

Journal

Swissmedic

10/2009

08. Jahrgang
08^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

Seite	Seite
Regulatory News	
Neues Formular zur Einreichung von genehmigungspflichtigen Änderungen, die die Qualität von zugelassenen Arzneimitteln betreffen	976
Praxisänderung bei der Erhebung von Gebühren für Änderungsgesuche	978
Infosplitter	
Swissmedic baut sein internationales Netzwerk aus – Engere Zusammenarbeit der Schweizerischen Heilmittelbehörde mit der Partnerbehörde in Neuseeland	980
Swissmedic schliesst Überprüfung der Antibabypillen ab	982
Swissmedic erteilt Zulassung für Pandemie-Impfstoffe	984
Arzneimittel Statistik	
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	986
Neuzulassungen	989
Revisionen und Änderungen der Zulassung	1007
Widerruf der Zulassung	1065
Erlöschen der Zulassung	1068
Berichtigung	1070

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website www.swissmedic.ch finden Sie unter dem Navigationspunkt «Swissmedic» in der Rubrik «Organisation» die Telefonnummern und E-Mail-Adressen aller Swissmedic Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter. So gelangen Sie rasch an Ihre gewünschten Ansprechpartner und Ansprechpartnerinnen.

Für Anfragen und Reklamationen beachten Sie bitte die Angaben unter dem Navigationspunkt «Swissmedic» in der Rubrik «Kontakt/Kontaktadressen». Adressen für Meldungen sowie weitere wichtige Adressen finden Sie auf den zugehörigen Themenseiten.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Réglementation	
Modifications soumises à approbation relatives à la qualité des médicaments autorisés: nouveau formulaire	977
Perception d'émoluments pour les demandes de modification: nouvelles dispositions	979
En vrac	
Swissmedic étend son réseau de partenaires internationaux grâce au renforcement de sa collaboration avec l'autorité néozélandaise de contrôle des médicaments	981
Swissmedic clôt la procédure de réexamen portant sur les pilules contraceptives	983
Swissmedic délivre une autorisation de mise sur le marché à plusieurs vaccins pandémiques	985
Miscellanées	
Lots de fabrication admis à la commercialisation	986
Nouvelles autorisations	989
Révisions et changements de l'autorisation	1007
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1065
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1068
Rectification	1070

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse www.swissmedic.ch, à la rubrique «Organisation» dans le menu de navigation «Swissmedic», les numéros de téléphone et les adresses électroniques de tous les collaborateurs de Swissmedic. Vous atteindrez ainsi rapidement l'interlocuteur souhaité.

Pour ce qui est des questions et des réclamations, vous voudrez bien suivre les indications figurant à la rubrique «Contact / Adresses de contact» dans le menu de navigation «Swissmedic». Quant aux adresses auxquelles envoyer les annonces et autres, elles se trouvent sur les pages thématiques concernées.

Légende

Catégories de remise

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

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

Neues Formular zur Einreichung von genehmigungspflichtigen Änderungen, die die Qualität von zugelassenen Arzneimitteln betreffen

Swissmedic führt ein neues Formular ein, damit Änderungsgesuche, die die Qualität von zugelassenen Arzneimitteln betreffen, einheitlich und strukturiert eingereicht werden und dadurch die Bearbeitung erleichtert wird.

Das Formular enthält neben der Beschreibung/Begründung der Änderung auch einen tabellarischen Vergleich „Bisher genehmigt“ – „Beantragt“ („present“ – „proposed“). Das Formular muss bei allen genehmigungspflichtigen Änderungsgesuchen, die die Qualität von zugelassenen Arzneimitteln betreffen, zusätzlich zum Formular „Gesuch Zulassung/Änderung“ eingereicht werden. Hilfestellung zum korrekten Ausfüllen des Formulars bietet das Merkblatt „Einreichung von Änderungen“.

Das Formular kann per sofort verwendet werden. Ab dem 1. Januar 2010 werden nur noch Gesuche um genehmigungspflichtige Änderung der Qualität akzeptiert, die mit diesem Formular eingereicht werden.

Das Formular „Genehmigungspflichtige Änderung Qualität“ und das zugehörige Merkblatt „Einreichung von Änderungen“ ist auf der Swissmedic Homepage abrufbar unter www.swissmedic.ch / Swissmedic / Dokumente / Humanarzneimittel bzw. Tierarzneimittel / Formulare und Checklisten bzw. Anleitungen und Merkblätter.

Modifications soumises à approbation relatives à la qualité des médicaments autorisés: nouveau formulaire

Swissmedic a créé un nouveau formulaire, afin d'harmoniser et de structurer les demandes de modification relatives à la qualité des médicaments autorisés, et de faciliter ainsi le traitement de ces dernières.

Outre la description et la justification de la modification, ce formulaire comprend également un tableau comparatif «Statut actuel» et «Proposition» («present» – «proposed»). Il doit être complété pour toutes les demandes de modification soumises à approbation relatives à la qualité de médicaments autorisés, et joint au formulaire de «Demande d'autorisation / de modification». L'aide-mémoire sur la «Soumission de modifications» explique comment remplir correctement le formulaire.

Ce dernier peut être utilisé dès à présent, mais à partir du premier janvier 2010, il sera obligatoire pour toutes les demandes de modification soumises à approbation relatives à la qualité.

Le formulaire «Modification soumise à approbation relative à la qualité» ainsi que l'aide-mémoire correspondant «Soumission de modifications» peuvent être téléchargés sur le site web de Swissmedic www.swissmedic.ch / Swissmedic / Documents / Médicaments à usage humain / Médicaments à usage vétérinaire / Formulaires et listes de contrôle / Instructions et aide-mémoire.

Praxisänderung bei der Erhebung von Gebühren für Änderungsanträge

Bei mehreren, gleichzeitig eingereichten Änderungsanträgen für das gleiche Arzneimittel wurden bisher die kumulierten Gebühren auf den Betrag der für eine Neuzulassung des betreffenden Arzneimittels zu erhebenden Gebühr plafoniert. Diese Plafonierung widerspricht dem Verursacherprinzip und den Vorgaben der Heilmittel-Gebührenverordnung und wird deshalb per 1. Januar 2010 aufgehoben d.h. für Änderungsanträge, die ab diesem Datum eingereicht werden.

Perception d'émoluments pour les demandes de modification: nouvelles dispositions

Jusqu'à présent, la somme des émoluments facturés pour plusieurs demandes de modification introduites simultanément à propos du même médicament était plafonnée au montant réclamé en cas d'octroi d'une première autorisation d'AMM au médicament en question. Mais ce plafonnement sera supprimé pour les demandes de modification introduites à partir du premier janvier 2010, car il est contraire au principe du demandeur-payeur ainsi qu'aux dispositions de l'ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques.

Medienmitteilung vom 16. Oktober 2009:

Swissmedic baut sein internationales Netzwerk aus – Engere Zusammenarbeit der Schweizerischen Heilmittelbehörde mit der Partnerbehörde in Neuseeland

Bern, 15. Oktober 2009. Das Schweizerische Heilmittelinstitut Swissmedic baut seine internationale Zusammenarbeit mit ausländischen Partnerbehörden weiter aus und hat heute mit der Medsafe (New Zealand Medicines and Medical Devices Safety Authority) im kanadischen Ottawa eine entsprechende Vereinbarung unterzeichnet. Diese sieht eine engere Zusammenarbeit der beiden Behörden im Bereich der Heilmittel vor. Das Abkommen, das von den beiden Direktoren der Behörden, Jürg H. Schnetzer, Swissmedic, und Stewart Jessamine, Medsafe, unterzeichnet wurde, umfasst sowohl Arzneimittel als auch Medizinprodukte.

In Zukunft können Swissmedic und Medsafe unter anderem Informationen zu klinischen Studien sowie Daten über unerwünschte Wirkungen von Arzneimitteln, Qualitätsmängeln und Rückrufen austauschen. Dieser Informationsaustausch ermöglicht ein frühzeitiges Erkennen von Risiken und damit ein schnelleres und effizienteres Eingreifen der Heilmittelbehörden. Ein weiterer wichtiger Aspekt des Abkommens ist der mögliche Austausch von Informationen im Rahmen laufender Zulassungsverfahren. Damit erhalten beide Behörden die Möglichkeit, einen Einblick in die Entscheidungsgrundlagen der Partnerbehörde zu bekommen.

Die Zusammenarbeit mit der neuseeländischen Medsafe ist, nach dem Abschluss vergleichbarer Abkommen mit den Behörden in Singapur (2008), Kanada (2006), Australien (2006) und den USA (2003) ein weiterer Meilenstein im internationalen Netzwerk der Swissmedic. Diese Vernetzung mit anderen international anerkannten Heilmittelbehörden gewinnt im Umfeld global vermarkteter Heilmittel und somit auch weltweiter Herausforderungen immer mehr an Bedeutung.

Weitere Auskünfte:

Joachim Gross

Leiter Medienstelle

Tel: 031 322 02 76

e-Mail: joachim.gross@swissmedic.ch

Communiqué de presse du 16 octobre 2009:

Swissmedic étend son réseau de partenaires internationaux grâce au renforcement de sa collaboration avec l'autorité néozélandaise de contrôle des médicaments

Berne, le 15 octobre 2009. Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, poursuit l'extension de son réseau de partenaires internationaux et a signé ce jour, à Ottawa (Canada), une convention avec l'autorité néozélandaise de contrôle des médicaments et des dispositifs médicaux Medsafe (New Zealand Medicines and Medical Devices Safety Authority). Ce texte, qui a été ratifié par le Directeur de Swissmedic, M. Jürg H. Schnetzer, et le Directeur de Medsafe, M. Stewart Jessamine, prévoit en effet un renforcement de la collaboration entre ces deux autorités dans le domaine des produits thérapeutiques, qui inclut les médicaments et les dispositifs médicaux.

A l'avenir, Swissmedic et Medsafe pourront donc échanger notamment des informations sur des études cliniques ainsi que des données sur des effets indésirables de médicaments, des défauts de qualité et des retraits du marché. Cet échange d'informations contribue à la mise à jour précoce de risques et, partant, à l'introduction plus rapide des mesures qui s'imposent par les autorités sanitaires. Un autre aspect important de cet accord est l'échange possible d'informations dans le cadre de procédures d'autorisation en cours. Ainsi, les deux autorités ont la possibilité de consulter les bases sur lesquelles l'autorité partenaire a fondé sa décision.

La collaboration avec l'autorité néozélandaise Medsafe est une pierre supplémentaire ajoutée à l'édifice de la collaboration internationale que Swissmedic continue de bâtir après la signature d'accords similaires avec les autorités des Etats-Unis (2003), de l'Australie (2006), du Canada (2006) et de Singapour (2008). Dans le contexte de la mondialisation du marché des produits thérapeutiques et donc des défis qui lui sont liés, l'importance du réseau formé avec plusieurs autorités sanitaires reconnues au plan international va croissant.

Pour tout renseignement complémentaire, contacter:

Joachim Gross

Chef Relations Médias

Tel: 031 322 02 76

e-Mail: joachim.gross@swissmedic.ch

**Medienmitteilung vom 22. Oktober 2009:
Swissmedic schliesst Überprüfung der Antibabypillen ab**

Antibabypillen, die den Wirkstoff Drospirenon enthalten, sind im Risikobereich der anderen auf dem Markt erhältlichen Präparate. Das Risiko für Frauen, eine venöse Thromboembolie zu bekommen, ist wie bei allen Antibabypillen im ersten Jahr der Einnahme am stärksten erhöht. Das sind die wichtigsten Ergebnisse der Überprüfung von kombinierten oralen Kontrazeptiva, die das Schweizerische Heilmittelinstitut Swissmedic aufgrund von zwei neuen internationalen Studien seit Juni dieses Jahres durchgeführt hat. Nach Auffassung der Swissmedic sollten kombinierte orale Kontrazeptiva deshalb nur nach sorgfältiger Abklärung durch den Arzt verschrieben werden. Bei der Verschreibung von Antibabypillen, die den Wirkstoff Drospirenon enthalten und bei den Pillen der so genannten 3. Generation sollten Risikofaktoren von venösen Thromboembolien, wie genetische Veranlagung, Übergewicht und Rauchen, besonders beachtet werden. Liegt ein Risikofaktor vor, empfiehlt Swissmedic eine nicht-hormonelle Verhütungsmethode.

Seit Mai 2009 werden die Risiken der Antibabypillen in den Schweizer Medien intensiv diskutiert. Swissmedic informierte auf ihrer Homepage über die wichtigsten Fakten zum Risiko venöser Thromboembolien (VTE) <http://www.swissmedic.ch/aktuell/00003/01095/index.html?lang=de>. Gemeinsam mit ihrem Human Medicines Expert Committee führte das Heilmittelinstitut eine Analyse der aktuellsten Daten und Studien zu den Risikofaktoren durch. Dabei wurden besonders zwei neue epidemiologische Studien aus Holland und Dänemark vom August 2009 unter die Lupe genommen, die über ein erhöhtes VTE-Risiko im Zusammenhang mit dem Wirkstoff Drospirenon berichteten. Die Ergebnisse belegten, dass das Risiko mit steigendem Alter der Frau und höherem Östrogengehalt der Pille zunimmt. Im Direktvergleich wurde in beiden Studien gezeigt, dass Antibabypillen der 3. Generation gegenüber denjenigen der 2. Generation ein rund 2-fach erhöhtes Risiko aufweisen. Das Risiko, eine venöse Thromboembolie zu bekommen, liegt bei Einnahme von drospirenonhaltigen Pillen etwas tiefer als bei denen der 3. Generation.

Nach Abschluss dieser aktuellen Überprüfung wird Swissmedic die Resultate in die Arzneimittelinformation aufnehmen. Diese Informationen weisen ausführlich auf die notwendigen Vorsichtsmassnahmen hin. Frauen, die hormonell verhüten wollen, sollten die Risiken mit ihrem Arzt ausführlich besprechen.

Weitere Auskünfte:

Joachim Gross

Leiter Medienstelle

Tel: 031 322 02 76

e-Mail: joachim.gross@swissmedic.ch

Communiqué de presse du 22 octobre 2009:

Swissmedic clôt la procédure de réexamen portant sur les pilules contraceptives

Les pilules contraceptives contenant de la drospirénone présentent un niveau de risques équivalent à celui des autres préparations de ce type disponibles sur le marché. Soulignons que c'est pendant la première année d'utilisation que le risque de thromboembolie veineuse est maximal pour toutes les femmes sous contraceptifs oraux, qu'ils contiennent ou non de la drospirénone. Tels sont les principaux résultats de la procédure de réexamen portant sur les contraceptifs oraux combinés (COC) qui a été ouverte en juin dernier et pour laquelle Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, s'est appuyé sur deux nouvelles études internationales. De l'avis de Swissmedic, les COC ne devraient être prescrits par les médecins qu'après examen minutieux et anamnèse complète de la patiente. Ainsi, ils se doivent de prendre tout particulièrement en compte les facteurs de risque des thromboembolies veineuses, tels que la prédisposition génétique, le surpoids et le tabagisme, avant de prescrire une pilule contraceptive ayant pour principe actif de la drospirénone ou une pilule dite de 3^{ème} génération. L'institut recommande en outre d'opter pour une méthode contraceptive non hormonale en cas de présence de l'un de ces facteurs de risque.

Depuis mai 2009, les médias suisses ont régulièrement évoqué les risques liés aux pilules contraceptives. Swissmedic a quant à lui publié sur son site web (<http://www.swissmedic.ch/aktuell/00003/01095/index.html?lang=fr>) un article dans lequel il faisait le point de manière très complète sur les risques de thromboembolies veineuses (TEV). Avec le concours de son Human Medicines Expert Committee, l'Institut suisse des produits thérapeutiques a effectué une analyse des données et des études les plus récentes sur les facteurs de risque. Il s'est fondé pour ce faire en particulier sur deux nouvelles études épidémiologiques menées aux Pays-Bas et au Danemark, qui ont été publiées en août 2009 et qui faisaient état d'un risque de TEV accru lié à la drospirénone. Elles montraient en effet que le risque augmente avec l'âge de la femme et avec la teneur en estrogènes de la pilule. Une comparaison directe effectuée dans les deux études a en outre mis en évidence que les pilules de troisième génération présentent, par rapport à celles de deuxième génération, un risque quasiment deux fois plus élevé. Ainsi, le risque de thromboembolie veineuse est inférieur avec des pilules contenant de la drospirénone qu'avec des pilules de troisième génération.

Une fois cette procédure de réexamen achevée, Swissmedic en fera introduire les résultats dans les textes d'information, qui énoncent en détail les mesures de précaution à observer. Mais les femmes qui souhaitent une contraception hormonale sont invitées dans tous les cas à discuter des risques qui lui sont liés avec leur médecin.

Pour tout renseignement complémentaire, contacter:

Joachim Gross

Chef Relations Médias

Tel: 031 322 02 76

e-Mail: joachim.gross@swissmedic.ch

Medienmitteilung vom 30. Oktober 2009: Swissmedic erteilt Zulassung für Pandemie-Impfstoffe

Bern, 30. Oktober. Das Schweizerische Heilmittelinstitut Swissmedic hat am 23. und 27. Oktober zwei Impfstoffe gegen die Schweinegrippe A(H1N1) zugelassen. Es handelt sich hierbei zum einen um den von der GlaxoSmithKline beantragten Impfstoff Pandemrix A(H1N1), zum anderen um Focetria der Firma Novartis.

Mit der Zulassung durch Swissmedic stehen in der Schweiz jetzt Impfstoffe gegen die A(H1N1)-Grippe zur Verfügung.

Pandemrix

Swissmedic vorliegende Daten zeigen, dass eine einmalige Verabreichung des Grippe-Antigens A(H1N1) mit dem Adjuvans AS03 zu einem ausreichenden Impfschutz führt.

Es liegen für Pandemrix vor allem Daten für Erwachsene vor, jedoch noch keine Daten für Schwangere und nur wenige für Kinder. Swissmedic hat deshalb die Anwendung von Pandemrix für Schwangere, Kinder unter 18 Jahren und Erwachsene über 60 Jahre noch nicht zugelassen. Erwachsene über 60 können jedoch aufgrund von Empfehlungen des BAG mit Pandemrix geimpft werden.

Focetria

Novartis hat in der Schweiz zwei Gesuche um Zulassung von A(H1N1)-Impfstoffen eingereicht. Beide Impfstoffe enthalten das Adjuvans (MF59), das bereits seit längerer Zeit breit in saisonalen Grippeimpfstoffen eingesetzt wird. Der Impfstoff von Novartis, der von Swissmedic jetzt zugelassen wurde (Focetria), wird wie Pandemrix auf der Basis von Hühnereiern produziert.

Da die Zulassung dieses Impfstoffs durch die Europäische Arzneimittelagentur EMA vor der Einreichung bei Swissmedic bereits abgeschlossen war, hat sich Swissmedic stark an dem Entscheid der EMA orientiert. Demnach wird Focetria zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab sechs Monaten empfohlen. Während der Schwangerschaft und Stillzeit muss der behandelnde Arzt nach der geltenden Impfempfehlung des Bundesamtes für Gesundheit BAG die möglichen Vor- und Nachteile einer Impfung abwägen.

Celtura

Ein zweiter A(H1N1) Impfstoff von Novartis (Celtura) mit demselben Adjuvans wird auf der Basis von Zellkulturen produziert. Diese neue Kombination wird zurzeit noch durch Swissmedic geprüft.

Unerwünschte Wirkungen

Patientinnen und Patienten sind aufgerufen, sich bei stärkeren oder ungewöhnlichen Symptomen nach der Impfung an ihren Arzt oder Apotheker zu wenden. Swissmedic stellt den Fachleuten ein spezielles Online-System zur Meldung vermuteter unerwünschter Wirkungen zur Verfügung, mit dem das Institut die Sicherheit der A(H1N1)-Impfstoffe laufend überwacht.

Swissmedic wird über weitere Zulassungen von Pandemieimpfstoffen informieren, sobald neue Daten vorliegen. Dabei berücksichtigt Swissmedic auch die internationalen Entwicklungen in diesem Umfeld.

Weitere Auskünfte:

Joachim Gross

Leiter Medienstelle

Tel: 031 322 02 76

e-Mail: joachim.gross@swissmedic.ch

Communiqué de presse du 30 octobre 2009: Swissmedic délivre une autorisation de mise sur le marché à plusieurs vaccins pandémiques

Berne, le 30 octobre 2009. Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, a autorisé les 23 et 27 octobre 2009 deux vaccins contre la grippe A(H1N1). Il s'agit du vaccin Pandemrix A(H1N1), mis au point par la société GlaxoSmithKline, et du vaccin Focetria, développé par l'entreprise Novartis.

Grâce à ces AMM délivrées par Swissmedic, la Suisse dispose dès maintenant de vaccins contre la grippe A(H1N1).

Pandemrix

Les données dont dispose Swissmedic montrent qu'une seule injection de l'antigène de la grippe A(H1N1), mélangé à l'adjuvant AS03, entraîne une protection suffisante contre le virus. Les données actuelles concernent essentiellement les adultes mais il n'existe aucune donnée pour les femmes enceintes et celles relatives aux enfants sont insuffisantes. C'est pourquoi Swissmedic n'a pas encore autorisé l'utilisation de Pandemrix chez les femmes enceintes, les enfants de moins de 18 ans et les adultes de plus de 60 ans. Toutefois, selon les recommandations de l'Office fédéral de la santé publique (OFSP), les adultes de plus de 60 ans peuvent quand même se faire vacciner avec Pandemrix.

Focetria

L'entreprise Novartis a déposé en Suisse deux demandes d'autorisation pour des vaccins contre la grippe A(H1N1). Ces deux vaccins contiennent un adjuvant, le MF59, utilisé de longue date dans les vaccins contre la grippe saisonnière.

Le vaccin de Novartis qui vient d'être autorisé par Swissmedic (Focetria) est produit, à l'instar de Pandemrix, à partir d'œufs embryonnés de poules.

Par ailleurs, la procédure d'autorisation de ce vaccin par l'Agence européenne d'évaluation des médicaments (EMA) ayant été achevée avant le dépôt de la demande d'AMM auprès de Swissmedic, l'institut s'est largement appuyé sur la décision rendue par cette autorité européenne. En conséquence, Focetria est recommandé chez les adultes et les enfants à partir de 6 mois. Pour ce qui est des femmes enceintes et de celles qui allaitent, il revient au médecin trai-

tant de mesurer les avantages et les inconvénients possibles au vu des recommandations de vaccination de l'OFSP en vigueur.

Celtura

La société Novartis fabrique par culture cellulaire un deuxième vaccin A(H1N1) (Celtura) comprenant le même adjuvant. Cette nouvelle association médicamenteuse est en cours d'examen par Swissmedic.

Effets indésirables

Il est demandé aux patientes et patients qui présenteraient après la vaccination des symptômes importants ou inhabituels de consulter leur médecin ou leur pharmacien. Quant aux spécialistes, ils disposent d'un système ad hoc d'annonce des effets indésirables suspectés basé sur le web, grâce auquel Swissmedic peut surveiller en temps réel la sécurité des vaccins contre la grippe A(H1N1).

Swissmedic publiera d'autres communiqués sur de nouvelles autorisations de vaccins pandémiques dès que de nouvelles données seront disponibles. A cet égard, Swissmedic se tient au fait également des nouveaux développements qui interviennent dans ce domaine au plan international.

Pour tout renseignement complémentaire, contacter:

Joachim Gross

Chef Relations Médias

Tel: 031 322 02 76

e-Mail: joachim.gross@swissmedic.ch

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.10.-31.10.2009) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.10.-31.10.2009)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	0486200005	13222	20.10.2009	09.2012
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	0528400039	13172	05.10.2009	08.2012
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	0532500023	13244	22.10.2009	09.2012
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100065	13156	02.10.2009	08.2012
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100066	13171	01.10.2009	08.2012
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	2035200012	13221	22.10.2009	09.2012
52476	Albumin CSL 25% 100 ml	CSL Behring AG	0381700026	13075	12.10.2009	07.2012
52476	Albumin CSL 25% 50 ml	CSL Behring AG	2051000013	13139	02.10.2009	08.2012
52476	Albumin CSL 25% 50 ml	CSL Behring AG	2051000014	13155	02.10.2009	08.2012
54819	Berioplast P 1.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	604715A	13367	26.10.2009	07.2011
54819	Berioplast P 0.5 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	604716A	13366	26.10.2009	04.2011
00671	Fibrogammin P 250 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	25364211L	13324	13.10.2009	12.2011
00671	Fibrogammin P 1250 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	25764211A	13277	02.10.2009	06.2012
00671	Fibrogammin P 1250 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	25764211F	13325	13.10.2009	06.2012
50203	Haemocompletan P 2g	CSL Behring (Schweiz) AG	01269911A	13319	13.10.2009	09.2012
50203	Haemocompletan P 2g	CSL Behring (Schweiz) AG	01269912A	13320	13.10.2009	09.2012
50203	Haemocompletan P 2g	CSL Behring (Schweiz) AG	01269913A	13317	13.10.2009	09.2012
50203	Haemocompletan P 1g	CSL Behring (Schweiz) AG	02169913A	13322	13.10.2009	04.2014
50203	Haemocompletan P 1g	CSL Behring (Schweiz) AG	02669913A	13323	13.10.2009	06.2014
57939	Human Albumin 50 g/l Baxter 500 ml	Baxter AG	VNA1J096	13326	13.10.2009	07.2012
52715	Immunate S/D 500 IU	Baxter AG	VNC3J045	13365	26.10.2009	07.2011
52715	Immunate S/D 1000 IU	Baxter AG	VNC3J051	13302	12.10.2009	07.2011
57676	Intratec 200ml	Biotest (Schweiz) AG	A791379	13301	12.10.2009	07.2011
57469	Kiovig 5g	Baxter AG	LE12J014	13289	06.10.2009	12.2010
57469	Kiovig 20g	Baxter AG	LE12J123	13290	06.10.2009	03.2011
57469	Kiovig 20g	Baxter AG	LE12J183AG	13361	22.10.2009	05.2011
57469	Kiovig 10g	Baxter AG	LE12JC38AF	13362	22.10.2009	04.2011
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049100041	13223	15.10.2009	09.2011
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2049200018	13086	12.10.2009	07.2011
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2063300004	13175	02.10.2009	08.2011
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2063400002	13207	05.10.2009	08.2011
41330	Prothromplex NF 600 IU	Baxter AG	VNP5H009	13330	16.10.2009	09.2011
55968	Quixil 5 ml	Janssen-Cilag AG	N36Q300	13291	06.10.2009	02.2011
55968	Quixil 2 ml	Janssen-Cilag AG	N36Q310A	13334	16.10.2009	05.2011
55968	Quixil 2 ml	Janssen-Cilag AG	N36Q320A	13335	16.10.2009	01.2011
55968	Quixil 1 ml	Janssen-Cilag AG	N41Q35J	13333	16.10.2009	01.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0487100013	13241	12.10.2009	09.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500060	13242	12.10.2009	09.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500061	13243	08.10.2009	09.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500073	13260	02.10.2009	07.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500088	13238	15.10.2009	09.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500089	13239	15.10.2009	09.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500090	13240	15.10.2009	09.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500091	13261	20.10.2009	09.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500092	13262	21.10.2009	09.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500093	13263	22.10.2009	09.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500094	13264	28.10.2009	09.2012
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500095	13279	30.10.2009	09.2012
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500092	12964	28.10.2009	06.2012
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500093	13176	28.10.2009	07.2012
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500094	13205	08.10.2009	08.2012

53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500095	13220	28.10.2009	09.2012
00670	TachoSil standard	Nycomed Pharma AG	10490362	13331	16.10.2009	04.2012
00670	TachoSil standard	Nycomed Pharma AG	10493491	13332	16.10.2009	05.2012
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	VND1J100	13233	12.10.2009	06.2011
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1J102	13274	15.10.2009	07.2011
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	VND1J108	13295	21.10.2009	07.2011
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1J112	13300	27.10.2009	07.2011
43141	Tissucol Kit 5.0 ml	Baxter AG	VNT1J021	13293	21.10.2009	02.2011
43141	Tissucol Kit 5.0 ml	Baxter AG	VNT1J025	13230	12.10.2009	12.2010
43141	Tissucol Kit 2.0 ml	Baxter AG	VNT1J030	13298	21.10.2009	02.2011
43141	Tissucol Kit 5.0 ml	Baxter AG	VNT1J031	13297	21.10.2009	06.2011

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.10.-31.10.2009)

Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.10.-31.10.2009)

Zulassungsnummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungsinhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabedatum Date de libération	Verfalldatum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
00696	BCG Vaccine SSI	Pro Vaccine AG	109013/ 109013D	13269	12.10.2009	10.2010
00534	Engerix-B 20	GlaxoSmithKline AG	AHBVB825B/ AHBVB825BE	13318	13.10.2009	05.2012
00638	Infanrix DTPa-IPV	GlaxoSmithKline AG	AC20B140C/A C20B140CD	13363	23.10.2009	11.2011
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001704	13212	02.10.2009	06.2010
00485	Influvac	Solvay Pharma AG	S-36/S36	13374	28.10.2009	06.2010
00703	M-M-RVAXPRO	Sanofi Pasteur MSD AG	0303Y/ NL15100	13275	01.10.2009	07.2011
00703	M-M-RVAXPRO	Sanofi Pasteur MSD AG	0303Y/ NL15200	13276	02.10.2009	07.2011
00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	E7024/ E7024-4	13303	12.10.2009	05.2010
00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	E7024/ E7024-5	13304	12.10.2009	05.2010
00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	E7067/ E7067-4	13327	13.10.2009	06.2010
00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	E7068/ E7068-3	13328	15.10.2009	06.2010
00656	NeisVac-C	Baxter AG	912004/ VN912004	13278	05.10.2009	07.2012
00509	Pneumovax-23	Sanofi Pasteur MSD AG	0156Y/ NL04550	13273	01.10.2009	12.2010
00509	Pneumovax-23	Sanofi Pasteur MSD AG	0668Y/ NL16340	13337	20.10.2009	04.2011
00509	Pneumovax-23	Sanofi Pasteur MSD AG	0668Y/ NL23170	13338	20.10.2009	04.2011
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceutical AG	D81702/ D94947	13271	01.10.2009	03.2013
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB804C/ A69CB991A	13364	23.10.2009	01.2011
00520	Stamaril	Sanofi Pasteur MSD AG	D6012/ D6012-7	13353	20.10.2009	09.2011
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB179A/ AHABB179AC	13321	13.10.2009	11.2009
00688	Varivax	Sanofi Pasteur MSD AG	1502X/ NL13280	13272	01.10.2009	07.2011
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001697	13254	22.10.2009	02.2011
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001710	13270	22.10.2009	02.2011
00709	Zostavax	Sanofi Pasteur MSD AG	0721X/ NL14420	13336	23.10.2009	03.2010

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 Adeps suillus D10 D30 D200, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58893	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	adeps suillus D12 367 mg, adeps suillus D30 367 mg, adeps suillus D200 367 mg, natrii chloridum, pro vitro 1.1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (RS 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		11.10.2014	

01 Amavita Bronchialpastillen

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60128	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	21.10.2009
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.40 mg, levo-mentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.40 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001 40 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		20.10.2014	

01 Amavita Dextromethorphan Retard, Kapseln

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60064	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	09.10.2009
Zusammensetzung	01	dextromethorphan hydrobromidum 50 mg corresp. dextromethorphanum 37 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	C
Bemerkung			
Gültig bis		08.10.2014	

01 Amavita Dextromethorphan, Sirup

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60063	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	09.10.2009
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum hydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.5 mg, sorbitolum, Arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, Conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	200 ml C
Bemerkung			
Gültig bis		08.10.2014	

01 Amlodipine Rivopharm 5 mg, comprimés**02 Amlodipine Rivopharm 10 mg, comprimés**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 58695	Catégorie de remise: B	Index: 02.06.1.	30.10.2009
Composition	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Indication		Antagoniste calcique	
Conditionnements	01	001	30 comprimés(s) B
		002	100 comprimés(s) B
	02	003	30 comprimés(s) B
		004	100 comprimés(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		29.10.2014	

01 Arteria suis D10 D30 D200, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58913	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	arteria D10 367 mg, arteria D30 367 mg, arteria D200 367 mg, natrii chloridum, pro vitro 1.1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (RS 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		11.10.2014	

01 Aspergillus niger D5, Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58832	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	aspergillus niger D5 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (RS 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		26.10.2014	

01 Aspergillus niger D5, Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **58833** Abgabekategorie: **C** Index: 20.01.0. 27.10.2009

Zusammensetzung 01 aspergillus niger D5 dilutio pro gutta 1 ml.

Anwendung

Bemerkung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (RS 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.

Gültig bis 26.10.2014

01 Co-Amoxicillin Helvepharm 1000 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **59050** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 27.10.2009

Zusammensetzung 01 amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung Infektionskrankheiten

Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	A
		003	15 Tablette(n)	A
		004	20 Tablette(n)	A

Bemerkung

Gültig bis 26.10.2014

01 Co-Amoxicillin Helvepharm 625 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: **59049** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 27.10.2009

Zusammensetzung 01 amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung Infektionskrankheiten

Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	A
		002	20 Tablette(n)	A

Bemerkung

Gültig bis 26.10.2014

01 Cyanokit, Lyophilisat für Infusionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **60539** Abgabekategorie: **A** Index: 15.01.0. 06.10.2009

Zusammensetzung 01 Praeparatio cryodesiccata: hydroxocobalaminum 2.5 g, pro vitro.

Anwendung Behandlung einer bekannten oder vermuteten Zyanidvergiftung

Packung/en	01	001	2x 2.5g Durchstechflasche(n)	A
------------	----	-----	------------------------------	---

Bemerkung

Gültig bis 05.10.2014

01 Diane-35, Dragées

Impharm AG, Untermüli 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 58934	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum für Frauen mit Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s)
		002	3 x 21 Dragée(s)
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 47879 Diane-35, Dragées	
Gültig bis		14.10.2014	

01 Doribax 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58667	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	19.10.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: doripenemum 500 mg ut doripenemum monohydricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 500 mg A
Bemerkung		doripenemum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		18.10.2014	

01 Dorzolamid-Teva 2 %, Augentropfen

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 59176	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	22.10.2009
Zusammensetzung	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	1x5 ml B
		002	3x5 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		21.10.2014	

01 Dr. Bähler Wallwurzgel, Gel

Apotheken Drogerien Dr. Bähler AG, Forchstrasse 261, 8032 Zürich

Zul.-Nr.: 60719	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	16.10.2009
Zusammensetzung	01	symphyti radice recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung			
Gültig bis		15.10.2014	

01 Droga Wallwurzgel, Gel

Dropa Management AG, Schwerzistrasse 6, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 60720	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	16.10.2009
Zusammensetzung	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung			
Gültig bis		15.10.2014	

01 Drosera compositum, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58790	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	drosera D3 50 µl, echinacea angustifolia D4 500 µl, juglans regia D4 500 µl, excipients ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (RS 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		26.10.2014	

01 Fluvastatin-Teva 20 mg, Kapseln**02 Fluvastatin-Teva 40 mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58671	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	14.10.2009
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
	02	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	98 Kapsel(n) B
	02	003	28 Kapsel(n) B
		004	98 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		13.10.2014	

01 Fluvastatin-Teva Retard 80 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 59168	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	01.10.2009
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		30.09.2014	

01 Focetria, Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 61251	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H1N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/CALifornia/7/2009 X-179A) 7.5 µg, adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipients: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii hydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza-Impfstoff	
Packung/en	01	001	10 x 1 x 0.5 ml Spritze(n) B
Bemerkung		neuraminidasum inactivatum, NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		26.10.2014	

01 Focetria, Mehrfachdosenbehältnis

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 61252	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H1N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/CALifornia/7/2009 X-179A) 7.5 µg, adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipients: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii hydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, conserv.: thiomersalum 50 µg, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza-Impfstoff	
Packung/en	01	001	10 x 5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		neuraminidasum inactivatum, NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		26.10.2014	

02 Fosinopril Actavis 10 mg, Tabletten**03 Fosinopril Actavis 20 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58685	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	20.10.2009
Zusammensetzung	02	fosinoprilum natricum 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	fosinoprilum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		19.10.2014	

01 Irinotecan-Mepha 40mg/2ml, Infusionskonzentrat**02 Irinotecan-Mepha 100mg/5ml, Infusionskonzentrat**

Mepha AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 59211	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.10.2009
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, acidum lacticum, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, acidum lacticum, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	40 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
		004	40 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		30.09.2014	

01 Kuvan, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 58475	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	sapropterini dihydrochloridum 100 mg, Antiox.: E 300, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der Hyperphenylalaninämie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	120 Tablette(n) B
Bemerkung		sapropterini dihydrochloridum, DCI mod. = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		11.10.2014	

01 Lansoprazol-Teva 15 mg, Kapseln
02 Lansoprazol-Teva 30 mg, Kapseln
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58377	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	14.10.2009
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, excipients pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	28 Kapsel(n) B
		003	56 Kapsel(n) B
		004	112 Kapsel(n) B
	02	007	14 Kapsel(n) B
		008	28 Kapsel(n) B
		009	56 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		13.10.2014	

01 Lisinopril Q-generics 2.5 mg, Tabletten
02 Lisinopril Q-generics 5 mg, Tabletten
03 Lisinopril Q-generics 10 mg, Tabletten
04 Lisinopril Q-generics 20 mg, Tabletten
 Quisisana Pharma AG, Krummackerstrasse 10, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 58864	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	13.10.2009
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 2.5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	03	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	04	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		12.10.2014	

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58981	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.10.2009
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 50.0 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	018	7 Tablette(n) B
	03	010	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
	04	014	28 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		05.10.2014	

01 Mercilon, Tabletten

Impharm AG, Untermüli 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 58613	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	23.10.2009
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe	
		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 49781 Mercilon, Tabletten	
Gültig bis		22.10.2014	

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

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

N° d'AMM: 52041	Catégorie de remise: B	Index: 05.03.2.	01.10.2009
Composition	01	natrii chloridum 9 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Indication		Substitution de liquide et de chlorure de sodium	
Conditionnements	01	015	20 x 50 ml poches PP B
		023	20 x 100 ml poches PP B
		031	20 x 250 ml poches PP B
		058	10 x 500 ml poches PP B
		066	10 x 1000 ml poches PP B
		068	10x 250 in 500 ml poches PP B
		069	10x 500 in 1000 ml poches PP B
		070	10 x 50 ml flacons B
		071	10 x 100 ml flacons B
		080	10 x 500 ml poches PP «sans air» B
		081	10 x 1000 ml poches PP «sans air» B
	02	067	10 x 500 ml poches PP B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 19.12.2007.	
Valable jusqu'au		18.12.2012	

01 Natriumchlorid + Glucose hyperton Bichsel 1:4, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 56474	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	01.10.2009
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 1.8 g corresp. natrium 31 mmol et chloridum 31 mmol, glucosum anhydricum 80 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1'000 ml corresp. ca. 1340 kJ.	
Anwendung		Hypertone Infusionslösung	
Packung/en	01	001	10 x 500 ml B
		002	20 x 250 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		30.09.2014	

01 Nontronit D15, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59973	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.10.2009
Zusammensetzung	01	nontronit D15, pro vitro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		19.10.2014	

01 Ondansetron B. Braun 4mg/2ml, Infusionskonzentrat/Injektionslösung**02 Ondansetron B. Braun 8 mg/4ml, Infusionskonzentrat**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 59318	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	22.10.2009
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001	5x2 ml B
	02	002	5x4 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		21.10.2014	

01 O-PUR, Inhalationsgas, komprimiert in Flaschen

Newpharm SA, Via dei Balconi 4, 6917 Barbengo

Zul.-Nr.: 56666	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	05.10.2009
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Hypoxie und Beatmung	
Packung/en	01	004	66 l E
		005	110 l E
Bemerkung			
Gültig bis		04.10.2014	

01 Pandemrix (Pandemic Influenza Vaccine H1N1)

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 60718	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	23.10.2009
Zusammensetzung	01	I) Antigen-Komponente: split virion influenzae inactivatum (H1N1) A/California/7/2009 3.75 µg, polysorbatum 80, octoxinolum-10, natrii chloridum, kalii chloridum, magnesii chloridum anhydricum, dinatrii phosphas anhydricus, kalii dihydrogenophosphas, conserv.: thiomersalum 5 µg, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml. II) Adjuvans: squalenum, int-rac-alfa-tocopherolum, polysorbatum 80, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas anhydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza-Impfstoff	
Packung/en	01	001	Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		magnesii chloridum anhydricum, NCE (für Humanarzneimittel neuer Hilfsstoff); octoxinolum-10, NCE (neuer Hilfsstoff); squalenum, NCE (neuer Hilfsstoff); split virion influenzae inactivatum (H1N1), NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		22.10.2014	

01 Pantoprazol Nycomed i.v., Lyophilisat

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 59436	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	07.10.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
		002	360 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		06.10.2014	

01 Pantoprazol Nycomed 20 mg, magensaftresistente Tabletten**02 Pantoprazol Nycomed 40 mg, magensaftresistente Tabletten**

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 59437	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	07.10.2009
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) Plastikflasche B
		005	90x15 Tablette(n) Spitalpackung B
	02	006	7 Tablette(n) B
		007	15 Tablette(n) B
		008	30 Tablette(n) B
		009	60 Tablette(n) B
		010	90x15 Tablette(n) Spitalpackung B
Bemerkung			
Gültig bis		06.10.2014	

01 Pantoprazol Spirig 20 mg, magensaftresistente Tabletten**02 Pantoprazol Spirig 40 mg, magensaftresistente Tabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 59351	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	28.10.2009
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	02	005	7 Tablette(n) B
		006	15 Tablette(n) B
		007	30 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		27.10.2014	

01 Pareira compositum, Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58978	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D8 30 mg, aluminii oxidum D12 75 mg, berberis vulgaris D2 15 mg, causticum hahnemanni D4 60 mg, lytta vesicatoria D5 30 mg, pareira brava D3 30 mg, plumbi(II) acetat trihydricus D6 30 mg, serenoa repens D2 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (RS 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		26.10.2014	

02 Ramasar 2.5 mg, Tabletten**04 Ramasar 10 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58532	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	01.10.2009
Zusammensetzung	02	ramiprilum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	ramiprilum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	02	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	04	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		30.09.2014	

01 Seroquel XR 50 mg, Retardtabletten
 02 Seroquel XR 200 mg, Retardtabletten
 03 Seroquel XR 300 mg, Retardtabletten
 04 Seroquel XR 400 mg, Retardtabletten
 05 Seroquel XR 150 mg, Retardtabletten
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 58108	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	02.10.2009
Zusammensetzung	01	quetiapinum 50 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 400 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	05	quetiapinum 150 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	002 60 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 60 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	04	006 60 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	05	008 60 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.8.2008 (Zulassung der neuen Dosierung 150 mg)	
* Gültig bis		18.08.2013	

02 Solian 400 mg, Filmtabletten
 Impharm AG, Untermüli 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59009	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.10.2009
Zusammensetzung	02	amisulpridum 400 mg, pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	02	001 30 Tablette(n)	B
		002 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe	
		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 54212 Solian, comprimés sécables	
Gültig bis		19.10.2014	

01 Solian 200 mg, Tabletten

Impharm AG, Untermüli 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 60067	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.10.2009
Zusammensetzung	01	amisulpridum 200 mg, pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 54212 Solian, comprimés sécables	
Gültig bis		19.10.2014	

01 Strepsils Erdbeer zuckerfrei, Lutschtabletten

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 58443	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.	19.10.2009
Zusammensetzung	01	alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, amylmetacresolum 0.6 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		18.10.2014	

01 Strepsils Honig & Zitrone, Lutschtabletten

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 58440	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.	19.10.2009
Zusammensetzung	01	alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, amylmetacresolum 0.6 mg, aromatica, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		18.10.2014	

01 Strepsils Orange mit Vitamin C, Lutschtabletten

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 58441	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.	19.10.2009
Zusammensetzung	01	alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, amylmetacresolum 0.6 mg, acidum ascorbicum 33.5 mg, natrii ascorbas 74.9 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 110, E 124, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		18.10.2014	

01 Toctino 10mg, Weichkapseln**02 Toctino 30mg, Weichkapseln**

Basilea Pharmaceutica International AG, Grenzacherstrasse 487, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 58711	Abgabekategorie: A	Index: 10.04.0.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	alitreinoinum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	alitreinoinum 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Erwachsenen mit therapierefraktärem schwerem chronischem Handekzem, die eine ausgebaute lokale Behandlung für mind 4 Wochen erhalten und nicht darauf angesprochen haben.	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) A
	02	002	30 Kapsel(n) A
Bemerkung		alitreinoinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		11.10.2014	

01 Tonsilla compositum, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58985	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	tonsilla D28, acidum ascorbicum D6, nodus lymphaticus suis D8, medulla ossium rubra suis D10, funiculus umbilicalis D10, splen D10, hypothalamus D10, hepar D10, embryo suis D13, cortex glandulae suprarenalis suis D13, cortisoni acetat D13, pulsatilla pratensis D6, acidum L(+) lacticum D6, echinacea angustifolia et (aut) pallida D4, calcii phosphas D10, aesculus hippocastanum D6, kalii stibylis tartras D6, solanum dulcamara D4, levothyroxinum D13, dactylopius coccus D6, ferri phosphas D10, gentiana lutea D6, geranium robertianum D6, mercurius solubilis hahnemanni D13, barii carbonas D28, conium maculatum D4, galium aparine D6, sulfur D8 ana partes, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (RS 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		26.10.2014	

01 Ureter suis D10 D30 D200, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58887	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	ureter D10 367 mg, ureter D30 367 mg, ureter D200 367 mg, natrii chloridum, ad solutionem pro 1.1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (RS 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		11.10.2014	

01 Urethra suis D10 D30 D200, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **58886** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 12.10.2009

Zusammensetzung 01 urethra D10 367 mg, urethra D30 367 mg, urethra D200 367, natrii chloridum, ad solutionem pro 1.1 ml.

Anwendung

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

Gültig bis 11.10.2014

01 Vena suis D10 D30 D200, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **58890** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 12.10.2009

Zusammensetzung 01 vena D10 367 mg, vena D30 367 mg, vena D200 367 mg, ad solutionem pro 1.1 ml.

Anwendung

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

Gültig bis 11.10.2014

01 Venlafaxin Actavis 25 mg, Filmtabletten**02 Venlafaxin Actavis 37,5 mg, Filmtabletten****03 Venlafaxin Actavis 50 mg, Filmtabletten****04 Venlafaxin Actavis 75 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: **58259** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 29.10.2009Zusammensetzung 01 venlafaxinum 25 mg ut venlafaxini hydrochloridum.
Überzug: color.: E 110.
excipients pro compresso obducto.02 venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum.
Überzug: color.: E 110.
excipients pro compresso obducto.03 venlafaxinum 50 mg ut venlafaxini hydrochloridum.
Überzug: color.: E 110.
excipients pro compresso obducto.04 venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum.
Überzug: color.: E 110.
excipients pro compresso obducto.

Anwendung Antidepressivum

Packung/en	01	001	30 Tablette(n)	B
		002	100 Tablette(n)	B
	02	003	30 Tablette(n)	B
		004	100 Tablette(n)	B
	03	005	30 Tablette(n)	B
		006	100 Tablette(n)	B
	04	007	30 Tablette(n)	B
		008	100 Tablette(n)	B

Bemerkung

* Gültig bis 28.10.2014

01 Venlafaxin Spirig retard 75, Retardkapseln**02 Venlafaxin Spirig retard 150, Retardkapseln**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 60134	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	23.10.2009
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
		003 98 Kapsel(n)	B
	02	004 14 Kapsel(n)	B
		005 28 Kapsel(n)	B
		006 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		22.10.2014	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 A. Vogel Heuschnupfen - Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 46913	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.10.2009
Zusammensetzung	01	ammi visnaga D1, aralia racemosa D2, cardiospermum halicacabum D2, luffa operculata D6, okoubaka aubrevillei e cortice D2, paloondo D2, thryallis glauca D3 ana partes 35.7 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	019 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2014	

02 A. Vogel Stirnhöhlen-Tabletten N, homöopathisches Arzneimittel

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 53272	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.10.2009
Zusammensetzung	02	hydrargyri sulfidum rubrum D8, hydrastis canadensis D6, kalii dichromas D6, lemna minor D4, luffa operculata D6 ana partes 50 mg, potenziert mit / potentialisé avec: excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Nasennebenhöhlenbeschwerden	
Packung/en	02	038 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2014	

02 Alceprin N, granules homéopathiques

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

N° d'AMM: 46548	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	26.10.2009
Composition	02	allium cepa C3, atropa belladonna C3, euphrasia officinalis C3, hydrargyri subchloridum C4, hydrastis canadensis C3, kalii dichromas C3, sambucus nigra C3 ana partes, excipients ad globulos.	
Indication		Rhinites	
Conditionnements	02	029 2 x 4 g	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 14.02.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		15.12.2014	

01 Alpina Hustentropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 51872	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	thymi recentis extractum ethanolicum liquidum 0.6 ml, ratio: 1:1.5-2.5, hederæ helicis recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, ratio: 2.5-3.5:1, liquiritiæ extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, ratio: 1:1.6-2.4, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 57 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
* Packung/en	01	010	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.9.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung/Verzicht auf Packungsgrösse 50 ml)	
* Gültig bis		16.09.2014	

01 Amlodipin HelvePharm 5, Tabletten**02 Amlodipin HelvePharm 10, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56821	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	30.10.2009
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini mesilas monohydricum, excipiens pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini mesilas monohydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.02.2015	

02 Anginazol forte, tablettes à sucer

Intermedica AG, 1700 Fribourg

N° d'AMM: 37908	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	14.10.2009
Composition	02	alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 3.5 mg, chlorquinaldolum 2 mg, cetylpyridinii chloridum 2.5 mg, lidocaini hydrochloridum 1.1 mg, mannitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 131, excipiens pro compresso.	
Indication		Affections de la bouche et de la gorge	
Conditionnements	02	029	20 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.02.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		13.10.2014	

01 Aqua ad iniectiones ACS Dobfar Info, soluzione per iniezione

ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio

N° d'AMM: **55179** Categoria di dispensazione: **B** Index: 05.03.4. 21.10.2009

Composizione	01	aqua ad iniectiones pro vitro.		
Indicazione		Soluzione di diluzione per preparazioni iniettabili		
Confezione/i	01	014	5 x 2 ml	B
		016	10 x 2 ml	B
		018	5 x 5 ml	B
		020	10 x 5 ml	B
		022	5 x 10 ml	B
		024	10 x 10 ml	B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 21.08.2007 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevole fino al		15.11.2014		

02 Arelix, comprimés

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

N° d'AMM: **45151** Catégorie de remise: **B** Index: 05.01.0. 09.10.2009

Composition	02	piretanidum 6 mg, excipients pro compresso.		
Indication		Diurétique		
Conditionnements	02	077	20 comprimé(s)	B
		085	100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au		22.12.2014		

01 Aspirin Cardio 100, Filmtabletten**03 Aspirin Cardio 300, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **51795** Abgabekategorie: **B** Index: 06.03.2. 15.10.2009

Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.		
	03	acidum acetylsalicylicum 300 mg, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris		
* Packung/en	01	032	30 Tablette(n)	B
		040	90 Tablette(n)	B
		068	28 Tablette(n)	B
		069	98 Tablette(n)	B
	03	059	30 Tablette(n)	B
		067	90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 28 und 98 Filmtabletten für Aspirin Cardio 100)		
Gültig bis		29.05.2012		

02 Augmentin Trio forte 312,5 mg (250/62,5), Pulver zur Herstellung einer Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45673	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	19.10.2009
Zusammensetzung	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	02	049	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2009 (Widerruf der Sequenz 01)	
Gültig bis		14.03.2014	

01 Becetamol, Tropfen

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 51390	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	07.10.2009
Zusammensetzung	01	paracetamolium 100 mg, aromatica, saccharinum, Antiox.: E 223, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Fieber und Schmerzmittel für Kinder	
Packung/en	01	024	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.12.2014	

04 Berinin P 600 I.E., Injektionspräparat**05 Berinin P 1'200 I.E., Injektionspräparat**

CSL Behring (Schweiz) AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 54809	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	29.10.2009
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: factor IX coagulationis humanus 600 U.I. corresp. proteina plasmatis humani 2.5-10 mg, antithrombinum III humanum, heparinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, glycinum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: factor IX coagulationis humanus 1'200 U.I. corresp. proteina plasmatis humani 5-20 mg, antithrombinum III humanum, heparinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, glycinum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Hämophilie B (angeborener oder erworbener Blutgerinnungsfaktor IX-Mangel)	
Packung/en	04	018	600 I.E.
	05	026	1200 I.E.
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2014	

01 Betoptic S, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 51760	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	betaxololum 2.5 mg ut betaxololi hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	018	5 ml B
		026	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2014	

01 Betoptic S Single Dose, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 52838	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	betaxololum 2.5 mg ut betaxololi hydrochloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	029	60 Stück B
		037	30 Stück B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2014	

01 Betoptic-S, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 51760	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	betaxololum 2.5 mg ut betaxololi hydrochloridum, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	018	5 ml B
		026	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2014	

01 Betoptic-S Single Dose, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 52838	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	betaxololum 2.5 mg ut betaxololi hydrochloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	029	60 Stück B
		037	30 Stück B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2014	

01 Bio-Logos, Trinklösung

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 39036	Abgabekategorie: B	Index: 07.98.0.	08.10.2009
Zusammensetzung	01	hydroxocobalaminum 0.5 mg, l-O-phosphothreoninum 10 mg, glutaminum 60 mg, l-O-phosphoserinum 40 mg, arginini hydrochloridum 100 mg, sorbitolum 70 per centum cristallisabile, aromatica, Conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro vitro 10 ml.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	010	10 Ampulle(n) B
		029	20 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.02.2015	

01 Biovital Ginseng, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 46259	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.52	19.10.2009
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2100 U.I., cholecalciferolum 60 U.I., int-rac- alfa-tocopherolum 5 mg ut int-rac-alfa-tocopherylis acetat, thiami- num 1.22 mg ut thiamini nitrat, riboflavinum 1.2 mg, pyridoxinum 0.99 mg ut pyridoxini hydrochloridum, cyanocobalaminum 1.5 µg, nicotinamidum 7.5 mg, acidum folicum 0.5 mg, dexpanthenolum 4.5 mg, acidum ascorbicum 45 mg, mineralia: calcium 15 mg, magne- sium 6.5 mg, ferrum 9.5 mg, kalium 12 mg, cuprum 0.65 mg, manga- num 0.9 mg, molybdenum 50 µg, zincum 2.7 mg, alia: ginseng extrac- tum siccum 150 mg corresp. ginsenosidea 7.5-15 mg, coffeinum 7 mg, rutosidi sulfas natrius 15 mg, inositolum 7.5 mg, lecithinum 37.5 mg, arom.: vanillinum, antiox.: E 320, E 321, arom.: vanillinum, color.: E 120, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin und Mineralstoffpräparat mit Roboranscharakter	
Packung/en	01	076	30 Kapsel(n) D
		084	60 Kapsel(n) D
		092	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.11.2013	

01 Chininsulfat 250 Hänseler, Dragées

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 56490	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.1.	21.10.2009
Zusammensetzung	01	chinini sulfas 250 mg corresp. chininum 207.2 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Therapie akuter Schübe von durch P. falciparum verursachten Chlo- roquin-resistenten Malariainfektionen bei klinisch milder Erkrankung und Parasitämie <5 % oder Fortführung einer initial parenteralen Chinin-Therapie (cf. Chinin-Dihydrochlorid-Infusionen)	
Packung/en	01	001	56 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2008 (Korrektur der Deklaration)	
Gültig bis		23.09.2013	

01 Cimetidin-Mepha 200, Lactab

02 Cimetidin-Mepha 400, Lactab

03 Cimetidin-Mepha 800, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 50916	Abgabekategorie: B	Index: 04.01.1.	13.10.2009
Zusammensetzung	01	cimetidinum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	cimetidinum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	cimetidinum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Histamin-H2-Rezeptorantagonist	
Packung/en	01	014 50 Tablette(n)	B
		022 150 Tablette(n)	B
	02	030 30 Tablette(n)	B
		049 90 Tablette(n)	B
	03	057 30 Tablette(n)	B
		065 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.2.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.02.2015	

01 Cipralex 5 mg, Filmtabletten
02 Cipralex 10 mg, Filmtabletten
03 Cipralex 15 mg, Filmtabletten
04 Cipralex 20 mg, Filmtabletten
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55961	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	08.10.2009
Zusammensetzung	01	escitalopramum 5 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
	03	escitalopramum 15 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
* Packung/en	01	002	14 Tablette(n) B
		004	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	02	008	14 Tablette(n) B
		010	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
		028	5 x 10 Tablette(n) B
	03	014	14 Tablette(n) B
		016	28 Tablette(n) B
		018	98 Tablette(n) B
	04	020	14 Tablette(n) B
		022	28 Tablette(n) B
		024	98 Tablette(n) B
		029	5 x 10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.01.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 5 x 10 Tabletten Klinikpackung 20 mg).	
Gültig bis		08.01.2014	

01 Coop Leber-Galle-Tee, geschnittene Kräuter
 Coop Genossenschaft, Thiersteinallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: 57294	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	16.10.2009
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 25 %, millefolii herba 25 %, menthae piperitae folium 25 %, matricariae flos 10 %, taraxaci radix cum herba 10 %, liquiritiae radix 5 % pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	021	20 x 1,5 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.9.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2014	

01 Cyproteronacetat PARSENN 50 mg, Tabletten

Parsenn-Produkte AG, Klus, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: 58536	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	20.10.2009
Zusammensetzung	01	cyproteroni acetas 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen (Frau); Sexualtriebdämpfung, Prostatakarzinom (Mann)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export). Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		12.08.2014	

01 Demodon Neo, dragées

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

N° d'AMM: 54635	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.14	15.10.2009
Composition	01	sennae fructus extractum methanolicum siccum 50 mg corresp. sennosidum B 10 mg, DER: 12-18:1, dibutylis phthalas, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		En cas de constipation occasionnelle	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.6.2007 (prolongation du certificat d'autorisation) Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		25.11.2014	

01 Dentinox, Gel

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 42669	Abgabekategorie: D	Index: 13.01.1.	30.10.2009
Zusammensetzung	01	matricariae tinctura 150 mg, lidocaini hydrochloridum 3.4 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 3.2 mg, propylenglycolum, xylitolum, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zahnungsbeschwerden der Kinder	
Packung/en	01	032 25 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2006 Verlängerung der Zulassungsbescheinigung	
* Gültig bis		09.05.2015	

01 Doxylag 100, capsule

Lagap SA, Via San Gottardo 9, 6943 Vezia

N° d'AMM: 42688	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.5.	16.10.2009
Composition	01	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclini hyclas, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Indication		Malattie infettive	
Conditionnements	01	010 8 capsule(s)	A
		029 100 capsule(s)	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.12.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.12.2014	

01 Dr. Dünner Artischocken Leber-Galle-Dragées

Dr. Dünner AG, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 52120	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	20.10.2009
Zusammensetzung	01	cynarae extractum aquosum siccum 290 mg, DER: 5.8-7.5:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	039	40 Dragée(s) D
		047	80 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung/Korrektur der Deklaration der Zusammensetzung)	
* Gültig bis		21.10.2014	

01 Dr. Reckeweg R 11 Lumbagin, gouttes homéopathiques

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: 45041	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	07.10.2009
Composition	01	berberis vulgaris D4, calcii phosphas D12, causticum hahnemanni D6, rhododendron D4, rhus toxicodendron D4, solanum dulcamara D4, strychnos nux-vomica D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Rhumatisme	
Conditionnements	01	026	50 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 02.11.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.11.2014	

01 Dr. Reckeweg R 50 Sacrogynol, gouttes homéopathiques

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: 45078	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	07.10.2009
Composition	01	aesculus hippocastanum D6, cimicifuga racemosa D4, colocynthis D6, natrii chloridum D30, phytolacca americana D8, strontii carbonas D12, strychnos nux-vomica D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Douleurs lombaires	
Conditionnements	01	027	50 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 02.11.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.11.2014	

02 Edronax, Tabletten 4mg

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54159	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	08.10.2009
Zusammensetzung	02	reboxetinum 4 mg ut reboxetini methansulphonas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Depressionen	
Packung/en	02	013	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Oktober 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2014	

01 Efexor ER 75 mg, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe
02 Efexor ER 150 mg, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe
04 Efexor ER 37.5 mg, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe
 Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54168	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	01.10.2009
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	04	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	012 14 Kapsel(n)	B
		020 28 Kapsel(n)	B
		039 98 Kapsel(n)	B
	02	047 14 Kapsel(n)	B
		055 28 Kapsel(n)	B
		063 98 Kapsel(n)	B
	04	071 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		06.10.2014	

02 Efexor 37,5 mg, Tabletten
04 Efexor 75 mg, Tabletten
 Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 52762	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	01.10.2009
Zusammensetzung	02	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	04	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	049 30 Tablette(n)	B
		065 100 Tablette(n)	B
	04	111 30 Tablette(n)	B
		146 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		06.10.2014	

02 Erbitux 5 mg/ml, Infusionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56072	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.10.2009
Zusammensetzung	02	cetuximabum 5 mg, glycinum 7.51 mg, natrii chloridum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Kolorektalkarzinom, Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich	
Packung/en	02	003	1 x 20 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. November 2008 (Erweiterung der bestehenden Indikation: Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich in Kombination mit Cisplatin und 5-FU)	
Gültig bis		30.11.2013	

01 Ferrum Hausmann PM, Injektionslösung i.m.

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

Zul.-Nr.: 38622	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	23.10.2009
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel, wenn eine orale Therapie nicht durchführbar ist	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		18.11.2014	

01 Finasterid Axapharm 5, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59240	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	21.10.2009
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne symptomatische Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2009 Umwandlung Zulassungsart, neu: Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		22.06.2014	

01 Fluoro-uracil Valeant 250 mg/5 mL, Lösung zur Injektion/Infusion
 03 Fluoro-uracil Valeant 500 mg/10 mL, Lösung zur Injektion/Infusion
 04 Fluoro-uracil Valeant 1000 mg/20 mL, Lösung zur Injektion/Infusion
 05 Fluoro-uracil Valeant 5000 mg/100 mL, Lösung zur Injektion/Infusion
 Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 29221	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.10.2009
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	fluorouracilum 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	fluorouracilum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	05	fluorouracilum 5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	057 5 x 5 ml Ampulle(n)	A
	03	065 5 x 10 ml Ampulle(n)	A
	04	073 5 x 20 ml Ampulle(n)	A
		103 25 x 20 ml Ampulle(n)	A
	05	146 1 x 100 ml Ampulle(n)	A
		154 5 x 100 ml Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Oktober 2007: Widerruf der Sequenz 02 (250 mg/10 ml - Export) per 20. Oktober 2009	
Gültig bis		18.10.2012	

01 Fluoxetin Streuli, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56755	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	01.10.2009
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	022 14 Tablette(n)	B
		024 28 Tablette(n)	B
		026 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		26.10.2014	

01 Fluoxifar, capsule

Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano

Zul.-Nr.: 54493	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	14.10.2009
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, Color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	010 14 Kapsel(n)	B
		029 30 Kapsel(n)	B
		037 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. November 2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.10.2014	

01 Flutinase Polynex, Einmaldosen zur nasalen Spülung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54885	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 0.4 mg pro dosi, excipiens ad suspensionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Kortikoid-Rhinologikum zur Behandlung von Nasenpolypen	
Packung/en	01	016 28 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2014	

01 Gastronol, homöopathische Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 43832	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.10.2009
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D4 20 mg, alumina D8 20 mg, argenti nitras D4 20 mg, bryonia cretica D4 10 mg, colocynthis D4 10 mg, strychnos nux-vomica D4 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	034 600 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2014	

01 Gemcitabin-Teva 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**02 Gemcitabin-Teva 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58590	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.10.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. September 2008 (Änderung Präparatenname, früher: Gemcitabin-Teva, Lyophilisat für Infusionslösung)	
Gültig bis		11.09.2013	

01 Glucosalin ACS Dobfar Info 1:1, soluzione per perfusione**02 Glucosalin ACS Dobfar Info 2:1, soluzione per perfusione****03 Glucosalin ACS Dobfar Info 4:1, soluzione per perfusione**

ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio

N° d'AMM: 55304	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.3.	21.10.2009
Composizione	01	natrium 77 mmol, chloridum 77 mmol, glucosum anhydricum 25 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 420 kJ.	
	02	natrium 51 mmol, chloridum 51 mmol, glucosum anhydricum 33.3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 460 kJ.	
	03	natrium 31 mmol, chloridum 31 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 670 kJ.	
Indicazione		Deidratazione	
Confezione/i	01	001	100 ml B
		003	250 ml B
		005	500 ml B
		043	1000 ml B
	02	037	1000 ml B
		055	100 ml B
		057	250 ml B
		059	500 ml B
	03	069	100 ml B
		071	250 ml B
		073	500 ml B
		075	1000 ml B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 21.08.2007 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		17.11.2014	

01 Glucose 5 % Baxter, Infusionslösung
02 Glucose 10 % Baxter, Infusionslösung
 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 41203	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	21.10.2009
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Glucose-Therapie	
* Packung/en	01	153 50 x 50 ml Viaflo Minibag	B
		161 50 x 100 ml Viaflo Minibag	B
		181 30 x 250 ml Viaflo Beutel	B
		196 20 x 500 ml Viaflo Beutel	B
		218 10 x 1000 ml Viaflo Beutel	B
	02	048 20 x 500 ml Viaflex Einweg-Plastikbeutel	B
		056 10 x 1000 ml Viaflex Einweg-Plastikbeutel	B
		219 30 x 250 ml Viaflo Beutel	B
		220 20 x 500 ml Viaflo Beutel	B
		221 10 x 1000 ml Viaflo Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 30 x 250 ml, 20 x 500 ml und 10 x 1000 ml Viaflo Beutel)	
Gültig bis		18.12.2012	

01 Glucose 40 % Fresenius, Infusionslösung
02 Glucose 50 % Fresenius, Infusionslösung
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: 42424	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, corresp. 6700 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 500 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, corresp. 8400 kJ.	
Anwendung		Hochkalorische Infusionslösung zur partiellen parenteralen Ernährung	
Packung/en	01	021 10 x 500 ml Polyethylenflasche	B
		129 250 ml Beutel Fleeflex	B
		137 500 ml Beutel Fleeflex	B
		203 1000 ml Beutel Fleeflex	B
	02	110 10 x 500 ml Glasflaschen	B
		153 250 ml Beutel Fleeflex	B
		161 500 ml Beutel Fleeflex	B
		211 1000 ml Beutel Fleeflex	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2014	

01 Gluscan, solution injectable multidoses

Advanced Accelerator Applications (Switzerland) SA, avenue Rosemont 11, 1208 Genève

N° d'AMM: 57289	Catégorie de remise: A	Index: 17.01.	09.10.2009
Composition	01	fludeoxyglucosum(18-F) au moment de la calibration 600 MBq, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Radiodiagnostique pour la tomographie PET	
Conditionnements	01	002 pro 10 ml	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.12.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.12.2014	

01 Gyno-Canesten, Kombipack

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60954	Abgabekategorie: C	Index: 09.03.0.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	I) Gyno-Canesten, Vaginaltabletten: clotrimazolum 200 mg, excipients pro compresso. II) Canesten, Creme: clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalinfektion mit Pilzen	
Packung/en	01	001 Kombipack	C
Bemerkung		Neu separate Zulassungsnummer für Kombipack.	
Gültig bis		14.10.2014	

01 Gyno-Canesten, Vaginalcrème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 43401	Abgabekategorie: C	Index: 09.03.0.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 20 mg, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalinfektionen mit Pilzen	
Packung/en	01	026 20 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2009 (Änderung Präparatename, früher: Gyno-Canesten-3, Vaginalcrème)	
Gültig bis		12.12.2014	

01 Gyno-Canesten 6, Vaginaltabletten
02 Gyno-Canesten, Vaginaltabletten
03 Gyno-Canesten 1, Vaginaltabletten
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37512	Abgabekategorie: C	Index: 09.03.0.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	clotrimazolum 200 mg, excipients pro compresso.	
	03	clotrimazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vaginalinfektionen mit Pilzen	
* Packung/en	02	110 3 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2009 (Sequenz 01 und 03: Umwandlung Zulassungsart, nur für Export). Namensänderungen: Sequenz 01: früher Gyno-Canesten, Vaginaltabletten, neu: Gyno-Canesten 6, Vaginaltabletten. Sequenz 02: früher Gyno-Ganesten 3, Vaginaltabletten, neu: Gyno-Ganesten, Vaginaltabletten. 37512 01: Nur für den Export bestimmt 37512 03: Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		12.12.2014	

01 Haldol Decanoas 50 mg/mL, Injektionslösung
02 Haldol Decanoas 100 mg/mL, Injektionslösung
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 44008	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	13.10.2009
Zusammensetzung	01	haloperidolum 50 mg ut haloperidoli decanoas, Conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	haloperidolum 100 mg ut haloperidoli decanoas, Conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	017 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
	02	068 5 x 1 ml Ampulle(n)	B
		076 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.10.2014	

01 Haldol, Injektionslösung i.m., i.v.
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 26891	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	16.10.2009
Zusammensetzung	01	haloperidolum 5 mg, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	019 5 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.10.2014	

01 Haldol 10 mg, Tabletten**02 Haldol 1 mg, Tabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 27304	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	16.10.2009
Zusammensetzung	01	haloperidolum 10 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.	
	02	haloperidolum 1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
* Packung/en	01	044	20 Tablette(n) B
	02	028	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		15.10.2014	

01 Haldol 2 mg/mL, Tropfen**02 Haldol 10 mg/mL, Tropfen**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 26892	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	16.10.2009
Zusammensetzung	01	haloperidolum 2 mg, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
	02	haloperidolum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Neurolepticum	
* Packung/en	01	015	1 x 15 ml B
		023	1 x 100 ml B
	02	074	1 x 30 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		15.10.2014	

01 Heparin Bichsel 1000 U.I./ml, Injektionslösung**02 Heparin Bichsel 5000 U.I./ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 46240	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	21.10.2009
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 1000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	heparinum natricum 5000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
* Packung/en	01	014	100 x 1 ml Ampulle(n) B
		030	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		049	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		050	10 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
	02	022	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		051	10 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10 x 20 ml für 1000 und 5000 U.I./ml)	
Gültig bis		20.11.2013	

01 Herballerg, homöopathische Heuschnupfentropfen

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: 54513	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	16.10.2009
Zusammensetzung	01	apis mellifica D4, luffa operculata D4, okoubaka aubrevillei e cortice D4, thryallis glauca D3 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 58 % V/V.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	038	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.3.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.12.2014	

01 Hospasol 167 mmol/l, Infusionslösung

Gambro Hospal (Schweiz) AG, Aeschenvorstadt 13, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56862	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	natrii hydrogenocarbonas 14 g corresp. natrium 167 mmol et hydrogenocarbonas 167 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Acetatfreie Biofiltration (AFB)	
Packung/en	01	001	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		24.10.2014	

01 Indapamid-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 53304	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.10.2009
Zusammensetzung	01	indapamidum hemihydricum 2.50 mg ut indapamidum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	028	30 Kapsel(n) B
		036	90 Kapsel(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		17.10.2014	

01 Invanz, Lyophilisat

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

Zul.-Nr.: 55902	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	30.10.2009
Zusammensetzung	01	ertapenemum 1 g ut natrii ertapenemum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	001	1 g A
		002	10 x 1 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10 x 1 g)	
Gültig bis		18.06.2013	

01 Isoptin RR retard 240, Filmdabletten

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 46364	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	30.10.2009
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 240 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	015 30 Tablette(n)	B
		023 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2014	

02 Künzle Cardo Mariano/Mariendistel, capsule

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 45923	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.11.2.	16.10.2009
Composizione	02	cardui mariae extractum acetonicum siccum 43 mg corresp. silymarinum 28 mg, DER: 20-50:1, excipients pro capsula.	
Indicazione		In caso di disturbi digestivi	
Confezione/i	02	029 80 capsula/capsule	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 12.11.2004 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		11.11.2014	

02 Künzle tisana per il fegato e la bile, erbe medicinali sminuzzate

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 10265	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.11.2.	16.10.2009
Composizione	02	menthae piperitae folium 15 %, absinthii herba 5 %, cardui benedicti herba 20 %, centaurii herba 15 %, melissae herba 20 %, taraxaci radix cum herba 15 %, curcumae rhizoma 10 %.	
Indicazione		In caso di disturbi della digestione	
Confezione/i	02	037 90 g	D
		061 20 x 1,5 g	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 12.11.2004 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		11.11.2014	

01 Lopresor 100, Filmdabletten

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

Zul.-Nr.: 39252	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	30.10.2009
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	031 40 Tablette(n)	B
		058 200 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.12.2014	

01 Lopresor, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 43056	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	30.10.2009
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	018 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.12.2014	

01 Lopresor Retard 200, Divitabs

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

Zul.-Nr.: 44447	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	30.10.2009
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	010 14 Tablette(n)	B
		029 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.12.2014	

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

Zul.-Nr.: 58392	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
* Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
		008 30 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
	04	006 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
		010 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2008 (zusätzliche Packungsgrößen, neu: 50 mg 30 und 100 Filmtabletten; 100 mg 30 und 100 Filmtabletten)	
Gültig bis		15.09.2013	

01 Lubex, Hautwaschemulsion

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 40501	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	05.10.2009
Zusammensetzung	01	disodium undecylenamido MEA-sulfosuccinate 30 mg, detergentia, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Hautwaschemulsion zur unterstützenden Behandlung von Hauterkrankungen	
Packung/en	01	010	150 ml D
		029	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2006 (Änderung Präparatename, früher: Lubex flüssig, Emulsion)	
Gültig bis		27.11.2011	

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

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 57460	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	08.10.2009
Zusammensetzung	01	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 8.4 cm ² cum liberatione 25 µg/h.	
	02	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 16.8 cm ² cum liberatione 50 µg/h.	
	03	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 25.2 cm ² cum liberatione 75 µg/h.	
	04	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 33.6 cm ² cum liberatione 100 µg/h.	
	05	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 4.2 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
* Packung/en	01	003	5 Pflaster A
		017	10 Pflaster A
	02	007	5 Pflaster A
		019	10 Pflaster A
	03	011	5 Pflaster A
		021	10 Pflaster A
	04	015	5 Pflaster A
		023	10 Pflaster A
	05	024	5 Pflaster A
		025	10 Pflaster A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2007 (Zulassung der neuen Dosierung 12 ug/h) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		21.11.2012	

02 Menosan, homöopathische Tabletten bei Wechseljahrsbeschwerden

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52885	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.10.2009
Zusammensetzung	02	cimicifuga racemosa D6, lachesis mutus D10, sanguinaria canadensis D6, sepia officinalis D12, strychnos ignatii D6, vitex agnus-castus D4 ana partes 41.67 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Wechseljahrsbeschwerden	
Packung/en	02	027	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2014	

01 Menstruasan, homöopathische Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 53327	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.10.2009
Zusammensetzung	01	aristolochia clematitis D12, cimicifuga racemosa D6, cyclamen europaeum D6, lachesis mutus D10, potentilla anserina D4, pulsatilla pratensis D6 ana partes 41.67 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Menstruationsbeschwerden	
Packung/en	01	028	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2014	

01 Mesazin 500 mg Pellets, granulé**02 Mesazin 1000 mg Pellets, granulé****03 Mesazin 1.5 g Pellets, granulé**

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

Zul.-Nr.: 55951	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	22.10.2009
Zusammensetzung	01	mesalazinum 500 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad granulatum pro charta 930 mg.	
	02	mesalazinum 1 g, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad granulatum pro charta 1.86 g.	
	03	mesalazinum 1.5 g, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad granulatum pro charta 2.79 g.	
Anwendung		Colite ulcéreuse	
* Packung/en	02	006	50 Sachet(s) B
		008	150 Sachet(s) B
	03	009	60 Sachet(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2008 (Zulassung der neuen Dosierung 1,5g) 55951 01: Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		17.09.2013	

01 Métabol gouttes digestives

UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE

N° d'AMM: 44166	Catégorie de remise: D	Index: 04.99.0.	16.10.2009
Composition	01	extractum ethanolicum liquidum ex absinthii herba 10 mg, anisi fructus 5.5 mg, centaurii herba 15 mg, cichorii radix 6.5 mg, foeniculi fructus 4 mg, gentianae radix 9 mg, iuniperi pseudofructus 7.5 mg, matricariae flos 5 mg, melissae folium 4.5 mg, menthae piperitae folium 4 mg, menyanthidis folium 13.5 mg, rosmarini folium 5 mg, valerianae radix 10.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 44 % V/V.	
Indication		En cas de flatulences	
Conditionnements	01	011 200 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 17.11.204 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.11.2014	

01 Metamucil N Mite orange, poudre

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

N° d'AMM: 55112	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.13	16.10.2009
Composition	01	ispaghulae testae pulvis 561.8 mg, arom.: aspartamum et alia, color.: E 110, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		En cas de constipation et tendance à la constipation	
Conditionnements	01	003 283 g 025 30 x 5,8 g	D D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.11.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.11.2014	

01 Metastron, Injektionslösung

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 53652	Abgabekategorie: A	Index: 17.02.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	strontii(89-Sr) chloridum zum Kalibrierungszeitpunkt 150 MBq ut strontii chloridum 43.6-90.4 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Knochenschmerzen durch Skelettmetastasen bei Prostatakarzinom nach Versagen einer Hormontherapie	
Packung/en	01	018 4 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.10.2014	

01 Mucofluid 600, Brausetabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 54450	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	13.10.2009
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, Arom.: bergamottae aetheroleum, aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	028 7 Tablette(n)	D
		036 14 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.3.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.12.2014	

01 Myconormin 250 mg, Tabletten

Almirall AG, Dorfstrasse 38, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57233	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	23.10.2009
Zusammensetzung	01	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	002 14 Tablette(n)	B
		004 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.06.2015	

01 Mysoline, Tabletten

ProReo Pharma AG, Rebgeasse 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 17885	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	21.10.2009
Zusammensetzung	01	primidonum 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	014 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.07.2015	

01 Néo-Codion N, comprimés enrobés

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: 22110	Catégorie de remise: B	Index: 03.03.1.	05.10.2009
Composition	01	codeini 10-camsilas 25 mg corresp. codeinum 14.92 mg, sulfogaiacolum 100 mg, grindeliae extractum spissum 17 mg, saccharum, arom.: ethylvanillinum, color.: E 110, E 131, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	039 20 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 7.10.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.10.2014	

01 Néo-Codion N, sirop pour adultes

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: 30634	Catégorie de remise: B	Index: 03.03.1.	05.10.2009
Composition	01	codeini 10-camsilas 17.8 mg corresp. codeinum 10.62 mg, acidum ascorbicum 79.4 mg, ipecacuanhae sirupus compositus 3.1 g, balsami tolutani sirupus 3.8 g, saccharum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 110, E 131, antiox.: E 310, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 10 ml. Corresp. ethanolum 3 % V/V.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	012	180 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 7.10.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.10.2014	

01 Nicorette Inhaler

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53208	* Abgabekategorie: C	Index: 15.02.0.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	nicotinum 10 mg, arom.: levomentholum, pro praeparatione corresp. nicotinum 15 µg pro dosi.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	038	18 Stück C
		039	42 Stück C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.2.2009 (Änderung Abgabekategorie von B zu C; neue zusätzliche Packungsgrösse: 18 Stück)	
Gültig bis		23.03.2014	

01 Nitux, sciroppo

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 42343	Categoria di dispensazione: C	Index: 03.01.2.	29.10.2009
Composizione	01	morclofonum 150 mg, saccharum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indicazione		Tosse	
Confezione/i	01	021	180 ml C
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 03.11.2004 (proroga del certificato di omologazione).	
* Valevole fino al		02.11.2014	

01 No Gynex, crème

Interlabo Switzerland Sàrl, 42, rue Prévost-Martin, 1205 Genève

N° d'AMM: 44091	Catégorie de remise: D	Index: 09.02.2.	26.10.2009
Composition	01	benzalkonii chloridum 12 mg, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Contraceptif local	
Conditionnements	01	047	72 g D
		048	6 x 4.5 g D
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 09.08.2007 (modification du nom de la préparation, anciennement: Benzaltex).	
Valable jusqu'au		08.08.2012	

01 No Gynex, ovules

Interlabo Switzerland Sàrl, 42, rue Prévost-Martin, 1205 Genève

N° d'AMM: 40725	Catégorie de remise: D	Index: 09.02.2.	26.10.2009
Composition	01	benzalkonii chloridum 19 mg, excipients pro ovulo.	
Indication		Contraceptif local	
Conditionnements	01	017 10 pièce(s)	D
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 09.08.2007 (modification du nom de la préparation, anciennement: Benzaltex)	
Valable jusqu'au		08.08.2012	

01 No Gynex, pain dermatologique

Interlabo Switzerland Sàrl, 42, rue Prévost-Martin, 1205 Genève

N° d'AMM: 48487	Catégorie de remise: D	Index: 10.10.0.	26.10.2009
Composition	01	benzalkonii chloridum 20 mg, acidum citricum monohydricum 4 mg, detergentia, laurilsulfas, aromatica, conserv.: methyl(chloro)isothiazolinonum, excipients ad praeparationem pro 1 g.	
Indication		Toilette vulvo-vaginale et anale	
Conditionnements	01	026 80 g	D
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 09.08.2007 (modification du nom de la préparation, anciennement: Benzaltex).	
Valable jusqu'au		08.08.2012	

01 No Gynex, tampons

Interlabo Switzerland Sàrl, 42, rue Prévost-Martin, 1205 Genève

N° d'AMM: 44590	Catégorie de remise: D	Index: 09.02.2.	26.10.2009
Composition	01	benzalkonii chloridum 12 mg, aromatica, excipients ad praeparationem pro 1 g.	
Indication		Contraceptif local	
Conditionnements	01	019 6 pièce(s)	D
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 09.08.2007 (modification du nom de la préparation, anciennement: Benzaltex).	
Valable jusqu'au		08.08.2012	

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

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58645	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.10.2009
Zusammensetzung	01	vinorelbinum 10 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	vinorelbinum 50 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. Oktober 2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		23.10.2013	

01 Nyolol Gel, Augengel

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 54974	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	timololum 1 mg ut timololi maleas 1.37 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	019	5 g B
		027	3 x 5 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2014	

01 Omida homöopathische Stockschnupfenchügeli für Kinder, Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 50947	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.10.2009
Zusammensetzung	01	luffa operculata D6, sambucus nigra D3 ana partes, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Schnupfen der Kinder	
Packung/en	01	025	10 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.12.2014	

01 Omida homöopathisches Rheuma-Gel

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 52990	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	26.10.2009
Zusammensetzung	01	ledum palustre TM (V. 12a) 50 mg, rhus toxicodendron TM (V. 12a) 50 mg, symphytum officinale TM (V. 12b) 100 mg, carbomerum 980, ethanolum, aqua q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Erkrankungen	
Packung/en	01	017	50 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.12.2014	

01 Panotile, gocce otologiche

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 31957	Categoria di dispensazione: A	Index: 12.01.3.	15.10.2009
Composizione	01	neomycinum 7.5 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 10000 U.I., fludrocortisoni acetat 1 mg, lidocaini hydrochloridum 40 mg, propylenglyolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 28 gutta.	
Indicazione		Otite	
Confezione/i	01	028	8 ml A
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 14.12.2004 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		13.12.2014	

01 Paspertin 50 mg/10 ml, Infusionslösungskonzentrat

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 53115	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	29.10.2009
Zusammensetzung	01	metoclopramidi hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antiemeticum	
Packung/en	01	012	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.01.2015	

01 Pentacarinat, substance sèche pour solution à injection ou à inhalation

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

N° d'AMM: 50635	Catégorie de remise: A	Index: 08.04.3.	16.10.2009
Composition	01	pentamidini diisethionas 300 mg pro vitro.	
Indication		Pneumonie à pneumocystis carinii	
Conditionnements	01	015	5 ampoule(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.12.2014	

01 Phenhydán, Infusionskonzentrat

Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 39932	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	22.10.2009
Zusammensetzung	01	phenytoinum 750 mg ut phenytoinum natricum, glycofurol, dinatrii edetas, trometamolom, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	024	5 x 50 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		21.10.2014	

01 Phenhydán, Injektionslösung

Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 36110	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	22.10.2009
Zusammensetzung	01	phenytoinum 250 mg ut phenytoinum natricum, glycofurol, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	015	5 x 5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		21.10.2014	

01 Phenhydan, Tabletten

Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 36111	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	22.10.2009
Zusammensetzung	01	phenytoinum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		21.10.2014	

01 Phytopharma Charbon végétal, gélules

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

N° d'AMM: 57264	Catégorie de remise: D	Index: 04.10.0.	20.10.2009
Composition	01	carbo activatus 225 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Diarrhées aiguës, flatulences	
Conditionnements	01	003 30 capsule(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.02.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.02.2015	

02 Pirosol, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 50757	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	08.10.2009
Zusammensetzung	02	piroxicamum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	02	048 10 Tablette(n)	B
		056 30 Tablette(n)	B
		064 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.11.2014	

01 Plavix 75 mg, comprimés filmés**02 Plavix 300 mg, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: 54509	Catégorie de remise: B	Index: 06.03.2.	15.10.2009
Composition	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrogenosulfas, excipients pro compresso obducto.	
	02	clopidogrelum 300 mg ut clopidogreli hydrogenosulfas, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'agrégation thrombocytaire	
* Conditionnements	01	014 28 comprimé(s)	B
		022 84 comprimé(s)	B
		025 50 comprimé(s)	B
	02	023 30 comprimé(s)	B
		024 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.03.2009 (prolongation du certificat d'autorisation et nouvelle taille d'emballage)	
* Valable jusqu'au		07.02.2015	

- 01 Prezista 300 mg, Filmtabletten
 02 Prezista 400 mg, Filmtabletten
 03 Prezista 600 mg, Filmtabletten
 04 Prezista 75 mg, Filmtabletten
 05 Prezista 150 mg, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57655	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	06.10.2009
Zusammensetzung	01	darunavirum 300 mg ut darunavirum ethanolicum, Color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	02	darunavirum 400 mg ut darunavirum ethanolicum, Color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	03	darunavirum 600 mg ut darunavirum ethanolicum, Color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	04	darunavirum 75 mg ut darunavirum ethanolicum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	darunavirum 150 mg ut darunavirum ethanolicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	120 Tablette(n) A
	02	002	60 Tablette(n) A
	03	003	60 Tablette(n) A
	04	004	480 Tablette(n) A
	05	005	240 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2009. (Zulassung der neuen Dosierungen: 75 mg und 150 mg)	
Gültig bis		11.12.2011	

01 Re-Bone, Injektionslösung

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 53275	Abgabekategorie: A	Index: 17.02.	21.10.2009
Zusammensetzung	01	rhenium(186-Re) 1295 MBq ut rhenii(186-Re) etidronas, stanni(II) chloridum dihydricum, acidum gentisicum, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, natrii perrhenas, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Palliative Therapie schmerzhafter Knochenmetastasen bei primärem Prostatakarzinom	
Packung/en	01	028	1425 MBq/1,1 ml Flasche(n) A
		036	2850 MBq/2,2 ml Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.11.2014	

01 Redoxon Zitronenaroma, Brausetabletten zuckerfrei**03 Redoxon Orangenaroma, Brausetabletten zuckerfrei**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49824	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	14.10.2009
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
	03	acidum ascorbicum 1 g, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin-C-Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		19.09.2012	

01 Rifater, dragées

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

N° d'AMM: 47063	Catégorie de remise: A	Index: 08.02.2.	16.10.2009
Composition	01	rifampicinum 120 mg, isoniazidum 50 mg, pyrazinamidum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Tuberculose	
Conditionnements	01	035 60 dragée(s)	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.12.2014	

01 Rifinah 150, dragées

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

N° d'AMM: 38931	Catégorie de remise: A	Index: 08.02.2.	16.10.2009
Composition	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 100 mg. Pellicule: color.: E 127. excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Tuberculose	
Conditionnements	01	016 100 dragée(s)	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.12.2014	

04 Rimifon 150 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 17417	Catégorie de remise: B	Index: 08.02.1.	28.10.2009
Composition	04	isoniazidum 150 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Antituberculeux	
Conditionnements	04	053 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.12.2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.12.2014	

02 Ringer-Lactat Fresenius, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 42692	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	12.10.2009
Zusammensetzung	02	natrium 130.9 mmol, kalium 5.4 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 111.7 mmol, l-lactas 28.3 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr	
Packung/en	02	131	500 ml Plastik Polyethylen B
		158	1000 ml Plastik Polyethylen B
		174	5000 ml Beutel PVC B
		182	250 ml Plastik Polyethylen B
		212	250 ml Beutel Freeflex B
		220	500 ml Beutel Freeflex B
		247	1000 ml Beutel Freeflex B
		248	250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		249	500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		250	1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.10.2014	

01 Ringer-Lösung "Bichsel", Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 43206	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	21.10.2009
Zusammensetzung	01	natrium 155.2 mmol, kalium 4 mmol, calcium 2.7 mmol, chloridum 163.3 mmol, hydrogenocarbonas 1.2 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Elektrolytzufuhr	
Packung/en	01	028	250 ml Polypropylenflasche B
		036	500 ml Polypropylenflasche B
		044	1000 ml Polypropylenflasche B
		052	100 ml Polypropylenflasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.11.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2014	

01 Ringerlösung Fresenius, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 42426	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	natrium 147.2 mmol, kalium 4 mmol, calcium 2.25 mmol, chloridum 155.7 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 l.	
Anwendung		Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr	
Packung/en	01	105	500 ml Plastikflaschen Polyethylen B
		121	1000 ml Plastikflaschen Polyethylen B
		309	250 ml Beutel Freeflex B
		317	500 ml Beutel Freeflex B
		333	1000 ml Beutel Freeflex B
		334	250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		335	500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		336	1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.10.2014	

01 Risperdal 1 mg, Filmtabletten**02 Risperdal 2 mg, Filmtabletten****03 Risperdal 3 mg, Filmtabletten****04 Risperdal 4 mg, Filmtabletten****07 Risperdal 0,25 mg, Filmtabletten****08 Risperdal 0,5 mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52316	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	23.10.2009
Zusammensetzung	01	risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	risperidonum 2 mg, Color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	risperidonum 3 mg, Color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	04	risperidonum 4 mg, Color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	07	risperidonum 0.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	08	risperidonum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	014	20 Tablette(n) B
		022	60 Tablette(n) B
	02	030	20 Tablette(n) B
		049	60 Tablette(n) B
	03	057	20 Tablette(n) B
		065	60 Tablette(n) B
	04	073	20 Tablette(n) B
		081	60 Tablette(n) B
	08	138	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 52316 07: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		29.12.2014	

01 Sabril, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 50043	Catégorie de remise: A	Index: 01.07.1.	05.10.2009
Composition	01	vigabatrinum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	010	100 comprimé(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.10.2014	

01 Sabril, poudre

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

N° d'AMM: 51064	Catégorie de remise: A	Index: 01.07.1.	05.10.2009
Composition	01	vigabatrinum 500 mg, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	011	100 sachet-dose(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.10.2014	

01 Saizen (r-hGH) 1.33 mg, Injektionspräparat**02 Saizen (r-hGH) 3.33 mg, Injektionspräparat**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49744	* Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ad iniectabilium 1.33 mg, mannitolium, natrii phosphates, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ad iniectabilium 3.33 mg, mannitolium, natrii phosphates, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, Conserv.: alcohol benzylicus 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.6.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		01.07.2013	

01 Sauerstoff med.,Inhalationsgas

Westfalen Gas Schweiz GmbH, Bachstrasse 10, 4313 Möhlin

Zul.-Nr.: 57228	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	15.10.2009
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
* Packung/en	01	001	2 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		002	4 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		003	5 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		004	10 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		005	50 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		006	12x50 l Bündel E
		007	20 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2009 Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 20 l Einzelflaschen Druckgasbehälter	
Gültig bis		27.08.2014	

01 Scanlux 300 mg/ml, Injektionslösung
02 Scanlux 370 mg/ml, Injektionslösung
 Sanochemia Diagnostics International Ltd, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56938	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	09.10.2009
Zusammensetzung	01	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamololum, natrii calcii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamololum, natrii calcii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	001	1 x 50 ml B
		003	1 x 75 ml B
		005	1 x 100 ml B
		007	1 x 200 ml B
		017	10 x 50 ml B
		019	10 x 75 ml B
		021	10 x 100 ml B
		023	10 x 200 ml B
		033	20 x 50 ml B
		035	20 x 75 ml B
		037	20 x 100 ml B
		039	20 x 200 ml B
	02	009	1 x 50 ml B
		011	1 x 75 ml B
		013	1 x 100 ml B
		015	1 x 200 ml B
		025	10 x 50 ml B
		027	10 x 75 ml B
		029	10 x 100 ml B
		031	10 x 200 ml B
		041	20 x 50 ml B
		043	20 x 75 ml B
		045	20 x 100 ml B
		047	20 x 200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.04.2015	

03 Selectol, comprimés pelliculés
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 44421	Catégorie de remise: B	Index: 02.03.0.	09.10.2009
Composition	03	celiprololi hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Bêta-bloquant	
Conditionnements	03	097	30 comprimé(s) B
		100	90 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.12.2014	

01 Semi-Daonil, comprimés

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

N° d'AMM: 41017	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.2.	27.10.2009
Composition	01	glibenclamidum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	01	015	30 comprimé(s) B
		023	60 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.4.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.11.2014	

01 Sidroga Abführtee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Strengelbacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 54948	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.14	16.10.2009
Zusammensetzung	01	sennae fructus angustifoliae 67 %, anisi stellati fructus 8 %, foeniculi dulcis fructus 20 %, liquiritiae radix 5 %, pro charta 1 g.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	018	20 x 1,0 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.2.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.11.2014	

02 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Magenbrennen, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 46529	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.10.2009
Zusammensetzung	02	calcii carbonas hahnemanni D15, dinatrii phosphas D12, strychnos nux-vomica D10 ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Magenbrennen	
Packung/en	02	015	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2014	

01 Solmucaine, compresse da sciogliere in bocca

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

N° d'AMM: 54697	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.03.3.	15.10.2009
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, tyrothricinum 8 mg, lidocainum 1 mg ut lidocaini hydrochloridum, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Indicazione		malattie infiammatorie del cavo orale e della faringe	
Confezione/i	01	015	20 compressa/compresse D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 22.12.2004 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		21.12.2014	

01 Solmucol, soluzione per aerosol

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

N° d'AMM: 49981	Categoria di dispensazione: B	Index: 03.02.0.	27.10.2009
Composizione	01	acetylcysteinum 300 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 3 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	015	5 fiala/fiale
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 9.11.2004 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		08.11.2014	

01 Solu-Cortef SAB, Injektionspräparat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 56695	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	16.10.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: hydrocortisonum 100 mg ut hydrocortisoni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas hydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 2 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	002	1 + 1 Durchstechflasche(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.4.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.04.2015	

01 StructoKabiven EF, Infusionsemulsion

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

Zul.-Nr.: 57063	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	23.10.2009
Zusammensetzung	01	I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 187 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 446 ml. II) Aminosäurenlösung: alaninum 10.5 g, argininum 9 g, glycinum 8.25 g, histidinum 2.25 g, isoleucinum 3.75 g, leucinum 5.55 g, lysinum anhydricum 4.95 g ut lysini acetatas, methioninum 3.225 g, phenylalaninum 3.825 g, prolinum 8.4 g, serinum 4.875 g, taurinum 0.75 g, threoninum 3.3 g, tryptophanum 1.5 g, tyrosinum 0.3 g, valinum 4.65 g, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml. III) Fettemulsion: triglycerida 56.2 g, phospholipida purificata ex ovo 3.372 g, glycerolum 6.182 g, aqua ad iniectionabilia q.s. ad emulsionem pro 281 ml, I) et II) et III) corresp. aminoacida 51 g/l, carbohydrata 127 g/l, materia crassa 38 g/l, in emulsione recenter mixta 1477 ml. Corresp. ca. 1083 kJ pro 1 l.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	002	4 x 1477 ml
		003	4 x 986 ml
		004	2 x 1970 ml
		005	4 x 1970 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2015	

01 StructoKabiven, Infusionsemulsion

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

Zul.-Nr.: 57062	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	23.10.2009
Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 298 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 7 g, argininum 6 g, glycinum 5.5 g, histidinum 1.5 g, isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetat, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, taurinum 0.5 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, tyrosinum 0.2 g, valinum 3.1 g, calcii chloridum dihydricum 370 mg, natrii glycerophosphas 2.09 g, magnesii sulfas anhydricus 600 mg ut magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum 2.24 g, natrii acetat anhydricus 1.7 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 6.45 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: triglycerida 37.6 g, phospholipida purificata ex ovo 2.256 g, glycerolum 4.136 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 188 ml, I) et II) et III) corresp. aminoacida 51 g/l, carbohydrata 127 g/l, materia crassa 38 g/l, natrium 41 mmol/l, kalium 30 mmol/l, magnesium 5 mmol/l, calcium 2.5 mmol/l, phosphas 12.5 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, sulfas 5.1 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, acetat 106 mmol/l, in emulsione recenter mixta 986 ml. Corresp. ca. 1116 kJ pro 1 l.</p>	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	4 x 986 ml B
		003	4 x 1477 ml B
		005	2 x 1970 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2015	

04 Sulgan N, Salbe

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48724	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	09.10.2009
* Zusammensetzung	04	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, levomentholum 5 mg, camphora racemica 10 mg, adeps lanae, propylenglycolum, Conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzylicus, triclosanum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei Hämorrhoiden	
Packung/en	04	079	30 g D
		080	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2008 (Änderung der Deklaration der Wirkstoffe)	
Gültig bis		13.01.2013	

04 Sulgan N, Suppositorien

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48725	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	09.10.2009
* Zusammensetzung	04	lidocainum 4.32 mg, levomentholum 10 mg, camphora racemica 20 mg, propylenglycolum, Conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzylicus, triclosanum, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Beschwerden bei Hämorrhoiden	
Packung/en	04	075	10 Suppositorien D
		076	20 Suppositorien D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2008 (Änderung der Deklaration der Wirkstoffe)	
Gültig bis		13.01.2013	

05 Sulgan N, Tüchlein**06 Sulgan N Zupfboxe, Tüchlein**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48726	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	09.10.2009
* Zusammensetzung	05	Tela cum solutione 2.3 g. Lösung: lidocaini hydrochloridum anhydricum 4.4 mg, levomentholum 3 mg, camphora racemica 10 mg, propylenglycolum, PPG-12-PEG-65 lanolin oil, aromatica, Conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzylicus, excipients ad solutionem pro 1 g.	
	06	Tela cum solutione 1.7 g. Lösung: lidocaini hydrochloridum anhydricum 4.4 mg, levomentholum 3 mg, camphora racemica 10 mg, propylenglycolum, PPG-12-PEG-65 lanolin oil, aromatica, Conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzylicus, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei Hämorrhoiden	
Packung/en	05	055	1 x 10 Tüchlein D
	06	056	1 x 25 Tüchlein D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2008 (Änderung der Deklaration der Wirkstoffe)	
Gültig bis		13.01.2013	

01 Synagis 50 mg, Injektionspräparat
02 Synagis 100 mg, Injektionspräparat
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 55110	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	22.10.2009
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: palivizumabum 73 mg, glycinum, histidinum, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia, pro vitro, corresp. solutio reconstituta 0.5 ml cum palivizumabum 50 mg.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: palivizumabum 122 mg, glycinum, histidinum, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia, pro vitro, corresp. solutio reconstituta 1 ml cum palivizumabum 100 mg.	
Anwendung		RSV-Prophylaxe	
Packung/en	01	010	1 Ampulle(n) A
	02	020	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2005. (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2014	

01 Tamiflu, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 56176	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	06.10.2009
Zusammensetzung	01	oseltamivirum 12 mg ut oseltamiviri phosphas, Arom.: ethylvanillinum et alia, saccharinum natricum, Conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Therapie und Prophylaxe der Influenza	
Packung/en	01	001	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2009. (Anpassung der Deklaration)	
Gültig bis		01.02.2014	

01 Tasmacyclin Akne, Tabletten
 Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 54523	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	28.10.2009
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 50 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	025	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.12.2014	

01 Telzir, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56707	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	22.10.2009
Zusammensetzung	01	fosamprenavirum 700 mg ut fosamprenavirum calcium, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2005. (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2015	

01 Telzir, Suspension zum Einnehmen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56706	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	22.10.2009
Zusammensetzung	01	fosamprenavirum 50 mg ut fosamprenavirum calcium, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 225 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2005. (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2015	

01 Tormentasan, Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 53188	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	16.10.2009
Zusammensetzung	01	tormentillae rhizomatis extractum ethanolicum liquidum 920 mg, ratio: 1:5.3, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei akutem Durchfall	
Packung/en	01	036 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.11.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.11.2014	

01 Tranxilium 5, capsules
02 Tranxilium 10, capsules
03 Tranxilium 20, capsules

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

Zul.-Nr.: 33866	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	20.10.2009
Zusammensetzung	01	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	02	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	03	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Anxiolytique	
Packung/en	01	071 20 Kapsel(n)	B
		072 50 Kapsel(n)	B
	02	073 20 Kapsel(n)	B
		074 50 Kapsel(n)	B
	03	075 20 Kapsel(n)	B
		076 50 Kapsel(n)	B
Bemerkung		remplace l'attestation d'autorisation du 20.11.2007 (prolongation du certificat d'autorisation). Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		20.12.2014	

01 Tranxilium, solution injectable

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

N° d'AMM: 41624	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	20.10.2009
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: dikalii clorazepas 50 mg, mannitolium, kalii carbonas pro vitro. Solvens: kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Indication		Anxiolytique, sédatif	
Conditionnements	01	019 5 + 5 pièce(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation). Soumis à la loi fédéral sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
* Valable jusqu'au		20.12.2014	

01 Tranxilium Tabs, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 48285	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	20.10.2009
Composition	01	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	031 20 comprimé(s)	B
		058 50 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation). Soumis à la loi fédéral sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
* Valable jusqu'au		20.12.2014	

01 Tranxilium 50, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 45388	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	20.10.2009
Composition	01	dikalii clorazepas 50 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	050 30 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation). Soumis à la loi fédéral sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
* Valable jusqu'au		20.12.2014	

01 Treupel Grippe ASS 250/Paracetamol 250/Vit.C 125, Brausetabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 47254	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	07.10.2009
Zusammensetzung	01	paracetamolium 250 mg, acidum acetylsalicylicum 250 mg, acidum ascorbicum 125 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	035 1 x 10 Tablette(n) 043 2 x 10 Tablette(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2014	

01 UltratechneKow FM, Generator

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 49358	Abgabekategorie: A	Index: 17.03.	21.10.2009
Zusammensetzung	01	molybdenum (99-Mo) zum Kalibrierungszeitpunkt 2.15-43 GBq pro vitro.	
Anwendung		Generator mit adsorbiertem Mutternuklid Mo-99-Molybdän (als Natrium molybdate) zur Zubereitung von Tc-99m-Perthetnetat-Lösungen für szintigraphische Untersuchungen	
Packung/en	01	016 2,15 GBq 024 4,30 GBq 032 6,45 GBq 040 8,60 GBq 059 10,75 GBq 067 12,90 GBq 075 17,20 GBq 083 21,50 GBq 091 25,80 GBq 105 30,10 GBq 113 34,40 GBq 121 43,00 GBq	A A A A A A A A A A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.11.2014	

02 Venofer, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 15398	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	12.10.2009
Zusammensetzung	02	ferrum 100 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel, wenn eine orale Therapie nicht durchführbar ist	
Packung/en	02	078 5 Ampulle(n)	B
		086 10 x 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.10.2014	

01 Xagrid 0,5 mg, Kapseln

Opopharma AG, Kirchgasse 42, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 54720	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	23.10.2009
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0.5 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Thrombozythämie	
Packung/en	01	068 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2004 Verlängerung der Zulassungsbescheinigung	
* Gültig bis		19.12.2014	

01 Xatral uno, comprimés retard

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

N° d'AMM: 55188	Catégorie de remise: B	Index: 05.99.0.	21.10.2009
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		hyperplasie bénigne de la prostate	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		003 90 comprimé(s)	B
		005 10 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 prolongation du certificat d'autorisation	
* Valable jusqu'au		12.04.2015	

01 Zeller Feigen mit Senna, Filmtabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 46581	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.15	16.10.2009
Zusammensetzung	01	caricae fructus pulvis 370 mg, sennae fructus extractum ethanolicum siccum 60 mg corresp. glycosida anthrachinoni 12 mg, DER: 7-12:1, petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 7-14:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	032 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.1.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.11.2014	

01 Zolpidem APL 10 mg, comprimés pelliculés

Aurobindo Switzerland AG, Alpenstrasse 15, 6300 Zug

N° d'AMM: 59209	Catégorie de remise: B	Index: 01.03.1.	21.10.2009
Composition	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s) B
		002	30 comprimé(s) B
Remarque		Soumis à la loi fédéral sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
Valable jusqu'au		29.09.2014	

01 Zolpidem Helvepharm 10 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57056	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		021	30 Tablette(n) B
		041	100 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		28.02.2015	

01 Zolpidem Streuli, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 57053	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	12.10.2009
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	007	10 Tablette(n) B
		008	30 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) Spitalpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		09.03.2015	

01 Zolpidem-Mepha 10, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57138	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		03.05.2015	

01 Zolpidem-Teva, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57055	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	27.10.2009
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) B
		024	30 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		09.03.2015	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Albex 10 % ad us.vet., orale Suspension

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56304	Abgabekategorie: B	Index:	02.10.2009
Zusammensetzung	01	albendazolum 100 mg, Color.: E 142, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Rinder, Schafe und Ziegen	
Packung/en	01	003	1 l B
		005	2.5 l B
		007	5 l B
		009	10 l B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2014	

01 Cestocur ad us.vet., Suspension

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 54703	Abgabekategorie: B	Index:	07.10.2009
Zusammensetzung	01	praziquantelum 25 mg, Conserv.: E 211, E 281, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anthelminthikum für Schafe	
Packung/en	01	023	500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Oktober 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2014	

01 Cortivet ophthalmicum ad us.vet., Augensalbe

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 41955	Abgabekategorie: A	Index:	07.10.2009
Zusammensetzung	01	chloramphenicolum 10 mg, prednisoloni acetat 5 mg, adeps lanae, Antiox.: E 307, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antibakterielle Augensalbe für Hunde, Katzen und Heimtiere	
Packung/en	01	015	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.10.2014	

02 Degravit 100 ad us.vet., Injektionsemulsion

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

Zul.-Nr.: 44774	Abgabekategorie: B	Index:	06.10.2009
Zusammensetzung	02	retinoli palmitas 100'000 U.I., cholecalciferolum 50'000 U.I., int-rac- alfa-tocopherylis acetas 30 mg, macrogolglyceroli hydroxystearas, Conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, benzethonii chloridum 0.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Wässrige Vitamin AD3E-Injektionsemulsion für Tiere	
Packung/en	02	046 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Oktober 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.10.2014	

01 Drontal ad us.vet., Tabletten

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 52859	Abgabekategorie: B	Index:	29.10.2009
Zusammensetzung	01	praziquantelum 20 mg, pyrantelum 80 mg ut pyranteli pamoas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Katzen gegen Rund- und Bandwürmer	
Packung/en	01	026 200 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. November 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.11.2014	

01 Duowin Line On S ad us.vet., Lösung**02 Duowin Line On M ad us.vet., Lösung****03 Duowin Line On L ad us.vet., Lösung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 54798	Abgabekategorie: B	Index:	30.10.2009
Zusammensetzung	01	pyriproxifen 6 mg, permethrinum 800 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 2 ml.	
	02	pyriproxifen 12 mg, permethrinum 1600 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 4 ml.	
	03	pyriproxifen 24 mg, permethrinum 3200 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 8 ml.	
Anwendung	01	Ektoparasitenmittel für Hunde von 2 bis 7.5 kg	
	02	Ektoparasitenmittel für Hunde von 7.5 bis 15 kg	
	03	Ektoparasitenmittel für Hunde von 15 bis 30 kg	
Packung/en	01	040 4 x 2 ml	B
	02	083 4 x 4 ml	B
	03	121 4 x 8 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. November 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.11.2014	

01 Equimax ad us.vet., Paste

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 55745	Abgabekategorie: A	Index:	08.10.2009
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, praziquantelum 140.3 mg, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Anthelminthikum für Pferde	
* Packung/en	01	004 7.49 g	A
		005 12 x 7.49 g	A
		006 24 x 7.49 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. Januar 2007 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: 12 x 7.49 g / 24 x 7.49 g)	
Gültig bis		23.01.2012	

01 Eutha 77 ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 43035	Abgabekategorie: B	Index:	06.10.2009
Zusammensetzung	01	pentobarbitalum natricum 400 mg, alcohol isopropylicus, macrogolum 200, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Euthanasie von Pferden, Rindern, Kaninchen, Geflügel, Hunden, Katzen, Nagern und Schweinen	
Packung/en	01	029 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		21.10.2014	

01 Ferriphor 10% ad us.vet., Injektionslösung**02 Ferriphor 20% ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 35475	Abgabekategorie: B	Index:	01.10.2009
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, natrii chloridum, Conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ferrum 200 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, natrii chloridum, Conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Eisenpräparat für Ferkel	
Packung/en	01	036 100 ml	B
	02	044 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.10.2014	

01 Flubenol 5% ad us.vet., prémélange médicamenteux

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

N° d'AMM: 46231	Catégorie de remise: A	Index:	07.10.2009
Composition	01	flubendazolum 50 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Porcs: Infestation par des <i>Ascaris suum</i> (ascaride), larves migrantes comprises, <i>Trichuris suis</i> (trichure), <i>Hyostrongylus rubidus</i> (strongle rouge de l'estomac), <i>Oesophagostomum dentatum</i> (oesophagostome), <i>Metastrongylus apri</i> (strongle pulmonaire), <i>Strongyloides ransomi</i> , Volailles: Infestation par des <i>Syngamus trachea</i> (ver de la trachée), <i>Ascaridia galli</i> , <i>Heterakis gallinarum</i> , <i>Amidostomum anseris</i> , (strongles gastro-intestinaux), <i>Capillaria</i> spp. <i>Trichostrongylus tenuis</i> , <i>Raillietina</i> spp. (cestodes)	
Conditionnements	01	023	600 g A
		058	12 kg A
		066	2 kg A
		074	5 kg A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30 novembre 2007 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.10.2014	

01 Gingisan ad us.vet., Gel

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 46676	Abgabekategorie: D	Index:	06.10.2009
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, Arom.: natrii cyclamas et alia, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Gingivitis, Lefzendermatitis bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	017	20 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2014	

01 Globus-Spezial ad us.vet., Emulsion

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 35243	Abgabekategorie: D	Index:	30.10.2009
Zusammensetzung	01	dimeticonum 1.5 mg, morrhuae oleum 278.4 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 52.6 mg, propylenglycolum 317 mg, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Blähungen bei Kühen	
Packung/en	01	011	250 ml D
		038	1 l D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2014	

01 Imaverol ad us.vet., Emulsion concentrée
Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 46523	Catégorie de remise: B	Index:	07.10.2009
Composition	01	enilconazolum 100 mg, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Indication		Antimycotique à large spectre pour chevaux, bovins et chiens	
Conditionnements	01	016	100 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 27 octobre 2004 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		26.10.2014	

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

Zul.-Nr.: 47103	Abgabekategorie: B	Index:	01.10.2009
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 25 mg, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Antibakterielles Hauttherapeutikum mit keratolytischem, sebostatischem Effekt für Hunde	
Packung/en	01	029	200 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2014	

01 Phlegmaston ad us.vet., Salbe
VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 23986	Abgabekategorie: C	Index:	07.10.2009
Zusammensetzung	01	ichthammolum 100 mg, camphora racemica 50 mg, iodum 10 mg, dimethylis sulfoxidum 100 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum für Tiere	
Packung/en	01	051	500 g C
		078	1000 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2014	

02 Prevotec ad us.vet., Euterinjektor
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 46637	Abgabekategorie: A	Index:	06.10.2009
Zusammensetzung	02	Suspension: benzylpenicillinum procainum 500'000 U.I., benzylpenicillinum benzathinum 500'000 U.I., neomycinum 700 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 100'000 U.I., paraffinum liquidum, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, Conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione 3 ml: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	02	012	4 x 10 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.12.2014	

01 Progesteron Stricker ad us.vet., Injektionslösung

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 35773	Abgabekategorie: B	Index:	16.10.2009
Zusammensetzung	01	progesteronum 25 mg, Conserv.: alcohol benzylicus 65 mg, ethylis oleas q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gestagen-Therapie bei Tieren	
Packung/en	01	010 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2014	

01 Sedalin ad us.vet., Filmtabletten mite**02 Sedalin ad us.vet., Filmtabletten forte**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 42927	Abgabekategorie: B	Index:	01.10.2009
Zusammensetzung	01	acepromazinum 7 mg ut acepromazini hydrogenomaleas, Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	acepromazinum 35 mg ut acepromazini hydrogenomaleas, Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	01	Orales Sedativum und Antiemetikum für Katzen und kleine Hunde	
	02	Orales Sedativum und Antiemetikum für mittlere und grosse Hunde	
Packung/en	01	015 40 Tablette(n)	B
	02	023 40 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.10.2014	

01 Sedalin Gel ad us.vet., Oraldoser

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 42760	Abgabekategorie: B	Index:	07.10.2009
Zusammensetzung	01	acepromazinum 350 mg ut acepromazini hydrogenomaleas, Arom.: natrii cyclamas, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro vase 10 ml.	
Anwendung		Orales Sedativum für Pferde und Hunde	
Packung/en	01	013 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2014	

02 Streptamin 2.5g ad us.vet., Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 41252	Abgabekategorie: A	Index:	16.10.2009
Zusammensetzung	02	sulfanilamidum 2.5 g, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern und Schweinen	
Packung/en	02	022 25 x 10 Tablette(n)	A
		049 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2014	

01 Sulfamethazin Streuli ad us.vet., Arzneimittelvornischung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 43512	Abgabekategorie: A	Index:	16.10.2009
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum natricum 100 %.	
Anwendung		Therapie und Prophylaxe von Primär- und Sekundärinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere: Kälber: Darmerkrankungen, verursacht durch Salmonellen und Kokzidien. Schweine: Darmerkrankungen, verursacht durch E. coli; Salmonellose; Rhinitis atrophicans, verursacht durch Pasteurella multocida; Pneumonien, verursacht durch Sekundärinfektionen mit Pasteurella multocida. Rinder, Schafe, Ziegen, Kaninchen: Kokzidiose.	
Packung/en	01	013 200 g 021 1000 g	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2014	

02 Tarivet ad us.vet., Euterinjektor

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 52216	Abgabekategorie: A	Index:	06.10.2009
Zusammensetzung	02	Suspension: benzylpenicillinum procainum 500'000 U.I., benzylpenicillinum benzathinum 500'000 U.I., neomycinum 700 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 100'000 U.I., paraffinum liquidum, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, Conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, ad suspensionem pro vase 10 g.	
Anwendung		Tela cum solutione 3 ml: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkuhe	
Packung/en	02	030 4 x 10 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.12.2014	

01 Tiacil ad us.vet., Augentropfen

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 52047	Abgabekategorie: A	Index:	08.10.2009
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, dexamethasonum 1 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, Antiox.: E 223, Conserv.: acidum parahydroxybenzoicum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiinfektiöse und entzündungshemmende Augentropfen für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	013 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Oktober 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.10.2014	

01 Westocillin ad us.vet., Injektionssuspension

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 50662	Abgabekategorie: A	Index:	16.10.2009
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200'000 U.I., dihydrostreptomycinum 250 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum 20 mg, povidonum, Antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, Conserv.: E 217 0.3 mg, E 219 0.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Kälbern, Ziegen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	020 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2014	

01 Zantel ad us.vet.,Tabletten

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56291	Abgabekategorie: B	Index:	29.10.2009
Zusammensetzung	01	praziquantelum 50 mg, fenbendazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Behandlung von Rund- und Bandwurminfektionen bei Hunden und Katzen, Welpen und Kätzchen	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n) 004 50 Tablette(n) 006 100 Tablette(n)	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.11.2014	

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Bronchitol, Lutschtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	34160	D	03.02.0.	31.12.2009
1	01	Didronel, comprimés Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	42599	B	07.99.0.	28.12.2009
1	01	Ergotonin, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	39516	B	02.05.2.	31.12.2009
1	01	Ergotonin, Tropfen Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	39454	B	02.05.2.	31.12.2009
1	01	Glibenese, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	38067	B	07.06.2.	31.12.2009
1	01	Isosteril, Infusionslösung Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans	49276	B	05.03.3.	14.09.2009
1	01	Kytril, Kinderlösung Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach BL	53757	B	01.09.0.	06.08.2009
1	01	Nifedicator Matrix 40, Matrixtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	55474	B	02.06.1.	15.08.2009
1	01	Otospray SM, Ohrenspray GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee	52807	B	12.01.3.	20.08.2009

1	01	Phlogantin, Umschlagpaste Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	12849	D	07.10.5.	08.09.2009
1	01	Trosyd, Crème Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	43947	C	10.09.4.	18.09.2009
1	01	Tussalpront, Kapseln Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	56968	C	03.01.1.	08.05.2009
1	02	Usneasan N, Lutschtabletten Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	35588	E	12.03.9.	31.08.2009

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Vetimast ad us.vet., Suspensionsgel Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	45273 A	09.09.2009
---	----	---	----------------	------------

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Paroxetop, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56963	B	01.06.0.	26.01.2010
----	---	--------------	----------	----------	------------

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Atussin mite ad us.vet., Filmtabletten VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	39461	C	09.11.2009
02	Atussin forte ad us.vet., Filmtabletten VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	39461	C	09.11.2009
01	Sulfamethazin 20% Streuli ad us.vet., Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	42749	A	18.10.2009

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 09/2009, September 2009, Seite 966

Swissmedic Journal No 09/2009, septembre 2009, page 966

Die Zulassung von Pharyngor, Dosierspray wurden nicht infolge Verzichts auf den Vertrieb [1], sondern infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle [3] widerrufen.

L'AMM de Pharyngor, spray doseur n'a pas été révoquée suite à une renonciation à la distribution de la part de l'entreprise [1], mais à la libération du contrôle des médicaments [3].