



Amtliches Publikationsorgan der Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut, Bern

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

#### Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

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

Regulatory News  Meldeverfahren für homöopathische und anthroposophische		Seite
Sonderbewilligungen für Human- und Tierarzneimittel 638  Regulatory News  Meldeverfahren für homöopathische und anthroposophische	Im Brennpunkt	
nund Tierarzneimittel 638  Regulatory News  Meldeverfahren für homöopathische und anthroposophische	Neue Gesuchsformulare für	
Regulatory News Meldeverfahren für homöopathische und anthroposophische	Sonderbewilligungen für Human-	
Meldeverfahren für homöopathische und anthroposophische	und Tierarzneimittel	638
und anthroposophische	Regulatory News	
	Meldeverfahren für homöopathische	
Ting and a final total and a land that it are	und anthroposophische	
Herarzneimittei onne indikation 640	Tierarzneimittel ohne Indikation	640
Angabe des ATC-Codes in den	Angabe des ATC-Codes in den	·
Arzneimittel-Listen im Internet 642	Arzneimittel-Listen im Internet	642
Vorkontrolle von Publikumswerbung:	Vorkontrolle von Publikumswerbung:	
Gebührenerhebung und Anpassung des	Gebührenerhebung und Anpassung des	
Bewilligungsverfahrens 644	Bewilligungsverfahrens	644

	Seite
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	648
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	649
Neuzulassungen	652
Revisionen und Änderungen der	
Zulassung	664
Zentralstelle für Änderung Firmen	730
Widerruf der Zulassung	733
Erlöschen der Zulassung	737

#### **Swissmedic Kontaktliste**

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

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

#### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

	Page
Actualités	
Nouveaux formulaires de requête pour	
des autorisations spéciales de médica-	
ments à usage humain et vétérinaire	639
Réglementation	
Procédure d'annonce pour médicaments	
vétérinaires homéopathiques et	
anthroposophiques sans indication	641
Indication du code ATC dans les listes	
de médicaments sur Internet	643
Contrôle préalable de la publicité	
destinée au public: perception des	
émoluments et adaptation de la procé-	
dure d'autorisation	646

	Page
Miscellanées	
Retraits de lots	648
Lots de fabrication admis à la	
commercialisation	649
Nouvelles autorisations	652
Révisions et changements de	
l'autorisation	664
Registre Swissmedic des titulaires	
d'AMM	730
Révocation de l'autorisation de mise	
sur le marché	733
Extinction de l'autorisation de mise	
sur le marché	737

#### **Annuaire Swissmedic**

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

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

#### Légende

#### Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvable
- 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

#### Neue Gesuchsformulare für Sonderbewilligungen für Human- und Tierarzneimittel

Sonderbewilligungen werden unter gewissen Voraussetzungen für den Einsatz und die Einfuhr von Arzneimitteln erteilt, die in der Schweiz nicht zugelassen sind (Art. 36 AMBV und Art. 7 TAMV). Ab dem 1. November 2008 stehen neue Gesuchsformulare auf der Swissmedic-Homepage bereit, je eines für Human- und Tierarzneimittel. Die Erläuterungen zu den Sonderbewilligungen wurden ebenfalls revidiert.

Was ist neu? Bis anhin standen für Human- und Tierarzneimittel je zwei Gesuche zur Verfügung, eines für den Einsatz im "compassionate use", das andere für den "Einsatz im Einzelfall". Diese Unterscheidung fällt neuerdings weg, da die beiden Gesuchstypen nach dem gleichen Prozedere bearbeitet werden. Es findet eine Abwägung zwischen medizinischem Nutzen und dem Risiko für den Patienten statt und die rechtlichen Rahmenbedingungen werden geprüft. Inhaltlich unterscheiden sich die neuen Formulare nur in Nuancen von den bisherigen. Neu jedoch ist das Layout, welches das Gesuch auf eine Seite zusammenfasst.

Gänzlich überarbeitet wurden die Erläuterungen zu den Sonderbewilligungsgesuchen. Stand in der ersten Fassung die rechtliche Stellung der Sonderbewilligungen im Mittelpunkt, so wird in der neuen Fassung mehr Gewicht darauf gelegt, Gesuchstellern eine Hilfestellung zu bieten, insbesondere zur Abklärung, ob eine Sonderbewilligung für den beabsichtigten Einsatz eines Arzneimittels notwendig ist. Die neuen Erläuterungen berücksichtigen auch Tierarzneimittel, für welche bisher keine zur Verfügung standen.

# Nouveaux formulaires de requête pour des autorisations spéciales de médicaments à usage humain et vétérinaire

A certaines conditions, des autorisations spéciales peuvent être délivrées pour l'emploi et l'importation de médicaments qui ne sont pas autorisés sur le marché suisse (art. 36 OAMéd et art. 7 OMédV). A partir du 1er novembre 2008, de nouveaux formulaires sont à disposition sur le site Internet de Swissmedic, l'un pour les médicaments à usage humain, l'autre pour ceux à usage vétérinaire. Les explications au sujet des autorisations spéciales ont aussi été révisées.

Quoi de neuf? Jusqu'à présent, il existait deux types de demandes tant pour les médicaments à usage humain que pour ceux à usage vétérinaire, l'un pour un «compassionate use» l'autre pour un cas particulier. Cette distinction est supprimée car ces deux types sont traités selon le même processus. Une évaluation est faite entre le bénéfice médical et le risque pour le patient ainsi qu'une détermination des conditions légales. Le contenu des nouveaux formulaires n'est que marginalement modifié. Cependant la présentation a été revue afin de tenir sur une seule page.

Les explications concernant les autorisations spéciales ont été complètement revues. La position juridique des autorisations spéciales était au centre de la version précédente. Dans la nouvelle version, une plus grande attention à été portée à fournir une aide au requérant dans la détermination si une autorisation spéciale est nécessaire pour un tel usage du médicament. Les nouvelles explications concernent aussi les médicaments à usage vétérinaire, pour lesquels il n'en existait pas auparavant.

# Meldeverfahren für homöopathische und anthroposophische Tierarzneimittel ohne Indikation

Die Verordnung des Schweizerischen Heilmittelinstituts über die vereinfachte Zulassung von Komplementär- und Phytoarzneimitteln (KPAV; SR 812.212.24) sieht für einen Grossteil der homöopathischen und anthroposophischen Arzneimittel ohne Indikation eine Zulassung basierend auf einem Meldeverfahren vor.

Die in Artikel 19 bis 24 der KPAV festgelegten Angaben zum Meldeverfahren gelten auch für die homöopathischen und anthroposophischen Arzneimittel, die ausschliesslich zur Anwendung am Tier (ad us. vet.) vorgesehen sind.

Ein Firmenbasisdossier gemäss Artikel 22 kann sowohl für Human- wie auch für Tierarzneimittel gelten. Auch ein Masterdossiers kann, sofern keine Unterschiede bestehen, für Arzneimittel beider Anwendungsgebiete gemeinsam eingereicht werden.

Lediglich bei den Einzelmeldungen sieht Swissmedic zwingend separate Meldungen für Tierund Humanarzneimittel vor (Artikel 21 Absatz 3 KPAV).

Gemäss Art. 23 KPAV müssen die Einzelmeldungen in der vom Institut vorgegebenen Form eingereicht werden. Swissmedic hat zu diesem Zweck das Software-Programm HOMANT entwickelt, welches auf unserer Homepage kostenlos zum Download bereitgestellt ist (http://www.swissmedic.ch/html/content/Homan t-d.html).

HOMANT fragt bei der Erfassung von Präparaten in HOMANT nicht, ob es sich um Humanoder um Tierarzneimittel handelt. Eine Unterscheidung zwischen den beiden Anwendungsgebieten ist nur dadurch möglich, dass bei der Erfassung der Sachbezeichnung der Zusatz "ad us. vet." angefügt wird. Sollten Sie also Arzneimittel zur ausschliesslichen Anwendung bei Tieren mit HOMANT melden wollen, ist dieser Zusatz bei der Sachbezeichnung zwingend erforderlich. Meldungen, bei denen dieser Zusatz nicht vorhanden ist, werden von Swissmedic als Humanarzneimittel klassifiziert. Falls das Tierarzneimittel ausschliesslich für eine bestimmte Zieltierart vorgesehen ist, kann diese zusätzlich nach der Angabe "ad us. vet." ergänzt werden.

Sollten Sie bereits Meldungen mit HOMANT eingereicht haben, welche in der Sachbezeichnung den Zusatz "ad us. vet." nicht tragen, die aber ausser in einer Aufmachung als Humanarzneimittel auch in einer separaten Aufmachung speziell für die Anwendung an Tieren in den Handel gebracht werden, so bitten wir Sie, die Meldungen für die Tierarzneimittel bis zum 31. Dezember 2008 zusätzlich einzureichen mit dem Zusatz "ad us. vet." in der Sachbezeichnung. Falls Sie bereits Meldungen eingereicht haben, welche nicht für Humanarzneimittel sondern ausschliesslich für Tierarzneimittel gelten sollen und den Zusatz "ad us. vet." in der Sachbezeichnung noch nicht tragen, so bitten wir Sie, diese Präparate schriftlich abzumelden und als neue Meldungen mit dem erforderlichen Zusatz einzureichen.

Unabhängig von der Möglichkeit einer separaten Zulassung homöopathischer und anthroposophischer Tierarzneimittel besteht gemäss Artikel 6 der Tierarzneimittelverordnung (TAMV) weiterhin die Möglichkeit der Umwidmung. Werden zugelassene homöopathische oder anthroposophische Humanarzneimittel für Nutztiere umgewidmet, ist zusätzlich Artikel 12 TAMV zu beachten.

#### Procédure d'annonce pour médicaments vétérinaires homéopathiques et anthroposophiques sans indication

L'ordonnance de l'Institut suisse des produits thérapeutiques sur l'autorisation simplifiée des médicaments complémentaires et des phytomédicaments (OAMédcophy; RS 812.212.24) prévoit pour une grande part des médicaments homéopathiques et anthroposophiques sans indication une autorisation sur la base d'une procédure d'annonce.

Les conditions relatives à la procédure d'annonce qui sont énoncées aux articles 19 à 24 de l'OAMédcophy valent également pour les médicaments homéopathiques et anthroposophiques destinés uniquement à un usage vétérinaire (ad us. vet.).

Ainsi, un dossier de base tel que prévu à l'article 22 peut être valable aussi bien pour les médicaments à usage humain que pour ceux destinés à un usage vétérinaire. Un seul et même dossier maître peut également être envoyé pour les médicaments destinés aux deux usages, pour autant qu'aucune différence n'existe.

Ce n'est que pour les annonces individuelles que Swissmedic exige des annonces séparées pour les médicaments à usage humain et ceux à usage vétérinaire (art. 21, al. 3 OAMédcophy).

Par ailleurs, en vertu de l'article 23 OAMédcophy, les annonces individuelles doivent être déposées dans la forme exigée par l'institut. Swissmedic a pour ce faire développé un logiciel baptisé HOMANT, qui peut être téléchargé gratuitement depuis notre site web (http://www.swissmedic.ch/html/content/Homan t-f.html).

Lors de la saisie des préparations dans HOMANT, le logiciel ne demande pas s'il s'agit de médicaments à usage humain ou vétérinaire. Pour différencier les deux usages, il est donc impératif d'ajouter la mention «ad us. vet.» après la dénomination commune. Par conséquent, si vous souhaitez n'annoncer dans HOMANT que des médicaments destinés à un usage vétérinaire, il vous faut obligatoirement faire suivre la désignation commune de «ad us. vet.». Toutes les annonces dans lesquelles cet ajout ne figurera pas seront systématiquement classées parmi les médicaments à usage humain. Enfin, si le médicament vétérinaire est destiné à une seule espèce animale, il est possible de l'indiguer en sus, après la mention «ad us. vet.».

Si vous avez déjà envoyé des annonces via HOMANT qui ne portent pas la mention «ad us. vet.», mais qui concernent des médicaments commercialisés sous une forme destinée à l'être humain et une autre destinée aux animaux, nous vous prions d'envoyer également les annonces pour les médicaments vétérinaires d'ici au 31 décembre 2008 en ajoutant la mention «ad us. vet.» à la désignation commune.

Si vous avez déjà saisi des annonces pour des médicaments qui ne sont pas destinés à un usage humain mais exclusivement vétérinaire et que vous n'avez pas encore saisi la mention «ad us. vet.» après la désignation commune, nous vous prions de radier par écrit ces préparations et d'envoyer pour elles de nouvelles annonces assorties de la mention nécessaire.

Outre l'autorisation séparée de médicaments vétérinaires homéopathiques et anthroposophiques, il existe toujours la possibilité de la reconversion, telle que prévue à l'article 6 de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV). Notez cependant que si des médicaments homéopathiques ou anthroposophiques à usage humain autorisés sont reconvertis pour les animaux de rente, il convient d'observer également l'article 12 OMédV.

#### Angabe des ATC-Codes in den Arzneimittel-Listen im Internet

In den im Internet aufgeschalteten Listen der zugelassenen Arzneimittel (http://www.swissmedic.ch/html/content/Listen-d.html) publiziert Swissmedic neu den ATC-Code. Die Angabe entspricht dem Stand der Erfassung in der Datenbank von Swissmedic, welche wiederum mit der Angabe in der Fachinformation übereinstimmen sollte. Falls Zulassungsinhaberinnen feststellen sollten, dass für eines oder mehrere ihrer Arzneimittel die Angabe der ATC-Codes in den Arzneimittellisten nicht mit derjenigen in der Fachinformation des betreffenden Arzneimittels übereinstimmt, bittet Swissmedic um rasche Kontaktnahme. Das Institut wird daraufhin die Richtigkeit des Eintrags in der Datenbank überprüfen und gegebenenfalls korrigieren.

In diesem Zusammenhang weist Swissmedic darauf hin, dass Zulassungsinhaberinnen verpflichtet sind, die Angaben in der Fachinformation, d. h. auch den ATC-Code, aktuell zu halten. Änderungen des ATC-Code im ATC-Index der WHO müssen Swissmedic in Form einer meldepflichtigen Änderung gemeldet werden (vgl. Anhang 8 zur AMZV, Kapitel 2 "Meldepflichtige Änderungen", Absatz 1 Ziffer 8).

#### Indication du code ATC dans les listes de médicaments sur Internet

Swissmedic fait désormais apparaître le code ATC dans les listes des médicaments autorisés qui sont publiées sur Internet (http://www.swissmedic.ch/html/content/Listen-f.html). Ce code correspond à ce qui a été saisi dans la base de données de Swissmedic et doit concorder avec la référence qui figure dans l'information professionnelle. Les titulaires d'autorisation qui constateraient une différence entre les codes ATC figurant dans les listes de médicaments et ceux des informations professionnelles de leurs médicaments sont priés de prendre rapidement contact avec Swissmedic. L'institut contrôlera alors l'exactitude de l'entrée figurant dans sa base de données et la corrigera au besoin.

Swissmedic précise à cette occasion que les titulaires d'autorisation sont tenus de tenir à jour les données de l'information professionnelle, c'est-à-dire également les codes ATC. Toute modification du code ATC dans l'ATC index de l'OMS doit être dûment signalée à Swissmedic sous la forme d'une modification soumise à l'obligation d'annoncer (cf. annexe 8 de l'OEMéd, point 2 «Modifications soumises à l'obligation d'annoncer», alinéa 1 chiffre 8).

# Vorkontrolle von Publikumswerbung: Gebührenerhebung und Anpassung des Bewilligungsverfahrens

#### **Einleitung**

Mit Datum vom 1. Oktober 2006 ist eine überarbeitete Fassung der Verordnung über die Gebühren des Schweizerischen Heilmittelinstituts (Heilmittel-Gebührenverordnung; HGebV; SR 812.214.5) in Kraft getreten. Die dort vorgenommenen Änderungen wirken sich auch auf die Gebührenerhebung für die Bewilligung von Werbungen gemäss Art. 23 Arzneimittel-Werbeverordnung (AWV; SR 812.212.5) aus.

Mit der Publikation "Vorkontrolle von Publikumswerbung für Arzneimittel: Änderung der Bewilligungspraxis" im Swissmedic Journal 1/2006, S. 9 ff., wurde ein neues Beurteilungsverfahren für die Bewilligung vorkontrollpflichtiger Werbung eingeführt. Unter anderem wurde die Möglichkeit einer zusätzlichen Beratung als Dienstleistung angeboten. Dies sollte den Unternehmen ermöglichen in der letzten Phase des Bewilligungsverfahrens eine mit Swissmedic abgestimmte Werbung einzureichen. Aufgrund der bisherigen Erfahrungen mit dem neuen Verfahren erscheint es sinnvoll, diese Beratungsleistung früher, d.h. bereits nach dem ersten Vorbescheid, anzubieten.

Im Folgenden werden zunächst die allgemeinen Gebührensätze bei der Bewilligung von vorkontrollpflichtiger Werbung aufgeführt. In einem zweiten Abschnitt werden diejenigen in der HGebV verwendeten Begriffe erläutert, die Auswirkungen auf die Gebühren haben. Abschliessend werden eine Anpassung im Bewilligungsverfahren sowie ein vereinfachtes Vorgehen bei der Bewilligung von Werbungen, die in verschiedenen Landessprachen veröffentlicht werden sollen, beschrieben.

#### Allgemeine Gebührensätze

Die Rechtsbasis für die Erhebung von Gebühren im Rahmen der Vorkontrolle von Werbung ist mit Art 2 Abs. 1 und Art. 3 HGebV gegeben. Im Anhang der Gebührenverordnung werden in Ziffer I Abs. 10 Bst. c bis e die Gebühren für die Bewilligung vorkontrollpflichtiger Werbungen aufgeführt. Nachfolgend wird dargelegt wie die konkrete Anwendung ist:

Art des Gesuches um Werbebewilligung	Betrag	HGebV Art. 2 Abs. 1, Art. 3 i.V. m.
Werbung für ein Arzneimittel	1000	Anh. Ziff. I Abs. 10 Bst. c
Gleiche Werbung für weitere Arzneimittel	1000 für das erste, plus 250 für jedes weitere Arzneimittel	Anh. Ziff. I Abs. 10 Bst. c und d
Werbung für eine Dachmarke (ohne Nennung der einzelnen Arzneimittel)	1000	Anh. Ziff. I Abs. 10 Bst. c
Änderungen einer bewilligungspflichtigen Werbung für ein Arzneimittel	400	Anh. Ziff. I Abs. 10 Bst. e
Zusätzliche Beratungsleistungen	200 pro Stunde	Anh. Ziff. V

Tab. 1 Grundlagen für die Gebührenberechnung bei vorkontrollpflichtiger Werbung

#### Erläuterungen zu den Begriffen

Arzneimittel: Jedes Präparat, das eine eigenständige Zulassungsnummer hat, wird als einzelnes Arzneimittel angesehen.

Änderung einer Werbung: Jede geänderte Version einer bewilligten oder im Bewilligungsverfahren befindlichen Werbung, z. B. die Kurzversion eines TV-Spots, unterschiedliche Formate der gleichen Printwerbung (inklusive Plakate), Werbungen mit geänderten Texten (z. B. dem Streichen des Wortes "Neu"), Werbungen mit abgewandelten Bildelementen (inklusive einer anderen Gestaltung des Hintergrunds) wird als eine Änderung einer Werbung angesehen.

Werden zeitgleich unterschiedliche Versionen einer Werbung eingereicht, so wird eine dieser Werbungen als "Hauptwerbung" betrachtet und ihre Bewilligung gemäss Ziff. I Abs. 10 Bst. c mit dem Pauschalbetrag von Fr. 1000.-- verrechnet. Für die Bewilligung der anderen Versionen werden gemäss Ziff. I Abs. 10 Bst. e HGebV jeweils Fr. 400.-- verrechnet.

Zusätzliche Beratungsleistungen: Gemäss der im Swissmedic Journal 1/2006, S. 9 ff. veröffentlichten Publikation zur Vorkontrolle von Publikumswerbung für Arzneimittel werden zusätzliche Beratungsleistungen zu Fr. 200.-- pro Stunde neben den Pauschalgebühren in Rechnung gestellt.

#### Beratungsleistung bereits nach dem ersten Vorbescheid

Im Rahmen der Vorkontrolle von Publikumswerbung für Arzneimittel wird von Swissmedic bereits heute nach der zweiten negativen Beurteilung einer Werbung (Vorbescheid Abweis) eine kostenpflichtige Beratung als zusätzliche Dienstleistung angeboten. Aufgrund der bisherigen Erfahrungen mit dem Verfahren, erscheint es angezeigt, diese Beratung bereits nach dem ersten Vorbescheid anzubieten. Damit sollen Werbetreibende in die Lage versetzt werden, bereits in dieser frühen Phase beratende Unterstützung einzuholen, damit die Werbung in der folgenden Beurteilungsphase gesetzlichen Anforderungen an die Heilmittelwerbung entspricht. überzeugt, dass das neue Angebot den Bedürfnissen der Werbetreibenden entgegenkommt und eine speditivere Bewilligungspraxis ermöglicht. Gemäss Ziff. V HGebV wird der zeitliche Aufwand der Beratungsleistung mit Fr. 200.- pro Stunde zusätzlich zu der Pauschalgebühr des Bewilligungsgesuches verrechnet.

# Empfehlung zur Vorgehensweise bei der Einreichung von Werbung in unterschiedlichen Landessprachen

Bei einem Gesuch, bei dem eine Werbung mit Übersetzungen in unterschiedlichen Landessprachen eingereicht wird, ist der Aufwand infolge der Prüfung der Übersetzung mit der Pauschale von Fr. 1000.-- gemäss Ziff. I Abs. 10 Bst. c HGebV abgegolten.

Wird jedoch die Übersetzung einer Werbung erst nach Erlass der Bewilligungsverfügung für eine Version in einer anderen Landessprache eingereicht, ist Swissmedic gehalten, den Mehraufwand für die Prüfung der Übersetzungen in Rechnung zu stellen. Es kommt zu einer gesonderten Verfügung für die nachgereichten Versionen. In diesem Fall wird in Anwendung Ziff. V HGebV der tatsächliche Zeitaufwand bis maximal Fr. 1000.-- zur Beurteilung der übersetzten Werbung verrechnet.

Da in der Regel zuerst die deutsche Sprachversion einer Werbung in die endgültige Fassung gebracht wird, ist es nicht notwendig bei der Ersteinreichung einer zu bewilligenden Werbung bereits die Übersetzungen beizulegen. Bei der Einreichung des Gesuches müssen jedoch die Sprachen, in denen die Werbung veröffentlicht werden soll, bereits angekündigt werden. Die Übersetzungen der verabschiedeten deutschen Sprachversion können dann im Laufe des noch hängigen Verfahrens eingereicht werden.

Des weiteren möchten wir darauf hinweisen, dass bei Werbung in audiovisuellen Medien nur die gesprochenen oder im Bild gezeigten Texte zur Begutachtung eingereicht werden müssen. Eine Übersetzung z. B. von Kommentaren zur Rahmenhandlung oder Regieanweisungen eines TV-Spots ist nicht notwendig.

# Contrôle préalable de la publicité destinée au public: perception des émoluments et adaptation de la procédure d'autorisation

#### Introduction

Une version révisée de l'ordonnance sur les émoluments de l'Institut suisse des produits thérapeutiques (ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques, OEPT; RS 812.214.5) est entrée en vigueur le 1er octobre 2006. Les modifications qui y ont été introduites ont des répercussions sur la perception des émoluments pour l'autorisation de publicités selon l'article 23 de l'ordonnance sur la publicité pour les médicaments (OPMéd; RS 812.212.5).

Une nouvelle procédure d'examen des demandes d'autorisation de publicité soumise à contrôle préalable a été introduite suite à la publication de l'article «Contrôle préalable de la publicité pour les médicaments destinée au public: modification de la procédure d'autorisation» dans le Journal Swissmedic 1/2006, pp. 17 ss. Cette procédure a notamment instauré la possibilité pour les entreprises de recourir à un service de conseil supplémentaire devant leur permettre, dans la dernière phase de la procédure d'autorisation, d'envoyer à l'institut une publicité conçue de concert avec Swissmedic. L'expérience acquise depuis la mise en œuvre de cette nouvelle procédure montre qu'il semble judicieux de proposer cette prestation plus tôt, c'est-à-dire dès la phase qui suit l'envoi du premier préavis.

On trouvera ci-après tout d'abord les émoluments généralement applicables aux procédures d'autorisation de publicités soumises à contrôle préalable, puis des commentaires sur les notions employées dans l'OEPT qui influent sur les émoluments, et enfin la description d'une adaptation de la procédure d'autorisation et d'une procédure simplifiée d'autorisation de publicités devant être publiées dans différentes langues nationales.

#### **Emoluments généralement applicables**

D'un point de vue légal, la perception d'émoluments dans le cadre du contrôle préalable de la publicité repose sur l'article 2, alinéa 1 et sur l'article 3 OEPT. Les émoluments applicables à l'autorisation de publicités soumises à contrôle préalable sont fixés au chiffre I, alinéa 10, lettres c à e de l'annexe à l'ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques. Concrètement, ces émoluments sont les suivants:

Type de demande d'autorisation de publicité	Montant	Art. 2, al. 1 et art. 3 OEPT en relation avec
Publicité pour un médicament	1000	le ch. I, al. 10, let. c de l'annexe
Même publicité pour d'autres médicaments	1000 pour le 1 <sup>er</sup> médicament puis 250 pour chaque médicament supplémentaire	le ch. I, al. 10, let. c et d de l'annexe
Publicité pour une marque faîtière (sans mention des différents médicaments)	1000	le ch. l, al. 10, let. c de l'annexe
Modifications d'une publicité pour un médicament soumise à autorisation	400	le ch. l, al. 10, let. e de l'annexe
Services de conseil supplémentaires	200 par heure	le ch. V de l'annexe

Tableau 1 Bases de calcul des émoluments applicables à la publicité soumise à contrôle préalable

#### Commentaires sur les notions

*Médicament*: toute préparation qui dispose de son propre numéro d'autorisation est considérée comme un médicament à part entière.

Modification d'une publicité: toute version modifiée d'une publicité en cours d'autorisation ou déjà autorisée, telle que la version abrégée d'un spot télévisuel, d'autres formats de la même publicité imprimée (affiches comprises), des publicités dans lesquelles des textes sont modifiés (suppression du mot «nouveau» p. ex.) ou dont des éléments d'illustration ont changé (modification de l'arrière-plan comprise) est considérée comme modification d'une publicité.

Lorsque diverses versions d'une même publicité sont soumises, l'une d'elles sera alors considérée comme «publicité principale» et le montant facturé pour la procédure d'autorisation qui lui est liée sera, en vertu du chiffre I, alinéa 10, lettre c de l'annexe de l'OEPT, un montant forfaitaire de Fr. 1000.--. En vertu du chiffre I, alinéa 10, lettre e de l'annexe de l'OEPT, chaque autorisation d'une autre version de cette même publicité sera facturée Fr. 400.--.

Services de conseil supplémentaires: conformément aux règles énoncées dans le Journal Swissmedic 1/2006, p. 17 ss, sur le contrôle préalable de la publicité pour les médicaments destinée au public, les services de conseil supplémentaires sont facturés Fr. 200.-- par heure, en plus des émoluments forfaitaires.

#### Service de conseil fourni à l'issue du premier préavis

Dans le cadre du contrôle préalable de la publicité pour des médicaments destinée au public, Swissmedic propose aujourd'hui déjà, au titre de prestation complémentaire, un conseil soumis à émoluments lorsque le deuxième préavis est négatif (préavis de rejet). Or, l'expérience montre qu'il serait judicieux d'offrir ce service dès que le premier préavis a été émis et ce, afin de permettre aux entreprises concernées de bénéficier à partir de cette phase précoce d'un soutien consultatif et donc à la publicité de répondre aux exigences légales en matière de publicité pour les médicaments dans la phase suivante d'examen de la demande d'autorisation. Swissmedic convaincu que cette nouvelle offre répond aux besoins des entreprises et qu'elle permettra un traitement plus rapide des procédures d'autorisation. Conformément au chiffre V de l'annexe de l'OEPT, le temps consacré à la prestation de conseil est facturé Fr. 200.- par heure, en sus du montant forfaitaire applicable à la demande d'autorisation.

# Recommandation concernant la procédure applicable en cas d'envoi de publicités dans plusieurs langues nationales

Lorsque la demande soumise a trait à une publicité comprenant des traductions dans différentes langues nationales, un forfait de Fr. 1000.-- est facturé pour l'examen des traductions, en vertu du chiffre I, alinéa 10, lettre c de l'annexe de l'OEPT.

Par contre, si la traduction d'une publicité est soumise seulement après l'envoi de la décision d'autorisation dans une version dans une autre langue nationale, Swissmedic est alors tenu de facturer le temps de travail supplémentaire consacré à l'examen des traductions, puisque ladite traduction donne lieu à une décision séparée. Dans ce cas, en application du chiffre V de l'annexe de l'OEPT, on facturera le temps réel d'examen de la publicité traduite, sans dépasser toutefois Fr. 1000.--.

Dans la mesure où la première version définitive de la publicité est généralement celle qui est en allemand, il n'est pas nécessaire de joindre les traductions dès l'envoi initial d'une publicité faisant l'objet d'une demande d'autorisation. Il convient cependant de signaler les langues dans lesquelles elle doit être publiée et ce, dès la soumission de la demande. Les traductions de la version adoptée en allemand peuvent être envoyées en cours de procédure.

Dans ce contexte, nous souhaitons attirer l'attention sur le fait qu'en cas de publicité devant paraître dans des médias audiovisuels seuls les versions orales ou les textes apparaissant dans les images doivent être soumis. Une traduction de commentaires sur l'action encadrant les récits ou de directives de mise en scène d'un spot TV p. ex. n'est pas nécessaire.

#### Chargenrückrufe

Präparat: Ephedrin HCl Amino, Injektionslösung

Wirkstoffe: Ephedrini hydrochloridum

Zulassungsnummer: angemeldet unter Art. 95 HMG

Zulassungsinhaberin: Amino AG Rückzug der Charge: 4021/9

In einzelnen Packungen zu 10 Ampullen à 1 ml und zu 100 Ampullen à 1 ml der Charge 4021/9 des Präparates Ephedrin HCl Amino, Injektionslösung wurden einzelne Ampullen à 1 ml des Präparates Papaverin HCl Amino, Injektionslösung gefunden. Letztere sind richtig als Papaverin HCl Amino, Injektionslösung angeschrieben.

Die Firma Amino AG hat deshalb die erwähnte Charge des Präparates zur Kontrolle vom Markt zurückgerufen.

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

#### Retraits de lots

Préparation: Ephedrin HCl Amino, solution injectable

Principes actifs: Ephedrini hydrochloridum

No d'autorisation: préparation annoncée selon l'article 95 LPTh

Titulaire de l'autorisation: Amino AG

Retrait du lot: 4021/9

Certaines boîtes de 10 ampoules à 1 ml et de 100 ampoules à 1 ml du lot 4021/9 de la préparation Ephedrin HCl Amino, solution injectable contiennent par erreur des ampoules à 1 ml de la préparation Papaverin HCl Amino, solution injectable, sur lesquelles apparaît cependant bien la désignation Papaverin HCl Amino, solution injectable.

Pour cette raison, la société Amino AG a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation à des fins de contrôle.

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

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

Zulassungs- nummer	Präparat	Zulassungs- inhaberin	Charge	Prüfungs- nummer	Freigabe- datum	Verfall- datum
√° de	Préparation	Titulaire	Lot	N° de	Date	Date de
'autorisatio		de l'autorisation		contrôle	de libération	péremtio
lutprodukt	e / Produits sanguins					
2476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	20351-00020	11661	08.09.2008	05.2011
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	20351-00023	11732	08.09.2008	06.2011
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	20351-00025	11810	24.09.2008	07.2011
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	20352-00005	11784	15.09.2008	07.2011
52476	Albumin CSL 25% 50 ml	CSL Behring AG	20510-00005	11764	02.09.2008	06.2011
2412	ATG-Fresenius 5.0 ml	Fresenius Medical Care (Schweiz) AG	W07E-2	12029	19.09.2008	05.2010
00672	Beriglobin 5.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	24740321E	12031	19.09.2008	09.2010
00687	Berirab 5.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	06047111E	12055	30.09.2008	07.2010
00506	Cytotect Biotest 20 ml	Biotest (Schweiz) AG	A144048	11983	09.09.2008	02.2011
00464	Endobulin S/D 10000 mg	Baxter AG	VNE2H006	12040	22.09.2008	06.2010
11304	Faktor VII NF Baxter 600 IE	Baxter AG	VNP4H001	12040	16.09.2008	04.2010
1130 <del>4</del> 11352	Feiba NF 1000 U	Baxter AG	VNF2H001	12003	16.09.2008	12.2009
11352 11352	Feiba NF 1000 U	Baxter AG Baxter AG	VNF2H001 VNF2H018	12003	16.09.2008	05.2010
11352 )0701	Gammanorm 10 ml			12004	09.09.2008	05.2010
10701 10701	Gammanorm 10 mi Gammanorm 10 ml	Octapharma AG Octapharma AG	C809A8609 C826A8603	11984	16.09.2008	01.2011
5780	Haemate P 1000 IE	CSL Behring (Schweiz) AG	39966911A	12048	23.09.2008	06.2011
0203	Haemocomplettan P 2 g	CSL Behring (Schweiz) AG	03768011A	12054	30.09.2008	09.2012
0203	Haemocomplettan P 1 g	CSL Behring (Schweiz) AG	05368011C	12053	30.09.2008	09.2012
0488	Hepatect CP 40 ml	Biotest (Schweiz) AG	A283138	11982	09.09.2008	05.2010
0674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring 1.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	058468115	12030	19.09.2008	10.2010
00674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring 5.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	06046811E	12056	30.09.2008	01.2011
7939	Human Albumin 50 g/l Baxter 500 ml	Baxter AG	VNA1H087	12027	22.09.2008	07.2011
2715	Immunate S/D 500 IU	Baxter AG	VNC3H038	12028	19.09.2008	06.2010
2715	Immunate S/D 1000 IU	Baxter AG	VNC3H044	11996	11.09.2008	07.2010
7676	Intratect 200 ml	Biotest (Schweiz) AG	A281438	11971	03.09.2008	06.2010
7469	Kiovig 20 g	Baxter AG	LE12H149AF	11972	03.09.2008	05.2010
0584	Octagam 200 ml	Octapharma AG	C828C8434	12050	25.09.2008	06.2010
8314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	20491-00001	11667	15.09.2008	04.2010
8314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	20491-00002	11691	15.09.2008	06.2010
8314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	20491-00003	11723	15.09.2008	06.2010
8314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049100006	11783	12.09.2008	07.2010
8314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	20492-00001	11668	15.09.2008	05.2010
8314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	20499-00001	11704	19.09.2008	06.2010
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	04047-00112	11806	02.09.2008	07.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0404700113	11807	02.09.2008	07.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0404700114	11822	02.09.2008	07.2011
0500	Redimune 12 g	CSL Behring AG	0486500005	11850	08.09.2008	08.2011
0500	Redimune 1 g	CSL Behring AG	2028200002	11847	19.09.2008	07.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400066	11848	15.09.2008	08.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400068	11891	19.09.2008	08.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400069	11892	19.09.2008	08.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400070	11893	19.09.2008	08.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400071	11894	19.09.2008	08.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400072	11933	24.09.2008	08.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400073	11934	24.09.2008	08.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400074	11935	24.09.2008	08.2011
0500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	20485-00003	11777	02.09.2008	07.2011
0678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	0531100005	11824	02.09.2008	03.2011
0673	Tetagam P 1.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	25645841E	12025	16.09.2008	11.2010
2618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1H070	11924	08.09.2008	05.2010
2618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	VND1H072	11925	08.09.2008	05.2010
2010						

Zulassungs- nummer N° de l'autorisatior	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
Impfstoffe / \	Vaccins					
00637	Boostrix	GlaxoSmithKline AG	AC37B033C/ AC37B033CG	11997	12.09.2008	11.2010
00681	Boostrix Polio	GlaxoSmithKline AG		12041	22.09.2008	10.2010
00567	Ditanrix	GlaxoSmithKline AG		12001	15.09.2008	11.2010
00551	Engerix-B 10	GlaxoSmithKline AG	AHBVB558C/ AHBVB558CJ	12051	30.09.2008	12.2010
00583	Fluarix	GlaxoSmithKline AG	AFLUA404C/ AFLUA404CA	11976	08.09.2008	06.2009
00583	Fluarix	GlaxoSmithKline AG		11977	08.09.2008	06.2009
00583	Fluarix	GlaxoSmithKline AG	AFLUA422A/ AFLUA422AB	12049	25.09.2008	06.2009
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1H07D	11994	11.09.2008	10.2010
57735	Gardasil	Sanofi Pasteur	1648U/	11965	04.09.2008	09.2010
00558	Havrix 1440	MSD AG GlaxoSmithKline AG		12015	16.09.2008	02.2011
00663	HBVAXPRO 10	Sanofi Pasteur MSD AG	AHAVB240AE 1575U/ NJ05140	11987	11.09.2008	09.2010
00545	HBVAXPRO 40	Sanofi Pasteur MSD AG	0050X/ NJ11090	11988	11.09.2008	08.2010
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG		12016	16.09.2008	09.2010
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG		11998	12.09.2008	09.2010
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA464H	11999	12.09.2008	09.2010
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG		12000	12.09.2008	09.2010
00614 00614	Inflexal V Inflexal V	Berna Biotech AG Berna Biotech AG	3001442 3001448/	11832 11819	04.09.2008 04.09.2008	06.2009 06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	V080848.01 3001449/ V080849.01	11818	04.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001450	11817	04.09.2008	06.2009
00614 00614	Inflexal V Inflexal V	Berna Biotech AG Berna Biotech AG	3001451 3001452/	11816 11815	03.09.2008 03.09.2008	06.2009 06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	V080852.01 3001453/ V080853.01	11830	03.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001454	11831	03.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001455	11829	03.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001456	11863	05.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001457	11864	05.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001458	11865	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V Inflexal V	Berna Biotech AG Berna Biotech AG	3001459	11866	09.09.2008 09.09.2008	06.2009
00614 00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001461 3001462	11867 11868	09.09.2008	06.2009 06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001463	11916	12.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001464	11898	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001465	11917	12.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001466	11918	15.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001467	11919	15.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001468	11920	15.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001469	11899	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001470	11900	09.09.2008	06.2009
00614 00614	Inflexal V Inflexal V	Berna Biotech AG Berna Biotech AG	3001471 3001472	11921 11922	09.09.2008 15.09.2008	06.2009 06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001472	11951	15.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001473	11952	19.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001475	11953	19.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001476	11954	30.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001477	11989	30.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001478	11990	30.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001503	11991	30.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001504	11992	29.09.2008	06.2009
00485	Influvac	Solvay Pharma AG	P-13/P13	11985	10.09.2008	06.2009
00485	Influvac Mutagrip	Solvay Pharma AG	P-14/P14	11986	10.09.2008	06.2009
00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	D5717/ D5717-1	11967	04.09.2008	06.2009

#### **Arzneimittel Statistik / Miscellanées**

00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	D5771/ D5771-2	12052	26.09.2008	06.2009
00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	D9774/ D9774-2	11995	11.09.2008	06.2009
00613	Pentavac	Sanofi Pasteur MSD AG	D2158/ D2158-1	11969	15.09.2008	04.2010
00613	Pentavac	Sanofi Pasteur MSD AG	D4055/ D4055-1	11970	04.09.2008	03.2010
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceu- tical AG	C41229F/ 34558	12002	16.09.2008	11.2010
00646	Revaxis	Sanofi Pasteur MSD AG	B6194/ B6194-2	11968	04.09.2008	12.2010
00612	Tetravac	Sanofi Pasteur MSD AG	B1111/ B1111-2	11962	02.09.2008	10.2010
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB138A/ AHABB138AB	11963	02.09.2008	10.2010
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB161A/ AHABB161AC	11964	02.09.2008	03.2011
00585	Varilrix	GlaxoSmithKline AG	AVARB134A/ A70CA950A	12047	23.09.2008	06.2010

#### **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 Alfuzosin Actavis 10 mg, Retardtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

ZulNr.: <b>59180</b>	Abg	jabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydro	).	
Anwendung		Benigne Prostata	a hyperplasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	В
		002	30 Tablette(n)	В
		003	90 Tablette(n)	В
Bemerkung				
Gültig bis		24.09.2013		

#### 01 Alfuzosin retard Helvepharm 10 mg, Retardtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

ZulNr.: <b>59188</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	17.09.2008
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydro		
Anwendung		Benigne Prostat	a hyper plasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	В
		002	30 Tablette(n)	В
		003	90 Tablette(n)	В
Bemerkung				
Gültig bis		16.09.2013		

- 01 Amisulpride Winthrop 100 mg, comprimés sécables
- 02 Amisulpride Winthrop 200 mg, comprimés sécables
- 03 Amisulpride Winthrop 400 mg, comprimés pélliculés sécables

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

N° d'AMM: <b>59423</b>	Cat	égorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	25.09.2008				
Composition	01	amisulpridum 10	0 mg, excipiens pro compresso.					
	02	amisulpridum 20	amisulpridum 200 mg, excipiens pro compresso.					
	03	amisulpridum 40	amisulpridum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.					
Indication		Neuroleptique						
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s)	В				
		002	90 comprimé(s)	В				
	02	003	30 comprimé(s)	В				
		004	90 comprimé(s)	В				
	03	005	30 comprimé(s)	В				
		006	90 comprimé(s)	В				
Remarque								
Valable jusqu'au		24.09.2013						

#### 01 Carmol Halspastillen, Pastillen

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

ZulNr.: <b>59251</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>		Index: 12.03.9.	11.09.2008		
Zusammensetzung	01	levomentholum 12 mg, aetherolea 1.2 mg ut thymi aetheroleum, limonis aetheroleum, anisi aetheroleum, citronellae aetheroleum, salviae aetheroleum, myristicae aetheroleum, caryophylli aetheroleum, cassiae aetheroleum, lavandulae aetheroleum, spicae aetheroleum, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens pro pastillo.				
Anwendung		Bei Husten und I	Heiserkeit			
Packung/en	01	001	45 g	E		
Bemerkung						
Gültig bis		10.09.2013				

## 01 Chininsulfat 250 Hänseler, Dragées

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 08.04.1.	24.09.2008		
01	chinini sulfas 250 mg corresp. chininum 217.1 mg, excipiens pro compresso obducto.				
	Therapie akuter Schübe von durch P. falciparum verursachten Chloroquin-resistenten Malariainfektionen bei klinisch milder Erkrankung und Parasitämie <5 % oder Fortführung einer initial parenteralen Chinin-Therapie (cf. Chinin-Dihydrochlorid-Infusionen)				
01	001	56 Dragée(s)	В		
	23 09 2013				
	01	on chinini sulfas 250 presso obducto. Therapie akuter roquin-resistento und Parasitämie Chinin-Therapie	on chinini sulfas 250 mg corresp. chininum 217.1 mg, presso obducto.  Therapie akuter Schübe von durch P. falciparum von voquin-resistenten Malariainfektionen bei klinisch und Parasitämie <5 % oder Fortführung einer initie Chinin-Therapie (cf. Chinin-Dihydrochlorid-Infusio 01 001 56 Dragée(s)		

#### 01 Doxazosin-Teva CR 4 mg, Filmtabletten

#### 02 Doxazosin-Teva CR 8 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

ZulNr.: <b>58646</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	16.09.2008			
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 pro compresso	4 mg ut doxazosini mesilas, Anti obducto.	iox.: E 321, excipiens			
	02		doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, Antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		Hypertonie					
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	В			
		003	100 Tablette(n)	В			
	02	005	30 Tablette(n)	В			
		007	100 Tablette(n)	В			
Bemerkung							
Gültig bis		15.09.2013					

#### 01 Duac Akne, Gel

Qualicare AG, Florenzstrasse 7, 4142 Münchenstein

ZulNr.: <b>58494</b>	Abgabekategorie:		Index: 10.02.0.	11.09.2008	
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg ut benzoylis peroxidum cum aqua, clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, excipiens ad gelatum pro 1 g.			
Anwendung		Akne vulgaris			
Packung/en	01	003	25 g	В	
		005	50 g	В	
Bemerkung					
Gültig bis		10.09.2013			

#### 01 Estinette 20, Dragées

EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>58152</b>	Cat	égorie de re	mise: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	05.09.2008
Composition	01	ethinylestradiolum 20 $\mu$ g, gestodenum 75 $\mu$ g, color.: E 104, excipien pro compresso obducto.			olor.: E 104, excipiens
Indication		Contraceptif hormonal			
Conditionnements	01	001	21	dragée(s)	В
		002	3 x 21	dragée(s)	В
Remarque					
Valable jusqu'au		04.09.2013	3		

#### 01 Finasterid-Teva 5 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

ZulNr.: <b>58339</b>	Abo	gabekategorie	e: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	finasteridu	m 5 mg, Col	or.: E 132, excipiens pro co	mpresso obducto.
Anwendung		Benigne syr	mptomatiscl	ne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	30		В
		002	100		В
Bemerkung					
Gültig bis		18.09.2013			

#### 01 Fluvastatin Sandoz, Kapseln

#### 02 Fluvastatin Sandoz mite, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

ZulNr.: <b>58491</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	24.09.2008	
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro capsila.			
	02	fluvastatinum 40 la.	) mg ut fluvastatinum natricum, (	excipiens pro capsu-	
Anwendung		Reduktion der Se Dyslipidämie	erumcholesterinkonzentration, p	rimäre gemischte	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n)	В	
		002	98 Kapsel(n)	В	
	02	003	28 Kapsel(n)	В	
		004	98 Kapsel(n)	В	
Bemerkung					
Gültig bis		23.09.2013			

#### 01 Fosinopril HCT Actavis 20mg/12.5mg, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

ZulNr.: <b>58324</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 02.07.2.	15.09.2008	
Zusammensetzung	01	fosinoprilum natricum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, exc piens pro compresso.			
Anwendung		Antihypertensiv	um		
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)	В	
		003	98 Tablette(n)	В	
Bemerkung					
Gültig bis		14.09.2013			

#### 01 Gemzitabin-Teva 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung

#### 02 Gemzitabin-Teva 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

ZulNr.: <b>58590</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>		Index: 07.16.1.	12.09.2008		
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolum, natrii acetas anhydricus ut natrii acetrihydricus, pro vitro.				
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydroc loridum, mannitolum, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, pro vitro.				
Anwendung		Zytostatikum				
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	Α		
	02	002	1 Durchstechflasche(n)	Α		
Bemerkung						
Gültig bis		11.09.2013				

- 01 Glimepirid-Teva 1mg, Tabletten
- 02 Glimepirid-Teva 2mg, Tabletten
- 03 Glimepirid-Teva 3mg, Tabletten
- 04 Glimepirid-Teva 4mg, Tabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

ZulNr.: <b>58489</b>	Abo	jabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	glimepiridum 1	mg, excipiens pro compresso.	
	02	glimepiridum 2	mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	03	glimepiridum 3	mg, excipiens pro compresso.	
	04	glimepiridum 4	mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiab	etikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	В
		002	120 Tablette(n)	В
	02	003	30 Tablette(n)	В
		004	120 Tablette(n)	В
	03	005	30 Tablette(n)	В
		006	120 Tablette(n)	В
	04	007	30 Tablette(n)	В
		800	120 Tablette(n)	В
Bemerkung				
Gültig bis		29.09.2013		

#### 01 Helvecin 10 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

ZulNr.: <b>59305</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>		Index: 07.13.1.	18.09.2008		
Zusammensetzung	01	_	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, Conserv.: E 200, excipien compresso obducto.			
Anwendung		Antiallergikum				
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	C		
Bemerkung						
Gültig bis		17.09.2013				

#### 01 Lansoprazol Merck 15 mg, Kapseln

#### 02 Lansoprazol Merck 30 mg, Kapseln

Merck Generics GmbH, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon

ZulNr.: <b>58255</b>	Abo	gabekategorie:	<b>B</b> Index: 04.99.0.	05.09.2008
Zusammensetzung	01	lansoprazolui	m 15 mg, Color.: E 104, excipiens pro capsula	
	02	lansoprazolui	m 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Ulcus Therapi	ie, Refluxösophagitis, Zollinger-Ellison-Syndr	om
Packung/en	01	002	14 Kapsel(n)	В
		004	28 Kapsel(n)	В
		006	56 Kapsel(n)	В
		008	112 Kapsel(n)	В
	02	010	14 Kapsel(n)	В
		012	28 Kapsel(n)	В
		014	56 Kapsel(n)	В
Bemerkung				
Gültig bis		04.09.2013		

#### 01 Lansoprazol Spirig 15 mg, Kapseln

#### 02 Lansoprazol Spirig 30 mg, Kapseln

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

ZulNr.: <b>59148</b>	Abg	gabekategorie:	<b>B</b> Index: 04.99.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	lansoprazolu	m 15 mg, E 104, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolu	m 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Protonenpun	npenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n)	В
		002	28 Kapsel(n)	В
		003	56 Kapsel(n)	В
		004	112 Kapsel(n)	В
	02	005	14 Kapsel(n)	В
		006	28 Kapsel(n)	В
		007	56 Kapsel(n)	В
Bemerkung				
Gültig bis		17.09.2013		

- 01 Losartan Actavis 12.5 mg, Filmtabletten
- 02 Losartan Actavis 25 mg, Filmtabletten
- 03 Losartan Actavis 50 mg, Filmtabletten
- 04 Losartan Actavis 100 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

ZulNr.: <b>58392</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	losartanum kaliu	ım 12.5 mg.	
		Überzug: excipie	ens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kaliu	ım 25 mg.	
		Überzug: excipie	ens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kaliu	ım 50 mg.	
		Überzug: excipie	ens pro compresso obducto.	
	04	losartanum kaliu	ım 100 mg.	
		Überzug: excipie	ens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie		
Packung/en	01	001	7 Tablette(n)	В
	02	002	28 Tablette(n)	В
		003	98 Tablette(n)	В
	03	004	28 Tablette(n)	В
		005	98 Tablette(n)	В
	04	006	28 Tablette(n)	В
		007	98 Tablette(n)	В
Bemerkung				
Gültig bis		15.09.2013		

- 01 Losartan Streuli 12.5 mg, Filmtabletten
- 02 Losartan Streuli 25 mg, Filmtabletten
- 03 Losartan Streuli 50 mg, Filmtabletten
- 04 Losartan Streuli 100 mg, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: <b>58402</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	losartanum kaliu	ım 12.5 mg.	
		Überzug: excipie		
	02	losartanum kaliu	ım 25 mg.	
		Überzug: excipie	ens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kaliu	ım 50 mg.	
		Überzug: excipie	ens pro compresso obducto.	
	04	losartanum kaliu	ım 100 mg.	
		Überzug: excipie	ens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie		
Packung/en	01	001	7 Tablette(n)	В
	02	007	28 Tablette(n)	В
		009	98 Tablette(n)	В
	03	013	28 Tablette(n)	В
		015	98 Tablette(n)	В
	04	019	28 Tablette(n)	В
		021	98 Tablette(n)	В
Bemerkung				
Gültig bis		15.09.2013		

#### 01 Nevanac, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

ZulNr.: <b>58745</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.3.	24.09.2008
Zusammensetzung	01	nepafenacum 1 m pro 1 ml.	ng, benzalkonii chloridum, excip	piens ad solutionem
Anwendung		Nicht-steroidaler	Entzündungshemmer zur Applil	kation am Auge
Packung/en	01	001	1 Flasche(n)	В
Bemerkung		nepafenacum, DC	I = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		23.09.2013		

#### 01 Nexium 10 mg, Granulat zur oralen Suspension

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

ZulNr.: <b>58091</b>	Abo	gabekategorie: <b>I</b>	Index: 04.99.0.	12.09.2008
Zusammensetzung	01	esomeprazolu cipiens ad gra	olum trihydricum, ex-	
Anwendung		Protonenpum	penblocker	
Packung/en	01	002	28 Sachet(s)	В
		003	2x28 Sachet(s)	В
Bemerkung				
Gültig bis		11.09.2013		

# Omeprazol-Teva Medika 20 mg, magensaftresistente Kapseln Omeprazol-Teva Medika 40 mg, magensaftresistente Kapseln Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

ZulNr.: <b>58264</b>	Abg	jabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	05.09.2008
Zusammensetzung	02	omeprazolum 20	mg, Color.: E 104, excipiens pro capsula.	
	03	omeprazolum 40	mg, Color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zo	llinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	02	001	7 Kapsel(n) Dosen	В
		002	14 Kapsel(n) Dosen	В
		003	28 Kapsel(n) Blister	В
		004	56 Kapsel(n) Blister	В
		005	98 Kapsel(n) Blister	В
		009	7 Kapsel(n) Blister	В
		010	14 Kapsel(n) Blister	В
		011	28 Kapsel(n) Dosen	В
		012	56 Kapsel(n) Dosen	В
		013	98 Kapsel(n) Dosen	В
	03	006	7 Kapsel(n) Blister	В
		007	28 Kapsel(n) Blister	В
		800	56 Kapsel(n) Blister	В
		014	7 Kapsel(n) Dosen	В
		015	28 Kapsel(n) Dosen	В
		016	56 Kapsel(n) Dosen	В
Bemerkung				
Gültig bis		04.09.2013		

- 01 Paclitaxel Actavis 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
- 02 Paclitaxel Actavis 100 mg/16.7 ml, Infusionskonzentrat
- 03 Paclitaxel Actavis 150 mg/25 ml, Infusionskonzentrat
- 04 Paclitaxel Actavis 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

ZulNr.: <b>58445</b>	Abg	gabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	22.09.2008			
Zusammensetzung	01		paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 1.93 g ad solutionem pro 5 ml.				
	02		paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 6.42 g ad solutionem pro 16.7 ml.				
	03	•	paclitaxelum 150 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 9.63 g ad solutionem pro 25 ml.				
	04		paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 19.25 g ad solutionem pro 50 ml.				
Anwendung		Zytostatikum					
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	Α			
	02	002	1 Durchstechflasche(n)	Α			
	03	003	1 Durchstechflasche(n)	Α			
	04	004	1 Durchstechflasche(n)	Α			
Bemerkung							
Gültig bis		21.09.2013					

#### 01 Paracetamol Q-generics, Tabletten

Quisisana Pharma AG, Krummackerstrasse 10, 8700 Küsnacht ZH

ZulNr.: <b>58530</b>	Ab	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	paracetamolum	500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Ar	ntipyretikum	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n)	D
Bemerkung				
Gültig bis		21.09.2013		

#### 02 Perindopril-Mepha 4 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

ZulNr.: <b>57844</b>	Abg	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	16.09.2008
Zusammensetzung	02	perindoprilum-tertbutylaminum 4 mg corresp. perindoprilum 3.338 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung		ACE-Hemmer		
Packung/en	02	001	30 Tablette(n)	В
		003	90 Tablette(n)	В
Bemerkung				
Gültig bis		15.09.2013		

#### 01 Piperacillin-Tazobactam Orpha 2,25 g, poudre pour solution pour perfusion

#### 02 Piperacillin-Tazobactam Orpha 4,5 g, poudre pour solution pour perfusion

Stragen Pharma SA, 3, rue Hugo-de-Senger, 1205 Genève

N° d'AMM: <b>58459</b>	Cat	égorie de	e remise: <b>A</b>	Index: 08.01.93	19.09.2008		
Composition	01	•	Praeparatio sicca: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.				
				Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.			
Indication		maladi	es infectieuses	S			
Conditionnements	01	002	1 x 2.25 g	flacon(s)	Α		
		006	10 x 2.25 g	flacon(s)	Α		
	02	004	1 x 4.5 g	flacon(s)	Α		
		800	10 x 4.5 g	flacon(s)	Α		
Remarque							
Valable jusqu'au		18.09.2	2013				

## 01 Prismasol 2 mmol/l Potassium, Hämofiltrations- und Hämodialyselösung

## 02 Prismasol 4 mmol/l Potassium, Hämofiltrations- und Hämodialyselösung

Gambro Hospal (Schweiz) AG, Sägereistrasse 24, 8152 Glattbrugg

ZulNr.: <b>58609</b>	Abo	gabekategorie	: <b>B</b> Index: 05.04.0.	19.09.2008	
Zusammensetzung	01	magnesii ch g ut glucosu	ösung (Kammer A): calcii chloridum dihydricu loridum hexahydricum 2.033 g, glucosum anh ım monohydricum, acidum lacticum 5.4 g, aqu d solutionem pro 1000 ml.	ydricum 22	
		nocarbonas	ung (Kammer B): natrii chloridum 6.45 g, natr 3.09 g, kalii chloridum 0.157 g, carbonei diox lia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
		I) et II) corresp. Mineralia: calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, natrium 140 mmol/l, chloridum 111.5 mmol/l, l-lactas 3 mmol/l, hydrogenocarbonas 32 mmol/l, kalium 2 mmol/l, glucosum 6.1 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.			
	02	I) Elektrolytlösung (Kammer A): calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum anhydricum 22 g ut glucosum monohydricum, acidum lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.			
		nocarbonas	ung (Kammer B): natrii chloridum 6.45 g, natr 3.09 g, kalii chloridum 0.314 g, carbonei diox lia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	, ,	
		mmol/l, natr mmol/l, hyd	sp. Mineralia: calcium 1.75 mmol/l, magnesiu rium 140 mmol/l, chloridum 113.5 mmol/l, l-la rogenocarbonas 32 mmol/l, kalium 4 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.	ctas 3	
Anwendung		Hämofiltrati	ion		
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml 2 Kammer-PVC Beutel	В	
		002	2 x 5000 ml 2 Kammer-Polyolefin-Beutel	В	
	02	003	2 x 5000 ml 2 Kammer-PVC Beutel	В	
		004	2 x 5000 ml 2 Kammer-Polyolefin-Beutel	В	
Bemerkung					
Gültig bis		18.09.2013			

## 01 Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Parcopharm SA, 6340 Baar

ZulNr.: <b>59273</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>		Index: 03.03.1.	26.09.2008	
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, Arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, Color.: E 150, Conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.			
Anwendung		Husten			
Packung/en	01	001	24 Stück	C	
Bemerkung					
Gültig bis		25.09.2013			

#### 01 Sportusal tabs, Filmtabletten (teilbar)

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

ZulNr.: <b>59253</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	03.09.2008
Zusammensetzung	01	acidum mefena presso obducto.	micum 500 mg, Conserv.: E 200, ex	ccipiens pro com-
Anwendung		Antiphlogistikui	m, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	В
		002	30 Tablette(n)	В
Bemerkung				
Gültig bis		02.09.2013		

#### 01 Sumitran-Mepha 50, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

ZulNr.: <b>58393</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	05.09.2008
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 5 compresso.	50 mg ut sumatriptani succinas (1:1	I), excipiens pro
Anwendung		Behandlung aku	ter Migräneanfälle	
Bemerkung		Nur für den Expo	ort bestimmt	
Gültig bis		04.09.2013		

#### 01 Weleda Euphrasia-Augentropfen, anthroposophisches Arzneimittel

## 02 Weleda Euphrasia-Augentropfen, Monodosen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

ZulNr.: <b>49537</b>	Abo	gabekategorie:	<b>D</b> Index: 20.02.0.	11.09.2008			
* Zusammensetzung	01	euphrasia off pro 1 g.	euphrasia officinalis D3 985.90 mg dilutio, excipiens ad solutionem pro 1 g.				
	02	euphrasia off pro 0.4 ml.	icinalis D3 398.23 mg, dilutio,	excipiens ad solutionem			
Anwendung		Zur Linderun	g gereizter Augenbindehaut				
* Packung/en	01	018	10 ml	D			
	02	019	20 x 0,4 ml	D			
Bemerkung		Ersetzt die Zu Monodosen)	ılassungsbescheinigung vom 6	5.6.2008 (Zulassung von			
Gültig bis		23.09.2012					

#### 01 Xamiol, Gel

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

ZulNr.: <b>58786</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	04.09.2008
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 μg ut calcipotriolum monohydricum, betamethas num 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, Antiox.: E 321, excipier ad gelatum pro 1 g.		
Anwendung		Psoriasis		
Packung/en	01	001	30 ml	В
		003	60 ml	В
Bemerkung				
Gültig bis		03.09.2013		

#### Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

# **01 Mastiplan LC ad us.vet., ölige Suspension** Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>58437</b>	Abg	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.09.2008	
Zusammensetzung	01	Suspension: cefapirinum 300 mg ut natrii cefapirinum, prednisolo- num 20 mg, glyceroli monostearas 40-55, calcii natrii aluminii silicas, arachidis oleum raffinatum, q.s. ad suspensionem pro vase 8 g.			
		Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua purificata 30 % V/V, ad solutionem pro 2.4 ml.			
Anwendung		Kombinationspräp	arat zur Mastitisbehar	ndlung bei Kühen	
Packung/en	01	002	4 Euterinjektore(n)	А	
		004	20 Euterinjektore(n)	А	
Bemerkung		er Hilfsstoff); natri	ii cefapirinum, DCI pro kstoffs; calcii natrii alur	CE (für Tierarzneimittel neu- p. mod. = neues Salz eines minii silicas, DCI prop. mod. =	
Gültig bis		22.09.2013			

## 01 Menzi Dip ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

Thomas Menzi AG, route d' Anzère, 1974 Arbaz

ZulNr.: <b>57988</b>	Abo	gabekategorie: <b>E</b>	Index:	19.09.2008
Zusammensetzung	01	iodum 3 mg ut pro 1 ml.	nonoxinolum-9-iodum, e	xcipiens ad solutionem
Anwendung		Zitzendesinfekt	ionsmittel für Kühe	
Packung/en	01	001	5 l	E
		003	25 l	E
Bemerkung				
Gültig bis		18.09.2013		

#### 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 Accolate 20 mg, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

ZulNr.: <b>53750</b>	Abg	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	10.09.2008
Zusammensetzung Anwendung	01	zafirlukastum 20 mg, excipiens pro compresso obducto. Asthma bronchiale		
Packung/en	01	036	60 Tablette(n)	В
		044	180 Tablette(n)	В
Bemerkung			assungsbescheinigung vom 21.11.2006 bescheinigung)	(Verlängerung
* Gültig bis		05.11.2013		

- 01 Acetylcystein-Cimex 100 mg, Granulat
- 02 Acetylcystein-Cimex 200 mg, Granulat
- 05 Acetylcystein-Cimex 600 mg, Granulat

Cimex AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

ZulNr.: <b>45358</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	18.09.2008	
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum í piens ad granula	um et alia, exci-		
	02	2 acetylcysteinum 200 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia piens ad granulatum pro charta 3 g.			
	05	acetylcysteinum ( granulatum pro o	500 mg, Arom.: aspartamum et alia :harta 3 g.	a, excipiens ad	
Anwendung		Mukolytikum			
Packung/en	01	089	30 Sachet(s)	D	
	02	097	30 Sachet(s)	D	
	05	100	10 Sachet(s)	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	ungsbescheinigung vom 4.10.2006 scheinigung)	6 (Verlängerung	
* Gültig bis		12.11.2013			

#### 01 Activelle, Filmtabletten

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

ZulNr.: <b>54708</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 07.08.6.	05.09.2008
Zusammensetzung	01	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetas 0.5 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Hormonsubstitut	ionstherapie nach der Menopaus	e
Packung/en	01	017	28 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	ungsbescheinigung vom 18.09.20 scheinigung)	003 (Verlängerung
* Gültig bis		17.09.2013		

#### 01 Aggrastat, Infusionslösung

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

ZulNr.: <b>55738</b>	Abo	gabekatego	rie: <b>A</b>	Index: 06.03.2.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	tirofibanum 12.5 mg ut tirofibani hydrochloridum monohydricum natrii chloridum, natrii citras, acidum citricum anhydricum, aqua a iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.			
Anwendung		Thrombo	zytenaggre	gationshemmer	
Packung/en	01	001	3 x 250	ml	Α
		003	1 x 250	ml	Α
Bemerkung		Ersetzt di	e Zulassung	sbescheinigung vom 21.11.20	006 (Neuzulassung)
* Gültig bis		18.09.201	13		_

#### 03 Aknilox 2%, Gel

#### 04 Aknilox 4%, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

ZulNr.: <b>51303</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	16.09.2008
Zusammensetzung	03	erythromycinum	20 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	04	erythromycinum	40 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris		
Packung/en	03	032	30 g	В
	04	040	30 g	В
Bemerkung				
* Gültig bis		24.10.2012		

#### 01 Algifor forte, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: <b>54623</b>	Cate	égorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	30.09.2008
Composition	01	ibuprofenum 400	mg, excipiens pro compresso o	obducto.
Indication		Analgésique		
Conditionnements	01	070	10 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attesta certificat d'autori	ition d'autorisation du 05.01.20 sation)	007 (prolongation du
* Valable jusqu'au		20.10.2013		

#### 01 Alpina Ringelblumensalbe, Salbe

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

ZulNr.: <b>49817</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	29.09.2008		
Zusammensetzung	01	calendulae herbae recentis extractum propylenglycolicum/ethanolicum liquidum 250 mg, ratio: 1:2.3, calendulae floris recentis extractum isopropylicum/myristicum/ethanolicum oleosum liquidum 50 mg, ratio: 1:4, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.				
Anwendung		Bei kleineren H	autverletzungen			
Packung/en	01	010	100 g	D		
Bemerkung						
* Gültig bis		11.11.2013				

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

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

04

Zul.-Nr.: **50478** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 12.09.2008

#### \* Zusammensetzung

- I) Aminosäurenlösung: Aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, Mineralia: natrii glycerophosphas 4.59 g, acidum aceticum glaciale 4.5 g, kalii hydroxidum 1.98 g, acidum hydrochloricum 1.65 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 200 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 294 mg, magnesii chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, agua ad iniectabilia g.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) corresp. aminoacida 50 g/l, natrium 50 mmol/l, kalium 30 mmol/l, calcium 2 mmol/l, magnesium 3 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, chloridum 64 mmol/l, glycerophosphas 15 mmol/l, acetas
- 05 I) Aminosäurenlösung: Aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, Mineralia: natrii glycerophosphas 4.59 g, acidum aceticum glaciale 4.5 g, kalii hydroxidum 1.98 g, acidum hydrochloricum 1.65 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
  - II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 0.294 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
  - I) et II) corresp. aminoacida 50 g/l, natrium 50 mmol/l, kalium 30 mmol/l, calcium 2 mmol/l, magnesium 3 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, chloridum 64 mmol/l, glycerophosphas 15 mmol/l, acetas
- I) Aminosäurenlösung: Aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini monoacetas, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, Mineralia: acidum aceticum glaciale 2.7 g, aqua ad iniectabilia g.s. ad solutionem pro 500 ml.
  - II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
  - I) et II) corresp. aminoacida 50 g/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.

Corresp. 2846 kJ pro 1 l.

Anwendung		Parenterale	e Ernährung	
Packung/en	04	085	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel	В
		086	4 x 1500 ml Doppelkammerbeutel	В
		087	4 x 2000 ml Doppelkammerbeutel	В
	05	088	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel	В
		089	4 x 1500 ml Doppelkammerbeutel	В
		090	4 x 2000 ml Doppelkammerbeutel	В
	06	091	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel	В
Bemerkung		Wirkstoffzu	Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2003 (Änderu usammensetzung: diverse Aenderungen sowie Aer atenamens, früher: Aminomix 1, 2 und 3, Infusions	nderung
Gültig bis		26.11.2008		

#### 01 Anliker Lehm äusserlich, Pulver

Delibon AG, Bodenackerstrasse 51, 4657 Dulliken

ZulNr.: <b>9634</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.5.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	terra absorbens	spec	
Anwendung		Für Umschläge l	oei Rheuma, stumpfen Traum	en
Packung/en	01	010	500 g	D
		029	900 g	D
		037	5 kg	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulas der Zulassungsb	ssungsbescheinigung vom 21. escheinigung)	10.2003 (Verlängerung
* Gültig bis		20.10.2013		

## 03 Antidry Hautwasch-Öl, ölige Lösung

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

ZulNr.: <b>51929</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	24.09.2008
Zusammensetzung	03		finatum 300 mg, paraffinum liqu temicum 4 mg, aromatica, Antiox onem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empf	indliche Haut	
Packung/en	03	055	200 ml	D
		063	500 ml	D
Bemerkung				
* Gültig bis		02.12.2013		

#### 03 Antidry Mandelöl-Bad, ölige Lösung

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

ZulNr.: <b>51930</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	24.09.2008
Zusammensetzung	03	, ,	n raffinatum 200 mg, paraffinur x.: E 320, excipiens ad solutione	
Anwendung		Trockene, empfir	ndliche Haut	
Packung/en	03	037	250 ml	D
Bemerkung				
* Gültig bis		02.12.2013		

#### 03 Antidry Mandelöl-Lotion, Emulsion

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

ZulNr.: <b>51931</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	24.09.2008
Zusammensetzung	03	acidum lacticum	olutio 121.6 mg et acidum lacticum n 50 mg, amygdalae oleum raffina : E 320, Conserv.: phenoxyethanolu o 1 g.	tum 100 mg, aro-
Anwendung		Trockene, empf	indliche Haut	
Packung/en	03	068	200 ml	D
		076	500 ml	D
Bemerkung				
* Gültig bis		02.12.2013		

#### 02 Aprovel 150, comprimés pelliculés

#### 03 Aprovel 300, comprimés pelliculés

Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>54250</b>	Cat	égorie de rem	rise: <b>B</b> Index: 02.07.1.	08.09.2008
Composition	02	irbesartanu	m 150 mg, excipiens pro compresso obdu	icto.
	03	irbesartanu	m 300 mg, excipiens pro compresso obdu	icto.
Indication		Hypertensid	on	
Conditionnements	02	118	28 comprimé(s)	В
		126	98 comprimé(s)	В
	03	134	28 comprimé(s)	В
		142	98 comprimé(s)	В
Remarque				
* Valable jusqu'au		07.09.2013		

- 01 Arteoptic 1 %, Augentropfen
- 02 Arteoptic 2 %, Augentropfen
- 03 Arteoptic 0,5 %, Augentropfen

Bausch & Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen

ZulNr.: <b>46117</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	23.09.2008			
Zusammensetzung	01	•	carteololi hydrochloridum 10 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.				
	02	carteololi hydroch excipiens ad solut	lloridum 20 mg, Conserv.: benza ionem pro 1 ml.	lkonii chloridum,			
	03	carteololi hydroch excipiens ad solut	konii chloridum,				
Anwendung		Glaukom					
* Packung/en	01	018	5 ml	В			
		034 3	x 5 ml	В			
	02	026	5 ml	В			
		042 3	x 5 ml	В			
Bemerkung			ungsbescheinigung vom 09.03.20 r für Export nur für Sequenz 03 /				
		46117 03: Nur für	den Export bestimmt				
Gültig bis		08.03.2009					

#### 01 Avastin 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

#### 02 Avastin 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

ZulNr.: <b>56922</b>	Abg	gabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.09.2008		
Zusammensetzung	01	01 bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydroge nophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorb tum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp., bevacizumabum 25 mg/ml.				
	02	nophosphas monol	00 mg, trehalosum dihydricum, na nydricus, dinatrii phosphas anhyd iectabilia q.s. ad solutionem pro 5 mg/ml.	dricus, polysorba-		
Anwendung		tastasiertes Mamm rezidivierendes nic	orektalkarzinom, lokal rezidiviere akarzinom, fortgeschrittenes, me ht-kleinzelliges Lungenkarzinom er metastasierendes Nierenzellka	etastasiertes oder (NSCLC), fortge-		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	Α		
	02	003	1 Durchstechflasche(n)	Α		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassur	ngsbescheinigung vom 13. Juni 2	008		
		(Änderung der Bez	eichnung der galenischen Form)			
Gültig bis		15.12.2009				

#### 01 Axura 10 mg, Filmtabletten

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

ZulNr.: <b>56925</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.09.2008
Zusammensetzung	01		hydrochloridum 10 mg corresp. r compresso obducto.	nemantinum 8.31 mg,
Anwendung		Alzheimer-Kra	nkheit	
Packung/en	01	004	50 Tablette(n)	В
		010	100 Tablette(n)	В
Bemerkung			assungsbescheinigung vom 19.11 sbescheinigung)	1.2003 (Verlängerung
* Gültig bis		18.11.2013		

#### 01 Axura, Tropflösung

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

ZulNr.: <b>56926</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.09.2008
Zusammensetzung	01		ydrochloridum 10 mg corresp excipiens ad solutionem pro	
Anwendung		Alzheimer-Kran	kheit	
Packung/en	01	001	50 g	В
		007	100 g	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas der Zulassungsb	ssungsbescheinigung vom 19 escheinigung)	.11.2003 (Verlängerung
* Gültig bis		18.11.2013		

#### 02 Binaldan, capsules

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

N° d'AMM: <b>25396</b>	Cat	égorie de remise: <b>C</b>	Index: 04.09.0.	02.09.2008
Composition	02	loperamidi hydro	chloridum 2 mg, excipiens pro capsula	l <b>.</b>
Indication		Diarrhées		
Conditionnements	02	049	20 capsule(s)	C
Remarque		remplace l'attesta tion du certificat	ation d'autorisation du 3 octobre 2003 d'autorisation)	(prolonga-
* Valable jusqu'au		02.10.2013		

#### 01 Bio-H-Tin, Tabletten

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

ZulNr.: <b>54173</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	biotinum 2.5 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Biotin-Präparat		
Packung/en	01	025	40 Tablette(n)	D
		026	100 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2008 der Zulassungsbescheinigung)		(Verlängerung
* Gültig bis		11.11.2013		

# 01 Bio-Mag, comprimés homéopathiques

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

N° d'AMM: <b>41635</b>	Cat	égorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.09.2008
Composition	01	magnesii phospha	ım D4 10 mg, magnesii chloridı as D1 50 mg, ambra grisea D5 1 ns pro compresso.	
Indication		Epuisement nerve	eux	
Conditionnements	01	010	45 comprimé(s)	D
Remarque				
* Valable jusqu'au		03.12.2013		

# 01 Biorganic Lecithin 1200 Gisand, Kapseln

Gisand AG, Schläflistrasse 14, 3013 Bern

ZulNr.: <b>45466</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	15.09.2008
Zusammensetzung	01	lecithinum e soj	a 1.2 g, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans		
Packung/en	01	020	100 Kapsel(n)	D
Bemerkung				
* Gültig bis		20.10.2013		

## 01 Biotin-Biomed, Tabletten

## 02 Biotin-Biomed forte, Tabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

ZulNr.: <b>34149</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	biotinum 2.5 mg		
	02	biotinum 5 mg,	excipiens pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat		
Packung/en	01	062	50 Tablette(n)	D
		070	100 Tablette(n)	D
	02	097	30 Tablette(n)	D
		100	90 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulas der Zulassungsb	ssungsbescheinigung vom 01.08.2006 bescheinigung)	(Verlängerung
* Gültig bis		24.11.2013		

## 01 Bite-X, flüssig

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

ZulNr.: <b>30945</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	17.09.2008
Zusammensetzung	01		tas 159 mg, acetonum, ethanolu Ienum, Antiox.: E 320, ad solutio	
Anwendung		Gegen Nagelbeis	ssen	
Packung/en	01	026	15 ml	D
Bemerkung				
* Gültig bis		13.11.2013		

# 01 Bryaconeel, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: <b>41431</b>	Ab	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	-	D4 120 mg, aconitum napellus D4 xcipiens pro compresso.	1 150 mg, phospho-
Anwendung		Bei Neuralgien		
Packung/en	01	016	50 Tablette(n)	C
Bemerkung				
* Gültig bis		03.12.2013		

# 01 Bucheli's homöopathische Kreislauftropfen

Bucheli AG, Bahnhofstrasse 27, 9100 Herisau

ZulNr.: <b>49966</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.09.2008
Zusammensetzung	01		ብ 66.5 mg, convallaria majalis D piens ad solutionem pro 1 ml, co	
Anwendung		Bei Kreislaufbeso	chwerden	
Packung/en	01	016	50 ml	D
Bemerkung				
* Gültig bis		08.02.2014		

## 01 Cardaxen 100 plus, Filmtabletten

## 02 Cardaxen 50 plus, Filmtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

ZulNr.: <b>49806</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	09.09.2008
Zusammensetzung	01	atenololum 100 obducto.	mg, chlortalidonum 25 mg, exci	piens pro compresso
	02	atenololum 50 r obducto.	ng, chlortalidonum 12.5 mg, exc	ipiens pro compresso
Anwendung		Hypertonie		
Packung/en	01	019	14 Tablette(n)	В
		035	98 Tablette(n)	В
	02	043	28 Tablette(n)	В
		051	98 Tablette(n)	В
Bemerkung				
* Gültig bis		18.12.2013		

672

- 01 Ceclor 125 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension
- 02 Ceclor 250 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension
- 03 Ceclor 375 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

ZulNr.: <b>41720</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	19.09.2008		
Zusammensetzung	01		g, Arom.: vanillinum et alia rresp. suspensio reconstitut	•		
	02		cefaclorum 250 mg, Arom.: vanillinum et alia, Color.: E 127, excipien ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.			
	03	cefaclorum 375 mg, Arom.: vanillinum et alia, Color.: E 127, excipie ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.				
Anwendung		Infektionskrankho	eiten			
* Packung/en	01	026	100 ml	Α		
	02	050	100 ml	Α		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu der Zulassungsbes	ungsbescheinigung vom 17. scheinigung und	08.2007 (Verlängerung		
		Seq.01 ab 15. Okt	ober 2008 nur für den Expo	ort bestimmt)		
		41720 03: Nur fü	r den Export bestimmt			
* Gültig bis		15.10.2013				

- 01 Ceclor Retard 375 mg, Filmtabletten
- 02 Ceclor Retard 500 mg, Filmtabletten
- 03 Ceclor Retard 750 mg, Filmtabletten

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

ZulNr.: <b>52179</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	19.09.2008			
Zusammensetzung	01	cefaclorum 375	cefaclorum 375 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.				
	02	cefaclorum 500	mg, Color.: E 132, excipiens pro	compresso obducto.			
	03	cefaclorum 750	mg, Color.: E 132, excipiens pro	compresso obducto.			
Anwendung		Infektionskrank	heiten				
* Packung/en	01	025	20 Tablette(n)	Α			
		033	100 Tablette(n)	Α			
	02	068	20 Tablette(n)	Α			
		076	100 Tablette(n)	Α			
	03	092	20 Tablette(n)	Α			
		106	100 Tablette(n)	Α			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis		15.10.2013					

# 02 Cetebe 500 mg, Retardkapseln

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: <b>54197</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	25.09.2008
Zusammensetzung	02	acidum ascorbi	cum 500 mg, excipiens pro capsula	a.
Anwendung		Vitamin C-Präp	arat	
Packung/en	02	047	30 Kapsel(n)	D
		055	60 Kapsel(n)	D
		063	120 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zula der Zulassungsl	nssungsbescheinigung vom 25.11.2 bescheinigung)	2003 (Verlängerung
* Gültig bis		24.11.2013		

# 01 Ciproxin HC, Ohrensuspension

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

ZulNr.: <b>54807</b>	Abg	jabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.01.3.	25.09.2008
Zusammensetzung	01		2 mg ut ciprofloxacini hydrochlonserv.: alcohol benzylicus, excip	
Anwendung		Otitis externa		
Packung/en	01	015	10 ml	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	sungsbescheinigung vom 31.05. escheinigung)	2008 (Verlängerung
* Gültig bis		15.10.2013		

- 01 Co-Diovan 80/12,5, Filmtabletten
- 02 Co-Diovan 160/12,5, Filmtabletten
- 03 Co-Diovan 160/25, Filmtabletten
- 04 Co-Diovan 320/12,5, Filmtabletten
- 05 Co-Diovan 320/25, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

ZulNr.: <b>54470</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	09.09.2008
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 compresso obdu	mg, hydrochlorothiazidum 12.5 ucto.	mg, excipiens pro
	02	valsartanum 160 compresso obdu	) mg, hydrochlorothiazidum 12.5 ucto.	5 mg, excipiens pro
	03	valsartanum 160 compresso obdu	) mg, hydrochlorothiazidum 25 r ucto.	mg, excipiens pro
	04	valsartanum 320 compresso obdu	) mg, hydrochlorothiazidum 12.5 ucto.	5 mg, excipiens pro
	05	valsartanum 320 compresso obdu	) mg, hydrochlorothiazidum 25 r ucto.	mg, excipiens pro
Anwendung		Hypertonie		
* Packung/en	01	088	28 Tablette(n)	В
		096	98 Tablette(n)	В
		150	56 Tablette(n)	В
	02	118	28 Tablette(n)	В
		126	98 Tablette(n)	В
		169	56 Tablette(n)	В
	03	134	28 Tablette(n)	В
		142	98 Tablette(n)	В
		177	56 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2005 (Zulassung der neuen Dosierungsstärken 320/12.5 mg und 320/25 mg)		
		54470 04: Nur f	ür den Export bestimmt	
		54470 05: Nur f	ür den Export bestimmt	
Gültig bis		05.02.2009		

## 01 Collunosol N, collutoire spray

Sanofi SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>29466</b>	Cat	égorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	25.09.2008
Composition	01		onas 1 mg, lidocaini hydrocl arinum natricum et alia, exc hanolum 5 % V/V.	
Indication		Affections bucco-pl	naryngées	
Conditionnements	01	033 5	0 ml	D
Remarque		Remplace l'attestat certificat d'autorisa	ion d'autorisation du 30.10.2 tion)	2003 (prolongation du
* Valable jusqu'au		29.10.2013		

#### 01 Contusin, Gel

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

ZulNr.: <b>49623</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	03.09.2008
* Zusammensetzung	01	ceae purpureae h ml, ratio: 1:1.3-1.3 cum liquidum 0.2	centis extractum liquidum 0.1 m erbae recentis extractum ethar B, calendulae herbae recentis e ml, ratio: 1:1.5-1.9, symphyti ra liquidum 0.3 ml, ratio: 1:2.5, ex	nolicum liquidum 0.1 xtractum ethanoli- adicis recentis extrac-
Anwendung		Einreibemittel be	i stumpfen Traumen	
Packung/en	01	011	90 g	D
Bemerkung			ungsbescheinigung vom 7.7.20 usammensetzung)	08 (Korrektur der
Gültig bis		26.11.2012		

# 01 Copaxone, seringues prêtes à l'emploi

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

N° d'AMM: <b>56363</b>	Cat	égorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.09.2008
Composition	01	_	as 20 mg corresp. glatirameru abilia q.s. ad solutionem pro	<b>3</b> -
Indication		Sclérose en plaques	•	
Conditionnements	01	002 2	.8 seringue(s)	В
Remarque		remplace l'attestat certificat d'autorisa	ion d'autorisation du 28.04.2 tion)	006 (prolongation du
* Valable jusqu'au		21.01.2014		

## 01 Crataego, Filmtabletten

Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen

ZulNr.: <b>56010</b>	Abg	jabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	09.09.2008
Zusammensetzung	01		flore extractum ethanolicum sic ro compresso obducto.	cum 450 mg, DER:
Anwendung		Bei nervösen Herz	zbeschwerden	
Bemerkung		Nur für den Expo	rt bestimmt	
* Gültig bis		08.10.2013		

## 01 Cuprukehl D3, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: <b>50241</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		<b>B</b> Index: 20.01.0.	30.09.2008	
Zusammensetzung	01	cupri gluconas D3 80 $\mu$ l, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.			
Anwendung		Bei entzündli	chen Prozessen von Magen,	Darm und Nieren	
Packung/en	01	025	30 ml	В	
		033	100 ml	В	
Bemerkung					
* Gültig bis		26.01.2014			

# 01 Dafalgan 1 g, Filmtabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

ZulNr.: <b>56318</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	29.09.2008		
Zusammensetzung	01	paracetamolum 1 g, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		Analgetikum, A	ntipyretikum			
Packung/en	01	001	16 Tablette(n)	В		
		003	40 Tablette(n)	В		
		005	100 Tablette(n)	В		
Bemerkung			ssungsbescheinigung vom 13. Jun ungsbescheinigung)	i 2007 (Verlänge-		
* Gültig bis		02.10.2013				

## 02 Demovarin forte, hydrogel

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

ZulNr.: <b>53249</b>	Abg	abekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	18.09.2008
Zusammensetzung	02	heparinum nat ad gelatum pro	ricum 400 U.I., Conserv.: pheno 1 g.	oxyethanolum, excipiens
Anwendung		blessures conto	ndantes, phlébites superficiell	es
Packung/en	02	035	50 g	D
		043	100 g	D
Bemerkung		remplace l'atte certificat d'aute	station d'autorisation du 01.0° orisation)	1.2005 (prolongation du
* Gültig bis		18.09.2013		

# 01 Digoxin Streuli 0,250 mg, Tabletten

# 02 Digoxin Streuli 0,125 mg, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: <b>38991</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.01.1.	03.09.2008
Zusammensetzung	01	digoxinum 0.25	mg, excipiens pro compresso.	
	02	digoxinum 0.12	5 mg, Color.: E 104, excipiens pro co	ompresso.
Anwendung		Herzglycosid		
Packung/en	01	019	30 Tablette(n)	В
		027	100 Tablette(n)	В
	02	051	100 Tablette(n)	В
Bemerkung				
* Gültig bis		02.09.2013		

## 02 Diprophos, Injektionssuspension

## 03 Diprophos, Injektionssuspension (Einwegspritze)

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

ZulNr.: <b>39528</b>	Abo	gabekategori	e: <b>B</b> Index: 07.07.25	19.09.2008
Zusammensetzung	02	sonum 2 m dihydricus, losum natri	sonum 5 mg ut betamethasoni dipropiona g ut betamethasoni natrii phosphas, dinat natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorb cum, macrogolum 3350, Conserv.: E 216 0 I benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s ml.	trii phosphas patum 80, carmel- 0.2 mg, E 218 1.3
	03	sonum 2 m anhydricus, mellosum r	sonum 5 mg ut betamethasoni dipropiona g ut betamethasoni natrii phosphas, dinat natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorl natricum, macrogolum 4000, Conserv.: E 2 phol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia 1 ml.	trii phosphas batum 80, car- 16 0.2 mg, E 218
Anwendung		Intramusku	läre und lokale Glukokortikosteroid-Ther	apie
* Packung/en	02	010	1 x 1 ml Ampulle(n)	В
		029	5 x 1 ml Ampulle(n)	В
		037	1 x 5 ml Durchstechflasche(n)	В
		053	1 x 1 ml Ampulle(n)	В
	03	045	1 x 1 ml Spritze(n)	В
		096	25 x 1 ml Spritze(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Sequenz 01	Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2007 )	(Widerruf der
Gültig bis		22.11.2012		

## 01 Ditropan, comprimés

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

N° d'AMM: <b>46680</b>	Cat	égorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	18.09.2008
Composition	01	oxybutynini hydr compresso.	ochloridum 5 mg, color.: E 132, є	excipiens pro
Indication		Spasmolytique de	es voies urinaires	
Conditionnements	01	014	60 comprimé(s)	В
Remarque		remplace l'attesta certificat d'autor	ation d'autorisation du 28.04.200 isation)	06 (prolongation du
* Valable jusqu'au		31.12.2012		

## 01 Dolocyl forte 400, Filmtabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

ZulNr.: <b>56812</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 ducto.	0 mg, Conserv.: E 200, excipiens	pro compresso ob-
Anwendung		Analgetikum		
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	sungsbescheinigung vom 10.12.2 escheinigung)	2004 (Verlängerung
* Gültig bis		07.10.2013		

# 01 Dynexan Mundgel, Gel

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

ZulNr.: <b>56125</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.01.1.	09.09.2008
Zusammensetzung	01		chloridum 20 mg, Arom.: sacchar benzalkonii chloridum, excipiens olum 1 % V/V.	
Anwendung		Lokale Behand fleisch	lung von Schmerzen an Mundsch	lleimhaut und Zahn-
Packung/en	01	002	10 g	D
Bemerkung			assungsbescheinigung vom 17.09. bescheinigung)	.2003 (Verlängerung
* Gültig bis		16.09.2013		

# 01 Ebixa 10 mg, Filmtabletten

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

ZulNr.: <b>55828</b>	Abg	jabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.09.2008
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 r excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Alzheimer-Kran	kheit	
Packung/en	01	007	50 Tablette(n)	В
		011	100 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zula der Zulassungsk	ssungsbescheinigung vom 28.1 bescheinigung)	0.2003 (Verlängerung
* Gültig bis		27.10.2013		

## 01 Ebixa, Tropflösung

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

ZulNr.: <b>55829</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.09.2008
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, Conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.		
Anwendung		Alzheimer-Krankheit		
Packung/en	01	010	50 g	В
		014	100 g	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		27.10.2013		

## 01 Echinaforce, Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

ZulNr.: <b>30724</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	26.09.2008	
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 860 mg, ratio: 1:12, echinaceae purpureae radicis recentis tinctura 45 mg, ratio: 1:11, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 65 % V/V.			
Anwendung		Bei Anfälligkei	t gegen Erkältungen		
Packung/en	01	011	50 ml	D	
		038	100 ml	D	
		046	200 ml	D	
Bemerkung					
* Gültig bis		09.11.2013			

# **02 Elmex, Gelée**GABA International AG, Grabesmattweg, 4106 Therwil

ZulNr.: <b>34916</b>	Abo	gabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 13.05.1.	09.09.2008
Zusammensetzung	02	natrii fluoridum 22	ut olaflurum 30.32 mg et de .1 mg, propylenglycolum, Ar m, alia, excipiens ad gelatum	om.: saccharinum
Anwendung		Kariesprophylaxe, [	Desensibilisierung empfindlic	cher Zahnhälse
Packung/en	02	039	25 g	D
		047 21	5 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassur der Zulassungsbesc	ngsbescheinigung vom 31.07 heinigung)	.2008 (Verlängerung
* Gültig bis		10.09.2013		

- 01 Emend 80 mg, Kapseln
- 02 Emend 125 mg, Kapseln
- 03 Emend 40 mg, Kapseln

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

ZulNr.: <b>56359</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	18.09.2008		
Zusammensetzung	01	aprepitantum 80	mg, excipiens pro capsula.			
	02	aprepitantum 125	aprepitantum 125 mg, excipiens pro capsula.			
	03	aprepitantum 40	mg.			
		Materia capsulae:	excipiens pro capsula.			
Anwendung		Antiemetikum				
Packung/en	01	002	3 Kapsel(n)	В		
		003	2 Kapsel(n)	В		
	02	002	3 Kapsel(n)	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu der Zulassungsbes	ungsbescheinigung vom 03.07.20 scheinigung)	08 (Verlängerung		
		56359 03: Nur für	den Export bestimmt			
* Gültig bis		01.12.2013				

## 02 Entocort CIR 3 mg, Retardkapseln

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

ZulNr.: <b>53305</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	11.09.2008
Zusammensetzung	02	budesonidum 3	mg (Rind:), excipiens pro capsula	l.
Anwendung		Morbus Crohn		
Packung/en	02	016	50 Kapsel(n)	В
		024	20 Kapsel(n)	В
		032	100 Kapsel(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. September 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		17.09.2013		

# 01 Escotussin, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: <b>30157</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	nae tinctura norr Arom.: natrii cycl	hiocyanas 10 mg, guaifenesinu mata 10 mg, droserae extractu lamas, saccharinum natricum, v onem pro 1 ml, corresp. 35 gut	m liquidum 10 mg, vanillinum et alia, ex-
Anwendung		Husten		
Packung/en	01	036	20 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	sungsbescheinigung vom 6.11. escheinigung)	2003 (Verlängerung
* Gültig bis		05.11.2013		

# 02 Estradurin 80 mg, Injektionspräparat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: <b>24621</b>	Abg	abekategorie:	<b>B</b> Index: 07.16.2.	17.09.2008
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: polyestradioli phosphas 80 mg, mepivacai- ni hydrochloridum 5 mg, nicotinamidum, dinatrii phosphas dihydri- cus, natrii hydroxidum, pro vitro.		
		Solvens: aqu	a ad iniectabilia 2 ml.	
Anwendung		Prostatakarz	inom	
Packung/en	02	049	1 + 1 Stechampulle und Ampulle	В
		057	5 + 5 Stechampulle und Ampulle	В
		065	10 + 10 Stechampulle und Ampulle	В
Bemerkung		Ersetzt die Z	ulassungsbescheinigung vom 11.11.2003	
		(Verlängeru	ng der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.11.2013		

# 01 Estragest TTS, transdermale Pflaster

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

ZulNr.: <b>54679</b>	Abg	abekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	norethisteroni acetas 15 mg, estradiolum 5 mg ut estradiolum hemi- hydricum 5.17 mg, excipiens pro praeparatione 10 cm² cum liberatio- ne 125/25 µg/24 h.		
Anwendung		Oestrogen-Gesta	gen Substitutionstherapie nach	n der Menopause
Packung/en	01	017	8 Pflaster	В
		025	24 Pflaster	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		29.10.2013		

- 01 Estramon TTS 25, Transdermales therapeutisches System
- 02 Estramon TTS 50, Transdermales therapeutisches System
- 03 Estramon TTS 100, Transdermales therapeutisches System

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

ZulNr.: <b>54425</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	18.09.2008			
Zusammensetzung	01		estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 10 cm² cum liberatione 25 µg/24 h.				
	02	9	ut estradiolum hemihydricum, m² cum liberatione 50 µg/24 h				
	03						
Anwendung		Oestrogen-Substit	utionstherapie				
Packung/en	01	015	8 Pflaster	В			
		023	24 Pflaster	В			
	02	031	8 Pflaster	В			
		058	24 Pflaster	В			
	03	066	8 Pflaster	В			
		074	24 Pflaster	В			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu der Zulassungsbes	ngsbescheinigung vom 14.06. cheinigung)	2006 (Verlängerung			
* Gültig bis		27.10.2013					

## 01 Etiaxil, soluté alcoolique

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

ZulNr.: <b>48523</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	aluminii chloridi pro 1 ml.	um hexahydricum 250 mg, excipie	ens ad solutionem
Anwendung		Traitement de la	a transpiration excessive	
Packung/en	01	013	12,5 ml	D
		021	100 ml	D
Bemerkung				
* Gültig bis		06.11.2013		

## 02 Euphyllin N, Injektionslösung 200 mg i.v. (neue Zusammensetzung)

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

ZulNr.: <b>18056</b>	Abo	gabekategorie	e: <b>B</b> Index: 03.04.1.	10.09.2008
Zusammensetzung	02		um 200 mg, natrii acetas trihydricus 1 q.s. ad solutionem pro 10 ml.	51.6 mg, aqua ad
Anwendung		Bronchospa	smolytikum	
Packung/en	02	038	5 x 10 ml Ampulle(n)	В
Bemerkung			Zulassungsbescheinigung vom 14.8.20 ngsbescheinigung)	007 (Verlängerung
* Gültig bis		18.10.2013		

## 01 Evra, transdermales Patch

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

ZulNr.: <b>56039</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	18.09.2008		
Zusammensetzung	01	norelgestrominum 6 mg, ethinylestradiolum 0.6 mg, excipiens ad praeparationem pro 20 cm² cum liberatione 150 µg et 20 µg/24 h.				
Anwendung		Hormonelle Kon	Hormonelle Kontrazeption			
Packung/en	01	002	3 Pflaster	В		
		006	9 Pflaster	В		
		800	18 Pflaster	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)				
* Gültig bis		04.11.2013				

## 02 Femoston mono, Filmtabletten

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

ZulNr.: <b>54888</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	19.09.2008	
Zusammensetzung	02	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso.			
Anwendung		Oestrogensubsti	tutionstherapie bei klimakterisch	en Beschwerden	
Packung/en	02	024	28 Tablette(n)	В	
Bemerkung			sungsbescheinigung vom 24.10.20 escheinigung; Änderung Präparat abletten)		
* Gültig bis		23.10.2013			

## 01 Fluimucil 100 Sugar, granulare

# 02 Fluimucil 200 Sugar, granulare

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>54774</b>	Cat	Categoria di dispensazione: <b>D</b> Index: 03.02.0. 18.09.20					
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, saccharum 4.8 g, arom.: saccharinum et a color.: E 110, excipiens ad granulatum pro charta 5 g.					
	02	acetylcysteinum 200 mg, saccharum 2.7 g, arom.: saccharinum et alia color.: E 110, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.					
Indicazione		Mucolitico					
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 1.8.2004 (p certificato di omologazione)	roroga del				
		Destinato esclusivamente all' esportazione					
* Valevolefino al		10.11.2013					

# 01 Forsteo, solution injectable en stylo prérempli

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

N° d'AMM: <b>56007</b>	Cat	égorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	03.09.2008	
Composition	01	teriparatidum ADNr 250 µg, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, mannitolum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
* Indication		Femmes présentant une ostéoporose postménopausique; hommes présentant une ostéoporose primaire ou due à un hypogonadisme.			
		Ostéoporose induite risque accru de fract	par les glucocorticoïdes ch ure.	ez les adultes avec un	
Conditionnements	01	002 1	pièce(s)	В	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.06.2008 (modification du champ d'application, indication supplémentaire)			
Valable jusqu'au		07.08.2013			

## 01 Fortacet, gel

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: <b>54846</b>	Cate	égorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	30.09.2008
Composition	01	aluminii acetatis tartratis solutio 100 mg, matricariae extractum liquidum 10 mg, arnicae tinctura 10 mg, aromatica, color.: E 141, conserv.: E 215, E 217, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.		
Indication		Inflammations, Fou	ılures	
Conditionnements	01	010	50 g	D
		029 10	00 g	D
Remarque		remplace l'attestat certificat d'autorisa	ion d'autorisation du 28.10. ation)	2003 (prolongation du
* Valable jusqu'au		27.10.2013		

## 01 Franzbranntwein Klosterfrau mit Menthol, Alkoholat

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

ZulNr.: <b>41689</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>		Index: 07.10.4.	10.09.2008
Zusammensetzung	01	Arom.: iuniperi	a 190 mg, levomentholum 910 mg aetheroleum, limonis aetheroleun e aetheroleum, excipiens ad solutio	n, piceae aethero-
Anwendung		Einreibemittel b	ei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	013	130 ml	D
Bemerkung				
* Gültig bis		07.10.2013		

## 01 Fucidin H, Crème

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

ZulNr.: <b>54283</b>	Ab	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	18.09.2008		
Zusammensetzung	01		acidum fusidicum 20 mg, hydrocortisoni acetas 10 mg, Antiox.: E 320, Conserv.: E 202, excipiens ad unguentum pro 1 g.			
Anwendung		Sekundär bakter mittleren Grade	riell infizierte, entzündliche Derm s	natosen leichten bis		
Packung/en	01	016	15 g	В		
		024	30 g	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulas	sungsbescheinigung vom 25.05.2	004		
		(Verlängerung d	ler Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		23.02.2014				

## 01 Gargalin, homöopathisches Mund- und Gurgelwasser

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

ZulNr.: <b>23337</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>		Index: 20.01.0.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	cum TM 40 mg,	TM 100 mg, calendula officinalis mentha piperita TM 25 mg, excip ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Bei Mund- und F	Rachenentzündungen	
Packung/en	01	010	60 ml	D
Bemerkung				
* Gültig bis		16.11.2013		

## 01 Glivec 100 mg, Filmtabletten (teilbar)

# 02 Glivec 400 mg, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

ZulNr.: <b>56395</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.1.	16.09.2008		
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 r obducto.	ng ut imatinibi mesilas, excipiens	pro compresso		
	02	imatinibum 400 r obducto.	ng ut imatinibi mesilas, excipiens	pro compresso		
Anwendung		Zytostatikum				
		Ph+ chronische m	yeloische Leukämie (Ph+CML)			
		Ph+ akute lymph	Ph+ akute lymphatische Leukämie (Ph+ALL)			
		Hypereosinophile				
		Atypischen myelo (MDS/MPD)	odysplastischen/myeloproliferative	e Erkrankungen		
		Aggressive systen	nische Mastozytose (aggr. SM)			
		Gastrointestinale				
		Dermatofibrosark	com protuberans (DFSP)			
		(für genaue Anga	aben zur Indikation siehe aktuelle	e Fachinformation)		
Packung/en	01	002	60 Tablette(n)	В		
	02	004	30 Tablette(n)	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	ungsbescheinigung vom 6. Mai 20 scheinigung)	008 (Verlängerung		
* Gültig bis		23.09.2013				

- 01 Glucose 5% Bioren, soluté pour perfusion
- 02 Glucose 10% Bioren, soluté pour perfusion
- 03 Glucose 20% Bioren, soluté pour perfusion
- **04 Glucose 40% Bioren, soluté pour perfusion** Sintetica-Bioren SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° d'AMM: <b>52371</b>	Cat	Catégorie de remise: <b>B</b>		Index: 05.03.1.	29.09.2008			
Composition	01	_	sum anhydricur 000 ml.	n 50 g, aqua ad iniectabili	a q.s. ad solutionem			
		corre	sp. 840 kJ.					
	02	2 glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solution pro 1000 ml.						
		corresp. 1560 kJ.						
	03	pro 1	000 ml.	n 200 g, aqua ad iniectabil	lia q.s. ad solutionem			
			sp. 3120 kJ.					
	04		sum anhydricur 000 ml.	n 400 g, aqua ad iniectabil	lia q.s. ad solutionem			
		corre	sp. 6240 kJ.					
Indication		Appo	ort hydrique et o	alorique				
* Conditionnements	01	015	20 x 50	ml	В			
		023	20 x 100	ml	В			
		031	20 x 250	ml	В			
		058	10 x 500	ml	В			
		066	10 x 1000	ml	В			
		067	250 ml in 500	ml	В			
	02	068	100	ml	В			
		069	250	ml	В			
		070	500	ml	В			
		071	1000	ml	В			
	03	072	500	ml	В			
	04	073	500	ml	В			
Remarque		certif	icat d'autorisati n 500 ml / autor	on d'autorisation du 25.02. Ion / ajout de taille d'emba isation des nouveaus dosa	allage, nouveau: 5%:			
* Valable jusqu'au		03.11	.2013					

# 01 Gopten 0,5 mg, Kapseln

## 02 Gopten 2 mg, Kapseln

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

ZulNr.: <b>52771</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.09.2008	
Zusammensetzung	01	trandolaprilum (	trandolaprilum 0.5 mg, Color.: E 127, excipiens pro capsula		
	02	trandolaprilum 2	2 mg, Color.: E 127, excipiens pro capsula.		
Anwendung		Hypertonie			
Packung/en	01	013	28 Kapsel(n)	В	
	02	021	28 Kapsel(n)	В	
		048	98 Kapsel(n)	В	
Bemerkung					
* Gültig bis		23.09.2013			

# 01 Hydrocodon Streuli 5 mg, Tabletten

## 02 Hydrocodon Streuli 10 mg, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: <b>36818</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index: 03.01.1.	26.09.2008		
Zusammensetzung	01	hydrocodoni tart	hydrocodoni tartras 5 mg, excipiens pro compresso.			
	02	hydrocodoni tart	ras 10 mg, excipiens pro compresso.			
Anwendung		Husten				
Packung/en	01	027	20 Tablette(n)	Α		
	02	116	20 Tablette(n)	Α		
Bemerkung			Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2007 (Änderung Präparatename, früher: Dihydrocodeinon Streuli 5 und 10 mg)			
		Untersteht dem l psychotropen Sto	Bundesgesetz über die Betäubungsm offe	ittel und die		
Gültig bis		28.11.2012				

# 01 Hydrocodon Streuli 0.5 %, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: <b>51951</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index: 03.01.1.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	hydrocodoni hyd corresp. 20 gutta	rochloridum 5 mg, excipiens ac e.	d solutionem pro 1 ml
		Corresp. ethanol	um 6 % V/V.	
Anwendung		Husten		
Packung/en	01	027	10 ml	Α
		028	20 ml	Α
Bemerkung			sungsbescheinigung vom 29.11. ner: Hydrocodeinon)	2007 (Änderung Prä-
		Untersteht dem I psychotropen Sto	Bundesgesetz über die Betäubu offe	ingsmittel und die
Gültig bis		28.11.2012		

# 01 Hyperdent, Zahnpasta

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: <b>46484</b>	Abo	gabekategorie: <b>E</b>	Index: 13.05.1.	03.09.2008
Zusammensetzung	01		natrii monofluorophosphas 9 mg natricum et alia, Conserv.: E 216 J.	
Anwendung		Kariesprophylaxe,	Desensibilisierung empfindlicher	r Zahnhälse
Bemerkung		Ersetzt die Zulassı	ungsbescheinigung vom 10.09.200	03
		Nur für den Expoi	t bestimmt	
* Gültig bis		09.09.2013		

# 03 Hyperiplant, Filmtabletten

# 04 Hyperiplant 600, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

ZulNr.: <b>54108</b>	Abo	gabekategorie:	C Index: 01.04.1.	19.09.2008
Zusammensetzung	03	hypericinum	ae extractum methanolicum siccur 0.36-0.84 mg et hyperforinum 18-3 arinum natricum, vanillinum, excip	36 mg, DER: 3-7:1,
	04	hypericinum	ae extractum methanolicum siccur 0.72-1.68 mg et hyperforinum 18-3 arinum natricum, vanillinum, excip	36 mg, DER: 3-7:1,
Anwendung		Bei gedrückte	er Stimmung	
Packung/en	03	061	60 Tablette(n)	C
		062	100 Tablette(n)	C
	04	063	40 Tablette(n)	C
		064	100 Tablette(n)	C
Bemerkung				
* Gültig bis		20.11.2013		

## 01 Hyperval 250, Dragées

## 02 Hyperval 500, Dragées

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

ZulNr.: <b>52942</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	19.09.2008		
Zusammensetzung	01	1 hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corre- ricinum 0.38-0.62 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso ob				
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.				
Anwendung		Bei gedrückte	r Stimmung			
Packung/en	01	047	30 Dragée(s)	C		
		055	60 Dragée(s)	C		
		063	120 Dragée(s)	C		
	02	071	30 Dragée(s)	C		
		098	60 Dragée(s)	С		
Bemerkung			- '			
* Gültig bis		13.11.2013				

## 01 Ichtho-Bad, flüssig

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

ZulNr.: <b>30053</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.5.	30.09.2008
Zusammensetzung	01		osulfonas decoloratus 720 mg, A piens ad solutionem pro 1 g.	Arom. 25 mg: vanil-
Anwendung		Hautkrankheiten,	rheumatische Erkrankungen	
Packung/en	01	052	130 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu der Zulassungsbes	ungsbescheinigung vom 29.10.2 scheinigung)	003 (Verlängerung
* Gültig bis		28.10.2013		

## 01 Inolaxine, Granulat

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

ZulNr.: <b>18821</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.13	26.09.2008
Zusammensetzung	01	sterculiae gumn nulatum pro 1 g	ni 800 mg, saccharinum, aromatica J.	a, excipiens ad gra-
Anwendung		Zur Stuhlregulie	rung bei Verstopfung	
Packung/en	01	079	400 g	D
Bemerkung				
* Gültig bis		20.11.2013		

# 01 Insulin Lilly Humalog Mix 25 cartouches 3,0 mL, suspension injectable

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

ZulNr.: <b>54762</b>	Abg	jabekategorie:	<b>B</b> Index: 07.06.1.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	isophanum 7 zincum, Cons	orum 100 U.I. ut, insulinum solutun 5 %, glycerolum, protamini sulfas, erv.: metacresolum 1.76 mg, pheno nsionem pro 1 ml.	natrii phosphates,
Anwendung		Diabetes mel	litus	
Packung/en	01	011	5 x 3,0 ml	В
Bemerkung				
* Gültig bis		04.11.2013		

# **01** Insulin Lilly Humalog Mix 25 Humalogpen seringues pré-remplies 3 mL, suspension injectable Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

ZulNr.: <b>54764</b>	Abo	gabekategorie: I	<b>B</b> Index: 07.06.1.	22.09.2008	
Zusammensetzung	01	insulinum lisprum 100 U.I. ut, insulinum solutum 25 % et insulinum isophanum 75 %, glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, Conserv.: metacresolum 1.76 mg, phenolum 0.71 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.			
Anwendung		Diabetes mell	itus		
Packung/en	01	014	5 x 3,0 ml	В	
Bemerkung					
* Gültig bis		04.11.2013			

## 01 Insulin Lilly Humalog Mix 50 cartouches 3.0 mL, suspension injectable

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

ZulNr.: <b>54763</b>	Abo	gabekategorie:	<b>B</b> Index: 07.06.1.	22.09.2008	
Zusammensetzung	01	insulinum lisprum 100 U.I. ut, insulinum solutum 50 % et insulinum isophanum 50 %, glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, Conserv.: metacresolum 2.2 mg, phenolum 0.89 mg, aqua q ad suspensionem pro 1 ml.			
Anwendung		Diabetes mel	litus		
Packung/en Bemerkung	01	018	5 x 3,0 ml	В	
* Gültig bis		04.11.2013			

# **01** Insulin Lilly Humalog Mix 50 Humalogpen seringues pré-remplies 3 mL, suspension injectable Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

ZulNr.: <b>54765</b>	Abo	gabekategorie:	<b>B</b> Index: 07.06.1.	22.09.2008	
Zusammensetzung	01	insulinum lisprum 100 U.I. ut, insulinum solutum 50 % et insulinum isophanum 50 %, glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, Conserv.: metacresolum 2.2 mg, phenolum 0.89 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.			
Anwendung		Diabetes mell	itus		
Packung/en	01	010	5 x 3,0 ml	В	
Bemerkung					
* Gültig bis		04.11.2013			

## 02 Kamillosan, Liquidum

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

ZulNr.: <b>12537</b>	Abg	abekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	02.09.2008	
* Zusammensetzung	02	matricariae extractum ethanolicum liquidum corresp. matricariae aetheroleum 0.5-1.5 mg corresp. levomenolum 50-150 μg et apigenini-7 glucosidum 1.75-3.25 mg, ratio: 1:4-4.5, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 43 % V/V.			
Anwendung		Bei kleineren Ha	utverletzungen		
Packung/en	02	034	100 ml	D	
		042	500 ml	D	
		077	250 ml	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulas sammensetzung	sungsbescheinigung vom 19. )	9.2006 (Änderung Zu-	
Gültig bis		29.03.2011			

- 01 Keppra 250 mg, Filmtabletten
- 04 Keppra 1000 mg, Filmtabletten
- 05 Keppra 500 mg, Filmtabletten

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

ZulNr.: <b>55297</b>	Abo	gabekategorie	: <b>B</b> Index: 01.07.1.	23.09.2008		
Zusammensetzung	01	levetiracetar ducto.	levetiracetamum 250 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.			
	04	levetiraceta	mum 1 g, excipiens pro compresso obducto.			
	05	levetiraceta	mum 500 mg, excipiens pro compresso obduc	to.		
Anwendung		Antiepilepti	kum			
Packung/en	01	004	30 Tablette(n)	В		
	04	044	30 Tablette(n)	В		
		050	100 Tablette(n)	В		
		052	2 x 100 Tablette(n) Mehrfachpackung	В		
	05	056	20 Tablette(n)	В		
		062	100 Tablette(n)	В		
		068	2 x 100 Tablette(n) Mehrfachpackung	В		
Bemerkung		Ersetzt die Z	ulassungsbescheinigung vom 21.07.2005 (Ne	uzulassung)		
* Gültig bis		22.09.2013				

## 02 Kinzalplus 80/12,5 mg, Tabletten

## 03 Kinzalplus 80/25 mg, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>56315</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	16.09.2008
Zusammensetzung	02	telmisartanum 8 compresso.	30 mg, hydrochlorothiazidum 12.	.5 mg, excipiens pro
	03	telmisartanum 8 compresso.	30 mg, hydrochlorothiazidum 25	mg, excipiens pro
Anwendung		Antihypertensiv	um	
* Packung/en	02	042	28 Tablette(n)	В
		044	98 Tablette(n)	В
	03	050	28 Tablette(n)	В
		052	98 Tablette(n)	В
Bemerkung			sungsbescheinigung vom 08.10.: gsstärke 80/25 mg)	2007 (Zulassung der
Gültig bis		07.10.2012		

## 02 Klosterfrau Nervenruh, Dragées

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

ZulNr.: <b>36663</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	26.09.2008	
Zusammensetzung	02	lupuli extractum methanolicum siccum 125 mg, DER: 4-5:1, Color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.			
Anwendung		Bei Nervosität			
Packung/en	02	057	60 Dragée(s)	D	
		065	120 Dragée(s)	D	
Bemerkung					
* Gültig bis		20.11.2013			

## 01 Lantanon 30 mg, Filmtabletten

## 02 Lantanon 60 mg, Filmtabletten

Organon AG, Churerstrasse 158, 8808 Pfäffikon SZ

ZulNr.: <b>56858</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.09.2008
Zusammensetzung	01	mianserini hydro	chloridum 30 mg, excipiens pro co	mpresso obducto.
	02	mianserini hydro	chloridum 60 mg, excipiens pro co	mpresso obducto.
Anwendung		Antidepressivum		
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	sungsbescheinigung vom 22.10.200 escheinigung).	04 (Verlängerung
		Nur für den Expo	ort bestimmt	
* Gültig bis		23.09.2013		

## 02 Magnesium-Diasporal 300, Granulat

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

ZulNr.: <b>50084</b>	Abg	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	24.09.2008	
Zusammensetzung	02	magnesium 301 mg ut magnesii citras anhydricus, saccharum, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta 5 g.			
Anwendung		Magnesium-Präp	parat		
Packung/en	02	035	20 Sachet(s)	В	
		043	50 Sachet(s)	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulas der Zulassungsb	sungsbescheinigung vom 28.10.2 escheinigung)	2003 (Verlängerung	
* Gültig bis		27.10.2013			

## 01 Magnevist 2 mmol/L, Fertigspritzen

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>56223</b>	Abg	gabekategorie: <b>E</b>	Index: 14.01.0.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	dimeglumini gadopentetas 1.876 mg, acidum penteticum, natrii chloridum, megluminum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Magnetresona	anz-Arthrographie	
Packung/en	01	002	1 x 20 ml	В
Bemerkung			assungsbescheinigung vom 01.04.2 sbescheinigung)	2007 (Verlängerung
* Gültig bis		04.03.2013		

## 01 Mavena Proctal-Gen, Lotion

MAVENA Health Care AG, Haselstrasse 1, 5401 Baden

ZulNr.: <b>48246</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.09.1.	25.09.2008	
Zusammensetzung	01	hamamelidis aqua 880 mg, diethylamini salicylas 70 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Bei Hämorrhoid	lalbeschwerden, Analfissuren, Rh	nagaden	
Packung/en	01	052	25 ml	D	
		060	100 ml	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		02.10.2013			

# 02 Mefenacid, Kapseln

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: <b>49391</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	30.09.2008		
Zusammensetzung	02	acidum mefena	acidum mefenamicum 250 mg, excipiens pro capsula.			
Anwendung		Antirheumaticu	m, Analgeticum			
Packung/en	02	013	10 Kapsel(n)	В		
		021	30 Kapsel(n)	В		
		048	100 Kapsel(n)	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)				
* Gültig bis		05.10.2013				

## 01 Mefenacid 125 mg, Suppositorien

# 02 Mefenacid 500 mg, Suppositorien

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: <b>49392</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	acidum mefenar	positorio.	
	02	acidum mefenar	nicum 500 mg, excipiens pro sup	positorio.
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum		
Packung/en	01	028	10 Suppositorien	В
	02	044	10 Suppositorien	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		05.10.2013		

## 01 Merigest, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

ZulNr.: <b>53158</b>	Abg	jabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	18.09.2008	
Zusammensetzung	01	estradioli valeras 2 mg, norethisteronum 0.7 mg, excipiens pro compresso obducto.			
Anwendung		Hormonsubstitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden			
Packung/en	01	013	28 Tablette(n)	В	
		021	3x28 Tablette(n)	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		29.10.2013			

#### 01 Micardis 40 mg, Tabletten

## 02 Micardis 80 mg, Tabletten

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

ZulNr.: <b>54780</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.09.2008
Zusammensetzung	01	telmisartanum	40 mg, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum	80 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensi	vum	
Packung/en	01	036	28 Tablette(n)	В
		052	98 Tablette(n)	В
	02	079	28 Tablette(n)	В
		095	98 Tablette(n)	В
Bemerkung				
* Gültig bis		04.12.2013		

- 01 Mircera 50 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 02 Mircera 75 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 03 Mircera 100 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 04 Mircera 150 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 05 Mircera 200 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 06 Mircera 250 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 07 Mircera 400 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen
- 08 Mircera 600 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen
- 09 Mircera 800 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen
- 10 Mircera 30 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 11 Mircera 40 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 12 Mircera 60 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 13 Mircera 120 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen
- 14 Mircera 360 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen

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

ZulNr.: <b>57860</b>	Abg	abekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	10.09.2008
Zusammensetzung	01	anhydricus, natrii dil	ne glycol-epoetinum beta hydrogenophosphas monol Antiox. methioninum, aqua nl.	
	02	anhydricus, natrii dil natrii phosphates, p	ne glycol-epoetinum beta 7 hydrogenophosphas monol oloxamerum 188, Antiox. m olutionem pro 0.3 ml.	nydricus, mannitolum,
	03	anhydricus, natrii dil	ne glycol-epoetinum beta 1 hydrogenophosphas monol Antiox. methioninum, aqua nl.	nydricus, mannitolum,
	04	anhydricus, natrii dil	ne glycol-epoetinum beta 1 hydrogenophosphas monol Antiox. methioninum, aqua nl.	nydricus, mannitolum,
	05	anhydricus, natrii dil	ne glycol-epoetinum beta 2 hydrogenophosphas monol Antiox. methioninum, aqua nl.	nydricus, mannitolum,
	06	anhydricus, natrii dil	ne glycol-epoetinum beta 2 hydrogenophosphas monol Antiox. methioninum, aqua nl.	nydricus, mannitolum,

- 07 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 400 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.
- 08 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 600 μg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.
- 09 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 800 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.
- 10 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 30 μg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 11 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 40 μg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 12 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 60 μg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 120 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 360 μg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.

		solutionem pro 0.6 ml.				
Anwendung		Stimulie	rung der Erythropoese			
* Packung/en	01	001	1 x 0.3 ml	А		
	02	003	1 x 0.3 ml	А		
	03	005	1 x 0.3 ml	Α		
	04	007	1 x 0.3 ml	А		
	05	009	1 x 0.3 ml	А		
	06	011	1 x 0.3 ml	А		
	07	013	1 x 0.6 ml	А		
	80	015	1 x 0.6 ml	А		
	09	017	1 x 0.6 ml	А		
	10	018	1 x 0.3 ml	А		
	11	019	1 x 0.3 ml	А		
	12	020	1 x 0.3 ml	А		
	13	021	1 x 0.3 ml	А		
	14	022	1 x 0.6 ml	А		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2007 (Zulassung der neuen Dosierungsstärken 30, 40, 60, 120 ug / 0,3 ml und 360 ug / 0,6 ml )				
Gültig bis		26.09.20	12			

# 01 Muco-Mepha 200 mg, Brausetabletten

## 02 Muco-Mepha 600 mg, Brausetabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

ZulNr.: <b>52385</b>	Abo	Abgabekategorie: <b>D</b> Index: 03.02.0.		18.09.2008
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum excipiens pro cor	lia, Conserv.: E 220,	
	02	acetylcysteinum excipiens pro cor	600 mg, Arom.: aspartamum et al mpresso.	lia, Conserv.: E 220,
Anwendung		Mukolytikum		
Packung/en	01	016	30 Tablette(n)	D
	02	024	10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	sungsbescheinigung vom 10.4.200 escheinigung)	06 (Verlängerung
* Gültig bis		06.10.2013		

## 01 Muco-Mepha 100 mg, Granulat

## 02 Muco-Mepha 200 mg, Granulat

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

ZulNr.: <b>52376</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>		Index: 03.02.0.	18.09.2008				
Zusammensetzung	01		acetylcysteinum 100 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 2 g.					
	02	acetylcysteinum 200 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 2 g.						
Anwendung		Mukolytikum						
Packung/en	01	017	30 Sachet(s)	D				
	02	025	30 Sachet(s)	D				
Bemerkung		Ersetzt die Zulas der Zulassungsb	sungsbescheinigung vom 7.10.200 escheinigung)	03 (Verlängerung				
* Gültig bis		06.10.2013						

- 01 Muse 125 ug, Urethrastab
- 02 Muse 250 ug, Urethrastab
- 03 Muse 500 ug, Urethrastab
- 04 Muse 1000 ug, Urethrastab

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

ZulNr.: <b>54525</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	29.09.2008			
Zusammensetzung	01	alprostadilum 12	alprostadilum 125 µg, excipiens ad gelatum pro praeparatione.				
	02	alprostadilum 25	50 μg, excipiens ad gelatum pro p	raeparatione.			
	03	alprostadilum 50	00 μg, excipiens ad gelatum pro p	raeparatione.			
	04	alprostadilum 10	000 μg, excipiens ad gelatum pro	praeparatione.			
Anwendung		Erektile Dysfunk	tion				
Packung/en	01	028	1x1 Urethrastab	В			
		036	6x1 Urethrastab	В			
	02	044	1x1 Urethrastab	В			
		052	6x1 Urethrastab	В			
	03	060	1x1 Urethrastab	В			
		079	6x1 Urethrastab	В			
	04	087	1x1 UrethrastabB				
		095	6x1 Urethrastab	В			
Bemerkung		Ersetzt die Zulas	sungsbescheinigung vom 31.08.20	006			
_		(Verlängerung d	er Zulassungsbescheinigung)				
* Gültig bis		29.03.2014					

## 01 Nebilet, Tabletten

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

ZulNr.: <b>54489</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	16.09.2008		
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipiens pro compresso.				
Anwendung		Beta-Rezeptore	nblocker			
Packung/en	01	021	28 Tablette(n)	В		
		048	56 Tablette(n)	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom .18.09.2003 (Verlänger der Zulassungsbescheinigung)				
* Gültig bis		17.09.2013				

## 01 Nicorette Microtab Original-Aroma, Sublingualtabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

ZulNr.: <b>55372</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg		
Anwendung		Unterstützung d	ler Raucherentwöhnung	
* Packung/en	01	012	30 Tablette(n)	D
		013	100 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulas grössen)	sungsbescheinigung vom 4.7.20	008 (Neue Packungs-
Gültig bis		15.10.2011		

- 01 Nicotinell, Pflaster Stärke 1
- 02 Nicotinell, Pflaster Stärke 2
- 03 Nicotinell, Pflaster Stärke 3

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

ZulNr.: <b>50582</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	10.09.2008				
Zusammensetzung	01	_	nicotinum 52.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm², cum liberatione 21 mg/24h.					
	02	nicotinum 35 mg, ratione 14 mg/24h	nicotinum 35 mg, excipiens ad praeparationem pro 20 cm², cum liberatione 14 mg/24h.					
	03	-	nicotinum 17.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 10 cm², cum liberatione 7 mg/24h.					
Anwendung		Unterstützung der	Raucherentwöhnung					
Packung/en	01	015	7 Pflaster	D				
		023	21 Pflaster	D				
	02	031	7 Pflaster	D				
		058	21 Pflaster	D				
	03	066	7 Pflaster	D				
		074	21 Pflaster	D				
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)						
* Gültig bis		10.11.2013						

#### 01 No Tussan, Pulver

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

ZulNr.: <b>54084</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	18.09.2008
Zusammensetzung	01		um 25 mg ut dextromethorph ica, Color.: E 104, E 127, excipio	
Anwendung		Husten		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassur der Zulassungsbesc	ngsbescheinigung vom 21.11.20 heinigung)	003 (Verlängerung
		Nur für den Export	bestimmt	
* Gültig bis		20.11.2013		

- 01 Omeprazol Streuli 10 mg, Filmtabletten
- 02 Omeprazol Streuli 20 mg, Fimtabletten
- 03 Omeprazol Streuli 40 mg, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: <b>56338</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	omeprazolum 1	10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	omeprazolum 2	20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	omeprazolum 4	10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, 2	Zollinger-Ellison-Syndrom	
* Packung/en	01	022	14 Tablette(n)	В
		023	28 Tablette(n)	В
		024	56 Tablette(n)	В
		025	98 Tablette(n)	В
	02	026	7 Tablette(n)	В
		027	14 Tablette(n)	В
		028	28 Tablette(n)	В
		029	56 Tablette(n)	В
		030	98 Tablette(n)	В
	03	031	7 Tablette(n)	В
		032	28 Tablette(n)	В
		033	56 Tablette(n)	В
Bemerkung			ssungsbescheinigung vom 14.03.2008 (Ne rösse/n, neu: 56 Tabletten à 40 mg).	ue zusätzli-
Gültig bis		25.05.2009		

- 01 Omezol-Mepha MT 10 mg, Kapseln
- 02 Omezol-Mepha MT 20 mg, Kapseln
- 03 Omezol-Mepha MT 40 mg, Kapseln

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

ZulNr.: <b>56314</b>	Abo	gabekategorie: <b>I</b>	В	Index: 04.99.0.	11.09.2008
Zusammensetzung	01	omeprazolum	10 mg, e	xcipiens pro capsula.	
	02	omeprazolum	20 mg, e	xcipiens pro capsula.	
	03	omeprazolum	40 mg, e	xcipiens pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie	, Zollinge	r-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	005	14 K	apsel(n)	В
		007	28 K	apsel(n)	В
		009	56 K	apsel(n)	В
		011	2x50 K	apsel(n)	В
		027	10x28 K	apsel(n)	В
	02	013	7 K	apsel(n)	В
		015	14 K	apsel(n)	В
		017	28 K	apsel(n)	В
		019	56 K	apsel(n)	В
		021	2x50 K	apsel(n)	В
		029	10x28 K	apsel(n)	В
	03	001	7 K	apsel(n)	В
		003	28 K	apsel(n)	В
		031	10x28 K	apsel(n)	В
		032	56 K	apsel(n)	В
		033	2x50 K	apsel(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zu rung der Zula	_	escheinigung vom 18. April scheinigung)	2008 (Verlänge-
* Gültig bis		22.09.2013			

# 01 Omida, homöopathische Hustenchügeli für Kinder, Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

ZulNr.: <b>50458</b>	Abg	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	22.09.2008
Zusammensetzung	01		D3, drosera D3, eucalyptus glob nex crispus D3 ana partes, xylitol	•
Anwendung		Bei Husten		
Packung/en	01	016	10 g	D
Bemerkung				
* Gültig bis		16.11.2013		

# 01 Oxynorm 10 mg/ml, Tropfen

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

ZulNr.: <b>55352</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index: (	01.01.3.	29.09.2008	
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, Color.: E 110, Conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		Narkotisches Ana	algetikum			
Packung/en	01	001	30 ml		Α	
		003	120 ml		Α	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. Oktober 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)				
		Untersteht dem psychotropen Sto		oer die Betäubungsmi	ttel und die	
* Gültig bis		02.10.2013				

## 04 Panadol 500 mg, Suppositorien

# 05 Panadol 1000 mg, Suppositorien

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: <b>46345</b>	Abo	gabekategorie: <b>B/D</b>	18.09.2008			
Zusammensetzung	04	paracetamolum 500 mg, excipiens pro suppositorio.				
	05	paracetamolum 1	g, excipiens pro suppositorio.			
Anwendung		Analgetikum, An	Analgetikum, Antipyretikum			
Packung/en	04	045	10 Suppositorien	D		
	05	053	10 Suppositorien	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)				
* Gültig bis		23.09.2013				

## 01 Peditrace, Infusionskonzentrat, Zusatzampulle

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

ZulNr.: <b>52013</b>	Abo	gabekategorie:	<b>B</b> Index: 07.01.2.	24.09.2008		
Zusammensetzung	01	cuprum 0.315 µmol ut cupri(II) chloridum dihydricum, manganum 18.2 nmol ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, iodidum 7.88 nmol ut kalii iodidum, fluoridum 3 µmol ut natrii fluoridum, zincum 3.82 µmol ut zinci chloridum, selenium 25.3 nmol ut natrii selenis pentahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		Parenterale E	rnährung			
Packung/en	01	011 10	x 10 ml Ampulle(n)	В		
Bemerkung			ılassungsbescheinigung vom 28.10.2 gsbescheinigung)	003 (Verlängerung		
* Gültig bis		27.10.2013				

# 01 Perskinmed Cool symphytum, gel

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

N° d'AMM: <b>56815</b>	Cat	égorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	08.09.2008
Composition	01	symphyti radicis re 20 mg, excipiens a	centis tinctura 941 mg, ratio: 1: d gelatum pro 1 g.	4, levomentholum
Indication		Pour frictionner lo	rs de traumatismes douloureux	
Conditionnements	01	022	50 ml	D
Remarque				
* Valable jusqu'au		19.08.2013		

## 02 Peru-Stick, Drehstift

Tentan AG, Brünnliweg 16, 4433 Ramlinsburg

ZulNr.: <b>14809</b>	Abg	abekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	24.09.2008
* Zusammensetzung	02	camphora 4.86 mg	mg, balsamum peruvianum 4.8 g, ricini oleum virginale 4.86 m e, aromatica, excipiens ad ungu	g, alcoholes adipis
Anwendung		Schrunden, Schürf	fungen, Frostbeulen	
Packung/en	02	023	21 g	D
Bemerkung			ungsbescheinigung vom 31.10.2 scheinigung und Berichtigung o	
* Gültig bis		30.10.2013		

## 01 Pevaryl, Crème

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

ZulNr.: <b>38334</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	econazoli nitras excipiens ad ung	10 mg, aromatica, Antiox.: E 320, uentum pro 1 g.	Conserv.: E 210,
Anwendung		Dermatomykose	n	
Packung/en	01	018	30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	sungsbescheinigung vom 29.10.20 escheinigung)	003 (Verlängerung
* Gültig bis		28.10.2013		

## 01 Pevaryl, Hautmilch

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

ZulNr.: <b>39449</b>	Ab	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01		10 mg, aromatica, Antiox.: E 320, ulsionem pro 1 g.	Conserv.: E 210,
Anwendung		Dermatomykose	en	
Packung/en	01	013	30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulas der Zulassungsb	sungsbescheinigung vom 29.10.20 escheinigung)	03 (Verlängerung
* Gültig bis		28.10.2013		

# 01 Pevaryl, Puder

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

ZulNr.: <b>38335</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	30.09.2008	
Zusammensetzung	01	econazoli nitras	10 mg, aromatica, excipiens ad	pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykose	n		
Packung/en	01	014	30 g	C	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		28.10.2013			

# 01 Pevaryl, Pumpspray

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

ZulNr.: <b>50639</b>	Abg	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	econazoli nitras solutionem pro 1	10 mg, propylenglycolum, aroi l g.	matica, excipiens ad
Anwendung		Dermatomykose	n	
Packung/en	01	010	30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		28.10.2013		

# 01 Pharmaton Vital Geriavit, Brausetabletten

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

ZulNr.: <b>46051</b>	Ab	gabekategorie: <b>I</b>	Index: 07.02.6.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	rac-alfa-tocop 2 mg, pyridox nicotinamidu 60 mg, Minera monohydricus magnesium 10 70 mg, Alia: g hydrogenotar	noli palmitas 4000 U.I., cholecalciferol herylis acetas 10 mg, thiamini nitras 2 ini hydrochloridum 1 mg, cyanocobalam 15 mg, calcii pantothenas 10 mg, acalia: ferrum 10 mg, cuprum 1 mg, mars corresp. manganum 1 mg, zincum 1 mg, calcium 90.3 mg, fluoridum 0.2 inseng extractum 40 mg, ginsenoside tras 26 mg, rutosidum 20 mg, Arom.: vanillinum, aspartamum et alia, excip	e mg, riboflavinum aminum 1 µg, cidum ascorbicum ngani(II) sulfas mg, kalium 8 mg, mg, phosphorus a 1.6 mg, deanoli bergamottae
Anwendung		Vitamin- und	Mineralstoffpräparat für ältere Perso	nen
Packung/en Bemerkung	01	041	20 Tablette(n)	D
* Gültig bis		24.11.2013		

# 01 Phytopharma dragées pour la vessie/Blasendragées, dragées

Phytopharma SA, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: <b>54176</b>	Cate	égorie de remise: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	01.09.2008	
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 radicis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-9:1, aromatica, excipiens pro compresso obducto.			
Indication		En cas de douleur	s de la vessie		
Conditionnements	01	023	20 dragée(s)	D	
		031	60 dragée(s)	D	
Remarque					
* Valable jusqu'au		31.12.2012			

# 01 Plak-out Spray 0,1 %

KerrHawe SA, Via Strecce 4, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>54576</b>	Cat	egoria di disp	25.09.2008	
Composizione	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, aromatica, color.: E 127, excipiens ac solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 7 % V/V.		
Indicazione		Desinfetta	nte per malattie della cavità orale	
Confezione/i	01	013	50 ml	D
Osservazione			l'attestato di omologazione del 06 di omologazione)	.10.2003 (proroga del
* Valevolefino al		05.10.2013		

# 02 Pollivita, Filmtabletten

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

ZulNr.: <b>55979</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.8.	19.09.2008
Zusammensetzung	02	•	extractum carbonicum dioxydatur DER: 50-100:1, excipiens pro comp	
Anwendung		Zur Behandlung (allergische Rhir	der Symptome von Heuschnupfe nitis)	en
Packung/en	02	010	20 Tablette(n)	В
		020	60 Tablette(n)	В
Bemerkung				
* Gültig bis		23.11.2013		

## 02 Pravastatin Streuli 20, Tabletten

## 03 Pravastatin Streuli 40, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: <b>57534</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	18.09.2008		
Zusammensetzung	02	pravastatinum r	natricum 20 mg, excipiens pro compre	esso.		
	03	pravastatinum r	pravastatinum natricum 40 mg, excipiens pro compresso.			
Anwendung		Reduktion des S	Serum cholester in spiegels			
* Packung/en	02	005	30 Tablette(n)	В		
		007	100 Tablette(n)	В		
	03	009	30 Tablette(n)	В		
		011	100 Tablette(n)	В		
Bemerkung		Ersetzt die Zulas	ssungsbescheinigung vom 30.09.2006	(Widerruf der		
		Sequenz 01: 10	mg)			
Gültig bis		02.10.2010				

## 01 Primofenac, Emulsions-Gel

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: <b>50191</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.	10.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum na gelatum pro 1 g		erv.: E 216, E 218, exc	ipiens ad
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum			
Packung/en	01	028	50 g		C
		036	100 g		C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		14.10.2013			

## 01 Primolut N, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>25167</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.3.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	norethisteronum 5 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Dysfunktionelle Blutungen, primäre und sekundäre Ame- norrhoe, Menstruationsverlegung		
Packung/en	01	015	30 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		11.12.2013		

# 01 Proglicem, Kapseln

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

ZulNr.: <b>39081</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.3.	18.09.2008	
Zusammensetzung	01	diazoxidum 25 ı	mg.		
		Materia capsulae: Color.: E 110, E 127, excipiens pro capsula.			
Anwendung		Hypoglykämie			
Packung/en	01	016	100 Kapsel(n)	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.6.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		28.10.2013			

# 01 Rebalance 250, Dragées

## 02 Rebalance 500, Dragées

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

ZulNr.: <b>53924</b>	Abo	gabekategorie:	C Index: 01.04.1.	19.09.2008	
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.38-0.62 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.			
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.			
Anwendung	01	Bei gedrückter Stimmung			
	02	Bei Verstimmungszuständen			
Packung/en	01	018	60 Dragée(s)	С	
		026	120 Dragée(s)	C	
		034	30 Dragée(s)	C	
	02	042	30 Dragée(s)	C	
		050	60 Dragée(s)	C	
Bemerkung					
* Gültig bis		09.10.2013			

- 01 Rebif 22, Fertigspritzen, Injektionslösung
- 02 Rebif 44, Fertigspritzen, Injektionslösung
- 03 Rebif 8.8, Fertigspritzen, Injektionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

ZulNr.: <b>54810</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	11.09.2008	
Zusammensetzung	01	interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolum, natrii acetas trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.			
	02	interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolum, natrii acetas trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.			
	03	interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., albuminum seri humani, mannitolum, natrii acetas trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.			
Anwendung		Multiple Skleros	e		
Packung/en	01	016	3 Spritze(n)	В	
		024	12 Spritze(n)	В	
	02	032	3 Spritze(n)	В	
		040	12 Spritze(n)	В	
	03	059	1 Kombipackung(en)	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
Gültig bis		18.09.2013			

# 01 Redoxon Retard, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>54586</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 500 mg, Color.: E 104, E 127, excipiens pro capsula.		
Anwendung		Vitamin C-Präpa	rat	
Packung/en	01	027	40 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		24.11.2013		

# 01 Remotiv 250, Dragées

# 02 Remotiv 500, Dragées

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

ZulNr.: <b>52471</b>	Abg	jabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	19.09.2008		
Zusammensetzung	01	, ·	extractum ethanolicum siccum 52 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro	3 1 11		
	02	• •	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hy ricinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto			
Anwendung	01	Bei gedrückter	Stimmung			
	02	Bei Verstimmur	ngszuständen			
Packung/en	01	028	30 Dragée(s)	C		
		036	60 Dragée(s)	C		
		044	120 Dragée(s)	C		
	02	052	30 Dragée(s)	C		
		060	60 Dragée(s)	C		
Bemerkung						
* Gültig bis		09.10.2013				

# 01 Reparil, Dragées

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

ZulNr.: <b>31286</b>	Abg	abekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	25.09.2008	
Zusammensetzung Anwendung Bemerkung	01	aescinum solubile 20 mg, excipiens pro compresso obducto.  Venenmittel, Schwellungen nach Verletzungen  Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2006 (Verlängerung			
		der Zulassungsbes Nur für den Expor	<u> </u>		
* Gültig bis		30.09.2013			

# 01 Resovist, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>55569</b>	Abo	gabekategorie:	: <b>B</b> Index: 14.01.0.	16.09.2008		
Zusammensetzung	01		ferucarbotran 540 mg corresp. ferrum 27.92 mg, mannitolum, acidum l-lacticum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia 1 ml.			
Anwendung		MRT-Kontra	stmittel für die Leber			
Packung/en	01	006	1 x 1,4 ml Fertigspritze	В		
		800	5 x 1,4 ml Fertigspritze	В		
		010	1 x 1,6 ml Injektionsflasche	В		
Bemerkung		Ersetzt die Z	ulassungsbescheinigung vom 23.07.200	94 (Neuzulassung)		
* Gültig bis		15.09.2013				

#### 01 Rheumon, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

ZulNr.: <b>42203</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 0	7.10.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	etofenamatum pro 1 g.	50 mg, macrogolu	ım 400, excipiens a	d gelatum
Anwendung		Kutanes Antipl	nlogistikum		
Packung/en	01	017	40 g		C
		025	100 g		C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		21.10.2013			

#### 02 Ricola Zitronenmelisse, Halsbonbons

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

ZulNr.: <b>46087</b>	Abg	gabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	11.09.2008
Zusammensetzung	02		um et specierum pectoralium ex 1 13 mg, levomentholum 0.5 mg,	
Anwendung		Bei Husten und	Heiserkeit	
Packung/en	02	054	75 g	Е
Bemerkung				
* Gültig bis		19.10.2013		

#### 01 Rohypnol 1 mg, Filmtabletten

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

ZulNr.: <b>54959</b>	Abo	Abgabekategorie: <b>B</b> Index: 01.03.1.		23.09.2008
Zusammensetzung	01	flunitrazepamur		
		Überzug: Color.:	E 132, excipiens pro compresso o	bducto.
Anwendung		Hypnoticum		
Packung/en	01	028	10 Tablette(n)	В
		036	30 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulas der Zulassungsb	sungsbescheinigung vom 31.03.20 escheinigung)	004 (Verlängerung
		Untersteht dem psychotropen St	Bundesgesetz über die Betäubun offe	gsmittel und die
* Gültig bis		30.03.2014		

# 02 Ruscovarin, Salbengel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

ZulNr.: <b>49147</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	30.09.2008	
Zusammensetzung	02	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogenina 0.5 mg, ratio: 1:1.5-2.5, heparinum natricum 250 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.			
Anwendung		Bei Venenbesch	werden		
Packung/en	02	031	100 g	D	
		058	200 g	D	
Bemerkung					
* Gültig bis		13.11.2013			

#### 01 Salbisan, Halspastillen mit Salbeigeschmack, zuckerfrei

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

ZulNr.: <b>54883</b>	Abo	gabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9	9. 11.09.2008	
Zusammensetzung	01	levomentholum 3.2 mg, glycerolum 15 mg, amyli hydrolysati sirupus hydrogenatus 1.8 g, aspartamum, acesulfamum kalicum, aromatica, Color.: plantarum extractum ex excipiens pro pastillo.			
Anwendung		Bei Husten und	l Heiserkeit		
* Packung/en	01	013	110 g	E	
		021	220 g	E	
		022	330 g	E	
		023	50 g	E	
Bemerkung					
* Gültig bis		29.10.2013			

# 01 Saridon N 200, Filmtabletten

#### 02 Saridon N forte 400, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>56358</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	30.09.2008			
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum natricum dihydricum, excipier pro compresso obducto.					
	02	ibuprofenum 40 pro compresso o	0 mg ut ibuprofenum natricum d bducto.	lihydricum, excipiens			
Anwendung		Analgetikum					
Packung/en	01	005	10 Tablette(n)	D			
		007	20 Tablette(n)	D			
	02	023	10 Tablette(n)	D			
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)					
* Gültig bis		08.10.2013					

# 01 Schmids Sportcreme, Crème

OTC Pharma AG, Windeggstrasse 16, 8867 Niederurnen

ZulNr.: <b>54210</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	16.09.2008	
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 40 mg, eucalypti aetheroleum 40 mg, gaulthe aetheroleum 40 mg, rosmarini aetheroleum 40 mg, terebinthir aetheroleum medicinale 40 mg, arnicae tinctura 100 mg, ratio: propylenglycolum, Conserv.: E 216, E 218, imidazolidinyl-ureun piens ad unguentum pro 1 g.			
Anwendung		Bei stumpfen V	erletzungen		
Packung/en	01	019	100 g	D	
Bemerkung					
* Gültig bis		27.10.2013			

#### 01 Sebo-Psor Lotion Widmer

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

ZulNr.: <b>45621</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	04.09.2008	
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, tretinoinum 0.25 mg, ureum 20 mg, propylenglycolum, Antiox.: E 320, E 321, excipiens ad solutionem pro 1 g.			
Anwendung		Psoriasis, Seborrhoe und ekzematöse Erkrankungen der Kopfhaut			
Packung/en	01	014 1	00 ml	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2004			
		(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		23.02.2014			

#### 01 Secresol 100 mg, Granulat

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

ZulNr.: <b>50106</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	10.09.2008
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.		
Anwendung		Mukolytikum		
Packung/en	01	012	30 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulas der Zulassungsb	sungsbescheinigung vom 1.12.2 escheinigung)	2003 (Verlängerung
* Gültig bis		13.11.2013		

#### 01 Serophene, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

ZulNr.: <b>45524</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	clomifeni dihydro	ogenocitras 50 mg, excipiens p	ro compresso.
Anwendung		Induktion der Ovulation ohne Vorliegen einer primären hypophysären oder primären ovariellen Insuffizienz		
Packung/en	01	019	10 Tablette(n)	Α
		027	5 Tablette(n)	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		22.10.2013		

#### 01 Sibrovita, Kapseln

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

ZulNr.: <b>55928</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.02.0.	19.09.2008		
Zusammensetzung	01		destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et aurantii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula.			
Anwendung		Bei akuter und Bronchitis	chronischer Sinusitis sowie akut	er und chronischer		
Packung/en	01	007	30 Kapsel(n)	C		
		023	60 Kapsel(n)	C		
		039	120 Kapsel(n)	C		
Bemerkung						
* Gültig bis		23.11.2013				

# 01 Sidroga Kinder Beruhigungstee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

ZulNr.: <b>54097</b>	Ab	gabekatego	rie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	•		%, aurantii flos 20 %, meli 6, valerianae radix 10 %, pr	
Anwendung		Bei Schlaf	fschwierigk	eiten	
Packung/en	01	018	20 x 1,5	g	D
Bemerkung					
* Gültig bis		13.11.201	3		

# 01 Similasan Arnica plus Spray, homöopathisches Arzneimittel

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

ZulNr.: <b>55787</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.09.2008
Zusammensetzung	01	arnica montana D4, calendula officinalis D4, hypericum perforatum D4, symphytum officinale D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 27 % V/V.		
Anwendung		Bei Verletzunge	n	
* Packung/en	01	024	90 ml	D
		025	30 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. September 2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 30 ml)		
Gültig bis		25.09.2012		

# **O2** Similasan, homöopath.AM bei Sonnenbrand und kleinflächigen Verbrennungen, Spray Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

ZulNr.: <b>46779</b>	Abg	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.09.2008
Zusammensetzung	02	D4 0.3 g, lytta ve	alis D4 0.2 g, echinacea angusti sicatoria D6 0.2 g, urtica urens I esp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		Bei kleinflächigen Verbrennungen, Sonnenbrand		
* Packung/en	02	029	90 ml	D
		030	30 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Dezember 2004 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 30 ml)		
Gültig bis		15.12.2009		

# 01 Sinupret, Dragées

#### 02 Sinupret forte, Dragées

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

ZulNr.: <b>53159</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.99.0.	08.09.2008		
Zusammensetzung	01	_	cis acetosae herba 18 Color.: E 104 et E			
	02	_	icis acetosae herba g, Color.: E 104 et E			
Anwendung		Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege				
	01	Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege				
	02	Bei Entzündung	gen der Atemwege			
Packung/en	01	028	50 Dragée(s)	C		
	02	044	20 Dragée(s)	C		
		052	50 Dragée(s)	C		
		060	100 Dragée(s)	C		
Bemerkung						
* Gültig bis		14.10.2013				

#### 01 Sinupret, Tropfen

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

ZulNr.: <b>53160</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.99.0.	08.09.2008	
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 290 mg ex gentianae radix 2 mg, primulae flos 6 mg, rumicis acetosae herba 6 mg, sambuci flos 6 mg, verbenae herba 6 mg, DER: 1:11, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % V/V.			
Anwendung		Bei Entzündung	gen der Nasennebenhöhlen und At	emwege	
Packung/en	01	026	100 ml	C	
Bemerkung					
* Gültig bis		14.10.2013			

#### 01 Spasmo-Canulase, Bitabs

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

ZulNr.: <b>30197</b>	Abo	gabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.03.3.	30.09.2008		
Zusammensetzung	01	metixeni hydrochloridum 1 mg, pancreatis pulvis corresp. amylasum 2100 U. Ph. Eur. et lipasum 1200 U. Ph. Eur. et proteasum 80 U. Ph. Eur., cellulasum 0.9 U. FIP, pepsini pulvis 120 U. Ph. Eur., dimeticonum 40 mg, natrii dehydrocholas 20 mg, acidi glutamici hydrochloridum 100 mg, Color.: E 127, excipiens pro compresso.				
Anwendung		Verdauungsbeschwerden mit Darmspasmen				
Packung/en	01	011	30 Tablette(n)	C		
		038	100 Tablette(n)	C		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. November 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)				
* Gültig bis		27.11.2013				

# 02 Sperti Präparation H, Salbe

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

ZulNr.: <b>19902</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.09.1.	09.09.2008
Zusammensetzung	02	selachiorum hepatis oleum 30 mg, faecis extractum 10 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, aromatica, Antiox.: E 321, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung		Hämorrhoiden		
Packung/en	02	080	25 g	D
		099	50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	sungsbescheinigung vom 2 escheinigung)	8.09.2004 (Verlängerung
* Gültig bis		10.09.2013		

# 02 Sperti Präparation H, Suppositorien

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

ZulNr.: <b>22050</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>		Index: 02.09.1.	09.09.2008		
Zusammensetzung	02	•	selachiorum hepatis oleum 69 mg, faecis extractum 23 mg, excipiens pro suppositorio.			
Anwendung		Hämorrhoiden				
Packung/en	02	060	12 Suppositorien	D		
		079	24 Suppositorien	D		
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	sungsbescheinigung vom 28. escheinigung)	09.2004 (Verlängerung		
* Gültig bis		10.09.2013				

#### 01 Strath Hustentropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

ZulNr.: <b>30044</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	primulae radicis extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, thymi extractum ethanolicum liquidum 0.45 ml, DER: 1:2-2.5, faex medicinalis plasmolysata 0.5, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 33 % V/V.		
Anwendung		Bei Erkältungshi	usten	
Packung/en Bemerkung	01	037	30 ml	D
* Gültig bis		24.11.2013		

#### 01 Strath Leber-Galle-Tropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

ZulNr.: <b>30038</b>	Abg	jabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	26.09.2008	
Zusammensetzung	01	cardui mariae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, cynarae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 36 % V/V.			
Anwendung		Bei Verdauungsb	eschwerden		
Packung/en	01	037	30 ml	D	
Bemerkung					
* Gültig bis		24.11.2013			

#### 01 Strath Magentropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

ZulNr.: <b>30041</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	1.99.0. 26.09.2008	
Zusammensetzung	01	gentianae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2, m. cariae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, liquir extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, faex mediciplasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum % V/V.			
Anwendung		Bei Verdauungs	beschwerden		
Packung/en	01	046	30 ml	D	
Bemerkung					
* Gültig bis		24.11.2013			

# 01 Strath Schlaf-Nerven-Tropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

ZulNr.: <b>30049</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	26.09.2008		
Zusammensetzung	01	menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, passiflorae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, valerianae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 38 % V/V.				
Anwendung		Bei Nervosität, r	nervös bedingten Einschlafstörun	igen		
Packung/en	01	039	30 ml	D		
		047	100 ml	D		
Bemerkung						
* Gültig bis		24.11.2013				

# 01 Strath Schleimhaut-Tropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

ZulNr.: <b>30037</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	ae extractum eth	actum ethanolicum liquidum 0.25 nanolicum liquidum 0.25 ml, DER: 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml co	1:1, faex medicina-
Anwendung		Bei Schleimhaute	entzündungen des Mundes und R	achens
Packung/en	01	030	30 ml	D
Bemerkung				
* Gültig bis		24.11.2013		

#### 01 Survanta, Suspension

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

ZulNr.: <b>50765</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index: 03.99.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	lipida e pulmor dum palmitinic aqua ad iniecta		
Anwendung		Atemnotsyndro	om bei Neugeborenen (Surfactant)	
Packung/en	01	016	1 x 8 ml	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zula der Zulassungsl	ssungsbescheinigung vom 20.11.2003 bescheinigung)	(Verlängerung
* Gültig bis		19.11.2013		

# 03 Synthamin V 10, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

ZulNr.: <b>41819</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 07.01.2.	24.09.2008
Zusammensetzung	03	hydricum 5.8 g, val g, threoninum 4.2 num 20.7 g, arginir num 5 g, tyrosinum	ut isoleucinum 6 g, leucinum 7. inum 5.8 g, phenylalaninum 5. g, methioninum 4 g, tryptopha num 11.5 g, glycinum 10.3 g, pi n 0.4 g, chloridum 40 mmol, acc ad solutionem pro 1000 ml.	6 g, histidinum 4.8 Inum 1.8 g, alani- rolinum 6.8 g, seri-
Anwendung		Parenterale Zufuhr	von Aminosäuren	
Bemerkung			ngsbescheinigung vom 28.10.20 heinigung und Umwandlung Z	
		Nur für den Export	bestimmt	
* Gültig bis		27.10.2013		

# 03 Synthamin V 10E, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

ZulNr.: <b>41820</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	24.09.2008			
Zusammensetzung	hydricum 5.8 g, v g, threoninum 4. num 20.7 g, argin num 5 g, tyrosinu sium 5 mmol, ace	aminoacida 100 g ut isoleucinum 6 g, leucinum 7.3 g, lysinum anhydricum 5.8 g, valinum 5.8 g, phenylalaninum 5.6 g, histidinum 4.8 g, threoninum 4.2 g, methioninum 4 g, tryptophanum 1.8 g, alaninum 20.7 g, argininum 11.5 g, glycinum 10.3 g, prolinum 6.8 g, serinum 5 g, tyrosinum 0.4 g, natrium 70 mmol, kalium 60 mmol, magnesium 5 mmol, acetas 160 mmol, chloridum 70 mmol, phosphas 30 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.				
Anwendung	Parenterale Zufu	hr von Aminosäuren und Elektroly	rten			
Bemerkung		sungsbescheinigung vom 28.10.200 escheinigung und Umwandlung Zu				
	Nur für den Expo	ort bestimmt				
* Gültig bis	27.10.2013					

# 01 Tavanic 250 mg, comprimés pelliculés

#### 02 Tavanic 500 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: <b>54365</b>	Cat	égorie de rer	mise: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	19.09.2008		
Composition	01		levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipiens pro compresso obducto.				
	02	levofloxaci pro compr		ng ut levofloxacinum hem cto.	ihydricus, excipiens		
Indication		Maladies i	nfectieuses	5			
Conditionnements	01	012	5	comprimé(s)	Α		
		020	7	comprimé(s)	Α		
		039	10	comprimé(s)	Α		
	02	047	5	comprimé(s)	Α		
		055	7	comprimé(s)	Α		
		063	10	comprimé(s)	Α		
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)					
* Valable jusqu'au		27.10.2013	3				

# 01 Tavanic i.v. 500, solution pour perfusion

# 02 Tavanic i.v. 250, solution pour perfusion

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

N° d'AMM: <b>54366</b>	Cat	égorie de	remise: A	Index: 08.01.8.	19.09.2008	
Composition	01		levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.			
	02	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.				
Indication		Maladi	es infectieuse	S		
Conditionnements	01	019	1 x 100 ml	flacon(s)	Α	
	02	027	1 x 50 ml	flacon(s)	Α	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)				
* Valable jusqu'au		27.10.2	013			

### 01 Tiger Balm Oel

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

ZulNr.: <b>33012</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>		Index: 07.10.4.	30.09.2008	
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 100 mg, levomentholum 80 mg, methylis salicyla 380 mg, eucalypti aetheroleum 60 mg, spicae aetheroleum 50 mg excipiens ad solutionem pro 1 g.			
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden			
Packung/en	01	012	28,5 ml	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zula der Zulassungsl	ssungsbescheinigung vom 09.08.20 bescheinigung)	007 (Verlängerung	
* Gültig bis		30.10.2013			

# 01 Vaminolact, Infusionslösung

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

ZulNr.: <b>49854</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	30.09.2008
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, a	minoacida 65.3 g/l.	
Anwendung		Parenterale Amino	säurezufuhr bei Kindern	
Packung/en	01	013 1	00 ml	В
		021 5	00 ml	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu der Zulassungsbeso	ngsbescheinigung vom 24.10.2 :heinigung)	2003 (Verlängerung
* Gültig bis		23.10.2013		

#### 01 Vita Gerin Geistlich, Kapseln

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

ZulNr.: <b>34213</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.6.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	Vitamina: retinoli palmitas 10000 U.I., cholecalciferolum 400 U.I., in rac-alfa-tocopherylis acetas 15 mg, thiamini nitras 10 mg, riboflavinum 3 mg, pyridoxini hydrochloridum 5 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 10 mg, dexpanthenolum 10 mg, acidum ascorbicum 70 mg, Mineralia: calcii hydrogenophosphas anhydricus 85 mg, ferrum 10 mg ut cuprum 1 mg ut manganum 0.5 mg ut magnesium 8.5 mg ut Alia: acidum oroticum anhydricum 100 mg et deanolum 8 mg, cholini hydrogenotartras 50 mg, rutosidum trihydricum 10 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung		Vitamin- und M	ineralstoffpräparat bei Mangelzus	tänden im Alter
Packung/en	01	011	30 Kapsel(n)	D
		038	100 Kapsel(n)	D
Bemerkung				
* Gültig bis		24.11.2013		

#### 02 Wurzeltod, Warzenpflaster

Elixan Aromatica GmbH, 9533 Kirchberg SG

ZulNr.: <b>24957</b>	Abo	gabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	17.09.2008
Zusammensetzung	02	Tela cum praep piens pro prae	paratione, acidum salicylicum 8 paratione.	mg, Color.: E 123, exci-
Anwendung		Warzen		
Packung/en	02	020	6 + 6 Pflaster	D
Bemerkung				
* Gültig bis		09.11.2013		

# 01 Xeloda 150 mg, Filmtabletten

#### 02 Xeloda 500 mg, Filmtabletten

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

ZulNr.: <b>54657</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.09.2008	
Zusammensetzung	01	capecitabinum	capecitabinum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	02	capecitabinum	500 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Zytostatikum			
Packung/en	01	013	60 Tablette(n)	Α	
	02	021	120 Tablette(n)	Α	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Februar 2004			
		(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		12.02.2014			

#### 01 Xyzal, Tropfen

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

ZulNr.: <b>56711</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	levocetirizini dih piens ad solutior	ydrochloridum 5 mg, Conserv.: nem pro 1 ml.	E 216, E 218, exci-
Anwendung		Antiallergikum,	Antihistaminikum	
Packung/en	01	002	10 ml	В
		004	15 ml	В
		006	20 ml	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	sungsbescheinigung vom 1. Juli escheinigung)	2004 (Verlängerung
* Gültig bis		10.12.2013		

# 01 Zoldorm, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

ZulNr.: <b>56036</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	25.09.2008	
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartra	s 10 mg, excipiens pro compresso	obducto.	
Anwendung		Hypnotikum			
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	В	
		003	30 Tablette(n)	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
		Untersteht dem psychotropen St	Bundesgesetz über die Betäubun offe	ngsmittel und die	
* Gültig bis		05.11.2013			

# 01 Zorac 0,05%, Gel02 Zorac 0,1%, Gel

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Gewerbestrasse 25, 4123 Allschwil

ZulNr.: <b>54325</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	tazarotenum 0.5 mg, macrogolum 400, Antiox.: E 300, E 320, E 321, Conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.		
	02	tazarotenum 1 mg, macrogolum 400, Antiox.: E 300, E 320, E 321, Conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.		
Anwendung		Psoriasis		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu Zulassungsart, nur	ingsbescheinigung vom 21.08.200 · für Export)	06. (Umwandlung
		Nur für den Expor	t bestimmt	
Gültig bis		18.03.2009		

#### 01 Zyrtec, Filmtabletten

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

ZulNr.: <b>48143</b>	Abo	gabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	11.09.2008
Zusammensetzung Anwendung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto Antiallergikum		
Packung/en	01	016 024	10 Tablette(n) 30 Tablette(n)	C B
		032	50 Tablette(n)	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Juli 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		10.11.2013		

# 01 Zyrtec, Tropfen

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

ZulNr.: <b>52700</b>	Abg	jabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	11.09.2008
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, Conserv. 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Antiallergikum		
Packung/en	01	019	20 ml	В
		027	10 ml	C
Bemerkung			ungsbescheinigung vom 23 sungsbescheinigung)	. Februar 2007 (Verlän-
* Gültig bis		10.12.2013		

#### Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Albipen 50mg ad us.vet., Tabletten
- 02 Albipen 125mg ad us.vet., Tabletten
- 03 Albipen 500mg ad us.vet., Tabletten

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>37926</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.09.2008
Zusammensetzung	01	ampicillinum anh	ydricum 50 mg, excipiens pro compresso.	
	02	ampicillinum anh	ydricum 125 mg, excipiens pro compresso.	
	03	ampicillinum anh	ydricum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Bakterielle Infekt	ionen bei Hunden und Katzen	
_	02	Bakterielle Infektionen bei Kälbern und Hunden		
	03	Bakterielle Infektionen bei Kälbern und Hunden		
Packung/en	01	019	100 Tablette(n)	Α
_	02	027	100 Tablette(n)	Α
	03	035	30 Tablette(n)	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		17.11.2012		

# 02 B-COL 500 ad us.vet., concentré médicamenteux

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

N° d'AMM: <b>40074</b>	Cat	égorie de rem	ise: <b>A</b> Index:	04.09.2008	
Composition	02	colistinum ! pro 1 kg.	colistinum 500 Mio U.I. ut colistini sulfas, excipiens ad pulverem pro 1 kg.		
Indication		Colibacillos veaux	e, colientérotoxémie,	salmonellose des porcelets et des	
Conditionnements	02	066	1 kg	Α	
		074	5 kg	Α	
		082	25 kg	Α	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24 septembre 2003 (prolongation du certificat d'autorisation)			
* Valable jusqu'au		23.09.2013			

#### 01 B-Neuron ad us.vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

ZulNr.: <b>45613</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.09.2008	
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 33.3 mg, pyridoxini hydrochloridum 33.3 mg, cyanocobalaminum 333.3 µg, natrii acetas trihydricus, sorbitolum liquidum non cristallisabile, Conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Vitamin B Kombin Hunde und Katzer	•	ederkäuer, Pferde, Schweine,	
Packung/en	01	038	50 ml	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		07.10.2013		_	

# 01 Coligel Gel ad us.vet.

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>52578</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.09.2008
Zusammensetzung	01	colistinum 750'00 piens ad gelatum		fas, Conserv.: E 216, E 218, exci-
Anwendung		Colidiarrhoe bei F	erkeln	
Packung/en	01	019	175 ml	Α
Bemerkung			ungsbescheinigung v lassungsbescheinigu	vom 24. September 2003 (Ver- ing)
* Gültig bis		23.09.2013		

# 01 Cydectin 0.1% ad us.vet., orale Lösung

Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

ZulNr.: <b>55657</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	12.09.2008
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1 cipiens ad soluti	•	onserv.: alcohol benzylicus, ex-
Anwendung		Endo- und Ekto	parasitikum für Schafe	2
Packung/en	01	002	1 l	Α
		004	2.5	Α
Bemerkung				
* Gültig bis		11.09.2013		

#### 01 Dectomax 0.5% pour on Lösung ad us.vet.

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: <b>54647</b>	Abg	jabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.09.2008
Zusammensetzung	01	doramectinum	5 mg, excipiens ad sol	utionem pro 1 ml.
Anwendung		Antiparasitikum	n zum Aufgiessen für ı	nicht laktierende Rinder
Packung/en	01	018	250 ml	А
		026	1000 ml	А
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Oktober 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		01.10.2013		

#### 01 Depo-Promone ad us.vet., Injektionssuspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: <b>42046</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	4000, natrii chlori		polysorbatum 80, macrogolum 6 0.139 mg, E 218 1.298 mg, nem pro 1 ml.
Anwendung		Unterdrückung de zinnen	er Brunst, Metorrha	ngien bei Hündinnen und Kät-
Packung/en	01	019	5 ml	В
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu der Zulassungsbes		vom 01.12.2006 (Verlängerung
* Gültig bis		30.10.2013		

#### 01 Dolosin-Dexa ad us.vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

ZulNr.: <b>46261</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.09.2008
Zusammensetzung	01	0.5 mg ut dexame	ethasoni natrii phos	onum 140 mg, dexamethasonum phas, propylenglycolum, Antiox.: . ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Antiphlogistikum für Hunde und Ka		rheumatikum, Antipyretikum
Packung/en	01	046	100 ml	В
Bemerkung			ungsbescheinigung lassungsbescheinigu	vom 20. Dezember 2006 (Ver- ung)
* Gültig bis		08.10.2013		

# 01 Draxxin 10% ad us.vet., Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: <b>57173</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	30.09.2008
Zusammensetzung	01		mercapto-1,2-propand	um anhydricum, propylengly- liolum 5 mg, aqua ad iniecta-
* Anwendung				mwegserkrankungen bei Rind onjunktivitis beim Rind
Packung/en	01	004	50 ml	Α
		006	100 ml	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulass erweiterung)	ungsbescheinigung voi	m 12. April 2005 (Indikations-
Gültig bis		11.04.2010		

# 01 Energidex ad us.vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

		<u> </u>			
ZulNr.: <b>42347</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index:	04.09.2008	
Zusammensetzung	01			um 140 mg, Conserv.: alcohol a q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Energetikum für Rinder und Pferde			
Packung/en	01	019	500 ml	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		24.09.2013			

#### 01 Engemycin 10% ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>38721</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	oxidum leve, poly	vidonum K 12, ethanol	ini hydrochloridum, magnesii aminum, Antiox.: natrii iectabilia q.s. ad solutionem
Anwendung		Bakterielle Infekti Katzen	onen bei Wiederkäuer	n, Schweinen, Hunden und
Packung/en	01	038	100 ml	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		23.09.2013		

# 01 Enolyt ad us.vet., Pulver

Ufamed AG, Kornfeldstr. 2, 6210 Sursee

ZulNr.: <b>50399</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.09.2008	
Zusammensetzung	01	natrii hydrogenocarbonas 110 mg, natrii chloridum 50 mg, kalii chloridum 25 mg, calcii gluconas 15 mg, magnesii chloridum hexahydricum 3.6 mg, glucosum monohydricum 600 mg, glycinum 100 mg, lactosum monohydricum 95 mg, Arom.: saccharinum, natrii cyclamas et alia, ad pulverem pro 1 g.			
Anwendung		Elektrolyt- und Er Rehydratation	nergiekonzentrat f	ür Kälber und Ferkel zur oralen	
Packung/en	01	028	1 kg	В	
		036	600 g	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Oktober 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		13.10.2013			

#### 01 Enteran ad us.vet., Pulver

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

ZulNr.: <b>27435</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	02.09.2008	
Zusammensetzung	01	neomycinum 36 mg ut neomycini sulfas, phthalylsulfathiazolum 250 mg, tanninum albuminatum 20 mg, kaolinum ponderosum q.s. ad pulverem pro 1 g.			
Anwendung		Antibiotikum / Chemotherapeutikum für Darminfektionen bei Schweinen, Kälbern und Lämmern			
Packung/en	01	025 10 x	10 g	Α	
		033 5	00 g	А	
		068	5 kg	А	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Dezember 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		11.12.2013			

# 01 Equipalazone-Pulver ad us.vet.

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>38110</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index:	16.09.2008	
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 1 g, Conserv.: E 215, E 217, E 219, excipiens ad pulverem pro charta.			
Anwendung		Antipyretisches Analgetikum für Pferde und Ponys			
Packung/en	01	012	100 Beutel	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe		vom 1. Juli 2005 (Verlängerung	
* Gültig bis		11.12.2013			

#### 02 EXspot ad us.vet., Lösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

ZulNr.: <b>51793</b>	Abo	gabekatego	rie: <b>C</b>	Index:	10.09.2008
Zusammensetzung	02	permethi	rinum 744 ı	mg, excipiens ad s	olutionem pro 1 ml.
Anwendung		Bekämpfung von Flöhen und Zecken bei Hunden			bei Hunden
Packung/en	02	021	6 x	1 ml	C
		056	12 x 6 x	1 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Februar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			om 6. Februar 2006 (Verlänge-
* Gültig bis		25.09.201	13		

- 01 Frontline Combo Spot-on chiens S ad us.vet., solution
- 02 Frontline Combo Spot-on chiens M ad us.vet., solution
- 03 Frontline Combo Spot-on chiens L ad us.vet., solution
- 04 Frontline Combo Spot-on chiens XL ad us.vet., solution

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

N° d'AMM: <b>56045</b>	Cat	égorie de remise	e: <b>B</b> Index:	10.09.2008	
Composition	01	fipronilum 67 mg, S-methoprenum 60.3 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens ad solutionem pro vase 0.67 ml.			
	02	•	4 mg, S-methoprenum 12 olutionem pro vase 1.34	20.6 mg, antiox.: E 320, E 321, ml.	
	03	•	8 mg, S-methoprenum 24 olutionem pro vase 2.68	11.2 mg, antiox.: E 320, E 321, ml.	
	04		2 mg, S-methoprenum 36 olutionem pro vase 4.02	51.8 mg, antiox.: E 320, E 321, ml.	
Indication					
	01	Solution insec qu'à 10kg	ticide et acaricide cutané	e dépôt pour des chiens jus-	
	02	Solution insec plus de 10kg j		e dépôt pour des chiens de	
	03	Solution insec plus de 20kg j		e dépôt pour des chiens de	
	04	Solution insec plus de 40kg j		e dépôt pour des chiens de	
Conditionnements	01	002	0.67 ml	В	
	02	004	1.34 ml	В	
	03	006	2.68 ml	В	
	04	800	4.02 ml	В	
Remarque		remplace l'att du certificat d		u 22 mai 2003 (prolongation	
* Valable jusqu'au		31.12.2013			

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

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

N° d'AMM: <b>45449</b>	Cat	égorie de remise: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Composition	01	nophosphas dihydr	0 mg, natrii chloridum icus, dinatrii phospha solutionem pro 2 ml.	n, natrii dihydroge- s dodecahydricus, aqua ad
Indication		Maladies des articu	lations chez les cheva	iux
Conditionnements	01	017	2 ml	Α
		025	2 ml	Α
Remarque		remplace l'attestat gation du certificat		13 décembre 2002 (prolon-
* Valable jusqu'au		12.12.2012		

#### 01 Laxatone ad us.vet., Paste

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

ZulNr.: <b>49133</b>	Abg	abekategorie: <b>D</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01			liquidum 34 mg, sojae oleum serv.: E 211, excipiens ad pastam
Anwendung		Gleitmittel bei Ve	erstopfung bei Hund	en und Katzen
Packung/en	01	014	70 g	D
Bemerkung			ungsbescheinigung v ngsbescheinigung)	vom 18. Juni 2003 (Verlänge-
* Gültig bis		31.12.2012		

#### 01 Ophthalmyvet ad us.vet., Augensalbe

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

ZulNr.: <b>41956</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.09.2008
Zusammensetzung	01		5'000 U.I., adeps lan	.25 mg ut neomycini sulfas, po- ae, Antiox.: E 307, excipiens ad
Anwendung		Antibakteriell wirksame Augensalbe für Hunde, Katzen und Heimtiere		
Packung/en	01	011	5 g	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		07.10.2013		

#### 01 Optivermin ad us.vet., Tabletten

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

ZulNr.: <b>55055</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.09.2008
Zusammensetzung	01	praziquantelum presso.	50 mg, fenbendazolum 5	500 mg, excipiens pro com-
Anwendung		Anthelminthikur	m für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002	100 Tablette(n)	В
Bemerkung			sungsbescheinigung vom ulassungsbescheinigung)	20. Dezember 2006 (Ver-
* Gültig bis		01.10.2013		

# 01 Orbenin Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: <b>36023</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	•		cillinum benzathinum, aci- raffinum liquidum, pro vase
		Tela cum solutione tionem pro 1.2 ml.		70 % V/V, aqua q.s. ad solu-
Anwendung		Mastitisprophylaxe	e beim Trockenstellen d	er Milchkühe
* Packung/en	01	031 24 2	κ 3 g	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulassu fektionstücher)	ngsbescheinigung vom	14.06.2007 (neu: 24 Desin-
Gültig bis		13.06.2012		

#### 01 Orbenin Extra Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: <b>52331</b>	Abo	gabekategori	e: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	Suspension: cloxacillinum 600 mg ut cloxacillinum benzathinum, acidum stearicum, aluminii monostearas, paraffinum liquidum, pro vase 3.6 g.			
		Tela cum so tionem pro		cohol isopropy	licus 70 % V/V, aqua q.s. ad solu-
Anwendung		Prophylaxe Milchkühe	und Thera	pie von Mastit	iden beim Trockenstellen der
* Packung/en	01	013	4 x 3.6 g	9	Α
		021	24 x 3.6 g	9	Α
Bemerkung		Ersetzt die Desinfektio	_	bescheinigung	vom 30.08.2005 (neu: 4 bzw. 24
Gültig bis		27.05.2009			

# 01 Oribiotic ad us.vet., Salbe

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: <b>42349</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	05.09.2008
Zusammensetzung	01	tinum 100'000 U.	I., triamcinoloni aceto	5 mg ut neomycini sulfas, nysta- onidum 1 mg, lidocainum 10 iens ad unguentum pro 1 g.
Anwendung		Ohren- und Mitte	elohrenentzündung b	ei Hunden und Katzen
Packung/en	01	011	10 g	Α
Bemerkung			ungsbescheinigung v ngsbescheinigung)	om 27. Juni 2006 (Verlänge-
* Gültig bis		30.09.2013		

**01 Palfivet ad us.vet., Injektionslösung** Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

ZulNr.: <b>23826</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.09.2008	
Zusammensetzung	01	dextromoramidun bilia q.s. ad solutio	_	nidi tartras, aqua ad iniecta-	
Anwendung		Analgetikum für H	lunde		
Packung/en	01	038 5	x 1 ml	Α	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Dezember 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
		Untersteht dem Bu psychotropen Stof	9	etäubungsmittel und die	
* Gültig bis		12.12.2012			

# 03 SK-40 ad us.vet., prémelange médicamenteux

N° d'AMM: <b>42296</b>	Cat	égorie de remise: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Composition	03	chlortetracyclini hydrochloridum 50 g, tylosinum 10 g ut tylosini tartras, sulfadimidinum 100 g ut sulfadimidinum natricum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.		
Indication		rienne, pour aut	ant que les bactéries i	ns croisées d'origine bacté- responsables soient sensibles à et sulfadimidine. En particulier :
		Porcs:		
		Affections des voies respiratoires causées par des mycoplasmes (spécialement la pneumonie enzootique), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (rhinite atrophique) et Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).		
			inales causées par Lav le porcine) et E. coli.	vsonia intracellularis (adéno-
		Inflammations se suis.	reuses et arthrites ca	usées par Haemophilus para-
		Veaux :		
		Affections de vo pasteurella.	es respiratoires causé	es par des mycoplasmes et des
Conditionnements	03	066	1 kg	А
		074	5 kg	А
		082	25 kg	А
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au		23.09.2013		

# 01 Supprestral ad us.vet., Injektionssuspension

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

ZulNr.: <b>42099</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.09.2008	
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetas 50 mg, natrii chloridum, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum, Conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.			
Anwendung		Verhinderung un Hunden und Katz		r Läufigkeit, Nymphomanie bei	
Packung/en	01	015	5 ml	В	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		23.09.2013			

### 01 Systamex Intervall-Bolus ad us.vet.

# 02 Systamex Intervall-Bolus forte ad us.vet.

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

ZulNr.: <b>48339</b>	Abo	gabekategorie: <b>B</b>	Index:	04.09.2008
Zusammensetzung	01	oxfendazolum 7	50 mg, excipiens pro compresso	0.
	02	oxfendazolum 1	'250 mg, Color.: E 132, excipier	ns pro compresso.
* Anwendung	01	Anthelminthiku	m für junge Rinder	
	02	Anthelminthiku	m für Rinder	
* Packung/en	01	077	24 Bolus/Boli	В
	02	085	24 Bolus/Boli	В
Bemerkung				
* Gültig bis		03.09.2013		

#### 01 Terralon 20% LA ad us.vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

ZulNr.: <b>49248</b>	Abo	gabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	donum K 17, 1-m	ethyl-2-pyrrolidonum	magnesii oxidum leve, polyvi- , Antiox.: natrii hydroxy- oilia q.s. ad solutionem
Anwendung		Bakterielle Infekt	ionen bei Rindern un	d Schweinen
Packung/en	01	016	100 ml	Α
Bemerkung		Ersetzt die Zulass der Zulassungsbe	5 5 5	om 31.10.2003 (Verlängerung
* Gültig bis		30.10.2013		

# 01 Thymovar ad us.vet., Verdampfungsplättchen

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

ZulNr.: <b>52449</b>	* A	bgabekategorie: <b>D</b>	Index:	05.09.2008
Zusammensetzung	01	thymolum 15 g, p	ro praeparatione.	
Anwendung		Bekämpfung der Varroatose bei Bienen		
Packung/en	01	022	2 Stück	D
		030 2	x 5 Stück	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Juli 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		24.09.2013		

- 01 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 2.5mg
- 02 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 5mg
- 03 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 1.25mg

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

ZulNr.: <b>54319</b>	Abg	gabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.09.2008
Zusammensetzung	01	pimobendanum	n 2.5 mg.	
		Materia capsula	ae: excipiens pro capsula.	
	02	pimobendanum	n 5 mg.	
		Materia capsula	ae: Color.: E 110, excipiens pro d	capsula.
	03	pimobendanum	n 1.25 mg.	
		Materia capsula	ae: excipiens pro capsula.	
Anwendung		Kardiovaskulär	es Therapeutikum beim Hund	
Packung/en	01	010	100 Kapsel(n)	В
	02	029	100 Kapsel(n)	В
	03	037	100 Kapsel(n)	В
Bemerkung			ssungsbescheinigung vom 14. ( assungsbescheinigung)	Oktober 2003 (Verlän-
* Gültig bis		13.10.2013		

# 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 15. September 2008 übernimmt die Firma **ProReo Pharma AG, Liestal** die folgenden Präparate der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Meyrin:** 

A compter du 15 septembre 2008, l'entreprise **ProReo Pharma AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis** (Suisse) **SA. Mevrin**:

ZulNr. N° d'AMM	Präparat Produit	
46256	Nalcrom, Sachets	
44778	Nalcrom, Kapseln	

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

Per 18. September 2008 übernimmt die Firma **Virbac (Switzerland) AG, Glattbrugg** die folgenden Präparate der Firma **Veterinaria AG, Zürich:** 

A compter du 18 septembre 2008 l'entreprise **Virbac (Switzerland) AG, Glattbrugg** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par **Veterinaria AG, Zürich**:

ZulNr.	Präparat
N° d'AMM	Produit
43979	Prosolvin ad us.vet., Injektionslösung

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

Per 24. September 2008 übernimmt die Firma **Qualicare AG, Münchenstein** die folgenden Präparate der Firma **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil:** 

A compter du 24 septembre 2008 l'entreprise **Qualicare AG, Münchenstein** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil:** 

ZulNr.	Präparat
N° d'AMM	Produit
55567	Rombellin, Tabletten

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

Per 30. September 2008 übernimmt die Firma **Provet AG, Lyssach** die folgenden Präparate der Firma **Wyeth Pharmaceuticals AG, Zug:** 

A compter du 30 septembre 2008 l'entreprise **Provet AG, Lyssach** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par **Wyeth Pharmaceuticals AG, Zug:** 

ZulNr. N° d'AMM	Präparat Produit
52768	Duphacycline L.A. ad us.vet., Injektionslösung
52769	Duphamox L.A. ad us.vet., Injektionslösung
54235	Dicural ad us.vet., Manteltabletten
54903	Cydectin 0.5% pour-on ad us.vet., Lösung
55162	Equest Orales Gel ad us.vet.
55657	Cydectin 0.1% ad us.vet., orale Lösung

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

Per 1. September 2008 ändert die Firma **GE Healthcare AG** ihr Firmendomizil von Wädenswil nach **Opfikon.** 

A compter du 1 septembre 2008, l'entreprise **GE Healthcare AG** actuellement sise Wädenswil, aura pour nouveau domicile **Opfikon**.

ZulNr. N° d'AMM	Präparat Produit
55654	123-I-Hippurate GE Healthcare, Injektionslösung
54637	Accupaque, Injektionslösung
49362	Ceretec, Markierungsbesteck
55717	DaTSCAN TM 123 I-Ioflupane (INN), Injektionslösung
51977	Drygen, Tc-99m-Generator
58015	Hexvix, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung
49136	Maasol, Markierungsbesteck
53652	Metastron, Injektionslösung
53653	Myoview, Markierungsbesteck
47657	Nanocoll, Markierungsbesteck
55261	Natriumiodid (123-I) GE Healthcare, Hartgelatinekapseln
52537	Omniscan, Injektionslösung
55025	Optison, Injektionspräparat
54174	Teslascan, Injektionslösung
55194	Theracap 131, Hartgelatinekapseln
52228	Visipaque, Injektionslösung

#### Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 23. September 2008 ändert die Firma MacoPharma UNEPHARMA S.A. Mouscron, Zuchwil ihren Firmenname auf Maco Pharma International GmbH, Langen (DE), Zweigniederlassung Zuchwil, Zuchwil.

A compter du 23 septembre 2008, l'entreprise MacoPharma UNEPHARMA S.A. Mouscron, Zuchwil aura pour nouvelle raison sociale Maco Pharma International GmbH, Langen (DE), Zweigniederlassung Zuchwil, Zuchwil.

ZulNr.	Präparat
N° d'AMM	Produit
706	Theraflex MB Plasma

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

#### Zeichenerklärung

de réexamen

- 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
- 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	ZulNr.	Abgabe- Index	Widerruf
Signe	Séquence	Produit		kategorie	per
				Catégorie	Révocation
				de remise	au

#### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Agenerase 15 mg/ml, Lösung zum Einnehmen GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	55073	A	08.03.0. 25.06.2008
1	01	Amosip 200/28,5 mg, Granulat für orale Suspension Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	57702	A	08.01.93 20.08.2008
1	02	Amosip 300/42,75 mg, Granulat für orale Suspension Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	57702	A	08.01.93 20.08.2008
1	03	Amosip 400/57 mg, Granulat für orale Suspension Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	57702	A	08.01.93 20.08.2008
1	01	Atropinium sulfuricum Streuli 0,25 mg/mL, Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznaci	<b>47581</b> h	В	01.99.0. 05.06.2008
1	03	Atropinium sulfuricum Streuli 0,5 mg/mL, Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznacl	<b>47581</b> h	В	01.99.0. 05.06.2008
1	04	Atropinium sulfuricum Streuli 1 mg/mL, Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznacl	<b>47581</b> h	В	01.99.0. 05.06.2008

1	02	Augmentin Trio 312,5 mg (250/62,5), Sachets GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	45672	A	08.01.93 31.10.2008
1	02	Augmentin Trio 62,5 mg (50/12,5),Pulver zur Herstellung einer Tropf suspension GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	46207	A	08.01.93 31.10.2008
1	01	<b>Betadine Intimdusche, Lösung</b> Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4006 Basel	34287	В	09.03.0. 31.03.2009
1	02	<b>Biliscopin, Kurzinfusionslösung</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	41981	В	14.01.0. 02.04.2008
1	01	Clarosip 125 mg, Granulat für orale Suspension Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	57677	A	08.01.6. 20.08.2008
1	02	Clarosip 187,5 mg, Granulat für orale Suspension Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	57677	A	08.01.6. 20.08.2008
1	03	Clarosip 250 mg, Granulat für orale Suspension Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	57677	A	08.01.6. 20.08.2008
1	01	Dr. med. G. Knobels GU Mund- und Gurgelwasser, flüssig Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>12289</b>	D	13.04.0. 31.12.2008
1	01	<b>Euglucon 5, Tabletten</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL	35265	В	07.06.2. 31.12.2008
1	01	Glucosum Streuli 5 %, Injektions- /Infusionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>39500</b>	В	05.03.1. 31.12.2008
1	01	Hydrocortison compositum Streuli 1 %, Crème Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>34602</b>	В	10.05.2. 31.12.2008
1	01	Kneipp Husten-Pastillen, Pastillen Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen	55903	E	12.03.9. 03.07.2008
1	01	Kneipp Siebenkräuter-Pastillen Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen	55904	E	12.03.9. 03.07.2008

1	01	<b>Linola Halbfett, Emulsion</b> Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	46877	D	10.10.0. 14.07.2008
1	01	<b>Lymphoglobuline, Injektionslösung</b> Genzyme GmbH, Zugerstrasse 72, 6340 Baar	52411	В	07.15.0. 15.07.2008
1	01	<b>Lysopain, Tabletten</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel	32100	D	12.03.3. 31.12.2008
1	01	<b>Mischinfusion Streuli 1:1, Infusionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>39502</b>	В	05.03.3. 31.12.2008
1	02	<b>Mischinfusion Streuli 2:1, Infusionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>39502</b>	В	05.03.3. 31.12.2008
1	01	<b>Radalgin, Crème</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>32777</b>	D	07.10.4. 31.12.2008
1	01	<b>Semi-Euglucon, Tabletten</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL	40751	В	07.06.2. 31.12.2008
1	01	Semprex, Kapseln GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	50204	В	07.13.1. 30.09.2008
1	01	Sinuspax, comprimés homéopathiques Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates	41636	C	20.01.0. 24.07.2008
1	01	<b>Solvolin, Tabletten</b> Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel	49782	D	03.02.0. 25.06.2008
1	01	<b>Sportusal tabs, Filmtabletten</b> Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach	56981	В	07.10.1. 03.09.2008
1	01	<b>Treupel Dolo Ibuprofen 5 %, Gel</b> MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	56805	D	07.10.4. 30.07.2008

# Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Capson ad us.vet., Salbe</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	51835	c	29.07.2008
1	01	<b>Defender Ungezieferhalsband für Katzen</b> Inomark AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	48276	E	29.07.2008
1	02	<b>Defender Ungezieferhalsband für Hunde</b> Inomark AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	48276	E	29.07.2008
1	01	<b>Eolia Ungeziefershampoo ad us.vet.</b> Inomark AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	54490	E	29.07.2008
1	01	Neocidol 250 EC ad us.vet., emulgierbares Konzentrat Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	44410	D/SP	29.07.2008
1	01	Neocidol 600 EC ad us.vet., emulgierbares Konzentrat Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	47559	D/SP	29.07.2008
1	01	<b>Otiprin N ad us.vet., Ohrentropfen</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	37227	A	31.12.2008
1	01	Ovitrol ad us.vet., Hundeflohhalsband Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	54287	В	29.07.2008
1	01	<b>Ovitrol ad us.vet., Katzenflohhalsband</b> Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	54208	В	29.07.2008
1	01	<b>Ovitrol Mousse Plus ad us.vet, Schaumspray</b> Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	54209	В	29.07.2008
1	01	Ovitrol Spray Plus ad us.vet., Flohspray für Hunde Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	54290	В	29.07.2008

# 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	ZulNr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise		Erlöschen per Extinction au			
Humanarzneimittel / Produits à usage humain								
01	<b>Baneopol, Wundsalbe</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	19102	В	10.09.2.	24.02.2009			
01	Dentitia Haas, homöopathische Kügelchen, Globuli "Wettstein"-Apotheke AG, Wettsteinplatz 3, 4005 Basel	45457	D	20.01.0.	08.02.2009			
01	<b>Lectil 16 mg, comprimés sécables</b> Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	55633	В	02.04.4.	30.09.2008			
01	<b>Periostat, Filmtabletten</b> Karr -Dental AG, Zugerstrasse 56, 8810 Horgen	55913	A	08.01.5.	13.10.2008			
01	Phytopharma Echinacea, gouttes homéo- pathiques Phytopharma SA, 1666 Grandvillard	53169	D	20.01.0.	17.02.2009			
01	Phytopharma Gel de consoude/Wallwurzgel, gel Phytopharma SA, 1666 Grandvillard	52652	D	07.10.4.	31.12.2007			
01	<b>Recofol 1%, Injektionsemulsion</b> Tillotts Pharma AG, Hauptstrasse 27, 4417 Ziefen	53685	В	01.02.1.	31.03.2009			
02	<b>Recofol 2%, Injektionsemulsion</b> Tillotts Pharma AG, Hauptstrasse 27, 4417 Ziefen	53685	В	01.02.1.	31.03.2009			
02	<b>Strath Herztropfen</b> Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich	30047	D	02.98.0.	30.11.2008			

# Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Glucose 5%-soluzione ACS Dobfar Info ad us.vet., sol.per perfusione ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	54741	В	21.08.2008
02	Glucose 10%-soluzione ACS Dobfar Info ad us.vet., sol.per perfusione ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	54741	В	21.08.2008
01	<b>Ketaminol 5 ad us.vet., Injektionslösung</b> Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	49731	В	23.09.2008
02	<b>Ketaminol 10 ad us.vet., Injektionslösung</b> Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	49731	В	23.09.2008
01	Klauenfäule-Spray Ziegler ad us.vet. A. Ziegler AG, Luegisland 2/4, 8143 Stallikon	38173	E	23.09.2008