

# Journal

## Swissmedic

**7/2012**  
11. Jahrgang  
11<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<hr/>	
<b>Im Brennpunkt</b>	
Die neue Pharmacopoea Helvetica 11	<b>651</b>
<hr/>	
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Benlysta®, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (Belimumabum)	<b>657</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Livazo®, Filmtabletten (Pitavastatinum-Calcium)	<b>659</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Mycamine®, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (Micafunginum)	<b>661</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Sycrest®, Sublingual-tabletten	<b>663</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Trilipix®, Retard-kapseln (Acidum Fenofibratum)	<b>665</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zoely®, Filmtabletten (Nomegestroli acetat)	<b>667</b>
<hr/>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: activyl®, spot-on ad us.vet., Lösung zum Auftropfen auf die Haut (Indoxacarbum)	<b>669</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prascend® ad us.vet., Tabletten (Pergolidum)	<b>671</b>
<hr/>	
<b>Medizinprodukte</b>	
Warnung vor gefälschten Produkten «Ligaclip® Extra Ligaturclip Magazine» bzw. «Ligaclip® Extra Ligating Clip Cartridges» der Firma Ethicon Endo-Surgery	<b>673</b>
<hr/>	
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Chargenrückrufe	<b>675</b>
Neuzulassungen	<b>677</b>
Revisionen und Änderungen der Zulassung	<b>694</b>
Zentralstelle für Änderung Firmen	<b>763</b>
Widerruf der Zulassung	<b>765</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>769</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

- |   |   |
|---|---|
| <p>A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung</p> <p>B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung</p> | <p>C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen</p> <p>D Abgabe nach Fachberatung</p> <p>E Abgabe ohne Fachberatung</p> |
|---|---|

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Actualités</b>	
La nouvelle de la Pharmacopoea Helvetica <b>654</b>	
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Benlysta <sup>®</sup> , Poudre pour solution pour perfusion (Belimumabum) <b>658</b>	Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: activyl <sup>®</sup> , spot-on ad us.vet., Solution pour spot-on (Indoxacarbum) <b>670</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Livazo <sup>®</sup> , Comprimés Pelliculés (Pitavastatinum-Calcium) <b>660</b>	Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Prascend <sup>®</sup> ad us.vet., Comprimés (Pergolidum) <b>672</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Mycamine <sup>®</sup> , Poudre pour solution pour perfusion (Micafunginum) <b>662</b>	<b>Dispositifs médicaux</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Sycrest <sup>®</sup> , comprimés sublinguaux (Asenapinum) <b>664</b>	Mise en garde relative à des contrefaçons de «Ligaclip <sup>®</sup> Extra Ligating Clip Cartridges» ou «Ligaclip <sup>®</sup> Extra Ligaturclip Magazine» de la société Ethicon Endo-Surgery <b>674</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Trilipix <sup>®</sup> , comprimés retard (Acidum Fenofibratum) <b>666</b>	<b>Miscellanées</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zoely <sup>®</sup> , Comprimés pelliculés (Nomegestroli acetat) <b>668</b>	Retraits de lots <b>676</b>
	Nouvelles autorisations <b>677</b>
	Révisions et changements de l'autorisation <b>694</b>
	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM <b>763</b>
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché <b>765</b>
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché <b>769</b>

## Annuaire Swissmedic

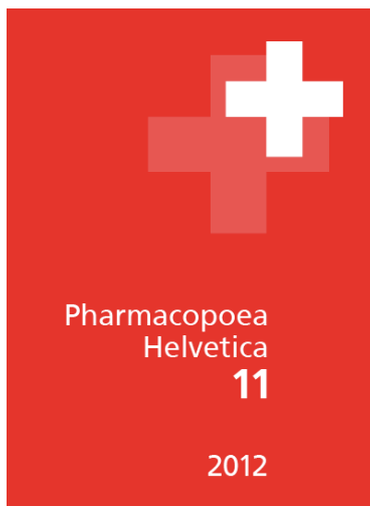
Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse <http://www.swissmedic.ch>, à la rubrique "Contact/ Adresses de contact" du menu de navigation "Swissmedic", le masque de saisie vous permettant de nous adresser vos questions et réclamations. Pour ce qui est des adresses auxquelles envoyer les annonces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

## Légende

### Catégories de remise

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

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



## Die neue Pharmacopoea Helvetica 11

Die Neuauflage der Pharmacopoea Helvetica, die Ph. Helv. 11.0, ist seit 1. Juli 2012 in Kraft. Sie umfasst 116 Monographien und etwa 110 allgemeine Texte. Die Ph. Helv. 11 ist in Buchform mit einem Zugang zu einer Online-Version erhältlich.

Die Ph. Helv.11 basiert zur Hauptsache auf den Allgemeinen Vorschriften und Methoden der Ph. Eur. und ist nur mit der Ph. Eur. zusammen anwendbar. In der Ph. Helv.11 wird der Anwender, analog zur Ph. Eur., durch Fusszeilen in fetter Schrift speziell auf diesen Sachverhalt aufmerksam gemacht. Die Fusszeilen auf jeder Seite mit ungerader Seitenzahl lauten: **Die Allgemeinen Vorschriften der Ph. Eur. und der Ph. Helv. gelten für alle Monographien und sonstigen Texte.** Auf jeder Seite mit gerader Seitenzahl wird in einer Fusszeile auf wichtige Informationen zu den Allgemeinen Monographien verwiesen: **Beachten Sie den Hinweis auf «Allgemeine Monographien» zu Anfang der Ph. Eur., Seite B.**

### Grundlegendes zur Pharmakopöe

Eine hohe Qualität ist die Voraussetzung für sichere und wirksame Heilmittel.

Die Pharmakopöe definiert für gebräuchliche Arzneimittel und pharmazeutische Hilfsstoffe sowie für einzelne Medizinprodukte, was «hohe Qualität» bedeutet.

Die Pharmakopöe besteht in der Schweiz aus der Europäischen (Pharmacopoea Europaea, Ph. Eur.) und der Schweizerischen Pharmakopöe (Pharmacopoea Helvetica, Ph. Helv.). Die Schweiz beteiligt sich auf Basis eines Staatsvertrags massgeblich an der Erarbeitung der Ph. Eur. Die Ph. Helv. wird als Ergänzung zur Ph. Eur. national erarbeitet und herausgegeben.

Mit der Ph. Helv. können Bedürfnisse an national geltenden Qualitätsvorschriften abgedeckt werden. Dies ist für Arzneimittel, die auf dem nationalen Markt vertrieben werden und für Arzneimittel ohne Zulassungspflicht, die in Detailhandelsbetrieben für die eigene Kundschaft hergestellt und abgegeben werden, von besonderer Bedeutung.

Die Ph. Helv. besteht aus einem Grundwerk, das periodisch mit Supplementen ergänzt wird. Bei mehreren Supplementen enthält das aktuellste Supplement auch die Texte der vorherigen Supplemente, ist also kumulativ. Nach der Herausgabe von einigen Supplementen werden diese in ein neues Grundwerk integriert, um die Handhabung des Werks zu erleichtern. Mit der 11. Ausgabe liegt nun ein solches neues Grundwerk vor.

### Neuerungen in der 11. Ausgabe der Ph. Helv.

Die laufende Anpassung der Ph. Helv. an die Ph. Eur. und der schnelle Wandel der Qualitätsansprüche an Heilmittel hat uns dazu veranlasst, die ganze Redaktion der Ph. Helv. auf ein neues System umzustellen. Dies erlaubt uns, in Zukunft flexibler und schneller auf anstehende Veränderungen reagieren zu können.

Im Zuge dieser Umstellungen wurden sämtliche schematischen Abbildungen von Dünnschicht-chromatogrammen überarbeitet und werden nun einheitlich dargestellt.

Zur Verbesserung der Übersichtlichkeit wurde die Systematik des allgemeinen Teils der Ph. Helv. überarbeitet. Neu sind alle allgemeinen Informationen zur Pharmakopöe zu Beginn des Werks in einem Block zusammengefasst.

Dieser Block enthält:

- die Einleitung
- Informationen zur Pharmakopöeorganisation
- allgemeine Informationen zur Ph. Eur.
- **und neu** auch eine Übersetzungstabelle aller Monographietitel der Ph. Eur. in Deutsch, Latein, Französisch, Italienisch und Englisch.

Zudem sind im Kapitel 1 die allgemeinen Vorschriften der Ph. Eur. aufgeführt. Da die Ph. Eur. häufiger aktualisiert wird als die Ph. Helv., erfolgt neu ein Hinweis, dass bei den aufgeführten Texten der Ph. Eur. nur die jeweils aktuell geltende Textfassung Rechtskraft besitzt.

Ab Kapitel 11 folgen die eigentlichen Texte der Ph. Helv., die redaktionell an die am 1. Januar 2011 in Kraft getretene 7. Ausgabe der Ph. Eur. angepasst wurden.

Inhaltlich wurden die allgemeinen Kapitel überarbeitet und aktualisiert. Bei den spezifischen Monographien wurden verschiedene Texte dem Stand von Wissenschaft und Technik angepasst.

**Für einen raschen Überblick über die Ph. Helv. 11 und die Neuerungen in der 11. Ausgabe empfehlen wir zur Lektüre:**

- Das Vorwort zur 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe
- Kapitel I. Einleitung zur Ph. Helv. 11.0
- Kapitel 11.1 Erläuterungen zur Ph. Helv. 11.0

**Die Ph. Helv. geht online**



Abbildung: Portal der Pharmacopoea Helvetica online

Die Ph. Helv. ist nach wie vor als gedrucktes Werk, neu jedoch mit einem Zugang zu einer web-basierten Online-Version erhältlich. Diese ersetzt die bisher beigefügte CD-ROM.

Mit der Online-Version wird die Benutzerfreundlichkeit erhöht. Sie erlaubt die Suche und den direkten Zugriff auf alle aktuell gültigen Texte des Grundwerks und des aktuellsten kumulativen Supplements. So kann die bisher erforderliche separate Handhabung von Grundwerks- und Supplementtexten vermieden werden. Die Online-Version beinhaltet auch zusätzliche Informationen. Neben den bisher auf CD-ROM verfügbaren Referenzspektren und Formularen enthält die Online-

Version neu auch Abbildungen von HPTLC-Chromatogrammen. Sie veranschaulichen die in den Monographien für pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen enthaltenen schematischen Darstellungen und erleichtern die Auswertung der Chromatogramme in der Praxis.

**Wo beziehe ich die Pharmakopöe?**

Für den Vertrieb der Ph. Helv. 11 ist das Bundesamt für Bauten und Logistik (BBL), Verkauf zivile Bundespublikationen, zuständig:

[www.bbl.admin.ch/bundespublikationen](http://www.bbl.admin.ch/bundespublikationen)

Mitglieder des SAV wenden sich für Bestellungen an den Schweizerischen Apothekerverband pharmaSuisse:

[www.pharmasuisse.org](http://www.pharmasuisse.org)

Weitere Informationen zur Pharmakopöe finden Sie unter:

[www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp](http://www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp)



## La nouvelle version de la Pharmacopoea Helvetica

La dernière édition de la Pharmacopoea Helvetica - Ph. Helv. 11.0 - est en vigueur depuis le 1<sup>er</sup> juillet 2012. Elle comprend 116 monographies et environ 110 textes généraux. La Ph. Helv. 11 est disponible sous une forme imprimée avec un accès à une version en ligne.

La Ph. Helv. 11 se base essentiellement sur les prescriptions générales et les méthodes de la Ph. Eur. La Ph. Helv. 11 n'est utilisable qu'accompagnée de la Ph. Eur., ce que des pieds de page imprimés en caractères gras rappellent à l'utilisateur de la Ph. Helv. 11. Sur chaque page impaire, le pied de page indique : « **Les Prescriptions Générales de la Ph. Eur. et de la Ph. Helv. s'appliquent à toutes les monographies et autres textes** ». Sur chaque page paire, le pied de page renvoie aux informations importantes sur les monographies générales : « **Voir la section d'information de la Ph. Eur. sur les monographies générales (pages de garde)** ».

### La Pharmacopée en bref

La haute qualité des produits thérapeutiques est indispensable à leur sécurité et leur efficacité.

La Pharmacopée définit ce que l'on entend par « haute qualité » pour les médicaments et les excipients pharmaceutiques courants ainsi que pour certains dispositifs médicaux.

En Suisse, la Pharmacopée se compose de la Pharmacopée Européenne (Pharmacopoea Europaea, Ph. Eur.) et de la Pharmacopée Helvétique (Pharmacopoea Helvetica, Ph. Helv.). Sur la base de la convention internationale qu'elle a signée, la Suisse participe très activement à l'élaboration de la Ph. Eur. La Ph. Helv., qui est élaborée et publiée au niveau national, complète la Ph. Eur.

La Ph. Helv. permet de répondre à des besoins en prescriptions relatives à la qualité applicables au plan national. Ces prescriptions nationales sont importantes tant pour les médicaments vendus uniquement sur le marché suisse que pour ceux qui ne sont pas soumis à autorisation obligatoire et qui sont fabriqués dans des commerces de détail, qui les remettent à leur clientèle.

La Ph. Helv. se compose d'un volume principal, qui est régulièrement complété par des suppléments. Si plusieurs suppléments sont publiés, le dernier est cumulatif, c'est-à-dire qu'il contient également les textes des précédents suppléments. Par ailleurs, après que plusieurs suppléments ont été publiés, ils sont intégrés dans un nouveau volume principal pour en faciliter l'utilisation. Tel est le cas de cette 11<sup>ème</sup> édition.

### Nouveautés de la 11<sup>ème</sup> édition de la Ph. Helv.

Les adaptations permanentes de la Ph. Helv. à la Ph. Eur. ainsi que les bouleversements rapides des exigences de qualité applicables aux produits thérapeutiques nous ont conduits à transformer l'ensemble du processus de rédaction de la Ph. Helv. Le nouveau système choisi nous permettra de réagir avec plus de souplesse et de rapidité à des modifications en cours.

Lors de cette conversion, toutes les représentations schématiques de chromatogrammes sur couche mince ont été remaniées et sont désormais présentées de manière uniforme.

En outre et afin d'en améliorer la clarté, la structure de la partie générale de la Ph. Helv. a été revue et corrigée. Toutes les informations d'ordre général sur la Pharmacopée sont maintenant rassemblées dans une même partie en début d'ouvrage.

Cette partie contient :

- l'introduction ;
- des informations sur l'organisation de la pharmacopée ;
- des informations générales sur la Ph. Eur. ;
- **et maintenant aussi** un tableau de traduction de tous les titres des monographies de la Ph. Eur. en français, allemand, anglais, italien et latin.

Par ailleurs, les prescriptions générales de la Ph. Eur. figurent dans le chapitre 1. Dans la mesure où la Ph. Eur. est actualisée plus fréquemment que la Ph. Helv., une indication a été insérée pour avertir le lecteur que seules ont force obligatoire les versions en vigueur à la date considérée des textes mentionnés dans la Ph. Eur.

Suivent ensuite, à partir du chapitre 11, les textes de la Ph. Helv. eux-mêmes, qui ont été adaptés d'un point de vue rédactionnel à l'édition 7 de la Ph. Eur. entrée en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2011.

Les chapitres généraux ont fait l'objet d'un remaniement et d'une actualisation sur le fond. Divers textes des monographies spécifiques ont ainsi été adaptés aux dernières connaissances scientifiques et techniques acquises.

**Nous recommandons, pour obtenir rapidement une vue d'ensemble de la Ph. Helv. 11 et de ses nouveautés, de consulter les documents suivants :**

- Préface à la 11<sup>ème</sup> édition de la Pharmacopée Helvétique
- Chapitre I. Introduction à la Ph Helv. 11.0
- Chapitre 11.1 Note explicative concernant la Ph. Helv. 11.0

### La Ph. Helv. en ligne

Illustration : portail de la Pharmacopoea Helvetica en ligne

Si elle reste disponible en version papier, la Ph. Helv. est désormais aussi accessible en ligne, grâce à une version basée web, qui remplace le CD-ROM qui était jusqu'à présent joint à la version imprimée.

Cette version en ligne est par ailleurs plus conviviale. Elle permet la recherche et l'accès direct à tous les textes en vigueur du volume principal et du dernier supplément cumulatif édité. Il n'est donc plus nécessaire de faire des recherches séparées dans les textes du volume principal et du supplément. La version en ligne contient en outre des informations supplémentaires. On peut en effet y trouver, outre les spectres de référence et formulaires qui étaient déjà disponibles sur le CD-ROM, des reproductions de chromatogrammes par CCMHP, qui illustrent les représentations schématiques contenues dans les monographies se rapportant aux drogues végétales et aux préparations à base de drogues végétales, ce qui facilite l'évaluation des chromatogrammes dans la pratique.

**Où puis-je me procurer la Pharmacopée ?**

C'est l'Office fédéral des constructions et de la logistique (OFCL) - vente d'imprimés civils -, qui est compétent en matière de distribution de la Ph. Helv. 11 :

[www.bundespublikationen.admin.ch/fr](http://www.bundespublikationen.admin.ch/fr)

Les membres de la Société suisse des pharmaciens s'adresseront à pharmaSuisse pour toute commande :

[www.pharmasuisse.org/FR/pages/website.aspx](http://www.pharmasuisse.org/FR/pages/website.aspx)

Vous trouverez des informations complémentaires sur la pharmacopée sous :

[www.swissmedic.ch/pharmacopee.asp](http://www.swissmedic.ch/pharmacopee.asp)

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Benlysta<sup>®</sup>, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (Belimumabum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Benlysta <sup>®</sup> , Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Belimumabum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung, 120mg und 400mg
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Belimumab wird zur Verminderung der Krankheitsaktivität bei erwachsenen Patienten mit aktivem, Autoantikörper-positivem systemischem Lupus erythematoses (SLE) angewendet, die eine Basistherapie erhalten. Belimumab wurde bei Patienten mit schwerem, aktivem Lupus des Zentralnervensystems oder schwerer, aktiver Lupusnephritis nicht untersucht.
<b>ATC Code:</b>	L04AA26
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.15.0. / Immunsuppressiva
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	61532
<b>Zulassungsdatum:</b>	14.06.2012

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.

## **Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Benlysta<sup>®</sup>, Poudre pour solution pour perfusion (Belimumabum)**

<b>Préparation:</b>	Benlysta <sup>®</sup> , Poudre pour solution pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Belimumabum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	Poudre pour solution pour perfusion, 120mg et 400mg
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Belimumab wird zur Verminderung der Krankheitsaktivität bei erwachsenen Patienten mit aktivem, Autoantikörperpositivem systemischem Lupus erythematodes (SLE) angewendet, die eine Basistherapie erhalten. Belimumab wurde bei Patienten mit schwerem, aktivem Lupus des Zentralnervensystems oder schwerer, aktiver Lupusnephritis nicht untersucht. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	L04AA26
<b>No IT / désignation:</b>	07.15.0. / Immunosuppresseurs
<b>No d'autorisation:</b>	61532
<b>Date d'autorisation:</b>	14.06.2012

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Livazo<sup>®</sup>, Filmtabletten (Pitavastatinum-Calcium)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Livazo <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Pitavastatinum-Calcium
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Filmtabletten, 1mg, 2mg und 4mg
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Livazo ist zugelassen zur Reduktion eines erhöhten Gesamtcholesterin- und LDL-Cholesterinspiegels bei erwachsenen Patienten mit primärer Hypercholesterinämie, einschliesslich heterozygoter familiärer Hypercholesterinämie, oder bei kombinierter (gemischter) Dyslipidämie, zusammen mit einer unterstützenden Diät, wenn Diät und andere nicht-pharmakologische Massnahmen (z.B. Bewegung und Gewichtsreduktion) keine ausreichende Wirkung erbringen.
<b>ATC Code:</b>	C10AA08
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.12.0. / Blutlipidsenkende Mittel
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62329
<b>Zulassungsdatum:</b>	17.07.2012

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Livazo<sup>®</sup>, Comprimés Pelliculés (Pitavastatinum-Calcium)

<b>Préparation:</b>	Livazo <sup>®</sup> , Comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Pitavastatinum-Calcium
<b>Dosage et forme galénique:</b>	Comprimés pelliculés, 1mg, 2mg et 4mg
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Livazo ist zugelassen zur Reduktion eines erhöhten Gesamtcholesterin- und LDL-Cholesterinspiegels bei erwachsenen Patienten mit primärer Hypercholesterinämie, einschliesslich heterozygoter familiärer Hypercholesterinämie, oder bei kombinierter (gemischter) Dyslipidämie, zusammen mit einer unterstützenden Diät, wenn Diät und andere nicht-pharmakologische Massnahmen (z.B. Bewegung und Gewichtsreduktion) keine ausreichende Wirkung erbringen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	C10AA08
<b>No IT / désignation:</b>	07.12.0. / Hypolipémiants
<b>No d'autorisation:</b>	62329
<b>Date d'autorisation:</b>	17.07.2012

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Mycamine<sup>®</sup>, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (Micafunginum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Mycamine <sup>®</sup> , Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Micafunginum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung, 50mg und 100mg
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Mycamine soll nur angewendet werden, wenn andere systemische Antimykotika wie Azole oder andere Echinocandine nicht in Frage kommen.

### *Erwachsene und Jugendliche ≥16 Jahre:*

- Behandlung der Candidämie  
Mycamine wurde hauptsächlich bei Patienten mit Candidämie untersucht. Die Daten zu invasiven Erkrankungsformen (z.B. disseminierte Candidiasis, hepato-splenischer Befall) sind limitiert; bei Patienten mit Candida-Endokarditis, Candida-Meningitis oder Candida-Osteomyelitis wurde Micafungin nicht untersucht (vgl. „Eigenschaften / Wirkungen“).
- Behandlung der ösophagealen Candidiasis bei Patienten, bei welchen eine intravenöse Therapie indiziert ist.

Mycamine wurde hauptsächlich bei Ösophagitiden durch *Candida albicans* untersucht. Die Anzahl an Fällen mit Nachweis anderer Species wie *C. glabrata*, *C. krusei* oder *C. tropicalis* war limitiert. Die Wirksamkeit bei therapierefraktären Fällen wurde nicht untersucht.

### *Kinder ab 4 Wochen und Jugendliche <16 Jahre:*

- Behandlung der invasiven Candidiasis  
Mycamine wurde hauptsächlich bei Patienten mit Candidämie untersucht, die Daten zu invasiven Erkrankungsformen (z.B. disseminierte Candidiasis, Candida-Endocarditis, hepato-splenischer Befall) sind limitiert (vgl. „Eigenschaften / Wirkungen“).

Die Erfahrung mit Mycamine bei der Behandlung von Kindern unter 2 Jahren sind begrenzt.

Eine Verordnung von Mycamine soll nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abwägung und unter besonderer Berücksichtigung des potentiellen Risikos für Lebertumoren erfolgen (vgl. „Warnhinweise / Vorsichtsmassnahmen“).

<b>ATC Code:</b>	J02AX05
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.06.0. / Mittel gegen Pilze
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	60724
<b>Zulassungsdatum:</b>	11.07.2012

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Mycamine<sup>®</sup>, Poudre pour solution pour perfusion (Micafunginum)

<b>Préparation:</b>	Mycamine <sup>®</sup> , Poudre pour solution pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Micafunginum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	Poudre pour solution pour perfusion, 50mg et 100mg
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Mycamine soll nur angewendet werden, wenn andere systemische Antimykotika wie Azole oder andere Echinocandine nicht in Frage kommen.

### *Erwachsene und Jugendliche ≥16 Jahre:*

- Behandlung der Candidämie  
Mycamine wurde hauptsächlich bei Patienten mit Candidämie untersucht. Die Daten zu invasiven Erkrankungsformen (z.B. disseminierte Candidiasis, hepato-splenischer Befall) sind limitiert; bei Patienten mit Candida-Endokarditis, Candida-Meningitis oder Candida-Osteomyelitis wurde Micafungin nicht untersucht (vgl. „Eigenschaften / Wirkungen“).
- Behandlung der ösophagealen Candidiasis bei Patienten, bei welchen eine intravenöse Therapie indiziert ist.  
Mycamine wurde hauptsächlich bei Ösophagitiden durch *Candida albicans* untersucht. Die Anzahl an Fällen mit Nachweis anderer Species wie *C. glabrata*, *C. krusei* oder *C. tropicalis* war limitiert. Die Wirksamkeit bei therapierefraktären Fällen wurde nicht untersucht.

### *Kinder ab 4 Wochen und Jugendliche <16 Jahre:*

- Behandlung der invasiven Candidiasis  
Mycamine wurde hauptsächlich bei Patienten mit Candidämie untersucht, die Daten zu invasiven Erkrankungsformen (z.B. disseminierte Candidiasis, Candida-Endocarditis, hepato-splenischer Befall) sind limitiert (vgl. „Eigenschaften / Wirkungen“).  
Die Erfahrung mit Mycamine bei der Behandlung von Kindern unter 2 Jahren sind begrenzt.  
Eine Verordnung von Mycamine soll nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abwägung und unter besonderer Berücksichtigung des potentiellen Risikos für Lebertumoren erfolgen (vgl. „Warnhinweise / Vorsichtsmassnahmen“).  
L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.

<b>Code ATC:</b>	J02AX05
<b>No IT / désignation:</b>	08.06.0. / Antimycotiques
<b>No d'autorisation:</b>	60724
<b>Date d'autorisation:</b>	11.07.2012

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Sycrest<sup>®</sup>, Sublingualtabletten (Asenapinum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Sycrest <sup>®</sup> , Sublingualtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Asenapinum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Sublingualtabletten, 5mg und 10mg
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung der akuten mittelschweren und schweren manischen Episode einer Bipolar-I-Störung bei Erwachsenen. Die erste Einstellung sollte in der Regel im geeigneten stationär-psychiatrischen Setting erfolgen (siehe <i>Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen</i> ).
	Eine ambulante Weiterbehandlung in der Kurzzeittherapie sollte durch Ärzte mit Erfahrungen in der Therapie bipolarer Patienten erfolgen, wenn die Patienten zuvor gut auf Asenapin angesprochen haben und stabil eingestellt sind. Daten zur Phasenprophylaxe bzw. zur Prävention von manischen oder depressiven Episoden liegen nicht vor.
<b>ATC Code:</b>	N05AH05
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	01.05.0. / Neuroleptica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62073
<b>Zulassungsdatum:</b>	19.07.2012
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Sycrest<sup>®</sup>, comprimés sublinguaux (Asenapinum)

<b>Préparation:</b>	Sycrest <sup>®</sup> , comprimés sublinguaux
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Asenapinum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	comprimés sublinguaux, 5mg et 10mg
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Behandlung der akuten mittelschweren und schweren manischen Episode einer Bipolar-I-Störung bei Erwachsenen. Die erste Einstellung sollte in der Regel im geeigneten stationär-psychiatrischen Setting erfolgen (siehe <i>Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen</i>).</p> <p>Eine ambulante Weiterbehandlung in der Kurzzeittherapie sollte durch Ärzte mit Erfahrungen in der Therapie bipolarer Patienten erfolgen, wenn die Patienten zuvor gut auf Asenapin angesprochen haben und stabil eingestellt sind. Daten zur Phasenprophylaxe bzw. zur Prävention von manischen oder depressiven Episoden liegen nicht vor.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
<b>Code ATC:</b>	N05AH05
<b>No IT / désignation:</b>	01.05.0. / Neuroleptiques
<b>No d'autorisation:</b>	62073
<b>Date d'autorisation:</b>	19.07.2012
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Trilipix<sup>®</sup>, Retardkapseln (Acidum Fenofibratum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Trilipix <sup>®</sup> , Retardkapseln
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Acidum Fenofibratum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Retardkapseln, nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	<p>Livazo Trilipix ist indiziert als Ergänzung zu einer Diät: Für die Monotherapie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Schwerer Hypertriglyceridämie mit oder ohne niedrige HDL-Cholesterinwerte.</li> <li>• Gemischte Hyperlipidämie, wenn ein Statin kontraindiziert ist oder nicht vertragen wird.</li> </ul> <p>Für die Kombinationstherapie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Gemischte Hyperlipidämie bei Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko zusätzlich zu einem Statin, wenn mit dem Statin die Triglycerid- und die HDL-Cholesterinwerte nicht ausreichend kontrolliert werden können.</li> </ul>
<b>ATC Code:</b>	C10AB11
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.12.0. / Blutlipidsenkende Mittel
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	61433
<b>Zulassungsdatum:</b>	17.07.2012
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Trilipix<sup>®</sup>, comprimés retard (Acidum Fenofibratum)**

**Préparation:**

**Principe(s) actif(s):**

**Dosage et forme galénique:**

**Possibilités d'emploi / Indication:**

Trilipix<sup>®</sup>, comprimés retard

Acidum Fenofibratum

Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger

Livazo Trilipix ist indiziert als Ergänzung zu einer Diät:

Für die Monotherapie:

- Schwerer Hypertriglyceridämie mit oder ohne niedrige HDL-Cholesterinwerte.
- Gemischte Hyperlipidämie, wenn ein Statin kontraindiziert ist oder nicht vertragen wird.

Für die Kombinationstherapie:

- Gemischte Hyperlipidämie bei Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko zusätzlich zu einem Statin, wenn mit dem Statin die Triglycerid- und die HDL-Cholesterinwerte nicht ausreichend kontrolliert werden können.

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.

C10AB08

**Code ATC:**

**No IT / désignation:**

07.12.0. / Hypolipemians

**No d'autorisation:**

61433

**Date d'autorisation:**

17.07.2012

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zoely<sup>®</sup>, Filmtabletten (Nomegestroli acetat)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Zoely <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Nomegestroli acetat
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Filmtabletten, 1.5mg Estradiolum (bekannter Wirkstoff) und 2.5mg Nomegestroli acetat (neuer Wirkstoff)
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Orale Kontrazeption bei Frauen ab 18 Jahren.
<b>ATC Code:</b>	G03AA14
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	09.02.1. / Hormonale Kontrazeptiva
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	61355
<b>Zulassungsdatum:</b>	19.07.2012

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zoely<sup>®</sup>, Comprimés pelliculés (Nomegestroli acetat)

<b>Préparation:</b>	Zoely <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Nomegestroli acetat
<b>Dosage et forme galénique:</b>	comprimés pelliculés 1.5mg Estradiolum (principe actif connu) et 2.5mg Nomegestroli acetat (nouveau principe actif)
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Orale Kontrazeption bei Frauen ab 18 Jahren. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	G03AA14
<b>No IT / désignation:</b>	09.02.1. / Contraceptifs hormonaux
<b>No d'autorisation:</b>	61355
<b>Date d'autorisation:</b>	19.07.2012

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: activyl® spot-on ad us.vet.,  
Lösung zum Auftropfen auf die Haut (Indoxacarbum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	activyl® spot-on ad us.vet., Lösung zum Auftropfen auf die Haut
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Indoxacarbum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Lösung zum Auftropfen auf die Haut, 195mg Indoxacarbum/ml.
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Für Hunde und Katzen: Zur Behandlung und Vorbeugung von Flohbefall ( <i>Ctenocephalides felis</i> ). activyl kann als Teil der Behandlungsstrategie gegen die allergische Flohdermatitis (FAD) eingesetzt werden. Entwicklungsstadien der Flöhe in der unmittelbaren Umgebung der Haustiere werden durch Kontakt mit activyl behandelten Tieren abgetötet.
<b>ATC Code:</b>	QP53AX27
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	----
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62447
<b>Zulassungsdatum:</b>	23.07.2012

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: **activyl® spot-on ad us.vet., Solution pour spot-on (Indoxacarbum)**

<b>Préparation:</b>	activyl® spot-on ad us.vet., Solution pour spot-on
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Indoxacarbum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	Solution pour spot-on, 195mg Indoxacarbum/ml
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Pour les chiens et les chats: Traitement et prévention des infestations par les puces ( <i>Ctenocephalides felis</i> ). Le médicament vétérinaire peut être utilisé dans le cadre d'un plan de traitement de la dermatite allergique par piqûres de puces (DAPP). Suite au contact avec des animaux de compagnie ayant été traités avec activyl, les stades de puces en développement se trouvant dans leur environnement immédiat sont éliminés.
<b>Code ATC:</b>	QP53AX27
<b>No IT / désignation:</b>	----
<b>No d'autorisation:</b>	62447
<b>Date d'autorisation:</b>	23.07.2012

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prascend<sup>®</sup> ad us.vet., Tabletten (Pergolidum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Prascend <sup>®</sup> ad us.vet., Tabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Pergolidum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	1mg Tabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Zur Behandlung der durch eine Dysfunktion der Pars intermedia der Hypophyse (PPID) bedingten klinischen Symptome (Equines Cushing Syndrom).
<b>ATC Code:</b>	QN04BC02
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	----
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62297
<b>Zulassungsdatum:</b>	10.07.2012

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Prascend® ad us.vet., Comprimés (Pergolidum)**

<b>Préparation:</b>	Prascend® ad us.vet., Comprimés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Pergolidum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	1mg Comprimés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Traitement des symptômes cliniques provoqués par un dysfonctionnement de la pars intermedia de l'hypophyse, ou DPIH (syndrome de Cushing équin).
<b>Code ATC:</b>	QN04BC02
<b>No IT / désignation:</b>	----
<b>No d'autorisation:</b>	62297
<b>Date d'autorisation:</b>	10.07.2012

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**Warnung vor gefälschten Produkten „Ligaclip® Extra Ligaturclip Magazine“ bzw. „Ligaclip® Extra Ligating Clip Cartridges“ der Firma Ethicon Endo-Surgery**

Swissmedic wurde durch die Firma Ethicon Endo-Surgery informiert, dass gefälschte Ligaclip® Produkte mit Produktcode LT300 im Umlauf sind (als „Ligaclip® Extra Ligaturclip Magazine“ bzw. „Ligaclip® Extra Ligating Clip Cartridges“ bezeichnet).

Das gefälschte Produkt wurde als Ergebnis einer Untersuchung bei Ethicon Endo-Surgery (EES) entdeckt. Es wurde bei einem nicht autorisierten Händler in den USA erworben. Da EES diese Produkte nicht herstellte, können auch das Verhalten, die mechanischen Eigenschaften, die Biokompatibilität oder die Sterilität dieser Clips nicht bestätigt werden.

Bilder und Informationen für die Identifikation der Fälschungen sind im Internet abgelegt unter [www.swissmedic/md.asp](http://www.swissmedic/md.asp) (Rubrik „Mitteilungen über bestimmte Medizinprodukte“).

Swissmedic empfiehlt den Anwendern, die Ligaclip® Produkte vor deren Verwendung sorgfältig zu untersuchen und Fälschungen umgehend der Firma und an Swissmedic zu melden.

**Kontakt**

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

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

## **Mise en garde relative à des contrefaçons de «Ligaclip® Extra Ligating Clip Cartridges» ou «Ligaclip® Extra Ligaturclip Magazine» de la société Ethicon Endo-Surgery**

Swissmedic a été averti par la société Ethicon Endo-Surgery (EES) que des contrefaçons du produit Ligaclip® avec code produit LT300 sont en circulation (dénominés «Ligaclip® Extra Ligating Clip Cartridges» ou «Ligaclip® Extra Ligaturclip Magazine»).

Le produit contrefait a été détecté suite à des investigations menées par la société EES. Il avait été acheté auprès d'un revendeur non autorisé sis aux Etats-Unis. Etant donné que la société EES n'a pas fabriqué ces produits, elle ne peut garantir le fonctionnement, les propriétés mécaniques, la biocompatibilité ni la stérilité de ces clips.

Vous trouverez sur internet des images et des informations permettant de distinguer les contrefaçons ([www.swissmedic/md.asp](http://www.swissmedic/md.asp), rubrique „Communications concernant des dispositifs médicaux spécifiques”).

Swissmedic recommande aux utilisateurs d'examiner minutieusement les produits Ligaclip® avant de les utiliser et de signaler les contrefaçons sans délai à la société EES et à Swissmedic.

### **Contact**

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

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

## Chargenrückrufe

**Präparate:** Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 / Allergovit Mixtura Graminea, Injektionssuspensionen  
**Zulassungsnummern:** 60'629 / 60'631  
**Wirkstoff:** pollinis allergeni extractum  
**Zulassungsinhaberin:** Allergopharma AG  
**Rückzug der Chargen:** G1000656-A,-B / G1000618-A,-B

Die Firma Allergopharma AG hat die obenerwähnten Chargen von Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 und Allergovit Mixtura Graminea, Injektionssuspensionen vom Markt zurückgezogen, weil diese Chargen die Spezifikation nicht vollständig einhalten.

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

**Präparat:** Myrtilli fructus extr liq 1/1  
**Zulassungsnummer:** keine  
**Zulassungsinhaberin:** Hänseler AG  
**Rückzug der Chargen:** 2011.09.0257, 2011.09.0258, 2012.01.1319, 2012.04.0459, 2012.05.1115, 2012.06.0160

Infolge einer Untermischung von Myrtilli fructus tot mit Sambuci nigra (Holunderbeeren, maximal gemessene Konzentration ist 13 %) in der für die Herstellung des Myrtilli fructus extr liq 1/1 verwendeten Ausgangsdroge, wurden die oben aufgeführten Chargen vom Schweizer Markt zurückgezogen.

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

**Präparat:** Myrtilli fructus tot  
**Zulassungsnummer:** keine  
**Zulassungsinhaberin:** Hänseler AG  
**Rückzug der Chargen:** 2010.12.0212, 2010.12.0213, 2010.12.0214, 2011.06.0691, 2011.07.0539, 2011.07.0540, 2011.10.0133, 2011.10.0135

Infolge einer Untermischung von Myrtilli fructus tot mit Sambuci nigra (Holunderbeeren, maximal gemessene Konzentration ist 13 %) wurden die oben aufgeführten Chargen vom Schweizer Markt zurückgezogen.

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

**Retraits de lots**

<b>Préparations:</b>	<b>Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 / Allergovit Mixtura Graminea, suspensions pour injection</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>60'629 / 60'631</b>
<b>Principes actifs:</b>	<b>pollinis allergeni extractum</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Allergopharma SA</b>
<b>Retrait des lots :</b>	<b>G1000656-A,-B / G1000618-A,-B</b>

La société Allergopharma SA a retiré du marché les lots susmentionnés des préparations Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 et Allergovit Mixtura Graminea, suspensions pour injection. On a constaté que ces lots ne sont plus totalement dans les limites des spécifications.

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

<b>Préparation:</b>	<b>Myrtilli fructus extr liq 1/1</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>aucun</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Hänseler SA</b>
<b>Retrait des lots</b>	<b>2011.09.0257, 2011.09.0258, 2012.01.1319, 2012.04.0459, 2012.05.1115, 2012.06.0160</b>

La société Hänseler SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation Myrtilli fructus extr liq 1/1. Les lots susnommés ont été retirés du marché suisse suite à un mélange accidentel de la drogue d'origine utilisée, Myrtilli fructus tot, avec Sambuci nigra (sureau noir, en concentrations mesurées maximales de 13 %).

Le retrait a été fait par l'envoi d'un courrier de l'entreprise adressé aux clients qui ont reçu ce produit.

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

<b>Préparation:</b>	<b>Myrtilli fructus tot</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>aucun</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Hänseler SA</b>
<b>Retrait des lots</b>	<b>2010.12.0212, 2010.12.0213, 2010.12.0214, 2011.06.0691, 2011.07.0539, 2011.07.0540, 2011.10.0133, 2011.10.0135</b>

La société Hänseler SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation Myrtilli fructus tot. Les lots susnommés ont été retirés du marché suisse suite à un mélange accidentel avec Sambuci nigra (sureau noir, en concentrations mesurées maximales de 13 %).

Le retrait a été fait par l'envoi d'un courrier de l'entreprise adressé aux clients qui ont reçu ce produit.

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 Acetalgin 1g, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>62355</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	paracetamolum 1 g, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) <b>B</b>
		002	40 Tablette(n) <b>B</b>
		003	100 Tablette(n) <b>B</b>
Bemerkung			
Gültig bis		09.07.2017	

#### 01 Amoxicillin Helvepharm 5%, Granulat zur Herstellung einer Suspension

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62768</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.23	16.07.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	80 ml <b>A</b>
Bemerkung			
Gültig bis		15.07.2017	

#### 01 Aurum naturale D10/Prunus spinosa, Summitates D5 aa, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>62866</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	aurum naturale D10 aquos., prunus spinosa e summitatibus Rh D5 ana partes 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, 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		26.07.2017	

01 Bisoprolol APL 2,5 mg, comprimés pelliculés  
 02 Bisoprolol APL 5 mg, comprimés pelliculés  
 03 Bisoprolol APL 10 mg, comprimés pelliculés  
 Aurobindo Switzerland AG, Alpenstrasse 15, 6300 Zug

N° d'AMM: <b>62111</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	10.07.2012
Composition	01	bisoprololi fumaras (2:1) 2.5 mg. Pellicule: excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg. Pellicule: excipients pro compresso obducto.	
	03	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg. Pellicule: excipients pro compresso obducto.	
Indication		Bêta-bloquant	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 100 comprimé(s)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
		004 100 comprimé(s)	B
	03	005 30 comprimé(s)	B
		006 100 comprimé(s)	B
Remarque			
Valable jusqu'au		09.07.2017	

01 Cefuroxim-Acino 250 mg, Filmtabletten  
 02 Cefuroxim-Acino 500 mg, Filmtabletten  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62774</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	02.07.2012
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, excipients pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	A
	02	002 14 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		01.07.2017	

**01 Cipralex MELTZ 10mg, Schmelztabletten****02 Cipralex MELTZ 20mg, Schmelztabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, Cherstrasse 4, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>62184</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	60 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		30.07.2017	

**01 Clobex Hautspray, Lösung**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62314</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	13.07.2012
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, natrii laurilsulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Topische Behandlung mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002	60 ml B
		003	120 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		12.07.2017	

**01 Coop Vitality Dextromethorphan, Sirup**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62814</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum hydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.3 mg, sorbitolum, arom.: vanillinum, bergamottae aetheroleum et alia, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	001	200 ml C
Bemerkung			
Gültig bis		18.07.2017	

**01 Coop Vitality Xylometazolin 0.05%, Nasentropfen****02 Coop Vitality Xylometazolin 0.1%, Nasentropfen**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62834</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 12.02.1.	26.07.2012
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml
			C
	02	002	10 ml
			D
Bemerkung			
Gültig bis		25.07.2017	

**01 Coop Vitality Xylometazolin 0.1%, Nasenspray**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62833</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	26.07.2012
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml
			D
Bemerkung			
Gültig bis		25.07.2017	

**01 Desloratadin Actavis, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>62360</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	06.07.2012
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg. Überzug: 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		05.07.2017	

**01 Diclo-Acino Dispersible, Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62733</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	23.07.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum 46.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)
			B
Bemerkung			
* Gültig bis		22.07.2017	

**01 Diclo-Acino 140 mg/140 cm<sup>2</sup>, Pflaster**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: **62770** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 26.07.2012

Zusammensetzung 01 Tela cum gelato 14 g.  
Gel: diclofenacum natricum 10 mg, propylenglycolum, aromatica,  
antiox.: E 221, E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.

Anwendung Antiphlogistikum

Packung/en	01	001	2 Pflaster	D
		002	5 Pflaster	D
		003	10 Pflaster	D

Bemerkung

\* Gültig bis 25.07.2017

**01 Disci comp. cum Aesculo, Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **62632** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 03.07.2012

Zusammensetzung 01 aesculus hippocastanum e semine ferm D49 10 mg, arnica montana  
ex planta tota ferm D19 10 mg, disci intervertebrales bovis (cervica-  
les, lumbales, thoracici) GI D7 10 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa  
et formica polyclteta GI D6 10 mg, phyllostachys viridiglaucens e  
nodo ferm D5 10 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.

Anwendung

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

Gültig bis 02.07.2017

**01 Disci comp. cum Nicotiana, Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **62635** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 03.07.2012

Zusammensetzung 01 disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D7  
10 mg (Rind: Wirbelsäule), equiseti herba ferm D14 10 mg, formica  
rufa et formica polyclteta GI D6 10 mg, hypophysis cerebri bovis GI  
D7 10 mg (Rind: Sekretionsdrüse), nicotiana tabacum recens ferm  
D9 10 mg, phyllostachys viridiglaucens e nodo ferm D5 10 mg,  
stannum metallicum D9 10 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.

Anwendung

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

Gültig bis 02.07.2017

**01 Disci comp. cum Stibio, Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **62634** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 03.07.2012

Zusammensetzung 01 arnica montana ex planta tota ferm D19 10 mg, disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D7 10 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa et formica polyctena GI D6 10 mg, phyllostachys viridiglaucens e nodo ferm D5 10 mg, stibium metallicum D7 10 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.

Anwendung

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

Gültig bis 02.07.2017

**01 Disci/Viscum comp. cum Stanno, Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **62636** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 09.07.2012

Zusammensetzung 01 disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D5 10 mg (Rind: Wirbelsäule), equiseti herba ferm D14 10 mg, formica rufa et formica polyctena GI D6 10 mg, phyllostachys viridiglaucens e nodo ferm D5 10 mg, stannum metallicum D5 10 mg, viscum album (mali) e planta tota ferm D5 10 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.

Anwendung

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

Gültig bis 08.07.2017

**01 Donepezil APL 5 mg, comprimés pelliculés****02 Donepezil APL 10 mg, comprimés pelliculés**

Aurobindo Switzerland AG, Alpenstrasse 15, 6300 Zug

N° d'AMM: **62244** Catégorie de remise: **B** Index: 01.99.0. 18.07.2012

Composition 01 donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.  
02 donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.

Indication la démence de type Alzheimer

Conditionnements	01	001	28 comprimé(s)	B
		002	50 comprimé(s)	B
		003	98 comprimé(s)	B
	02	004	28 comprimé(s)	B
		005	50 comprimé(s)	B
		006	98 comprimé(s)	B

Remarque

Valable jusqu'au 17.07.2017

**01 Dorlazept, Augentropfen**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>62317</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		04.07.2017	

**01 Dr. Andres Symphytum Dolo Gel, Gel**

Dr. Andres Apotheke Stadelhofen, Goethestrasse 22, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62511</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 160 mg, DER: 1:2, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden, stumpfen Traumen	
Packung/en	01	001	95 ml D
Bemerkung			
Gültig bis		30.07.2017	

**01 Dretine 28, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>62414</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	I): drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto. II): excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
		003	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		30.07.2017	

**01 Dretinelle 28, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>62415</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	I): drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 0.02 mg, excipiens pro compresso obducto. II): excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
		003	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		30.07.2017	

**01 Epiphysis comp., Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60256</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), corpus pineale bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), labyrinthus bovis Gl D8 10 mg (Rind:), medulla oblongata bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), nervus statoacusticus bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), saccharum ad globulos.	
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		04.07.2017	

**01 Fluoxetin-Acino 20, dispergierbare Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62758</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	20.07.2012
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		19.07.2017	

**01 Fluoxetin-Acino 20, Kapseln**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62759</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	20.07.2012
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	100 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		19.07.2017	

**01 Hypophysis comp., Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **60284** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 05.07.2012

Zusammensetzung 01 cerebellum bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), hypophysis cerebri bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), iris bovis Gl D8 10 mg (Rind:), medulla oblongata bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), nervus opticus bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), retina et chorioidea bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), thalamus bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), saccharum ad globulos.

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 04.07.2017

**01 Ibu-Acino 800 retard, Retardtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: **62727** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 13.07.2012

Zusammensetzung 01 ibuprofenum 800 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Antirheumaticum

Packung/en 01 001 16 Tablette(n) B  
002 80 Tablette(n) B

Bemerkung

\* Gültig bis 12.07.2017

**01 Levetiracetam Pfizer 250 mg, Filmtabletten****02 Levetiracetam Pfizer 500 mg, Filmtabletten****03 Levetiracetam Pfizer 1000 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **62370** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 26.07.2012

Zusammensetzung 01 levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.

02 levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.

03 levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Antiepileptikum

Bemerkung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

Gültig bis 25.07.2017

**01 Levetiracetam-Mepha 100 mg/mL, Lösung**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: **62391** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 10.07.2012

Zusammensetzung 01 levetiracetamum 100 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung Antiepileptikum

Packung/en 01 001 300 ml B

Bemerkung

Gültig bis 09.07.2017

**01 Livazo 1 mg, comprimés pelliculés****02 Livazo 2 mg, comprimés pelliculés****03 Livazo 4 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>62329</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	17.07.2012
Composition	01	Pitavastatinum 1.00 mg ut Pitavastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	02	Pitavastatinum 2.00 mg ut Pitavastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	03	Pitavastatinum 4.00 mg ut Pitavastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Diminution de la concentration de cholestérol sérique	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	90 comprimé(s) B
	02	003	30 comprimé(s) B
		004	90 comprimé(s) B
	03	005	30 comprimé(s) B
Remarque		Pitavastatinum calcicum, DCI mod. = nouveau sel d'un principe actif autorisé; Pitavastatinum, DCI mod. = NAS (nouveau principe actif)	
Valable jusqu'au		16.07.2017	

**01 Mirtazapin Spirig 15 mg, Filmtabletten****02 Mirtazapin Spirig 30 mg, Filmtabletten****03 Mirtazapin Spirig 45 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62293</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		62293 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.07.2017	

**01 Monovo, Emulsion**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>62315</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 1 mg, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatosen	
Packung/en	01	001	20 ml B
		002	30 ml B
		003	50 ml B
		004	60 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		30.07.2017	

**01 Mycamine 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Mycamine 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>60724</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	11.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: micafunginum 50 mg ut micafunginum natricum, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: micafunginum 100 mg ut micafunginum natricum, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		micafunginum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		10.07.2017	

**01 Oxalis, folium RhD3, Ampullen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59758</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	09.07.2012
Zusammensetzung	01	oxalis acetosella e foliis Rh D3 1 ml, pro vitro.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		08.07.2017	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62356</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	03.07.2012
Zusammensetzung	01	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.07.2017	

**01 Pioglitazon Sandoz 15 mg, Tabletten**  
**02 Pioglitazon Sandoz 30 mg, Tabletten**  
**03 Pioglitazon Sandoz 45 mg, Tabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>62118</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	02.07.2012
Zusammensetzung	01	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		01.07.2017	

**01 Prednicutan Crinale, Lösung**  
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>62322</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatose	
Packung/en	01	001	20 ml B
		002	50 ml B
		003	100 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		26.07.2017	

**01 Sildenafil Pfizer 25 mg, Filmtabletten**  
**02 Sildenafil Pfizer 50 mg, Filmtabletten**  
**03 Sildenafil Pfizer 100 mg, Filmtabletten**  
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62721</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	26.07.2012
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
	03	005 4 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		25.07.2017	

**01 Sycrest 5 mg, Sublingualtabletten**  
**02 Sycrest 10 mg, Sublingualtabletten**  
Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>62073</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	20.07.2012
Zusammensetzung	01	asenapinum 5 mg ut asenapini maleas, excipients pro compresso.	
	02	asenapinum 10 mg ut asenapini maleas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 60 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		asenapinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff); asenapini maleas, DCI = neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs	
Gültig bis		19.07.2017	

**01 Trilipix 45 mg, Retardkapseln**  
**02 Trilipix 135 mg, Retardkapseln**  
Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>61433</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	17.07.2012
Zusammensetzung	01	acidum fenofibratum 45 mg ut cholini fenofibratum, excipients pro capsula.	
	02	acidum fenofibratum 135 mg ut cholini fenofibratum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		cholini fenofibratum, DCI = neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs; acidum fenofibratum, DCI mod. = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		16.07.2017	

**01 Videne, Lösung**

Ecolab (Schweiz) GmbH, Kriegackerstrasse 91, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>62217</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	iodum 11 mg ut povidonum iodinatum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut-, Schleimhaut-, Wunddesinfiziens	
Packung/en	01	001 500 ml	D
Bemerkung			
Gültig bis		11.07.2017	

**01 Vitamin B1/6/12-Acino, Injektionslösung**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62736</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.4.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 100 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, kalii cyanas, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		26.07.2017	

**01 Xylo-Acino 0.05 %, Nasenspray****02 Xylo-Acino 0.1 %, Nasenspray**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62745</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 12.02.1.	30.07.2012
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001 10 ml	C
	02	002 10 ml	D
Bemerkung			
Gültig bis		29.07.2017	

**01 Zoely, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>61355</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	I) weisse Filmtabletten: estradiolum 1.5 mg ut estradiolum hemihydricum, nomegestroli acetat 2.5 mg, excipients pro compresso obducto. II) gelbe Filmtabletten: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n)	B
		002 3 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		nomegestroli acetat, DCI mod. = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		18.07.2017	

**01 Zoledronat Onco OrPha 4mg/5ml, Infusionskonzentrat**

OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

---

Zul.-Nr.: <b>62367</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	06.07.2012
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

---

Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 5 ml.
-----------------	----	---

Anwendung	Knochenmetastasen solidier Tumoren und multiples Myelom, maligner Hyperkalzämie
-----------	---

Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
-----------	--

Gültig bis	05.07.2017
------------	------------

---

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Activyl spot-on Katze S ad us. vet., Lösung zum Auftropfen auf die Haut  
 02 Activyl spot-on Katze L ad us. vet., Lösung zum Auftropfen auf die Haut  
 03 Activyl spot-on Hund XS ad us. vet., Lösung zum Auftropfen auf die Haut  
 04 Activyl spot-on Hund S ad us. vet., Lösung zum Auftropfen auf die Haut  
 05 Activyl spot-on Hund M ad us. vet., Lösung zum Auftropfen auf die Haut  
 06 Activyl spot-on Hund L ad us. vet., Lösung zum Auftropfen auf die Haut  
 07 Activyl spot-on Hund XL ad us. vet., Lösung zum Auftropfen auf die Haut  
 Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>62447</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.07.2012
Zusammensetzung	01	Indoxacarbum 99.45 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.51 ml.	
	02	Indoxacarbum 200.85 mg, excipients ad solutionem pro vase 1.03 ml.	
	03	Indoxacarbum 99.45 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.51 ml.	
	04	Indoxacarbum 150.15 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.77 ml.	
	05	Indoxacarbum 300.3 mg, excipients ad solutionem pro vase 1.54 ml.	
	06	Indoxacarbum 600.6 mg, excipients ad solutionem pro vase 3.08 ml.	
	07	Indoxacarbum 900.9 mg, excipients ad solutionem pro vase 4.62 ml.	
Anwendung	01	Ektoparasitikum für Katzen	
	02	Ektoparasitikum für Katzen	
	03	Ektoparasitikum für Hunde	
	04	Ektoparasitikum für Hunde	
	05	Ektoparasitikum für Hunde	
	06	Ektoparasitikum für Hunde	
	07	Ektoparasitikum für Hunde	
Packung/en	01	001 1 x 0.51 ml	B
		002 4 x 0.51 ml	B
		015 6 x 0.51 ml	B
	02	003 1 x 1.03 ml	B
		004 4 x 1.03 ml	B
		016 6 x 1.03 ml	B
	03	005 1 x 0.51 ml	B
		006 4 x 0.51 ml	B
		017 6 x 0.51 ml	B
	04	007 1 x 0.77 ml	B
		008 4 x 0.77 ml	B
		018 6 x 0.77 ml	B
	05	009 1 x 1.54 ml	B
		010 4 x 1.54 ml	B
		019 6 x 1.54 ml	B
	06	011 1 x 3.08 ml	B
		012 4 x 3.08 ml	B
		020 6 x 3.08 ml	B
	07	013 1 x 4.62 ml	B
		014 4 x 4.62 ml	B
		021 6 x 4.62 ml	B
Bemerkung		Indoxacarbum, DCI mod. = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		23.07.2017	

**01 Enrotron flavour 50 mg ad us. vet., Tabletten**  
**02 Enrotron flavour 150 mg ad us. vet., Tabletten**  
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>62487</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	18.07.2012
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 50 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	enrofloxacinum 150 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde	
Packung/en	01	001 1 x 10 Tablette(n)	A
		002 2 x 10 Tablette(n)	A
		003 10 x 10 Tablette(n)	A
	02	004 1 x 10 Tablette(n)	A
		005 2 x 10 Tablette(n)	A
		006 10 x 10 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		17.07.2017	

**01 Otimectin ad us.vet., Gel**  
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>61633</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.07.2012
Zusammensetzung	01	ivermectinum 1 mg, propylenglyolum excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung des Ohrmilbenbefalls bei Katzen	
Packung/en	01	001 10 g	B
Bemerkung			
Gültig bis		17.07.2017	

**01 Prascend ad us. vet., Tabletten**  
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>62297</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.07.2012
Zusammensetzung	01	pergolidum 1 mg ut pergolidi mesilas 1.31 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Dopaminagonist für Pferde	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
		002 160 Tablette(n)	B
Bemerkung		pergolidum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff); pergolidi mesilas, DCI mod. = NAS (für Tierarzneimittel neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		10.07.2017	

**01 sera pond cyprinopur ad us.vet., Lösung**  
 Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: <b>62689</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	17.07.2012
Zusammensetzung	01	resorcinolum 4.4 g, phenolum 1.88 g, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Bakterien, Parasiten, offenen Wunden und zur vorbeugenden Desinfektion im Gartenteich	
Packung/en	01	001 250 ml	D
		002 500 ml	D
Bemerkung		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		16.07.2017	

## 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 Acerola Halspastillen

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

Zul.-Nr.: <b>58686</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	glycerolum 20 mg, acerolae succus concentratus 6.7 mg, natrii ascorbas 11 mg, acidum ascorbicum 1.4 mg, arom.: vanillinum, conserv.: E 202, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	002 220 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2017	

#### 01 Aconitum-Homaccord, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>48561</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.07.2012
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D2 4 µl, aconitum napellus D10 4 µl, aconitum napellus D30 4 µl, aconitum napellus D200 4 µl, cephaelis ipecacuanha D2 2 µl, cephaelis ipecacuanha D10 2 µl, cephaelis ipecacuanha D30 2 µl, cephaelis ipecacuanha D200 2 µl, eucalyptus globulus D2 4 µl, eucalyptus globulus D10 4 µl, eucalyptus globulus D30 4 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei grippalen Infekten	
Packung/en	01	012 30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

**02 Aequifusine, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>29080</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	31.07.2012
Zusammensetzung	02	natrium 40.6 mmol, kalium 20 mmol, magnesium 1.5 mmol, chloridum 34.1-34.5 mmol, phosphas 7 mmol, dl-lactas 23 mmol, glucosum anhydricum 50 g, antioxid.: E 220 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 836.8 kJ.	
Anwendung		Parenterale Wasser- und Elektrolytzufuhr mit Kalorienzufuhr	
Packung/en	02	062 10 x 500 ml Ecoflac 070 10 x 1000 ml Ecoflac	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2017	

**01 Alendronat Sandoz 70, Wochentabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57957</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	20.07.2012
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n) 002 12 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.12.2017	

**01 Alpinamed, homöopathische Beruhigungstropfen**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>52152</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	passiflora incarnata TM corresp. ethanolum 63 % V/V.	
Anwendung		Bei nervöser Unruhe	
Packung/en	01	011 50 ml 038 100 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2017	

**01 Alpinamed, homöopathische Blasentropfen**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>52461</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	arctostaphylos UVA-ursi TM corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Schmerzen und Reizungen der ableitenden Harnorgane	
Packung/en	01	014 50 ml 022 100 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

**01 Alpinamed, homöopathische Erkältungstropfen**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>52090</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	18.07.2012
Zusammensetzung	01	eupatorium perfoliatum TM corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen, Grippe	
Packung/en	01	016 50 ml	D
		024 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Januar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.01.2018	

**01 Alpinamed, homöopathische Magentropfen**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>52463</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	cynara scolymus TM corresp. ethanolum 62 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	017 50 ml	D
		025 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

**01 Alpinamed, homöopathische Nierentropfen**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>52462</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	solidago virgaurea TM corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Zur Steigerung der Harnausscheidung	
Packung/en	01	010 50 ml	D
		029 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

**01 Alpinamed, homöopathische Schlaftropfen**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>52466</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	valeriana officinalis e radice recente TM corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	016 50 ml	D
		024 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

**01 Alpinamed, homöopathische Wechseljahrtropfen**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>52173</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	18.07.2012
Zusammensetzung	01	cimicifuga racemosa TM corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	019	50 ml D
		027	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

**02 Amiodarone Zentiva 200 mg, comprimés**

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

Zul.-Nr.: <b>53114</b>	Abgabekategorie: <b>B</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 Amoxicillin Helvepharm 375 mg, Tabletten****02 Amoxicillin Helvepharm 750 mg, Tabletten****03 Amoxicillin Helvepharm 1000 mg, Tabletten****04 Amoxicillin Helvepharm 500 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>51900</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.23	16.07.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 375 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipients pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipients pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipients pro compresso.	
	04	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	030	16 Tablette(n) A
	02	049	20 Tablette(n) A
		057	4 Tablette(n) A
	03	058	10 Tablette(n) A
	04	059	16 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2009 (Zulassung der neuen Dosierung 500 mg und 1000 mg)	
Gültig bis		29.03.2014	

**01 Androcur Depot, Injektionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>40881</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	cyproteroni acetat 100 mg, benzylis benzoas, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sexualtriebdeämpfung, Prostatakarzinom	
Packung/en	01	018 3 x 3 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2017	

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

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>37482</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	25.07.2012
Zusammensetzung	01	cyproteroni acetat 50 mg, excipiens pro compresso.	
	02	cyproteroni acetat 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen (Frau); Sexualtriebdeämpfung, Prostatakarzinom (Mann)	
Packung/en	01	013 1 x 50 Tablette(n)	B
		021 250 Tablette(n)	B
	02	056 3 x 15 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2017	

**01 Antabus, Dispergetten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>15104</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.02.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	disulfiramum 400 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Unterstützende Behandlung von chronischem Alkoholismus	
Packung/en	01	015 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

**01 Antidry Calm, Lotion**

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

Zul.-Nr.: <b>57964</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanol, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut	
Packung/en	01	001 200 ml	D
		002 500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2012 (Präzisierung Deklarationsangaben)	
Gültig bis		21.05.2013	

**01 Antihydral, Salbe**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>33848</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.99.0.	24.07.2012
Zusammensetzung	01	methenaminum 130 mg, zinci oxidum, kaolinum ponderosum, glycerolum, aromatica, color.: E 172, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antihydroticum	
Packung/en	01	013	25 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

**01 Aspégic 100, poudre en sachets****02 Aspégic Mite, poudre en sachets****03 Aspégic 500, poudre en sachets****04 Aspégic Forte, poudre en sachets**

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

N° d'AMM: <b>38133</b>	Catégorie de remise: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	20.07.2012
Composition	01	dl-lysini acetylsalicylas 180 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 100 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	dl-lysini acetylsalicylas 450 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 250 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	03	dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	04	dl-lysini acetylsalicylas 1.8 g corresp. acidum acetylsalicylicum 1 g, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	063	100 sachet-dose(s) B
		128	20 sachet-dose(s) D
	02	071	20 sachet-dose(s) D
	03	098	20 sachet-dose(s) D
	04	101	20 sachet-dose(s) B
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.12.2017	

**01 Axotide Nebules 0,5 mg/2 ml, gebrauchsfertige Suspension zur Inhalation****02 Axotide Nebules 2 mg/2 ml, gebrauchsfertige Suspension zur Inhalation**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54592</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.4.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 0.5 mg, excipiens ad suspensionem pro 2 ml.	
	02	fluticasoni-17 propionas 2 mg, excipiens ad suspensionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antiasthmaticum	
Packung/en	01	019	10 Einzeldose(n) B
	02	027	10 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2017	

**02 Azithromycin Actavis 500 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58848</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	25.07.2012
Zusammensetzung	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	02	002 3 Tablette(n)	A
		003 2 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 2 Filmtabletten)	
Gültig bis		07.04.2015	

**02 Bactrim, Sirup für Kinder**

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

Zul.-Nr.: <b>35263</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	27.07.2012
Zusammensetzung	02	sulfamethoxazolum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	039 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2017	

**01 Belivon Consta 25 mg, Suspension zur i.m. Applikation****02 Belivon Consta 37,5 mg, Suspension zur i.m. Applikation****03 Belivon Consta 50 mg, Suspension zur i.m. Applikation**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>56691</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: risperidonum 25 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.	
	02	Praeparatio sicca: risperidonum 37.5 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.	
	03	Praeparatio sicca: risperidonum 50 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.02.2018	

**01 Bonherba Kräutertee instant, Granulat**

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

Zul.-Nr.: <b>33691</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	04.07.2012
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 0.8 mg, acidum ascorbicum 4.3 mg, aromatica, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	025	300 g E
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		03.07.2017	

**01 Bronchialpastillen S, Pastillen**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>54022</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	31.07.2012
* Zusammensetzung	01	liquiritiae extractum ethanolicum liquidum corresp. acidum glycyrrhizanicum 2.0-2.6 mg, DER: 1.8-2.1:1, Corresp. massa siccata 19.67 mg, droserae extractum ethanolicum liquidum, ratio: 0.6:1, Corresp. massa siccata 0.42 mg, plantaginis folii extractum ethanolicum liquidum, ratio: 0.51:1, Corresp. massa siccata 1.9 mg, aromatica, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2011 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		20.12.2016	

**01 Calciparine 25'000 U.I., solution injectable s.c.****02 Calciparine 20'000 U.I., solution injectable s.c.****03 Calciparine 12'500 U.I., solution injectable s.c.****05 Calciparine 5'000 U.I., solution injectable s.c.**

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

N° d'AMM: <b>38212</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	26.07.2012
Composition	01	heparinum calcicum 25000 U.I., aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	heparinum calcicum 20000 U.I., aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	03	heparinum calcicum 12500 U.I., aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	05	heparinum calcicum 5000 U.I., aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
Indication		Anticoagulant	
* Conditionnements	03	118	2 ampoule(s) B
		119	10 ampoule(s) B
	05	095	10 seringue(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (révocation de la séquence 4)	
		38212 01: séquence autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
		38212 02: séquence autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		20.11.2013	

02 CAPD 2 Balance 1.5% Glucose 1.75 mmol/l Ca Fresenius, Lösung  
 04 CAPD 3 Balance 4.25% Glucose 1.75 mmol/l Ca Fresenius, Lösung  
 06 CAPD 4 Balance 2.3% Glucose 1.75 mmol/l Ca 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.: <b>44524</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	26.07.2012
Zusammensetzung	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.	
	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.	
	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.	
	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	02	104	2000 ml B
		545	2500 ml B
		553	3000 ml B
		643	5000 ml B
	04	171	2000 ml B
		588	2500 ml B
		596	3000 ml B
		645	5000 ml B
	06	260	2000 ml B
		626	2500 ml B
		634	3000 ml B
		647	5000 ml B
	15	421	2000 ml B
		448	2500 ml B
		456	3000 ml B
		649	5000 ml B
	16	472	2000 ml B
		480	2500 ml B

	499	3000 ml	B
	651	5000 ml	B
17	510	2000 ml	B
	529	2500 ml	B
	642	3000 ml	B
	653	5000 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2012 (Widerruf der Sequenzen CAPD Fresenius, Lösungen 01 (CAPD2), 03 (CAPD3), 05 (CAPD 4), 09 (CAPD10), 10 (CAPD11), 11 (CAPD12), 12 (CAPD17), 13 (CAPD18), 14 (CAPD19)		
	Applikationssysteme: Stay Safe, Sleep Safe		
Gültig bis	24.10.2017		

**02 Cedax 400 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>52059</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	12.07.2012
Zusammensetzung	02	ceftibutenum anhydricum 400 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	038	10 Kapsel(n) A
		054	5 Kapsel(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	13.12.2017		

**01 Cefamadar, homöopathische Tabletten**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>56113</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	calotropis gigantea D4 trituratio 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Unterstützung bei Übergewicht	
Packung/en	01	002	100 Tablette(n) C
		004	200 Tablette(n) C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	16.12.2017		

**01 Cefazolin Sandoz 1 g i.m./ i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****02 Cefazolin Sandoz 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55729</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	24.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefazolinum 1 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefazolinum 2 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	014	1 Durchstechflasche(n) A
		016	10 Durchstechflasche(n) A
	02	018	1 Flasche(n) A
		020	10 Flasche(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2012 (Sequenz 01 neu: i.m.-Applikation)		
Gültig bis	09.08.2017		

- 01 Ceftriaxon-Mepha 250 i.m., Injektionspräparat  
 02 Ceftriaxon-Mepha 250 i.v., Injektionspräparat  
 03 Ceftriaxon-Mepha 500 i.m., Injektionspräparat  
 04 Ceftriaxon-Mepha 500 i.v., Injektionspräparat  
 05 Ceftriaxon-Mepha 1000 i.m., Injektionspräparat  
 06 Ceftriaxon-Mepha 1000 i.v., Injektionspräparat  
 07 Ceftriaxon-Mepha 2000 i.v., Injektionspräparat  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56017</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum natricum, pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum natricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum, pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	04	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	05	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum, pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum 35 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3.5 ml.	
	06	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	07	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	5 + 5 Ampulle(n) A
	02	004	5 + 5 Ampulle(n) A
	03	006	5 + 5 Ampulle(n) A
	04	008	5 + 5 Ampulle(n) A
	05	010	1 + 1 Ampulle(n) A
		012	5 + 5 Ampulle(n) A
	06	014	1 + 1 Ampulle(n) A
		016	5 + 5 Ampulle(n) A
		018	50 + 50 Ampulle(n) A
	07	020	1 Ampulle(n) A
		022	5 Ampulle(n) A
		024	50 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.02.2018	

**01 Cefuroxim Sandoz 750 mg i.v., Trockensubstanz****02 Cefuroxim Sandoz 1,5 g i.v., Trockensubstanz**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55823</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	17.07.2012
Zusammensetzung	01	cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
	02	cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	014 1 Durchstechflasche(n)	A
		016 10 x 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	018 1 Durchstechflasche(n)	A
		020 10 x 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.12.2017	

**01 Celsentri 150 mg, Filmtabletten****02 Celsentri 300 mg, Filmtabletten**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>58197</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	09.07.2012
Zusammensetzung	01	maravirocurum 150 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	maravirocurum 300 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	004 60 Tablette(n)	A
	02	012 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.01.2018	

**03 China Kopfwehöl Temple of Heaven, Einreibeöl**

Panax Import F. Ruckstuhl &amp; Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: <b>41080</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.99.0.	24.07.2012
Zusammensetzung	03	camphora racemica 150 mg, levomentholum 230 mg, thymolum 20 mg, methylis salicylas 200 mg, eucalypti aetheroleum 200 mg, menthae piperitae aetheroleum 200 mg ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur äusserlichen Anwendung bei leichten Kopfschmerzen	
Packung/en	03	027 15 ml	D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		23.07.2017	

**01 Chinamed, Emulsion**

Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil

Zul.-Nr.: <b>55973</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	16.07.2012
Zusammensetzung	01	camphora racemica 14 mg, levomentholum 30 mg, eucalypti aetheroleum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Muskel- und Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	002	100 ml D
		004	250 ml D
		006	500 ml D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		16.09.2017	

**01 Cinnamomum-Homaccord, homöopathische Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>48563</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.07.2012
Zusammensetzung	01	cinnamomum verum D1 10 µl, cinnamomum verum D10 1 µl, cinnamomum verum D30 1 µl, cinnamomum verum D200 1 µl, achillea millefolium D4 8 µl, achillea millefolium D10 8 µl, achillea millefolium D30 8 µl, achillea millefolium D200 8 µl, hamamelis virginiana D3 1 µl, hamamelis virginiana D10 1 µl, hamamelis virginiana D30 1 µl, hamamelis virginiana D200 1 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Blutungsneigung infolge Kapillarbrüchigkeit	
Packung/en	01	015	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

**01 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 100 mg / 50 ml, Infusionslösung**  
**02 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 200 mg / 100 ml, Infusionslösung**  
**03 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 400 mg / 200 ml, Infusionslösung**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>57929</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 100 mg, natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	ciprofloxacinum 200 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	ciprofloxacinum 400 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 50 ml Excel-Beutel	A
		007 50 ml Flasche KabiPac	A
		009 10 x 1 x 50 ml Flasche KabiPac	A
		025 10 x 50 ml Freeflex-Beutel	A
	02	004 100 ml Excel-Beutel	A
		014 100 ml Flasche KabiPac	A
		016 10 x 1 x 100 ml Flasche KabiPac	A
		027 10 x 100 ml Freeflex-Beutel	A
	03	006 200 ml Excel-Beutel	A
		021 200 ml Flasche KabiPac	A
		023 10 x 1 x 200 ml Flasche KabiPac	A
		029 10 x 200 ml Freeflex-Beutel	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.12.2017	

**01 Cobantril, comprimés à croquer**  
 Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: <b>36199</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 08.05.1.	24.07.2012
Composition	01	pyrantelum 250 mg ut pyranteli pamoas, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		antihelminthique	
Conditionnements	01	016 3 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.12.2017	

**01 Cobantril, suspension orale**  
 Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: <b>36200</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 08.05.1.	24.07.2012
Composition	01	pyrantelum 50 mg ut pyranteli pamoas, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 200, E 211, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		antihelminthique	
Conditionnements	01	014 10 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22.01.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.12.2017	

**01 Condyline, Liniment**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>48931</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.99.0.	25.07.2012
Zusammensetzung	01	podophyllotoxinum 5 mg, ethanolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Condylomata acuminata	
Packung/en	01	014 3,5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

**01 Cordarone, comprimés**

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

Zul.-Nr.: <b>33393</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	26.07.2012
Zusammensetzung	01	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiarythmique	
Packung/en	01	016 20 Tablette(n) 024 60 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.11.2017	

**01 Coryzalia, dragées homéopathiques**

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: <b>44250</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	04.07.2012
Composition	01	allium cepa C3, atropa belladonna C3, gelsemium sempervirens C3, kalii dichromas C3, pulsatilla pratensis C3, schoenocaulon officinale C3 ana partes 333 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	01	012 40 dragée(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.12.2017	

**01 Coversum N 5mg, Comprimés pelliculés****02 Coversum N 10mg, Comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>57617</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	03.07.2012
Composition	01	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, color.: E 141ii, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, color.: E 141ii, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine	
Conditionnements	01	002	30 comprimé(s) B
		012	90 comprimé(s) B
	02	006	30 comprimé(s) B
		010	90 comprimé(s) B
Remarque		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05. August 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Valable jusqu'au		13.12.2017	

**01 Cyklokapron, Brausetabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>52660</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.06.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	acidum tranexamicum 1000 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antifibrinolytikum, Haemostatikum	
Packung/en	01	017	1 x 16 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

**01 Dalacin V 2%, Vaginalcreme**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52119</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	clindamycinum 20 mg ut clindamycini phosphas, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Vaginosen	
Packung/en	01	014	40 g B
		022	20 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2017	

**03 Deca-Durabolin 50 mg, Injektionslösung (i.m.)**

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

Zul.-Nr.: <b>26660</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.5.	25.07.2012
Zusammensetzung	03	nandroloni decanoas 50 mg, conserv.: alcohol benzylicus 0.1 ml, arachidis oleum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nachgewiesene Osteoporose bei postmenopausalen Frauen	
Packung/en	03	068	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		123	1 x 1 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.01.2018	

**01 Deroxat, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>51188</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	012	14 Tablette(n) B
		020	28 Tablette(n) B
		039	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.12.2017	

**01 Diamicron MR 30 mg, comprimés à libération modifiée****02 Diamicron MR 60 mg, comprimés à libération modifiée**

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

N° d'AMM: <b>55234</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	05.07.2012
Composition	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
	02	gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) B
		003	60 comprimé(s) B
		005	120 comprimé(s) B
	02	006	30 comprimé(s) B
		007	90 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.12.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.10.2017	

**01 Diclac Sandoz 25, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58067</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.1.	26.07.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Schmerzmittel	
Packung/en	01	003	10 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.04.2012 (Änderung Präparatename, früher: Diclac 25).	
Gültig bis		20.09.2017	

**01 Difen-Stulln UD, Augentropfen (Monodosen)**

medServe AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>57191</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.3.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Endzündungshemmer zur lokalen Anwendung am Auge	
Packung/en	01	002	20 x 0,4 ml B
		004	50 x 0,4 ml B
		005	10 x 0,4 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2017	

**01 Digestodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>18603</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	09.07.2012
Zusammensetzung	01	digestio aquosa 500 mg ex dryopteris filix-mas ex herba recenti 40 mg, pteridium aquilinum ex herba recenti 40 mg, polypodium vulgare ex herba recenti 10 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti 10 mg, ratio: 1:4,1, extractum ethanolicum 400 mg ex salicis albae folium recens 20 mg, salicis purpureae folium recens 20 mg, salicis viminalis folium recens 40 mg, salicis vitellinae folium recens 20 mg, ratio: 1:3,1, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. 10 guttae, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		Bei Magen- und Darmstörungen	
Packung/en	01	020	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.10.2017	

**01 Diprolen, Crème**

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

Zul.-Nr.: <b>44849</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	23.07.2012
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	038 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2017	

**01 Diprolen, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>44850</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	23.07.2012
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	036 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2017	

**01 Diprosalic, Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>41288</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	23.07.2012
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, acidum salicylicum 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis, Seborrhoe der Kopfhaut	
Packung/en	01	027 100 ml	B
		035 30 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2017	

**01 Diprosalic, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>39308</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	23.07.2012
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, acidum salicylicum 30 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, hyperkeratotische Dermatosen	
Packung/en	01	029 30 g	B
		037 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2017	

**01 Diprosone, Crème**

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

Zul.-Nr.: <b>37537</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	23.07.2012
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, conserv.: chlorocresolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	020	30 g B
		039	100 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2017	

**01 Diprosone, Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>38606</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	23.07.2012
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	034	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2017	

**01 Diprosone, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>38483</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	23.07.2012
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	021	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2017	

**01 Dormiplant, Dragées**

Schwabe Pharma AG, Erlstrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>52326</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 160 mg, DER: 3-6:1, melissae extractum ethanolicum siccum 80 mg, DER: 4-6:1, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Einschlafschwierigkeiten	
Packung/en	01	028	50 Dragée(s) D
		036	100 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2017	

**01 Droperteel, homöopathische Tabletten**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>48565</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.07.2012
Zusammensetzung	01	carbo vegetabilis D12 75 mg, dactylopius coccus D4 30 mg, drosera D4 90 mg, kalii carbonas D12 30 mg, lachesis mutus D12 75 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Bronchitis	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

**02 Elixan, Warzenpflaster**

Elixan Aromatica GmbH, 9533 Kirchberg SG

Zul.-Nr.: <b>24957</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	05.07.2012
Zusammensetzung	02	Tela cum praeparatione, acidum salicylicum 8 mg, color.: E 123, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Warzen	
Packung/en	02	021	6 + 6 Pflaster D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2008 (Änderung Präparatename, früher: Wurzelotod, Warzenpflaster)	
Gültig bis		09.11.2013	

**04 Eltroxin-LF, 0.05 mg, Tabletten****05 Eltroxin-LF, 0.1 mg, Tabletten**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>29812</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.04.2.	12.07.2012
Zusammensetzung	04	levothyroxinum natricum anhydricum 50 µg, excipiens pro compresso.	
	05	levothyroxinum natricum anhydricum 100 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypothyreose	
Packung/en	04	021	100 Tablette(n) B
	05	001	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.11.2017	

**01 Enalapril HCT Axapharm 20/12,5mg, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58765</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	02.07.2012
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		16.12.2017	

**02 Esidrex 25 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>24958</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	26.07.2012
Zusammensetzung	02	hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	02	043	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.01.2018	

**01 Etomidat-Lipuro, Emulsion**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>52303</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	etomidatum 2 mg, sojæ oleum 100 mg, triglycerida saturata media 100 mg, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	028	10 x 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2017	

**01 Etoposid Sandoz 100mg/5 ml, Infusionskonzentrat****02 Etoposid Sandoz 400mg/20 ml, Infusionskonzentrat****03 Etoposid Sandoz 1000mg/50 ml, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55165</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	13.07.2012
Zusammensetzung	01	solutio concentrata: etoposidum 100 mg, acidum citricum, ethanolum 1.23 g, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 100 mg pro 5 ml solutio concentrata.	
	02	solutio concentrata: etoposidum 400 mg, acidum citricum, ethanolum 4.92 g, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 400 mg pro 20 ml solutio concentrata.	
	03	solutio concentrata: etoposidum 1 g, acidum citricum, ethanolum 12.3 g, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 1 g pro 50 ml solutio concentrata.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	007	100mg/5ml Durchstechflasche(n) A
	02	008	400mg/20ml Durchstechflasche(n) A
	03	009	1000mg/50ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.02.2018	

**01 Felodipin Sandoz eco 5, Retardtabletten**  
**02 Felodipin Sandoz eco 10, Retardtabletten**  
**04 Felodipin Sandoz eco 2.5, Retardtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56170</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	felodipinum 5 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 10 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	04	felodipinum 2.5 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	012 20 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
	02	014 20 Tablette(n)	B
		015 100 Tablette(n)	B
	04	016 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2008 (Zulassung der neuen Dosierung: 2.5 mg)	
Gültig bis		11.09.2013	

**01 Florosan, Kapseln**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55836</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	saccharomyces cerevisiae (Stamm: HANSEN CBS 5926 oder DBVPG6763) 250 mg corresp. cellulae vivae 4.5 Mia. pro dosi, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie antibiotikabedingter Diarrhöen Behandlung von Durchfallserkrankungen	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	D
		002 20 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.02.2018	

**01 Flumazenil B. Braun, Injektionslösung****02 Flumazeni B. Braun, Injektionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>61627</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	30.07.2012
Zusammensetzung	01	flumazenilum 0.5 mg, acidum aceticum, natrii chloridum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	flumazenilum 1 mg, acidum aceticum, natrii chloridum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Benzodiazepin-Antagonist	
* Packung/en	01	001	5 x 5 ml Ampulle(n) B
	02	002	5 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2011 (zusätzliche Primärverpackung: 5 x 10 ml)	
Gültig bis		10.11.2016	

**01 Folvite, Tabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>33702</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.3.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	acidum folicum 1 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien	
Packung/en	01	019	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

**01 Fortam 500 mg, Injektionspräparat****02 Fortam 1 g, Injektionspräparat****03 Fortam 2 g, Injektionspräparat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>46050</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	18.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 500 mg ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 1 g ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 2 g ut ceftazidimum pentahydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	061	1 Durchstechflasche(n) A
	02	088	1 Durchstechflasche(n) A
	03	096	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2017	

**01 Fortevital, Tonikum**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>54865</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.52	17.07.2012
Zusammensetzung	01	vitamina: cholecalciferolum 267 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 13.3 mg, riboflavinum 1.2 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.3 mg, nicotinamidum 13.3 mg, dexpanthenolum 3.3 mg, biotinum 66 µg, mineralia: calcium 5.6 mg, magnesium 2.6 mg, ferrum 5 mg, zincum 0.67 mg, cuprum 0.33 mg, manganum 0.33 mg, molybdenum 32 µg, selenium 17 µg, alia: coffeinum 6.9 mg ut coffeini citras, ginseng extractum spissum 33.3 mg corresp. ginsenosidea 3.3 mg, ginkgo bilobae extractum siccum 13.3 mg corresp. flavonoidea 3.2 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 20 ml, corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat mit Roboranscharakter	
Packung/en	01	015	500 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.03.2018	

**01 Fuzeon, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56282</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: enfuvirtidum 108 mg, natrii carbonas anhydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1.1 ml pro vitro corresp., enfuvirtidum 90 mg/ml in solutione recenter reconstituta.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	60 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. April 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.04.2018	

**01 Gemcitabin Fresenius LYO 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**  
**02 Gemcitabin Fresenius LYO 1000 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**  
**03 Gemcitabin Fresenius LYO 2000 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>61331</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Änderung Präparatenamen, früher: Gemcitabin Fresenius, Lyophilisat für Infusionslösung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.09.2015	

**01 Glonoin-Homaccord N, homöopathische Tropfen**  
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>48697</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.07.2012
Zusammensetzung	01	nitroglycerinum D3, nitroglycerinum D10, nitroglycerinum D30, lycopus virginicus D1, lycopus virginicus D4, lycopus virginicus D10, lycopus virginicus D30 ana partes 1 µl, crataegus TM 600 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Anwendung		Bei Herzklopfen mit Herzschmerzen	
Packung/en	01	011	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

**01 GlucoSaline 2 : 1 B. Braun, Infusionslösung**  
**02 GlucoSaline 4 : 1 B. Braun, Infusionslösung**  
**04 GlucoSaline 1 : 1 B. Braun, Infusionslösung**  
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>29551</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 33 g, natrium 51 mmol, chloridum 51 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 520 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 40 g, natrium 31 mmol, chloridum 31 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 624 kJ.	
	04	glucosum anhydricum 25 g, natrium 77 mmol, chloridum 77 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 390 kJ.	
Anwendung	01	Parenterale Wasser, NaCl- und Glukose-Zufuhr	
	02	Parenterale Wasser, NaCl- und Glukose-Zufuhr	
	04	Parenterale Wasser, NaCl- und Glucose-Zufuhr	
Packung/en	01	138 10 x 250 ml Ecoflac	B
		146 10 x 500 ml Ecoflac	B
		154 10 x 1000 ml Ecoflac	B
		189 20 x 250 ml Ecobag	B
		197 20 x 500 ml Ecobag	B
		200 10 x 1000 ml Ecobag	B
		243 1 x 500 ml Ecoflac mit Besteck	B
		251 1 x 1000 ml Ecoflac mit Besteck	B
	02	057 10 x 500 ml Ecoflac	B
	04	103 10 x 500 ml Ecoflac	B
		111 10 x 1000 ml Ecoflac	B
		219 20 x 250 ml Ecobag	B
		227 20 x 500 ml Ecobag	B
		235 10 x 1000 ml Ecobag	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2017	

**01 Grofenac, Filmtabletten**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>47701</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	015 20 Tablette(n)	B
		023 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		13.11.2017	

**01 Grofenac, Injektionslösung**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>47835</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, mannitolium, propylenglycolum, antiox.: E 223 9 mg, conserv.: alcohol benzylicus 120 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	011	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		13.11.2017	

**01 Grofenac Retard, Filmtabletten**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>47702</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogistikum, Analgeticum	
Packung/en	01	011	10 Tablette(n) B
		046	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		13.11.2017	

**01 Grofenac, Suppositorien**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>47703</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	018	5 Suppositorien B
		034	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		13.11.2017	

**01 Gromazol, Crème**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>48606</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, propylenglycolum, conserv.: 2-phenylethanolium, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	016	20 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.08.2017	

**01 Gromazol, Pumpspray**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>48607</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	020	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.08.2017	

**01 Gyno-Pevaryl, Vaginalcrème**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>38824</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 210, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vulvovaginale Mykosen	
Packung/en	01	015	78 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.02.2018	

**01 Gyno-Pevaryl 50 mg, Vaginalovula****02 Gyno-Pevaryl 150 mg, Vaginalovula**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>38825</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 50 mg, excipiens pro ovulo.	
	02	econazoli nitras 150 mg, excipiens pro ovulo.	
Anwendung		Vulvovaginale Mykosen	
Packung/en	01	011	15 Suppositorien B
	02	038	3 Suppositorien B
		046	1 Kombipackung(en) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.02.2018	

**01 Hexabrix 320, Injektionslösung**

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: <b>42086</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	03.07.2012
Zusammensetzung	01	meglumini ioxaglas 393 mg et natrii ioxaglas 196.5 mg corresp. iodum 320 mg, natrii calcii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	045	25 x 50 ml B
		061	10 x 100 ml B
		126	25 x 20 ml B
		134	25 x 10 ml B
		290	10 x 200 ml B
		304	1 x 10 ml B
		312	1 x 20 ml B
		320	1 x 50 ml B
		339	1 x 100 ml B
		347	1 x 200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2017	

**01 Homéogène 9, comprimés homéopathiques**

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: <b>44749</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.07.2012
Composition	01	arisaema triphyllum C3, arnica montana C3, atropa belladonna C3, bromum C3, bryonia cretica C3, euspongia officinalis C3, mercurius solubilis hahnemanni C3, phytolacca americana C3, pulsatilla pratensis C3 ana partes 0.67 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Enrouement	
Conditionnements	01	017	60 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 14.1.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		13.01.2018	

**01 Hypericum Sandoz 425, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>54729</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	03.07.2012
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 425 mg corresp. hypericinum 0.4-1.3 mg, DER: 3.5-6:1, color.: E 141, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	052	30 Kapsel(n) C
		053	100 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2008 (Änderung Präparatename, früher: Lucilium 425, Kapseln)	
Gültig bis		30.10.2013	

**01 Hypericum Sandoz 650, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55676</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	03.07.2012
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 650 mg corresp. hypericinum 0.7 -2.0 mg, DER: 3.5-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	026	30 Tablette(n) C
		027	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.1.2012 (Änderung Präparatename, früher: Lucilium 650, Filmtabletten)	
Gültig bis		20.02.2017	

**01 Ialugen, crema**

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

N° d'AMM: <b>48119</b>	Categoria di dispensazione: <b>C</b>	Index: 10.06.0.	25.07.2012
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, laurilsulfas, aromatica, conserv.: E 216, E 218, natrii dehydroacetat, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	018	25 g C
		034	60 g C
		042	500 g C
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 08.12.2008 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		29.12.2017	

**01 Ialugen, garze medicate**

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

N° d'AMM: <b>48118</b>	Categoria di dispensazione: <b>C</b>	Index: 10.06.0.	25.07.2012
Composizione	01	Tela cum unguento 4 g. Unguentum: natrii hyaluronas 0.5 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	011	10 garza impregnata C
		038	30 garza impregnata C
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 08.12.2008 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		29.12.2017	

**01 Intralipid 10 %, Infusionsemulsion****02 Intralipid 20 %, Infusionsemulsion****03 Intralipid 30 %, Infusionsemulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>29413</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	sojae oleum purificatum 100 g, glycerolum 22 g, lecithinum purificatum e vitello ovi 12 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml. Corresp. 4600 kJ.	
	02	sojae oleum purificatum 200 g, glycerolum 22 g, lecithinum purificatum e vitello ovi 12 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml. Corresp. 8400 kJ.	
	03	sojae oleum purificatum 300 g, glycerolum 16.7 g, lecithinum purificatum e vitello ovi 12 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml. Corresp. 12600 kJ.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	061 12 x 100 ml Glasflaschen	B
		088 12 x 500 ml Glasflaschen	B
		223 12 x 500 ml Infusionsbeutel	B
		282 10 x 100 ml Infusionsbeutel	B
	02	096 12 x 100 ml Glasflaschen	B
		118 12 x 250 ml Glasflaschen	B
		126 12 x 500 ml Glasflaschen	B
		258 12 x 500 ml Infusionsbeutel	B
		290 10 x 100 ml Infusionsbeutel	B
		304 10 x 250 ml Infusionsbeutel	B
	03	142 12 x 250 ml Glasflaschen	B
		169 12 x 333 ml Glasflaschen	B
		185 12 x 500 ml Glasflaschen	B
		193 6 x 1000 ml Glasflaschen	B
		274 10 x 333 ml Glasflaschen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

**01 Isochinol, pommade**

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

N° d'AMM: <b>36251</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	12.07.2012
Composition	01	quisinocaini hydrochloridum 5 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		En cas d'hémorroïdes et démangeaisons	
Conditionnements	01	026 20 g	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 12.01.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		31.12.2017	

**01 Itires, homöopathisch-spagyrische Globuli**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55994</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	barii carbonas D12 8.8 %, calcii iodidum D4 14.5 %, cistus canadensis D4 16.5 %, conium maculatum D8 14.7 %, echinacea angustifolia et (aut) pallida spag. Peka D5 16.5 %, juglans regia spag. Peka D4 14.5 %, scrophularia nodosa D4 14.5 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Lymphdrüsenentzündungen im Hals-Rachenraum	
Packung/en	01	001	10 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

**02 Kytta, Salbe**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>20713</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	09.07.2012
* Zusammensetzung	02	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:2, laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanol, E 218, E 214, butylis parahydroxybenzoas et isobutylis parahydroxybenzoas, E 216, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Erkrankungen und stumpfen Verletzungen	
Packung/en	02	011	50 g D
		038	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Februar 2010 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		07.12.2014	

**02 Kytta, Salbe**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>20713</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	09.07.2012
Zusammensetzung	02	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:2, laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanol, E 218, E 214, butylis parahydroxybenzoas et isobutylis parahydroxybenzoas, E 216, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Erkrankungen und stumpfen Verletzungen	
* Packung/en	02	011	50 g D
		038	100 g D
		039	150 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Februar 2010 (Änderung Primärverpackung, zusätzliche Tube 150 g)	
Gültig bis		07.12.2014	

**02 Kytta Wärmebalsam, Salbe**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>27348</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	18.07.2012
* Zusammensetzung	02	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:2, methylis nicotinas 12 mg, laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanolum, E 218, E 214, butylis parahydroxybenzoas et isobutylis parahydroxybenzoas, E 216, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	02	017	50 g D
		025	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Februar 2010 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		07.12.2014	

**01 Lioton 1000, Gel**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>50476</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	02.07.2012
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 1000 U.I., aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Oberflächliche Venenentzündungen, Venenbeschwerden, stumpfe Verletzungen	
Packung/en	01	014	50 g D
		022	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.11.2017	

**01 Lithiumeel, homöopathische Tabletten**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>48570</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.07.2012
Zusammensetzung	01	lithii carbonas D3 30 mg, colchicum autumnale D4 30 mg, ferri phosphas D6 30 mg, natrii carbonas D4 30 mg, rhus toxicodendron D6 90 mg, strychnos nux-vomica D6 90 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei rheumatischen Gelenkbeschwerden	
Packung/en	01	011	50 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Januar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.01.2018	

**02 Lyman-200'000 forte, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>45564</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	02.06.2012
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 2000 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipients 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	

**01 Matrifen 25 ug/h, Depotpflaster****02 Matrifen 50 ug/h, Depotpflaster****03 Matrifen 75 ug/h, Depotpflaster****04 Matrifen 100 ug/h, Depotpflaster****05 Matrifen 12 ug/h, Depotpflaster**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>57460</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 8.4 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/h.	
	02	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 16.8 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/h.	
	03	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 25.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/h.	
	04	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 33.6 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/h.	
	05	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 4.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 12.5 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	003	5 Pflaster A
		017	10 Pflaster A
	02	007	5 Pflaster A
		019	10 Pflaster A
	03	011	5 Pflaster A
		021	10 Pflaster A
	04	015	5 Pflaster A
		023	10 Pflaster A
	05	024	5 Pflaster A
		025	10 Pflaster A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.6.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		21.11.2017	

**01 Measles Vaccine (live), Lyophilisat und Lösungsmittel**

Pro Vaccine AG, Lindenstrasse 12, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>58506</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: virus morbilli vivus (Stamm: Edmonston-Zagreb) min. 1000 U., gelatina partim hydrolysata, sorbitolum, histidinum, alaninum, tricinum, argininum, lactalbuminum hydrolysatum, minimal essential medium (MEM), pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, ab dem 1. Geburtstag	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.02.2018	

**01 Menopur, Injektionspräparat**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>55763</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	11.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Packung/en	01	004	10 + 10 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2017	

**01 Minirin, Injektionslösung**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>43585</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.2.	16.07.2012
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 4 µg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Packung/en	01	010	10 x 4 µg Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2017	

**02 Minirin, Nasalspray**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>48069</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.2.	16.07.2012
Zusammensetzung	02	desmopressini acetat 0.1 mg corresp. desmopressinum 89 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Packung/en	02	037	5 ml B
		045	3 x 5 ml B
		053	6 ml B
		061	3 x 6 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2017	

**01 Minirin, Nasaltropfen**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>38088</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.2.	16.07.2012
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 0.1 mg, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Packung/en	01	017	2,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2017	

**01 Minirin 0,1 mg, Tabletten****02 Minirin 0,2 mg, Tabletten**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>49002</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.2.	16.07.2012
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 0.1 mg, excipients pro compresso.	
	02	desmopressini acetat 0.2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen; Enuresis nocturna	
Packung/en	01	017	90 Tablette(n) B
		068	30 Tablette(n) B
	02	025	90 Tablette(n) B
		084	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2017	

- 01 Morphin HCl 0,2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 02 Morphin HCl 0,4 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 03 Morphin HCl 0,5 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 04 Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 05 Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 06 Morphin HCl 2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung

Laboratorium Dr. G. Bichsel AG, Weissenaustrasse, 3800 Unterseen

Zul.-Nr.: <b>53571</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	03.07.2012
Zusammensetzung	01	morphini hydrochloridum trihydricum 0.2 mg corresp. morphinum 0.152 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	morphini hydrochloridum trihydricum 0.4 mg corresp. morphinum 0.304 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	morphini hydrochloridum trihydricum 0.5 mg corresp. morphinum 0.38 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	morphini hydrochloridum trihydricum 2 mg corresp. morphinum 1.52 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Narkoticum	
Packung/en	01	018	10 Ampulle(n) zu 10 ml A
		019	100 Ampulle(n) zu 10 ml A
	02	026	10 Ampulle(n) zu 10 ml A
		027	100 Ampulle(n) zu 10 ml A
	03	050	10 Ampulle(n) zu 10 ml A
		054	100 Ampulle(n) zu 10ml A
	04	093	10 Ampulle(n) zu 1 ml A
		094	100 Ampulle(n) zu 1 ml A
		097	10 Ampulle(n) zu 5 ml A
		098	100 Ampulle(n) zu 5 ml A
	05	131	10 Ampulle(n) zu 1 ml A
		158	100 Ampulle(n) zu 1 ml A
		166	10 Ampulle(n) zu 10 ml A
		174	100 Ampulle(n) zu 10 ml A
	06	175	10 Durchstechflasche(n) zu 20 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		13.02.2018	

**01 Morphini hydrochloridum Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung****02 Morphini hydrochloridum Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>56560</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	20.07.2012
Zusammensetzung	01	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) A
		002	100 Ampulle(n) A
	02	003	10 Ampulle(n) A
		004	100 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		16.01.2018	

**01 MST Continus 10 mg Tabletten retard****02 MST Continus 30 mg Tabletten retard****03 MST Continus 60 mg Tabletten retard****04 MST Continus 100 mg Tabletten retard****05 MST Continus 200 mg Tabletten retard**

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

Zul.-Nr.: <b>44246</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	20.07.2012
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, color.: E 110, E 127, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg, color.: E 104, E 110, E 127, excipients pro compresso obducto.	
	04	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg, color.: E 104, E 133, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	066	60 Tablette(n) A
	02	074	60 Tablette(n) A
	03	031	30 Tablette(n) A
	04	058	30 Tablette(n) A
	05	082	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		30.01.2018	

**03 Multivit-Acino, Suscaps**

\* Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>29171</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	01.07.2012
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 1000 U.I., intrac-alfa-tocopherylis acetat 2 mg, thiamini nitras 5 mg, riboflavinum 2.5 mg, pyridoxini hydrochloridum 0.5 mg, cyanocobalaminum 1 µg, nicotinamidum 40 mg, acidum folicum 0.5 mg, calcii pantothenas 4 mg, acidum ascorbicum 75 mg ut calcii ascorbas, mineralia: kalium 2 mg, calcium 75 mg, magnesium 3 mg, phosphorus 58 mg, ferrum 30 mg, cuprum 0.45 mg, manganum 0.5 mg, molybdenum 0.1 mg, zincum 0.5 mg, iodum 75 µg, alia: inositolum 15 mg, cholini hydrogenotartras 31.4 mg, methioninum 10 mg, lecithinum e soja *, arom.: ethylvanillinum, color.: E 124, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	03	034	30 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2011 (Übertragung der Zulassung; früher: Mepha Pharma AG, 4147 Aesch BL und Änderung Präparatename; früher: Vitiron, Suscaps) * aus gentechnisch veränderter Soja hergestellt	
Gültig bis		06.05.2017	

**01 Mycophenolat Mofetil Helvepharm 250mg, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62130</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	25.07.2012
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.05.2017	

**01 Mycophenolat Mofetil Helvepharm 500mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62190</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	25.07.2012
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.05.2017	

**01 NaCl 0.9 % B. Braun, Infusionslösung****02 NaCl 0.45 % B. Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>29554</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrii chloridum 4.5 g corresp. natrium 77 mmol et chloridum 77 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Isotonische, bzw. hypotonische Natriumchlorid-Lösung	
Packung/en	01	099	1 x 100 ml Injectionsflasche (Glas) B
		145	10 x 500 ml Ecoflac plus B
		153	10 x 1000 ml Ecoflac plus B
		218	3 x 100 ml Miniflac B
		226	20 x 100 ml Miniflac B
		234	20 x 50 ml Miniflac in 100 ml B
		374	20 x 5 ml Miniplasco B
		382	20 x 10 ml Miniplasco B
		390	20 x 20 ml Miniplasco B
		412	20 x 50 ml Injectionsflaschen (Glas) B
		420	20 x 100 ml Injectionsflaschen (Glas) B
		568	20 x 100 ml Ecobag B
		576	20 x 250 ml Ecobag B
		584	20 x 500 ml Ecobag B
		592	10 x 1000 ml Ecobag B
		614	10 x 250 ml Ecoflac plus B
		649	20 x 50 ml Ecobag B
		699	1 x 250 ml Ecoflac plus B
		702	1 x 500 ml Ecoflac plus B
		703	1 x 100 ml Miniflac B
		704	1 x 1000 ml Ecoflac plus B
		705	20 x 5 ml Miniplasco connect B
		706	20 x 10 ml Miniplasco connect B
		707	20 x 20 ml Miniplasco connect B
		708	100 x 10 ml Miniplasco basic B
		709	100 x 20 ml Miniplasco basic B
	02	665	20 x 500 ml Ecobag B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Juni 2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

**01 No Pic, flüssig**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>44867</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 5 mg, ethanolum, aether, alcohol isopropylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Insektenstichen	
Packung/en	01	028	3 ml D
		036	10 ml D
		037	8 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2017	

**01 No Pic Gel forte**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>46694</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	17.07.2012
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 20 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 30 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung von Insektenstichen	
Packung/en	01	015	24 g D
		016	20 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

**03 Nopil forte, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>40204</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	24.07.2012
Zusammensetzung	03	sulfamethoxazolium 800 mg, trimethoprimum 160 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	03	060	3 Tablette(n) A
		061	10 Tablette(n) A
		062	50 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Änderung bei nicht deklarationspflichtigen Hilfsstoffen)	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Widerruf der Sequenz 01)	
Gültig bis		17.07.2017	

**04 Nutriflex basal, Infusionslösung****05 Nutriflex plus, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>51671</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	30.07.2012
Zusammensetzung	04	aminoacida: isoleucinum 1.88 g, leucinum 2.5 g, lysinum anhydricum 1.82 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.56 g, phenylalaninum 2.81 g, threoninum 1.45 g, tryptophanum 0.46 g, valinum 2.08 g, argininum 2.16 g, histidinum 1 g, alaninum 3.88 g, acidum asparticum 1.2 g, acidum glutamicum 2.8 g, glycinum 1.32 g, prolinum 2.72 g, serinum 2.4 g, carbohydrata: glucosum anhydricum 125 g, mineralia: natrium 49.9 mmol, kalium 30 mmol, calcium 3.6 mmol, magnesium 5.7 mmol, chloridum 50 mmol, dihydrogenophosphas 12.8 mmol, acetas 35 mmol, acidum citricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 2640 kJ, aminoacida 32 g/l, carbohydrata 125 g/l.	
	05	aminoacida: isoleucinum 2.82 g, leucinum 3.76 g, lysinum anhydricum 2.73 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.35 g, phenylalaninum 4.21 g, threoninum 2.18 g, tryptophanum 0.68 g, valinum 3.12 g, argininum 3.24 g, histidinum 1.5 g, alaninum 5.82 g, acidum asparticum 1.8 g, acidum glutamicum 4.21 g, glycinum 1.98 g, prolinum 4.08 g, serinum 3.6 g, carbohydrata: glucosum anhydricum 150 g, mineralia: natrium 37.2 mmol, kalium 25 mmol, calcium 3.6 mmol, magnesium 5.7 mmol, chloridum 35.5 mmol, dihydrogenophosphas 20 mmol, acetas 22.9 mmol, acidum citricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 3310 kJ, aminoacida 48.1 g/l, carbohydrata 150 g/l.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	04	082	1 x 1000 ml B
		090	5 x 1000 ml B
		104	5 x 2000 ml B
		147	1 x 2000 ml B
	05	112	1 x 1000 ml B
		120	5 x 1000 ml B
		139	5 x 2000 ml B
		155	1 x 2000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Nutriflex Lipid plus ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 1250ml

02 Nutriflex Lipid plus ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 1875ml

03 Nutriflex Lipid plus ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 2500ml

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **56089** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 17.07.2012

Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 150 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>II) Fettemulsion: sojæ oleum 25 g, triglycerida saturata media 25 g, lecithinum ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua q.s. ad emulsionem.</p> <p>III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 2.82 g, leucinum 3.76 g, lysinum anhydricum 2.73 g ut lysinum monohydricum, methioninum 2.35 g, phenylalaninum 4.21 g, threoninum 2.18 g, tryptophanum 0.68 g, valinum 3.12 g, argininum 3.24 g, histidinum 1.50 g, alaninum 5.82 g, acidum asparticum 1.80 g, acidum glutamicum 4.21 g, glycinum 1.98 g, prolinum 4.08 g, serinum 3.60 g, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp. aminoacida 48 g/l, carbohydrata 150 g/l, materia crassa 50 g/l, in emulsione recenter mixta 1250 ml.</p> <p>Corresp. 5300 kJ.</p>
	02	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 225 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.</p> <p>II) Fettemulsion: sojæ oleum 37.5 g, triglycerida saturata media 37.5 g, lecithinum ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua q.s. ad emulsionem.</p> <p>III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 4.23 g, leucinum 5.64 g, lysinum anhydricum 4.1 g ut lysinum monohydricum, methioninum 3.53 g, phenylalaninum 6.32 g, threoninum 3.27 g, tryptophanum 1.02 g, valinum 4.68 g, argininum 4.86 g, histidinum 2.25 g, alaninum 8.73 g, acidum asparticum 2.7 g, acidum glutamicum 6.32 g, glycinum 2.97 g, prolinum 6.12 g, serinum 5.4 g, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp. aminoacida 48 g/l, carbohydrata 150 g/l, materia crassa 50 g/l, in emulsione recenter mixta 1875 ml.</p> <p>Corresp. 7950 kJ.</p>
	03	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 300 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>II) Fettemulsion: sojæ oleum 50 g, triglycerida saturata media 50 g, lecithinum ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua q.s. ad emulsionem.</p> <p>III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 5.64 g, leucinum 7.52 g, lysinum anhydricum 5.46 g ut lysinum monohydricum, methioninum 4.7 g, phenylalaninum 8.42 g, threoninum 4.36 g, tryptophanum 1.36 g, valinum 6.24 g, argininum 6.48 g, histidinum 3.0 g, alaninum 11.64 g, acidum asparticum 3.6 g, acidum glutamicum 8.42 g, glycinum 3.96 g, prolinum 8.16 g, serinum 7.2 g, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp. aminoacida 48 g/l, carbohydrata 150 g/l, materia crassa 50 g/l, in emulsione recenter mixta 2500 ml.</p> <p>Corresp. 10600 kJ.</p>

Anwendung

Parenterale Ernährung bei Patienten mit mittelschwerer Katabolie

Packung/en	01	002	5 x 1250 ml	B
	02	004	5 x 1875 ml	B
	03	560	5 x 2500 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.062011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis	27.11.2017			

**01 Nutriflex Lipid special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 1250ml**

**02 Nutriflex Lipid special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 1875ml**

**03 Nutriflex Lipid special ohne Elektrolyte, Infusionsemulsion 2500ml**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **56091** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 17.07.2012

Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 180 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>II) Fettemulsion: sojæ oleum 25 g, triglycerida saturata media 25 g, lecithinum ex ovo 3 g, glycerolum, natrii oleas ut aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 250 ml.</p> <p>III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 4.11 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut lysinum monohydricum, methioninum 3.42 g, phenylalaninum 6.15 g, threoninum 3.18 g, tryptophanum 1 g, valinum 4.51 g, argininum 4.73 g, histidinum 2.19 g, alaninum 8.49 g, acidum asparticum 2.63 g, acidum glutamicum 6.14 g, glycinum 2.89 g, prolinum 5.95 g, serinum 5.25 g, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp. aminoacida 70 g/l, carbohydrata 180 g/l, materia crassa 50 g/l, in emulsione recenter mixta 1250 ml.</p> <p>Corresp. 6175 kJ.</p>
	02	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 270 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.</p> <p>II) Fettemulsion: sojæ oleum 37.5 g, triglycerida saturata media 37.5 g, lecithinum ex ovo 4.5 g, glycerolum, natrii oleas ut aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.</p> <p>III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 6.16 g, leucinum 8.22 g, lysinum anhydricum 5.97 g ut lysinum monohydricum, methioninum 5.13 g, phenylalaninum 9.22 g, threoninum 4.76 g, tryptophanum 1.5 g, valinum 6.76 g, argininum 7.09 g, histidinum 3.28 g, alaninum 12.74 g, acidum asparticum 3.94 g, acidum glutamicum 9.20 g, glycinum 4.34 g, prolinum 8.93 g, serinum 7.88 g, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp. aminoacida 70 g/l, carbohydrata 180 g/l, materia crassa 50 g/l, in emulsione recenter mixta 1875 ml.</p> <p>Corresp. 9262.5 kJ.</p>
	03	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 360 g ut glucosum monohydricum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>II) Fettemulsion: sojæ oleum 50 g, triglycerida saturata media 50 g, lecithinum ex ovo 6 g, glycerolum, natrii oleas ut aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 500 ml.</p> <p>III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 8.21 g, leucinum 10.96 g, lysinum anhydricum 7.96 g ut lysinum monohydricum, methioninum 6.84 g, phenylalaninum 12.29 g, threoninum 6.35 g, tryptophanum</p>

2 g, valinum 9.01 g, argininum 9.45 g, histidinum 4.38 g, alaninum 16.98 g, acidum asparticum 5.25 g, acidum glutamicum 12.27 g, glycinum 5.78 g, prolinum 11.9 g, serinum 10.5 g, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

I) et II) et III) corresp. aminoacida 70 g/l, carbohydrata 180 g/l, materia crassa 50 g/l, in emulsione recenter mixta 1250 ml.

Corresp. 12'350 kJ.

Anwendung		Parenterale Ernährung bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Katabolie			
Packung/en	01	002	5 x 1250 ml	B	
		02	004	5 x 1875 ml	B
		03	006	5 x 2500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		27.11.2017			

### 01 Oceral, Crème

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

Zul.-Nr.: <b>45275</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	17.07.2012	
Zusammensetzung	01	oxiconazolum 10 mg ut oxiconazoli nitras, propylenglycolum, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung		Dermatomykosen		
Packung/en	01	019	30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		18.11.2017		

- 01 Olanzapin Actavis 2,5 mg, Filmtabletten  
 02 Olanzapin Actavis 5 mg, Filmtabletten  
 03 Olanzapin Actavis 7,5 mg, Filmtabletten  
 04 Olanzapin Actavis 10 mg, Filmtabletten  
 05 Olanzapin Actavis 15 mg, Filmtabletten  
 06 Olanzapin Actavis 20 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61850</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	26.07.2012
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	olanzapinum 15 mg, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	06	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
* Packung/en	01	003 28 Tablette(n) Blister	B
		006 56 Tablette(n) Blister	B
		042 56 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
	02	010 28 Tablette(n) Blister	B
		013 56 Tablette(n) Blister	B
		043 56 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
	03	017 28 Tablette(n) Blister	B
		020 56 Tablette(n) Blister	B
		044 56 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
	04	024 28 Tablette(n) Blister	B
		027 56 Tablette(n) Blister	B
		045 56 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
	05	031 28 Tablette(n) Blister	B
		034 56 Tablette(n) Blister	B
		046 56 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
	06	038 28 Tablette(n) Blister	B
		041 56 Tablette(n) Blister	B
		047 56 Tablette(n) Blister	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2011 (zusätzliche Primärverpackung: Kunststoffflaschen) Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		28.07.2016	

**02 Ovestin, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>24122</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	09.07.2012
Zusammensetzung	02	estriolum 1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Oestrogensubstitutionstherapie	
* Packung/en	02	034 3 x 30 Tablette(n)	B
		035 1 x 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1 x 30 Tabletten)	
Gültig bis		06.09.2017	

**01 Penicillin "Grünenthal" 1 Mega, Trockensubstanz zur Herstellung einer Lösung i.v./i.m.**  
**03 Penicillin "Grünenthal" 10 Mega, Trockensubstanz zur Herstellung einer Lösung i.v./i.m.**  
 Grünenthal Pharma AG, 0000 Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>56271</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.21	04.07.2012
* Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: benzylpenicillinum 1 Mio U.I. ut benzylpenicillinum natricum 599 mg pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: benzylpenicillinum 10 Mio U.I. ut benzylpenicillinum natricum 5.988 g, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	10 Durchstechflasche(n) A
	03	005	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2011 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung 56271 03) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.02.2018	

**01 Pentasa Klyisma, Klistier**  
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>50725</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	03.07.2012
Zusammensetzung	01	mesalazinum 1 g, antiox.: E 223, excipients ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Colitis ulcerosa	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		31.12.2017	

**01 Phytopharma dragées pour la vessie/Blasen Dragées**  
 Phytopharma SA, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: <b>54176</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	27.07.2012
Composition	01	betulae extractum aquosum siccum 40 mg corresp. flavonoidea 0.8 mg, DER: 4.0-8.0:1, uvae ursi extractum aquosum siccum 80 mg corresp. arbutinum 8 mg, DER: 2.8-4.2:1, equiseti extractum aquosum siccum 40 mg, DER: 4-7:1, ononidis radices extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-9:1, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de douleurs de la vessie	
Conditionnements	01	023	20 dragée(s) D
		031	60 dragée(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 07.07.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		31.12.2017	

**01 Pyralvex, Lösung**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>10700</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	rhei extractum ethanolicum siccum 50 mg corresp. glycosida anthra- chinoni 5 mg, DER: 6-8:1, acidum salicylicum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 59.5 % V/V.	
Anwendung		Adstringens der Mundschleimhaut	
Packung/en	01	027 1 x 10 ml Flasche(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.11.2017	

**01 Redoxon Orangenaroma, Lutschtabletten zuckerfrei**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56194</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	30.07.2012
* Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 500 mg ut acidum ascorbicum et natrii ascorbas, arom.: aspartamum et alia, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin-C-Präparat	
Packung/en	01	067 60 Lutschtabletten	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2009 (Widerruf der Sequenz 02 Redoxon Zitronenaroma, Lutschtabletten zuckerfrei)	
Gültig bis		30.06.2013	

**01 Renacet 475 mg, Filmtabletten****02 Renacet 950 mg, Filmtabletten**

ProReo Pharma AG, Rebgasse 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57591</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	06.07.2012
Zusammensetzung	01	calcii acetat 475 mg, arom.: saccharinum natricum, bergamottae aetheroleum et alia, excipients pro compresso obducto.	
	02	calcii acetat 950 mg, arom.: saccharinum natricum, bergamottae aetheroleum et alia, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	B
		002 200 Tablette(n)	B
	02	003 100 Tablette(n)	B
		004 200 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.02.2018	

**01 Rhinogen, crema nasale**

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

N° d'AMM: <b>54083</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	05.07.2012
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, laurilsulfas, conserv.: E 218, E 216, natrii dehydroacetat, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Trattamento della secchezza delle mucose nasali	
Confezione/i	01	017 15 g	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 14.08.2007 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		13.08.2017	

**01 Ribomustin 25 mg, Lyophilisat für Infusionslösung****02 Ribomustin 100 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>58816</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 25 mg corresp. bendamustinum 22.7 mg, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 100 mg corresp. bendamustinum 90.8 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n) A
		002	10 Durchstechflasche(n) A
		003	20 Durchstechflasche(n) A
		006	1 Durchstechflasche(n) A
	02	004	1 Durchstechflasche(n) A
		005	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2009	
Gültig bis		24.03.2014	

**01 Risperdal Quicklet 0,5 mg, Schmelztabletten****02 Risperdal Quicklet 1 mg, Schmelztabletten****03 Risperdal Quicklet 2 mg, Schmelztabletten****04 Risperdal Quicklet 3 mg, Schmelztabletten****05 Risperdal Quicklet 4 mg, Schmelztabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>56185</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.5 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	risperidonum 1 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	risperidonum 2 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.	
	04	risperidonum 3 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.	
	05	risperidonum 4 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
	02	006	28 Tablette(n) B
		008	56 Tablette(n) B
	03	010	28 Tablette(n) B
		012	56 Tablette(n) B
	04	022	28 Tablette(n) B
	05	024	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.03.2018	

**01 Rotpunkt Apotheke Reisedragées, Dragées**

Parcopharm AG, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58556</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.09.0.	25.07.2012
Zusammensetzung	01	dimenhydrinatum 50 mg, coffeinum 50 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reisekrankheit	
Packung/en	01	001	10 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.03.2018	

**01 Sangerol mint, Spüllösung**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49437</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 5.33 mg, lysozymi hydrochloridum 8 mg corresp. 160000 U. FIP, tyrothricinum 10 mg, propylenglycolum, xylitolum, aromatica, color.: E 104, E 131, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	021	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2017	

**01 Sangerol, Spray**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51808</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 0.355 mg, lysozymi hydrochloridum 0.53 mg corresp. 10700 U. FIP, tyrothricinum 0.67 mg, propylenglycolum, xylitolum, aromatica, color.: E 104, E 131, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	010	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2017	

**01 Selenium-Homaccord, homöopathische Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>48572</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.07.2012
Zusammensetzung	01	selenium metallicum D10, selenium metallicum D15, selenium metallicum D30, selenium metallicum D200, kalii phosphas D2, kalii phosphas D10, kalii phosphas D30, kalii phosphas D200 ana partes 5 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei cerebraler Leistungsschwäche	
Packung/en	01	014	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

**01 Selenokehl, homöopathische Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>52426</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	natrii selenis D4 80 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei cerebraler Leistungsschwäche	
Packung/en	01	014	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2017	

**02 Septivon, solution**

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: <b>37816</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	17.07.2012
Composition	02	triclocarbanum 5 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		désinfectant	
Conditionnements	02	019	250 ml D
		027	120 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.09.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.12.2017	

**01 Sinemet CR 50/200 mg, Tabletten****02 Sinemet CR 25/100 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>50931</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	levodopum 200 mg, carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	02	levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	02	048	30 Tablette(n) B
		056	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2017	

**01 Sinemet 25/100 mg, Tabletten****02 Sinemet 25/250 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>38099</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	02	levodopum 250 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	035	30 Tablette(n) B
		043	100 Tablette(n) B
	02	019	30 Tablette(n) B
		027	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2017	

**01 Solcoseryl, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>26395</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.06.0.	17.07.2012
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 2.07 mg (Rind: Blut), excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wund- und Heilsalbe	
Packung/en	01	011	20 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

**01 Solmucol 600 Erkältungshusten, Granulato**

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

N° d'AMM: <b>57868</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	19.07.2012
Composizione	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 2.7 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	001	7 bustina/bustine D
		005	14 bustina/bustine D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 14.12.2007 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		13.12.2017	

**01 Sumatriptan Sandoz, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57480</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	20.07.2012
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	B
		003 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.01.2018	

**01 Surmontil 25 mg, comprimés sécables****02 Surmontil 100 mg, comprimés sécables**

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

N° d'AMM: <b>28789</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	12.07.2012
Composition	01	trimipraminum 25 mg ut trimipramini maleas, excipiens pro compresso.	
	02	trimipraminum 100 mg ut trimipramini maleas, excipiens pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	017 50 comprimé(s)	B
		068 200 (4 x 50) comprimé(s) emballage multiple	B
	02	033 20 comprimé(s)	B
		041 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		13.12.2017	

**01 Surmontil, gouttes**

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

N° d'AMM: <b>29479</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	12.07.2012
Composition	01	trimipraminum 40 mg ut trimipramini mesilas, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, color.: E 150, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae corresp. ethanolum 11 % V/V.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	011 30 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		13.12.2017	

**01 Synacthen Depot 1 mg/ml, Injektionssuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>33801</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.1.	03.07.2012
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 1 mg ut tetracosactidi hexaacetas, zinci chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		ACTH-Therapie	
Packung/en	01	033 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2017	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>31723</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.1.	03.07.2012
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 0.25 mg ut tetracosactidi hexaacetas, acidum aceticum glaciale, natrii acetate trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Funktionsdiagnostik der NNR; ACTH-Therapie	
Packung/en	01	027 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2017	

**01 Synalar-N, crème**

Farmaceutica Teofarma Suisse SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>29729</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	10.07.2012
Composition	01	fluocinoloni acetonidum 0.25 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Dermatoses inflammatoires ou allergiques, surinfectées par des bactéries	
Conditionnements	01	026 15 g	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16.07.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		11.11.2017	

**01 Synalar-N, pommade**

Farmaceutica Teofarma Suisse SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>29730</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	10.07.2012
Composition	01	fluocinoloni acetonidum 0.25 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, propylenglycolum, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Dermatoses inflammatoires ou allergiques, surinfectées par des bactéries	
Conditionnements	01	024 15 g	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16.07.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		18.11.2017	

**01 Syntocinon, Spray**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>25644</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.2.	30.07.2012
Zusammensetzung	01	oxytocinum 40 U.I., conserv.: E 216, E 218, chlorobutanolum hemihydricum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Förderung der Milchentleerung und Mastitis-Prophylaxe	
Packung/en	01	018 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2017	

**01 Tamsulix T-Mepha retard, Retardtabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>62091</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	B
		005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2012 (Änderung Präparatename, früher: Tamsulosin-Mepha T, Retardtabletten)	
Gültig bis		02.10.2016	

**01 Tamsulosin T-Mepha retard, Depotabs**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>62292</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	B
		005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2012 (Änderung Präparatename, früher: Tamsulin-Mepha T, Depotabs)	
Gültig bis		08.12.2016	

**01 Telebrix 12 Natrium, Infusionslösung**

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: <b>38359</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	natrii ioxitalamas 210 mg corresp. iodum 120 mg, natrii calcii edetas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	010 1 x 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2017	

**01 Terbifil Sandoz, Creme**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57636</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	27.07.2012
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
* Packung/en	01	002 15 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2011 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland; Änderung Präparatena-men, früher: Terbifil, Creme)	
Gültig bis		07.02.2017	

**01 Terzolin, Shampoo**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>53698</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 10 mg, propylenglycolum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 131, antiox.: E 321, conserv.: quaternium-15, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum/Antiseborrhoikum	
Packung/en	01	018 60 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2017	

**01 Topiramate Pfizer 25 mg, Filmtabletten****02 Topiramate Pfizer 50 mg, Filmtabletten****03 Topiramate Pfizer 100 mg, Filmtabletten****04 Topiramate Pfizer 200 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>59533</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	10.07.2012
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	topiramatum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.06.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.06.2015	

**01 Triamcort Depot 10mg/1ml, Kristallsuspension zur Injektion**  
**02 Triamcort Depot 40mg/1ml, Kristallsuspension zur Injektion**  
**03 Triamcort Depot 20mg/1ml, Kristallsuspension zur Injektion**  
**04 Triamcort Depot 80mg/2ml, Kristallsuspension zur Injektion**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>41174</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.24	03.07.2012
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetonidum 10 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	triamcinoloni acetonidum 40 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	triamcinoloni acetonidum 20 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	triamcinoloni acetonidum 80 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 19.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	013	1 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
		099	25 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	021	1 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
		072	25 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	056	1 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
		064	25 x 1 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
	04	048	1 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
		080	25 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2017	

**04 Trilafon 2 mg, Filmtabletten**  
**05 Trilafon 4 mg, Filmtabletten**  
**06 Trilafon 8 mg, Filmtabletten**  
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>23510</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	04	perphenazinum 2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	perphenazinum 4 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	perphenazinum 8 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	04	082	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	05	083	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	06	084	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2017	

**02 True Test, Pflaster**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>56688</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	26.07.2012
* Zusammensetzung	02	<p>Tela cum praeparatione (Panel 1): niccoli sulfas 0.16 mg, alcoholes adipis lanae 0.81 mg, neomycini sulfas 0.19 mg, kalii dichromas 19 µg, Cain-Mix: benzocainum 0.364 mg, cinchocaini hydrochloridum 73 µg, tetracaini hydrochloridum 73 µg, Parfum-Mix: amylcinnamaldehydum 15 µg, isoeugenolum 15 µg, cinnamaldehydum 34 µg, eugenolum 34 µg, alcohol cinnamylicus 54 µg, hydroxycitronellalum 54 µg, geraniolum 70 µg, evernia prunastri 70 µg, colophonium 0.69 mg, epoxy resina 41 µg, Quinolin-Mix: clioquinolum 77 µg, chlorquinaldolum 77 µg, balsamum peruvianum 0.65 mg, ethylendi- amini dihydrochloridum 41 µg, cobalti dichloridum 16 µg, excipiens pro praeparatione.</p> <p>Tela cum praeparatione (Panel 2): resina p-tert-butylphenoli formaldehydi 41 µg, Paraben-Mix: E 218 0.16 mg, E 214 0.16 mg, E 216 0.16 mg, butylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, benzylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, Carba-Mix: diphenylguanidinum 68 µg, zinci diethyldithiocarbamas 68 µg, zinci dibutyldithiocarbamas 68 µg, Schwarzgummi-Mix: isopropyl-phenyl-para-phenylendiaminum 10 µg, cyclohexyl-phenyl-para-phenylendiaminum 25 µg, diphenyl-para-phenylendiaminum 25 µg, methyl(chloro)isothiazolinonum 3.2 µg, quaternium-15 81 µg, 2-mercapto-benzothiazolum 61 µg, para-phenylendiaminum 73 µg, formaldehydum ut hydroxymethylis succinimidum, Mercapto-Mix: morpholinylmercapto-benzothiazolum 20 µg, cyclohexylbenzothiazylis sulphenamidum 20 µg, dibenzothiazylis disulphidum 20 µg, thiomersalum 6.5 µg, Thiuram-Mix: sulfiramum 5 µg, thiramum 5 µg, disulfiramum 5 µg, dipentamethylenis thiurami disulphas 5 µg, excipiens pro praeparatione.</p> <p>Tela cum praeparatione (Panel 3): diazolidinyl-ureum 0.45 mg, imidazolidinyl-ureum 0.49 mg, budesonidum 0.8 µg, tixocortoli-21 pivalas 2.4 µg, hydrocortisoni-17 butyras 16 µg, excipiens pro praeparatione.</p>	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	02	002	10 x 3 Pflaster
Bemerkung			A
Gültig bis		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
		28.09.2015	

**01 Valium Roche 2 mg, Tabletten****02 Valium Roche 5 mg, Tabletten****03 Valium Roche 10 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>28840</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	diazepamum 2 mg, excipients pro compresso.	
	02	diazepamum 5 mg, excipients pro compresso.	
	03	diazepamum 10 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolytikum	
Packung/en	01	012 30 Tablette(n)	B
	02	039 25 Tablette(n)	B
		047 100 Tablette(n)	B
	03	063 25 Tablette(n)	B
		071 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		18.12.2017	

**01 Valium Roche 10 mg, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>30433</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	05.07.2012
Zusammensetzung	01	diazepamum 10 mg, propylenglycolum, ethanolum, conserv.: E 210 5 mg, E 211 95 mg, alcohol benzylicus 31.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Anxiolytikum	
Packung/en	01	017 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		18.12.2017	

**01 Vaminolact, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>49854</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	13.07.2012
Zusammensetzung	01	aminoacida: alaninum 6.3 g, argininum 4.1 g, acidum asparticum 4.1 g, cysteinum 1.0 g, acidum glutamicum 7.1 g, glycinum 2.1 g, histidinum 2.1 g, isoleucinum 3.1 g, leucinum 7.0 g, lysinum anhydricum 5.6 g, methioninum 1.3 g, phenylalaninum 2.7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.8 g, taurinum 0.3 g, threoninum 3.6 g, tryptophanum 1.4 g, tyrosinum 0.5 g, valinum 3.6 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1000 kJ, aminoacida 65.3 g/l.	
Anwendung		Parenterale Aminosäurezufuhr bei Kindern	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.10.2013	

**01 Venlafaxin-Mepha 37.5, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57816</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.01.2018	

**01 Vinorelbin Actavis 10 mg / 1 ml, Lösung für i.v. Injektion/Infusion****02 Vinorelbin Actavis 50 mg / 5 ml, Lösung für i.v. Injektion/Infusion**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58278</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	13.07.2012
Zusammensetzung	01	vinorelbinum 10 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	vinorelbinum 50 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
		004	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	2 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
		003	10 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
		005	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.02.2018	

**01 Vitalipid N Infant, Infusionszusatz, Emulsion****02 Vitalipid N Adult, Infusionszusatz, Emulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>43679</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	12.07.2012
Zusammensetzung	01	retinoli palmitas 230 U.I., ergocalciferolum 40 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 0.64 mg, phytomenadionum 20 µg, sojæ oleum fractionatum, lecithinum fractionatum e vitello ovi, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	retinoli palmitas 330 U.I., ergocalciferolum 20 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 0.91 mg, phytomenadionum 15 µg, sojæ oleum fractionatum, lecithinum fractionatum e vitello ovi, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitaminzusatz zu Intralipid für die parenterale Ernährung	
Packung/en	01	023 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	02	015 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.11.2017	

**03 Vitamin D3 Wild, Oel**

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

Zul.-Nr.: <b>57690</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	27.07.2012
* Zusammensetzung	03	cholecalciferolum 20'000 U.I., excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	03	071 10 ml Flasche(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2010 (Änderung Primärverpackung: Tropfeinsatz; neue Dosierung: wieder 500 IE/Tropfen, 1 ml = 40 Tropfen)	
Gültig bis		17.06.2014	

**02 Zink Nutrimed Citron, Brausetabletten****03 Zink Nutrimed Orange, Brausetabletten**

Nutrimed AG, Spalenvorstadt 34, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>51721</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	03.07.2012
Zusammensetzung	02	zincum 5 mg ut zinci sulfas heptahydricum, saccharinum, aromatica, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
	03	zincum 5 mg ut zinci sulfas heptahydricum, saccharinum, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	02	047 20 Tablette(n)	B
	03	063 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2017	

**01 Zurcal 40 mg, magensaftresistente Tabletten****02 Zurcal 20 mg, magensaftresistente Tabletten**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>54240</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	19.07.2012
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis	
Packung/en	01	015	15 Tablette(n) B
		023	30 Tablette(n) B
		031	60 Tablette(n) B
		058	7 Tablette(n) B
		112	90 x 15 Tablette(n) B
	02	066	15 Tablette(n) B
		074	30 Tablette(n) B
		082	60 Tablette(n) B
		090	120 Tablette(n) B
		104	90 x 15 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.01.2018	

**01 18F-FDG-FR, Injektionslösung**

Posimed Radiopharm AG, 3001 Bern

Zul.-Nr.: <b>55758</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.1.	31.07.2012
Zusammensetzung	01	fludeoxyglucosum(18-F) zum Kalibrierungszeitpunkt 300-3100 MBq, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Radiodiagnostikum für die PET-Tomographie	
Packung/en	01	001	15 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2017	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Benamin Lotion ad us.vet.**

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

Zul.-Nr.: <b>51836</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	06.07.2012
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, zinci oxidum 80 mg, color.: E 172, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Linderndes und abschwellendes lokales Antihistaminikum für Pferde, Hunde, Katzen, kleine Nager und Kaninchen	
Packung/en	01	014 250 ml	C
		022 750 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2017	

**01 Cyclo-Spray ad us.vet., Spray**

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

Zul.-Nr.: <b>55647</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	12.07.2012
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 3.21 g corresp. chlortetracyclinum 7.3 % m/m, color.: E 131, excipients ad suspensionem, propellentia ad aerosolum pro vase 211 ml.	
Anwendung		Antibiotikum-Spray für Rinder, Schafe und Schweine	
* Packung/en	01	002 211 ml	A
		003 211 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: Spraydose mit zusätzlichem Ventil-Düsensystem 211ml)	
Gültig bis		18.01.2017	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60446</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.07.2012
Zusammensetzung	01	moxidectinum 20 mg, sorbitani oleas, conserv.: alcohol benzylicus 70 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
* Packung/en	01	001 50 ml	A
		002 200 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 200 ml)	
Gültig bis		14.02.2016	

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

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

Zul.-Nr.: <b>45527</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	06.07.2012
Zusammensetzung	01	isoxsuprini hydrochloridum 10 mg, glycerolum (85 per centum), acidum citricum monohydricum, antiox.: E 223 0.2 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Uterusrelaxans für Rind, Schaf, Ziege und Schwein	
Packung/en	01	018	20 ml B
		026	10 x 20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.12.2017	

**02 Dexatat ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>36999</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	05.07.2012
Zusammensetzung	02	dexamethasolum 2 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, natrii citras dihydricus, conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glukokorticosteroid-Therapie für Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund und Katze	
Packung/en	02	047	50 ml B
		055	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2017	

**01 Dimazon ad us.vet., Tabletten**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>36731</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	10.07.2012
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Saluretikum (Diuretikum) zur oralen Anwendung für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	028	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.11.2017	

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

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>51376</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.07.2012
Zusammensetzung	01	triclabendazolum 50 mg, levamisoli hydrochloridum 37.5 mg, antiox.: E 223, conserv.: E 210, E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Magen-, Darm- und Lungenwürmer sowie Leberegelbefall bei Schafen	
Packung/en	01	064	800 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

**01 Esb3 30% ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>33634</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	04.07.2012
Zusammensetzung	01	sulfaclozinum natricum monohydricum 30 % m/m, excipiens ad pulverem.	
Anwendung		Hühnerkokzidiosen verursacht durch Eimeria spp. (E. acervulina, E. maxima, E. necatrix, E. tenella, E. brunetti) in Aufzucht-, Mast-, Junghennen- und Legehennenbeständen. Geflügeltyphus der Hühner nach Infektion mit Salmonella gallinarum. Geflügelcholera der Hühner nach Infektion mit Pasteurella multocida	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		14.11.2017	

**01 Hyalovet 20 ad us.vet., solution injectable**

TRB CHEMEDICA INTERNATIONAL SA, 12, rue Michel-Servet, 1206 Genève

N° d'AMM: <b>45449</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	24.07.2012
Composition	01	natrii hyaluronas 20 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Maladies des articulations chez les chevaux	
Conditionnements	01	017	2 ml A
		025	2 ml A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11 septembre 2008 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.12.2017	

**02 Lidocain 2% Streuli ad us.vet., Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>50564</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	13.07.2012
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaesthetikum für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	088	100 ml B
		096	10 x 100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Februar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.02.2018	

**01 Lincocin Neo intramammär ad us.vet., Lösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54334</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.07.2012
Zusammensetzung	01	lincomycinum 330 mg ut lincomycini hydrochloridum, neomycinum 100 mg ut neomycini sulfas, dinatrii edetas, aqua ad iniectionem pro 10 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	036 24 x 10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.10.2017	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>40070</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	10.07.2012
* Zusammensetzung	01	lincomycinum 50 mg ut lincomycini hydrochloridum, spectinomycinum 100 mg ut spectinomycini sulfas, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	052 1 x 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.02.2012 (Streichung des Überschusses von 5% Benzylalkohol)	
Gültig bis		14.03.2017	

**01 Prevender Insektizidhalsband für kleine und mittelgrosse Hunde****02 Prevender Insektizidhalsband für grosse Hunde****03 Prevender Insektizidhalsband für Katzen**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>51359</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	12.07.2012
Zusammensetzung	01	dimpylatum 4.5 g, conserv.: calcii/zinci stearas + E 321, excipients pro praeparatione.	
	02	dimpylatum 6.3 g, conserv.: calcii/zinci stearas + E 321, excipients pro praeparatione.	
	03	dimpylatum 2.1 g, conserv.: calcii/zinci stearas + E 321, excipients pro praeparatione.	
Anwendung	01	Halsband gegen Flöhe und Zecken für kleine und mittelgrosse Hunde	
	02	Halsband gegen Flöhe und Zecken für grosse Hunde	
	03	Halsband gegen Flöhe und Zecken für Katzen	
Packung/en	01	011 1 Halsband	E
	02	038 1 Halsband	E
	03	046 1 Halsband	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.12.2017	

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

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>51905</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	03.07.2012
Zusammensetzung	01	lufenuronum 133 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro vase.	
	02	lufenuronum 266 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro vase.	
Anwendung		Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall bei Katzen	
Packung/en	01	024	6 Ampulle(n) D
	02	032	6 Ampulle(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2017	

**01 Stomorgyl 10 ad us.vet., comprimés**

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

N° d'AMM: <b>40196</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	05.07.2012
Composition	01	spiramycinum 250 mg, metronidazolum 125 mg. Pellicule: color.: E 124, excipients pro compresso.	
Indication		Comprimés antiinfectieux buccaux pour chiens et chats	
Conditionnements	01	048	20 comprimé(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 27 septembre 2007 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		26.09.2017	

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

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

Zul.-Nr.: <b>49260</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.07.2012
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum natriicum 100 mg, sulfamethoxyypyridazinum 200 mg, natrii hydroxidum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sulfonamid-Injektionslösung für Rind, Pferd und Schwein	
* Packung/en	01	017	100 ml A
		018	10 x 100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2012 (Neue Packungsgrößen, neu: 100 ml, 10 x 100 ml)	
Gültig bis		27.08.2017	

**01 Virbagen Omega 5 ad us.vet., Injektionspräparat**  
**02 Virbagen Omega 10 ad us.vet., Injektionspräparat**  
 Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>55685</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.07.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: interferonum omega ADNr 5 Mio. U.I., natrii chloridum, sorbitolum, gelatina. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: interferonum omega ADNr 10 Mio. U.I., natrii chloridum, sorbitolum, gelatina. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antivirales Immunstimulans für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002	5 Flasche(n) A
	02	004	5 Flasche(n) A
		006	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

**01 Zitac vet 100 ad us.vet., Tabletten**  
**02 Zitac vet 200 ad us.vet., Tabletten**  
**03 Zitac vet 50 ad us.vet., Tabletten**  
 Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>56171</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.07.2012
Zusammensetzung	01	cimetidinum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	cimetidinum 200 mg, excipiens pro compresso.	
	03	cimetidinum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		H2-Rezeptoren-Antagonist für Hunde	
Packung/en	01	008	3 x 10 Tablette(n) B
		010	10 x 10 Tablette(n) B
	02	012	3 x 10 Tablette(n) B
		014	10 x 10 Tablette(n) B
	03	016	3 x 10 Tablette(n) B
		018	10 x 10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.11.2017	

## 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. Juli 2012 übernimmt die Firma **Acino Pharma AG, Liesberg** folgendes Präparat der Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL:**

A compter du 1 juillet 2012, l'entreprise **Acino Pharma AG, Liesberg** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
29171	Multivit-Acino, Suscaps

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

Per 1. Juli 2012 übernimmt die Firma **Max Zeller Söhne AG, Rohmashorn** folgende Präparate der Firma **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen:**

A compter du 1 juillet 2012, l'entreprise **Max Zeller Söhne AG, Rohmashorn** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
44209	Prospan Hustentropfen
52777	Prospan Hustensaft

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Juli 2012 übernimmt die Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier** die folgenden Präparate der Firma **Genzyme GmbH, Baar:**

A compter du 1 juillet 2012 l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Genzyme GmbH, Baar :**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
53588	Thymoglobuline, concentré pour perfusion
54663	Cerezyme, poudre à diluer pour perfusion
56261	Fabrazyme, poudre pour solution à diluer pour perfusion
56297	Renagel, comprimé pelliculé
57428	Aldurazyme, Concentré à diluer pour perfusion
57687	Thyrogen, poudre pour solution injectable
58038	Myozyme, Lyophilisat pour solution à diluer pour perfusion
61648	Renvela, comprimé pelliculé
61649	Renvela, poudre

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 18. Juli 2012 übernimmt die Firma **Max Zeller Söhne AG, Romanshorn** folgendes Präparat der Firma **HPC Harras Pharma Curarina AG, Gümligen:**

A compter du 18 juillet 2012 l'entreprise **Max Zeller Söhne AG, Romanshorn** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **HPC Harras Pharma Curarina AG, Gümligen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
53712	Traumaplant, Salbe

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Alendronat Orion 70 mg, Wochentabletten</b> Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	<b>59488</b>	<b>B</b>	07.99.0.	24.04.2012
1	01	<b>Amlodipin Orion 5 mg, Tabletten</b> Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	<b>58997</b>	<b>B</b>	02.06.1.	23.05.2012
1	02	<b>Amlodipin Orion 10 mg, Tabletten</b> Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	<b>58997</b>	<b>B</b>	02.06.1.	23.05.2012
1	01	<b>Aricept Liquid 1 mg/ml, orale Lösung</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>57494</b>	<b>B</b>	01.99.0.	09.01.2012
1	02	<b>Ceenu 40 mg, Kapseln</b> Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	<b>43946</b>	<b>A</b>	07.16.1.	31.12.2012
1	01	<b>Clopidogrel Medis 75 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60108</b>	<b>B</b>	06.03.2.	06.03.2012
1	01	<b>Dapotum D 25, Injektionslösung</b> Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	<b>36103</b>	<b>B</b>	01.05.0.	31.12.2012
1	02	<b>Dapotum D 100, Injektionslösung</b> Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	<b>36103</b>	<b>B</b>	01.05.0.	31.12.2012
1	04	<b>Dapotum D 50, Injektionslösung</b> Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	<b>36103</b>	<b>B</b>	01.05.0.	31.12.2012

1	02	<b>Dogmatil, solution buvable</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>34317</b>	<b>B</b>	01.05.0.	11.06.2012
1	01	<b>Donepezil Spirig 5 mg, Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>62669</b>	<b>B</b>	01.99.0.	09.05.2012
1	02	<b>Donepezil Spirig 10 mg, Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>62669</b>	<b>B</b>	01.99.0.	09.05.2012
1	01	<b>Fansidar, Injektionslösung i.m.</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>38223</b>	<b>A</b>	08.04.1.	07.06.2012
1	01	<b>Finasterid Orion 5, Filmtabletten</b> Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	<b>58854</b>	<b>B</b>	05.99.0.	25.05.2012
1	01	<b>Finasterid-Mepha 1, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	<b>60515</b>	<b>B</b>	10.99.0.	31.05.2012
1	01	<b>Fludara, Lyophilisat</b> Genzyme GmbH, Weststrasse 3, 6340 Baar	<b>52795</b>	<b>A</b>	07.16.1.	30.06.2012
1	01	<b>HypoTears, Augentropfen</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>44816</b>	<b>D</b>	11.08.2.	19.03.2012
1	02	<b>MabCampath 30 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Genzyme GmbH, Weststrasse 3, 6340 Baar	<b>55954</b>	<b>A</b>	07.16.1.	30.06.2012
1	01	<b>Migpriv, poudre en sachet</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>53870</b>	<b>B</b>	02.05.1.	24.05.2012
1	01	<b>Rasival 150 mg/160 mg, Filmtablette</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>60413</b>	<b>B</b>	02.07.2.	21.05.2012
1	02	<b>Rasival 300 mg/320 mg, Filmtablette</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>60413</b>	<b>B</b>	02.07.2.	21.05.2012
1	01	<b>Reminyl 4 mg, Filmtabletten</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>55289</b>	<b>B</b>	01.99.0.	06.10.2011

1	02	<b>Reminyl 8 mg, Filmtabletten</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>55289</b>	<b>B</b>	01.99.0. 06.10.2011
1	03	<b>Reminyl 12 mg, Filmtabletten</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>55289</b>	<b>B</b>	01.99.0. 06.10.2011
1	01	<b>Reminyl 4 mg/ml, orale Lösung</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>55290</b>	<b>B</b>	01.99.0. 06.10.2011

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Ektomin 100 EC ad us.vet., emulgierbares Konzentrat</b> Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	<b>49427</b>	<b>B</b>	08.06.2012
1	02	<b>Meliovet 3 I ad us.vet., Arzneimittelvormischung</b> Haefliger AG, Mühleweg 4, 3360 Herzogenbuchsee	<b>54575</b>	<b>A</b>	04.06.2012
1	01	<b>Prifinial ad us.vet., Dragées</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>43952</b>	<b>B</b>	11.05.2012

## 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	<b>Gelsemium-Homaccord, homöopathische Injektionslösung</b> Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>48959</b>	<b>B</b>	20.01.0.	25.11.2012
01	<b>Isotretinoin-Teva 10 mg, Kapseln</b> Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	<b>56107</b>	<b>A</b>	10.02.0.	24.03.2013
02	<b>Isotretinoin-Teva 20 mg, Kapseln</b> Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	<b>56107</b>	<b>A</b>	10.02.0.	24.03.2013
01	<b>Padma 28 Tabletten, tibetisches Heilmittel</b> Padma AG, Wiesenstrasse 5, 8603 Schwerzenbach	<b>41125</b>	<b>D</b>	02.99.0.	31.07.2012
01	<b>Padmed Circosan Tabletten, tibetisches Heilmittel</b> Padma AG, Wiesenstrasse 5, 8603 Schwerzenbach	<b>55656</b>	<b>D</b>	02.99.0.	31.07.2012

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Equivermex ad us.vet., Pellets</b> ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	<b>54799</b>	<b>B</b>	23.05.2012
01	<b>Lugol Biokema ad us.vet., pommade en injecteur</b> Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	<b>44617</b>	<b>B</b>	15.12.2012
01	<b>Optimectin Oraldoser ad us.vet., Suspension</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>57651</b>	<b>A</b>	04.10.2012
01	<b>Oxytetra 200 ad us.vet., Injektionslösung</b> Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee	<b>41709</b>	<b>A</b>	16.12.2012
01	<b>Prifinial ad us.vet., Injektionslösung</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>43951</b>	<b>B</b>	02.10.2012
01	<b>Xylapan ad us.vet., Injektionslösung</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>48616</b>	<b>B</b>	11.10.2012