

*Journal*  
**Swissmedic**

**10/2011**  
10. Jahrgang  
10<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

*Amtliches Publikationsorgan  
der Swissmedic, Schweizerisches  
Heilmittelinstitut, Bern*

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Yervoy®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Ipilimumabum) <b>860</b>	<b>Arneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zelboraf®, Filmtabletten (Vemurafenibum) <b>862</b>	Zum Vertrieb freigegebene Chargen <b>867</b>
<b>Regulatory News</b>	Neuzulassungen <b>870</b>
Merkblatt: Gestaltung von Musterpackungen für das Publikum kombiniert mit separater Arzneimittelwerbung <b>864</b>	Revisionen und Änderungen der Zulassung <b>884</b>
Anpassung des Formulars «Informationen zur Qualität bei Antrag Art. 13 HMG» <b>866</b>	Zentralstelle für Änderungen Firmen <b>924</b>
	Widerruf der Zulassung <b>927</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>933</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Yervoy®, conentré pour solution pour perfusion (Ipilimumabum)	<b>861</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zelboraf®, comprimés pelliculés (Vemurafenibum)	<b>863</b>
<b>Réglementation</b>	
Aide-mémoire: Conception des échantillons destinés au public avec publicité séparée pour des médicaments	<b>865</b>
Adaption du formulaire «Demandes selon l'art. 13 LPT: informations sur la qualité»	<b>866</b>
<b>Miscellanées</b>	
Lots de fabrication admis à la commercialisation	<b>867</b>
Nouvelles autorisations	<b>870</b>
Révisions et changements de l'autorisation	<b>884</b>
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	<b>924</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>927</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>933</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Yervoy<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Ipilimumabum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Yervoy <sup>®</sup> , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Ipilimumabum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	5mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen, die bereits zuvor eine Therapie erhalten haben.
<b>ATC Code:</b>	L01XC11
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	61798
<b>Zulassungsdatum:</b>	14.10.2011

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Yervoy<sup>®</sup>,  
concentré pour solution pour perfusion (Ipilimumabum)**

<b>Préparation:</b>	Yervoy <sup>®</sup> , concentré pour solution pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Ipilimumabum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	5 mg/ml concentré pour solution pour perfusion
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Behandlung von fortgeschrittenen (nicht rese-zierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen, die bereits zuvor eine Therapie erhalten haben. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	L01XC11
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1/Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	61798
<b>Date d'autorisation:</b>	14.10.2011

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zelboraf® , Filmtabletten (Vemurafenibum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Zelboraf®, Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Vemurafenibum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Filmtabletten zu 240 mg
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung von nicht resezierbaren oder metasierten Melanom Patienten mit einer BRAF V600 Mutation.
<b>ATC Code:</b>	L01XE15
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	62139
<b>Zulassungsdatum:</b>	18.10.2011

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zelboraf®, comprimés pelliculés (Vemurafenibum)**

<b>Préparation:</b>	Zelboraf®, comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Vemurafenibum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	comprimés pelliculés à 240 mg
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Behandlung von nicht resezierbaren oder metasierten Melanom Patienten mit einer BRAF V600 Mutation. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	L01XE15
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	62139
<b>Date d'autorisation:</b>	18.10.2011

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

## **Merkblatt: Gestaltung von Musterpackungen für das Publikum kombiniert mit separater Arzneimittelwerbung**

**(Nachtrag zur Publikation im Swissmedic Journal 01/2010, S. 35f)**

Auf Antrag und in Zusammenarbeit mit der ASSGP, Schweizerischer Fachverband für Selbstmedikation hat Swissmedic in einem Merkblatt beschrieben, unter welchen Bedingungen Gratismuster für das Publikum zusammen mit Werbebotschaften – unter Berücksichtigung der rechtlichen Bestimmungen - abgegeben werden können.

Dieses Merkblatt kann von der Webseite von Swissmedic (Home > Marktüberwachung > Arzneimittelwerbung > Publikumswerbung) herunter geladen werden.

Wichtige Hinweise:

- Bei Mustern für Arzneimittel mit vorkontrollpflichtiger Werbung (Vgl. Art. 23 i.V.m. Art. 15 Bst. a AWW) ist vor Einreichung eines Zulassungsgesuches für Musterpackungen im Meldeverfahren eine Werbebewilligung bei Swissmedic einzuholen;
- Das Formular *Zulassung Musterpackungen im Meldeverfahren* wurde mit zwei Eingabezeilen zur Gestaltung von Musterpackungen für das Publikum kombiniert mit separater Arzneimittelwerbung ergänzt;
- Zulassungsgesuch: Der Werbeteil des Arzneimittelmusters muss als Ansichtsexemplar oder als grafische Darstellung des Musters nicht beigelegt werden.



## Aide-mémoire: Conception des échantillons destinés au public avec publicité séparée pour des médicaments

(supplément à la publication parue dans le Journal Swissmedic 01/2010, pp. 37 ss)

Swissmedic a élaboré, sur demande de l'Association Suisse des Spécialités Pharmaceutiques Grand Public (ASSGP) et en collaboration avec elle, un aide-mémoire énonçant les conditions à satisfaire pour pouvoir remettre des échantillons gratuits destinés au public avec des messages publicitaires – en tenant compte des dispositions légales applicables.

Cet aide-mémoire peut être téléchargé sur le site Web de Swissmedic (Home > Surveillance du marché > Publicité pour les médicaments > Publicité destinée au public).

Remarques importantes :

- Une autorisation de publicité doit être obtenue auprès de Swissmedic avant l'envoi d'une demande d'autorisation sur annonce s'il s'agit d'échantillons de médicaments soumis à contrôle préalable de la publicité (cf. art. 23 en relation avec l'art. 15, let. a OPMéd)
- Le formulaire *Autorisation d'échantillons sur annonce* a été complété et comporte désormais deux lignes supplémentaires pour la conception d'échantillons destinés au public avec publicité séparée pour des médicaments
- Demande d'autorisation : la partie publicitaire de l'échantillon du médicament ne doit pas être jointe comme jeu d'épreuves ou représentation graphique de l'échantillon

## **Anpassung des Formulars „Informationen zur Qualität bei Antrag Art. 13 HMG“**

Das Formular *Informationen zur Qualität bei Antrag Art. 13 HMG* muss ab dem 1. Januar 2012 auch bei genehmigungspflichtigen Änderungen der Qualität nach Art. 13 des Bundesgesetzes vom 15. Dezember 2000 über Arzneimittel und Medizinprodukte (Heilmittelgesetz, HMG) eingereicht werden. Die Einreichungspflicht für Erstzulassungsgesuche und wesentlichen Änderungen nach Art. 13 HMG bleibt bestehen.

Das Formular wurde inkl. zugehörigen Merkblatts hinsichtlich des Geltungsbereichs entsprechend ergänzt und steht Ihnen per sofort auf der Swissmedic-Homepage ([www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch)) unter Swissmedic/Dokumente: Leistungen auf Deutsch, Französisch und neu auch auf Englisch zur Verfügung.

## **Adaptation du formulaire « Demandes selon l'art. 13 LPT<sub>H</sub> : informations sur la qualité »**

À partir du 1<sup>er</sup> janvier 2012, le formulaire *Demandes selon l'art. 13 LPT<sub>H</sub> : informations sur la qualité* devra également être soumis en cas de demande de modification soumise à approbation de la qualité de médicaments autorisés sur la base de l'article 13 de la loi du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (loi sur les produits thérapeutiques, LPT<sub>H</sub>). Ce document reste obligatoire pour les demandes de première autorisation et de modification essentielle relevant de l'art. 13 LPT<sub>H</sub>.

Le formulaire (ainsi que son aide-mémoire) a été modifié pour élargir son champ d'application. Il est dès à présent à votre disposition en français, en allemand mais aussi désormais en anglais sur le site Internet de Swissmedic ([www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch)), sous Swissmedic/Documents : Prestation.

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

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.10.-31.10.2011) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.10.-31.10.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisatio n	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
<b>Blutprodukte / Produits sanguins</b>						
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0491700016	C-001435	04.10.2011	01.07.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0491700017	C-001548	04.10.2011	10.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0491800009	C-001517	04.10.2011	03.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0528400051	C-001470	04.10.2011	29.07.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0491800008	C-001433	07.10.2011	15.07.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486200020	C-001518	10.10.2011	01.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100106	C-001551	10.10.2011	08.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035200023	C-001583	10.10.2011	15.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0491700018	C-001601	25.10.2011	26.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035200024	C-001663	25.10.2011	09.09.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100110	C-001582	31.10.2011	15.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100111	C-001600	31.10.2011	22.08.2014
52476	Albumin CSL 25%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2051000042	C-001628	20.10.2011	24.08.2014
52476	Albumin CSL 5%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035400008	C-001626	25.10.2011	03.09.2014
54819	Beriplast P 0,5 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel	CSL Behring AG	604890A	C-001759	26.10.2011	30.04.2013
665	Beriplex P/N 500, Pulver und Lösung zur Herstel- lung einer Injektionslösung	CSL Behring AG	37370111A	C-001712	11.10.2011	31.05.2014
687	Berirab 2 ml, Injektionslösung	CSL Behring AG	07347131L	C-001713	11.10.2011	28.02.2013
41352	Feiba NF 1000 E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNF2L051B	C-001743	21.10.2011	08.2013
705	Flexbumin 200 g/l, Infusionslösung	Baxter AG	LB011858	C-001735	18.10.2011	06.2013
705	Flexbumin 200 g/l, Infusionslösung	Baxter AG	LB011833	C-001737	21.10.2011	06.2013
45780	Haemate P 500, Konzentrat	CSL Behring AG	99366911C	C-001714	11.10.2011	31.05.2014
61547	Hizentra, Injektionslösung zur s.c. Anwendung	CSL Behring AG	2072800006	C-001483	10.10.2011	27.07.2013
61547	Hizentra, Injektionslösung zur s.c. Anwendung	CSL Behring AG	2072600008	C-001482	17.10.2011	01.08.2013
57939	Human Albumin 200g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1L060	C-001757	26.10.2011	05.2014
52474	Immunine STIM Plus 1200, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1L024	C-001733	18.10.2011	07.2013
52474	Immunine STIM Plus 600, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1L017	C-001734	18.10.2011	05.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K342	C-001700	05.10.2011	11.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L174	C-001711	11.10.2011	04.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L191	C-001710	11.10.2011	04.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L176	C-001730	18.10.2011	04.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L256	C-001731	18.10.2011	06.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L190	C-001758	26.10.2011	04.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100081	C-001554	04.10.2011	15.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100078	C-001524	07.10.2011	07.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200061	C-001579	07.10.2011	17.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300023	C-001581	11.10.2011	16.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200058	C-001526	11.10.2011	08.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200059	C-001553	11.10.2011	10.08.2014

58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007400008	C-001580	17.10.2011	21.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007400009	C-001602	19.10.2011	24.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2040700002	C-001681	20.10.2011	02.06.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200060	C-001578	20.10.2011	18.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800014	C-001604	25.10.2011	23.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100082	C-001605	25.10.2011	24.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007400010	C-001603	31.10.2011	25.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049000017	C-001697	31.10.2011	20.09.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100083	C-001639	31.10.2011	31.08.2014
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5L014	C-001744	21.10.2011	08.2014
55968	Quixil Humaner Gewebe- kleber-Kit für die Chirurgie, Lösungen mit Applikationsset	Janssen-Cilag AG	Q40Q150	C-001732	19.10.2011	10.2012
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500183	C-001634	07.10.2011	28.08.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500184	C-001635	10.10.2011	30.08.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500185	C-001636	10.10.2011	30.08.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500188	C-001655	17.10.2011	06.09.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500187	C-001654	25.10.2011	06.09.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500192	C-001362	17.10.2011	09.06.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500195	C-001380	17.10.2011	30.06.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500197	C-001413	19.10.2011	07.07.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500194	C-001379	20.10.2011	30.06.2014
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10657469	C-001741	21.10.2011	02.2014
673	Tetagam P, Injektionslösung	CSL Behring AG	28945841G	C-001703	05.10.2011	31.01.2014
43141	Tissucol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L036	C-001704	25.10.2011	31.05.2013
43141	Tissucol Kit 5.0 mL	Baxter AG	VNT1L034	C-001671	11.10.2011	30.04.2013
59451	Varitect CP, Lösung zur intra- venösen Injektion	Biotest (Schweiz) AG	B155031	C-001723	17.10.2011	31.03.2014
57739	Vivaglobin, Injektionslösung	CSL Behring AG	09540 611L	C-001702	05.10.2011	30.04.2014

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.10.-31.10.2011)**  
**Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.10.-31.10.2011)**

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
<b>Impfstoffe / Vaccins</b>						
681	Boostrix Polio, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC39B036B	C-001722	17.10.2011	02.2014
637	Boostrix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC37B073D	C-001692	03.10.2011	08.2013
627	Encepur N, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	131021A-Z	C-001716	12.10.2011	08.2013
627	Encepur N, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	131021A-Z	C-001715	12.10.2011	08.2013
57911	Epaxal Junior, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001973	C-001260	24.10.2011	04.2014
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002029	C-001285	18.10.2011	03.2014
57735	Gardasil, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	NN43360	C-001729	18.10.2011	10.2013
57735	Gardasil, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	NN43360	C-001728	18.10.2011	10.2013
558	Havrix 1440, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHAVB558B	C-001760	28.10.2011	04.2014
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC20B190D	C-001739	21.10.2011	08.2013
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC20B194A	C-001740	21.10.2011	09.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA698	C-001738	24.10.2011	07.2013
654	Meningitec, Suspension zur Injektion	Pfizer AG	3001987	C-001717	13.10.2011	02.2013
657	Menjugate, Trockensubstanz mit Solvens	Novartis Pharma Schweiz AG	523011	C-001690	04.10.2011	02.2014
60079	Menveo, Lyophilisat und Lösung (Durchstechflasche und Spritze)	Novartis Pharma Schweiz AG	M11024	C-001701	05.10.2011	30.06.2013
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	8000156	C-001623	04.10.2011	05.2013
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	8000157	C-001624	04.10.2011	05.2013
656	NeisVac-C, Injektionssuspension	Baxter AG	VNS1L01B	C-001755	25.10.2011	10.07.2014
613	Pentavac, Suspension zur Injektion und Lyophilisat	Sanofi Pasteur MSD AG	H4059	C-001756	25.10.2011	08.2013
646	Revaxis, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	H0024	C-001718	13.10.2011	11.2013
688	Varivax, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	0431AA	C-001691	04.10.2011	07.2013
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002209	C-001688	13.10.2011	02.2013
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002181	C-001719	25.10.2011	03.2013
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002213	C-001720	25.10.2011	03.2013
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002215	C-001721	25.10.2011	03.2013

## 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 Atorvastatin Axapharm 10 mg, Filmtabletten**

**02 Atorvastatin Axapharm 20 mg, Filmtabletten**

**03 Atorvastatin Axapharm 40 mg, Filmtabletten**

**04 Atorvastatin Axapharm 80 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8a, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62044</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
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		23.10.2016	

**01 Atorvastatin-Teva 10 mg, Filmtabletten**  
**02 Atorvastatin-Teva 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Atorvastatin-Teva 40 mg, Filmtabletten**  
**04 Atorvastatin-Teva 80 mg, Filmtabletten**  
 Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>61322</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	13.10.2011
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
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		12.10.2016	

**01 Bilaxten 20 mg, Tabletten**  
 A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61446</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	20 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
		004	40 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
Bemerkung		bilastinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		30.10.2016	

**01 Borrelia burgdorferi-Nosode, Trinkampullen**  
 Bio Pharma Schweiz AG, Obere Seestrasse 50, 8272 Ermatingen

Zul.-Nr.: <b>62376</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	borrelia burgdorferi D12, excipiens 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		13.10.2016	

**01 Chamomilla comp., Suppositorien**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59295</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	28.10.2011
Zusammensetzung	01	argentum metallicum praeparatum D19 5.7 %, atropa belladonna D3 5.7 %, chamomilla recutita radices decoctum D2 5.7 %, echinacea angustifolia TM 38.6 %, echinacea purpurea TM 38.6 %, papaveris somniferi fructus immaturi D3 5.7 %, excipiens pro supposito.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		27.10.2016	

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

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61815</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	06.10.2011
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
		012	30 Tablette(n) Containeretikette B
	02	016	30 Tablette(n) B
		017	50 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) Containeretikette B
		026	30 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		05.10.2016	

**01 Ferrum chloratum comp., Tropfen**

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: <b>60162</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.10 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.04 ml, aurum chloratum D5 0.04 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.07 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.09 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.09 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.03 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.03 ml, ferrosi chloridi solutio D3 0.20 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.03 ml, rosmarinus officinalis Glückselig D1 0.03 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.09 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.03 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.03 ml, zincum metallicum D8 0.03 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		24.10.2016	



**01 Fusicutan Salbe, Salbe**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>62252</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.2.	20.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum anhydricum 20 mg ut acidum fusidicum, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Hautinfektionen	
Packung/en	01	001	15 g B
		002	30 g B
Bemerkung			
Gültig bis		19.10.2016	

**01 GeloMyrtol 300 mg, Kapseln**

Alpinamed AG, Alte Landstrasse 11, 9306 Freidorf TG

Zul.-Nr.: <b>62423</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.02.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et aurantii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Sinusitis sowie akuter und chronischer Bronchitis	
Packung/en	01	001	20 Kapsel(n) C
		002	50 Kapsel(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		24.10.2016	

**01 Gemcitabin Actavis Solution 200 mg/5 ml, Konzentrat zur Infusion nach Verdünnung****02 Gemcitabin Actavis Solution 1 g/25 ml, Konzentrat zur Infusion nach Verdünnung****03 Gemcitabin Actavis Solution 2 g/50 ml, Konzentrat zur Infusion nach Verdünnung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60487</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, macrogolum 400, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, macrogolum 400, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, macrogolum 400, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	004	1 x 5ml Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 x 25ml Durchstechflasche(n) A
	03	006	1 x 50ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		23.10.2016	

**01 Gliclazid Actavis MR, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: **61281** Abgabekategorie: **B** Index: 07.06.2. 13.10.2011

Zusammensetzung 01 gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.  
 Anwendung orales Antidiabetikum  
 Bemerkung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

Gültig bis 12.10.2016

**01 Lamotrigin Pfizer 5 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****02 Lamotrigin Pfizer 25 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****03 Lamotrigin Pfizer 50 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****04 Lamotrigin Pfizer 100 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****05 Lamotrigin Pfizer 200 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **61465** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 27.10.2011

Zusammensetzung 01 lamotriginum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipients pro compresso.  
 02 lamotriginum 25 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipients pro compresso.  
 03 lamotriginum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipients pro compresso.  
 04 lamotriginum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipients pro compresso.  
 05 lamotriginum 200 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipients pro compresso.

Anwendung Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen

Packung/en 01 001 56 Tablette(n) B  
 02 002 56 Tablette(n) B  
 03 003 56 Tablette(n) B  
 04 004 56 Tablette(n) B  
 05 006 56 Tablette(n) B

Bemerkung

Gültig bis 26.10.2016

**01 Letrozol Cancernova, Filmtabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **62062** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.2. 19.10.2011

Zusammensetzung 01 letrozolum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Cytostatikum

Packung/en 01 001 30 Tablette(n) B  
 002 100 Tablette(n) B

Bemerkung

Gültig bis 18.10.2016

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **62088** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 14.10.2011

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

02 levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.

03 levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Antiepileptikum

Packung/en 01 001 30 Tablette(n) B

02 002 20 Tablette(n) B

003 100 Tablette(n) B

004 200 Tablette(n) B

03 005 30 Tablette(n) B

006 100 Tablette(n) B

007 200 Tablette(n) B

Bemerkung

Gültig bis 13.10.2016

**01 Loperamid-Teva, Tabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: **62387** Abgabekategorie: **B/C** Index: 04.09.0. 26.10.2011

Zusammensetzung 01 loperamidi hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Diarrhöe

Packung/en 01 001 20 Tablette(n) C

002 60 Tablette(n) B

Bemerkung

Gültig bis 25.10.2016

**01 Mirtazapin Sandoz 15, Schmelztabletten**  
**02 Mirtazapin Sandoz 30, Schmelztabletten**  
**03 Mirtazapin Sandoz 45, Schmelztabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>62389</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	06.10.2011
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	02	mirtazapinum 30 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	03	mirtazapinum 45 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 96 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 96 Tablette(n)	B
Bemerkung		62389 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.10.2016	

**01 Mirtazapin Sandoz 15, Filmtabletten**  
**02 Mirtazapin Sandoz 30, Filmtabletten**  
**03 Mirtazapin Sandoz 45, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>62388</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	06.10.2011
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		62388 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.10.2016	

**01 Nicorandil DRAC 10 mg, Tabletten**  
**02 Nicorandil DRAC 20 mg, Tabletten**  
 DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: <b>61529</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	27.10.2011
Zusammensetzung	01	nicorandilum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Angina pectoris	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.10.2016	

**01 Numeta Neo, Infusionslösung zur totalen parenteralen Ernährung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>61336</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	28.10.2011
Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung 50%: glucosum anhydricum 40 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 80 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung 5.9% mit Elektrolyten: alaninum 746 mg, argininum 782 mg, acidum asparticum 560 mg, cysteinum 176 mg, acidum glutamicum 933 mg, glycinum 373 mg, histidinum 354 mg, isoleucinum 624 mg, leucinum 933 mg, lysinum anhydricum 1.03 g ut lysinum monohydricum, methioninum 224 mg, ornithinum 232 mg ut ornithini hydrochloridum, phenylalaninum 392 mg, prolinum 280 mg, serinum 373 mg, taurinum 56 mg, threoninum 346 mg, tryptophanum 187 mg, tyrosinum 72 mg, valinum 709 mg, kalii acetat 613 mg, calcii chloridum dihydricum 552 mg, magnesii acetat tetrahydricus 269 mg, natrii glycerophosphas 984 mg, acidum l-malicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 160 ml.</p> <p>III): olivae oleum et sojae oleum 7.5 g, phosphatidum ovi depuratum, glycerolum, natrii oleas, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 60 ml.</p> <p>I) et II) corresp. nitrogenia 5.9 g/l, aminoacida 39 g/l, glucosum 167 g/l, natrium 27 mmol/l, kalium 26 mmol/l, magnesium 5.2 mmol/l, calcium 15.7 mmol/l, phosphas 13.4 mmol/l, acetat 37 mmol/l, l-malas 13 mmol/l, chloridum 39 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 830 kJ pro 1 l.</p> <p>I) et II) et III) corresp. nitrogenia 4.7 g/l, aminoacida 31 g/l, glucosum 133 g/l, materia crassa 25 g/l, natrium 22 mmol/l, kalium 21 mmol/l, magnesium 4.2 mmol/l, calcium 12.5 mmol/l, phosphas 12.6 mmol/l, acetat 29 mmol/l, l-malas 11 mmol/l, chloridum 31 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 910 kJ pro 1 l.</p>	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	10 x 300 ml
Bemerkung			B
Gültig bis			27.10.2016

**01 Paracetamol Actavis 1000 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>62116</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	19.10.2011
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)
		002	50 Tablette(n)
		003	100 Tablette(n)
		005	100 Tablette(n) in Kunststoffflasche
Bemerkung			B
Gültig bis			18.10.2016

**01 Pegasys 135 ug/0,5 mL, Fertigpen****02 Pegasys 180 ug/0,5 mL, Fertigpen**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schön mattstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: <b>62128</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, natrii acetat trihydricus aut conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001 0,5 ml	A
	02	002 0,5 ml	A
		003 4 x 0,5 ml	A
Bemerkung		* aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
Gültig bis		30.10.2016	

**01 Pegasys 135 ug/mL, Injektionslösung in der Durchstechflasche****02 Pegasys 180 ug/mL, Injektionslösung in der Durchstechflasche**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Schön mattstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: <b>62471</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C	
Bemerkung		Neue Zulassungsnummer für die Seq. 01 und 02 der ZL-Nr: 55585 * aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.10.2016	

01 Pramipexole mmpharm 0.125 mg, Tabletten  
 02 Pramipexole mmpharm 0.25 mg, Tabletten  
 03 Pramipexole mmpharm 0.5 mg, Tabletten  
 04 Pramipexole mmpharm 1.0 mg, Tabletten  
 05 Pramipexole mmpharm 1.5 mg, Tabletten  
 mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>60643</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipiens pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipiens pro compresso.	
	05	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.1 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, symptomatische Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.10.2016	

01 **Raphanus sativus comp., Tropfen**  
 Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: <b>60169</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.05 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.07 ml, aurum chloratum D5 0.03 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.10 ml, camphora D3 0.06 ml, citrullus colocynthis Glückselig D4 0.02 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.10 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.03 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.08 ml, plumbum acetium spag. Glückselig D4 0.02 ml, raphanus sativus var. niger Glückselig D1 0.03 ml, solidago virgaurea ex herba recenti Glückselig D1 0.05 ml, stellaria media ex herba recenti Glückselig D1 0.05 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.11 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.06 ml, urginia maritima var. alba e bulbo siccato spag. Glückselig D4 0.01 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		24.10.2016	

**01 Risperidon Sandoz Solufilm 0.5 mg, Schmelzfilm****02 Risperidon Sandoz Solufilm 1 mg, Schmelzfilm****03 Risperidon Sandoz Solufilm 2 mg, Schmelzfilm****04 Risperidon Sandoz Solufilm 3 mg, Schmelzfilm**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62259</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.5 mg, arom.: levomentholum, excipients pro compresso.	
	02	risperidonum 1 mg, arom.: levomentholum, excipients pro compresso.	
	03	risperidonum 2 mg, arom.: levomentholum, excipients pro compresso.	
	04	risperidonum 3 mg, arom.: levomentholum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	14 Schmelzfilme
		002	49 Schmelzfilme
	02	003	14 Schmelzfilme
		004	49 Schmelzfilme
	03	005	14 Schmelzfilme
		006	46 Schmelzfilme
	04	007	14 Schmelzfilme
		008	49 Schmelzfilme
Bemerkung			
Gültig bis		25.10.2016	

**01 Rosmarinus officinalis comp., Tropfen**

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: <b>60170</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.07 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, aurum chloratum D5 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.09 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.07 ml, crataegus e foliis cum floribus recentibus Glückselig D1 0.05 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.06 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.04 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.06 ml, ferrosi chloridi solutio D3 0.06 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.03 ml, iodum D4 0.02 ml, rosmarinus officinalis Glückselig D1 0.02 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.08 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D1 0.08 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.03 ml, zincum metallicum D8 0.02 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		24.10.2016	



**01 Sildenafil-Mepha 25, Lactab****02 Sildenafil-Mepha 50, Lactab****03 Sildenafil-Mepha 100, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>62186</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 120, excipients pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 120, excipients pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 120, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
	03	005 4 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		13.10.2016	

**01 Tamsulosin-Teva T, Retardtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>62091</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	03.10.2011
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		02.10.2016	

**01 Triesence 40 mg/ml, Injektionssuspension**

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61565</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.1.	20.10.2011
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetamidum 40 mg, polysorbatum 80, carmellosum natricum, natrii chloridum, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, natrii acetat trihydricus, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Visualisierung bei der Vitrektomie	
Packung/en	01	001 1x1ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		19.10.2016	

**01 YERVOY 50mg/10ml , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 YERVOY 200mg/40ml , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>61798</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Behandlung von fortgeschrittenen nicht resezierbaren oder metastasierten Melanomen bei Erwachsenen, die bereits zuvor eine Therapie erhalten haben	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		ipilimumabum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		13.10.2016	

**01 Zelboraf 450mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>62139</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	18.10.2011
Zusammensetzung	01	vemurafenibum 240 mg, carmellosum natricum conexum *, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung von nicht resezierbaren oder metastasierten Melanom Patienten mit einer BRAF V600 Mutation	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
Bemerkung		vemurafenibum, DCI=NAS (neuer Wirkstoff) * aus gentechnisch veränderter Baumwolle hergestellt	
Gültig bis		17.10.2016	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 PRID delta ad us. vet., système de diffusion vaginal pour bovins**

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

N° d'AMM: <b>62051</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	28.10.2011
Composition	01	progesteronum 1.55 g, excipients pro praeparatione.	
Indication		Système de diffusion vaginal pour le contrôle des chaleurs chez les génisses et les vaches	
Conditionnements	01	001	10 pièce(s) B
		002	25 pièce(s) B
		003	50 pièce(s) B
Remarque		Autorisation en application de l'art. 13 LPT <sub>H</sub> (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		27.10.2016	

## 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 Po-Ho-Oel mit Zusätzen, flüssig

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>37432</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 451 mg, eucalypti aetheroleum 271 mg, foeniculi aetheroleum 18 mg, iuniperi aetheroleum 126 mg, carvi aetheroleum 36 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Schnupfen, Katarrh	
Packung/en	01	016 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.2.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.02.2017	

#### 02 A. Vogel Vitamin C, Lutschtabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>48425</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	25.10.2011
Zusammensetzung	02	acerolae succus siccatus 480 mg corresp. acidum ascorbicum min. 100 mg, ratio: 8-10:1, fructosum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Deckung des täglichen Bedarfs an Vitamin C	
Packung/en	02	046 40 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. November 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2016	

#### 01 ACC Sandoz 600, Brausetabletten mit Brombeeraroma

#### 02 ACC Sandoz 200, Brausetabletten mit Brombeeraroma

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>53985</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	042 10 Tablette(n)	D
	02	043 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2007 (Änderung Präparatename, früher: ACC eco 200 und 600 mg, Brausetabletten)	
Gültig bis		23.05.2012	

**01 ACC Sandoz 600, Granulat mit Orangenaroma**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55622</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	002 10 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.3.2011 (Änderung Präparatename, früher: ACC eco 600, Granulat)	
Gültig bis		14.02.2017	

**01 AcetaPhos 750 mg, Filmtabletten**

Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>57258</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	calcii acetat 750 mg corresp. calcium 190.1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Therapie der renal bedingten Hyperphosphatämie	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.03.2017	

**01 Aerius, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>55689</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	B
		004 30 Tablette(n)	B
		006 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		25.04.2017	

**01 Aero-OM, comprimés à mâcher**

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

N° d'AMM: <b>57248</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.04.0.	28.10.2011
Composition	01	simeticonum 42 mg, arom.: vanillinum, excipients pro compresso.	
Indication		Flatulences	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 12.08.2011 (changement de type d'autorisation)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		01.02.2017	

**01 Aethylchlorid Sintetica, spray**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>43993</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	24.10.2011
Composition	01	chloroethanum.	
Indication		Anesthésique local	
Conditionnements	01	011 100 g	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30.03.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.03.2017	

**01 Amoxicillin-CIMEX 5%, Granulat zur Herstellung einer Suspension**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>48156</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.23	19.10.2011
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	037 100 ml 045 80 ml	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Januar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.01.2017	

**01 Atorvastatin Actavis 10 mg, Filmtabletten****02 Atorvastatin Actavis 20 mg, Filmtabletten****03 Atorvastatin Actavis 40 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61364</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	21.10.2011
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipients pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipients pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	007 30 Tablette(n) 008 100 Tablette(n)	B B
	02	009 30 Tablette(n) 010 100 Tablette(n)	B B
	03	011 30 Tablette(n) 012 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2011 (Änderung Präparatename, früher: Atorstin-Mepha, Lactab und Änderung Übertragung der Zulassung)	
Gültig bis		04.07.2016	

**01 Baclofen Intrathecal Sintetica 10mg/5ml, solution injectable**  
**02 Baclofen Intrathecal Sintetica 10mg/20ml, solution injectable**  
**03 Baclofen Intrathecal Sintetica 0.05mg/1ml, solution injectable**  
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56534</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.12.0.	12.10.2011
* Composition	01	baclofenum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	baclofenum 0,5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	baclofenum 0.05 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antispastico	
* Conditionnements	01	001	10 x 5 ml ampoule(s) B
	02	002	5 x 20ml ampoule(s) B
	03	003	10 x 1ml ampoule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 27.06.2007 (modification du nom de la préparation, anciennement: Baclofen Sintetica 0,2%, solution injectable et autorisation des nouveaux dosages: 56534 02 Baclofen Intrathecal Sintetica 10mg/20ml et 56534 03 Baclofen Intrathecal Sintetica 0.05mg/1ml )	
Valable jusqu'au		26.06.2012	

**01 Bronchialpastillen S, Pastillen**  
 Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>54022</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 51.5 mg corresp. acidum glycyrrhizanicum 2.0-2.6 mg, DER: 1.8-2.1:1, droserae extractum ethanolicum liquidum 11.3 mg, ratio: 0.6:1, plantaginis folii extractum ethanolicum liquidum 11.1 mg, ratio: 0.51:1, aromatica, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.2.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

**01 Calmesin-Mepha, Sirup**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>53863</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 11.5 mg ad resinam adsorbatum corresp., dextromethorphanum hydrobromidum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	019	90 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.2.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.02.2017	

**01 Cancidas 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Cancidas 70 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>55584</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetatas, mannitolium, acidum aceticum glaciale, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetatas, mannitolium, acidum aceticum glaciale, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	03	005	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.03.2017	

**01 Carboplat 50 mg/5 ml, Infusionslösung****02 Carboplat 150 mg/15 ml, Infusionslösung****03 Carboplat 450 mg/45 ml, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>57491</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	21.10.2011
Zusammensetzung	01	carboplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	03	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) A
	02	004	1 Durchstechflasche(n) A
	03	006	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.01.2017	

**01 Cephoral, Pulver zur Herstellung einer Suspension**

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>49483</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	cefiximum anhydricum 100 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	015	53 g pro 100 ml A
		023	31,8 g pro 60 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Juli 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2017	



**01 Cetirizin Actavis, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58209</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	19.10.2011
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) C
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.04.2017	

**01 Champix 0.5 mg, Filmtabletten****02 Champix 1 mg, Filmtabletten****03 Champix 0.5 mg und 1 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57736</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.02.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	vareniclinum 0.5 mg ut vareniclini tartras, excipients pro compresso obducto.	
	02	vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	I) 0.5 mg: vareniclinum 0.5 mg ut vareniclini tartras, excipients pro compresso obducto. II) 1 mg: vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	007	56 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		005	56 Tablette(n) B
		011	112 Tablette(n) B
	03	001	11 + 14 Tablette(n) Initialpackung 2 Wochen B
		009	11 + 42 Tablette(n) Initialpackung 4 Wochen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.6.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

**01 Chophtol, dragées**

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

N° d'AMM: <b>15037</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	26.10.2011
Composition	01	cynarae folii recentis succus siccatus 200 mg, ratio: 15-30:1, conserv.: E 214, E 218, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Troubles de la digestion	
Conditionnements	01	016	60 dragée(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.3.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.03.2017	

**01 Ciprofloxacin Spirig 250, Filmtabletten**  
**02 Ciprofloxacin Spirig 500, Filmtabletten**  
**03 Ciprofloxacin Spirig 750, Filmtabletten**  
 Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>55922</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010 10 Tablette(n)	A
		011 20 Tablette(n)	A
	02	012 10 Tablette(n)	A
		013 20 Tablette(n)	A
	03	014 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. August 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.04.2017	

**02 Ciproxin 250, Lacktabletten**  
**03 Ciproxin 500, Lacktabletten**  
**04 Ciproxin 750, Lacktabletten**  
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47795</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	21.10.2011
Zusammensetzung	02	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	04	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	044 10 Tablette(n)	A
		052 20 Tablette(n)	A
		133 6 Tablette(n)	A
	03	060 10 Tablette(n)	A
		079 20 Tablette(n)	A
		117 100 Tablette(n)	A
		125 10 x 20 Tablette(n)	A
	04	095 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.02.2017	

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

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>57260</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
* Packung/en	01	022	20 Tablette(n) B
		023	100 Tablette(n) B
		026	28 Tablette(n) B
	02	024	20 Tablette(n) B
		025	100 Tablette(n) B
		028	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.12.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 28 Tabletten)	
Gültig bis		05.07.2016	

**01 Cordarone, comprimés**

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

Zul.-Nr.: <b>33393</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiarythmique	
* Packung/en	01	016	20 Tablette(n) B
		024	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2007 (Widerruf der Sequenz 02)	
Gültig bis		13.11.2012	

**01 Coremfa Schnupfen-Spray, Emulsion**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>24013</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	12.10.2011
Zusammensetzung	01	calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, hamamelidis corticis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, levomentholum, conserv.: E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.8.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2012	

**01 Cubicin 350 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung****02 Cubicin 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>57870</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 350 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 500 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		005	10 x 1 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
		007	10 x 1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. April 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.04.2017	

**03 Cutasept G, Lösung****04 Cutasept F, Lösung**

IVF HARTMANN AG, Victor von Bruns-Strasse 28, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: <b>43167</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	11.10.2011
Zusammensetzung	03	benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, color.: E 104 et E 110 et E 151, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautdesinfiziens	
Packung/en	03	022	1000 ml D
	04	049	250 ml D
		057	1000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.05.2017	

**01 Dalacin T, Emulsion**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>48006</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	18.10.2011
Zusammensetzung	01	clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, conserv.: E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	035	60 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.02.2017	

**01 Dalacin T, topische Lösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>44926</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	18.10.2011
Zusammensetzung	01	clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	067	60 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.02.2017	

**02 Darmol Abführkapseln**

Iromedica AG, Hagenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>39828</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.14	18.10.2011
* Zusammensetzung	02	sennae folii extractum methanolicum siccum 36.2-44.2 mg corresp. hydroxyanthracenae 19-21 mg, DER: 1:10-25, arom.: ethylvanillinum et alia, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	02	066	14 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.7.2011 (geringfügige Änderung Wirkstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		19.10.2016	

**01 Docetaxel Zentiva 20mg / 1ml, concentré pour solution pour perfusion****02 Docetaxel Zentiva 80mg / 4ml, concentré pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>62120</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	01.11.2011
Composition	01	docetaxelum 20 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 395 mg ad solutionem pro 1 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1.58 g ad solutionem pro 4 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	003	1 + 1 flacon(s) A
	02	004	1 + 1 flacon(s) A
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 30.01.2011: - transfert de l'autorisation, ancien titulaire: Helvepharm AG - modification du nom de la préparation, anciennement: Docetaxel Helvepharm, Infusionslösung	
Valable jusqu'au		30.01.2016	

**01 Dr. Reckeweg R 55 Rutavine, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: <b>45083</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	20.10.2011
Composition	01	arnica montana D3, atropa belladonna D4, calendula officinalis D3, echinacea angustifolia D3, hamamelis virginiana D4, ruta graveolens D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Blessures externes	
Conditionnements	01	020	50 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 2 novembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.11.2016	

**01 Eloxatine 50 mg, Lyophilisat pour perfusion****02 Eloxatine 100 mg, Lyophilisat pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>55357</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	26.10.2011
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.06.2010 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		21.11.2015	

**01 Epaxal Junior, Injektionssuspension**

CRUCCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>57911</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	hepatitidis A virus antigenum min. 12 U.I., influenza haemagglutinin A (H1N1) (Stamm: Singapur/6/86), phospholipida ut cephalina et lecithinum, natrii chloridi solutio 9 g/L q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem 1. bis zum 16. Geburtstag	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Juli 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		08.02.2017	

**04 Farlutal, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>44307</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	17.10.2011
Zusammensetzung	04	medroxyprogesteroni acetat 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gestagenbehandlung bei bestimmten Karzinomen; Tumorkachexie	
Packung/en	04	065	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.12.2016	

**01 Faros 300, dragées**

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

N° d'AMM: <b>54292</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	25.10.2011
Composition	01	crataegi folii cum flore extractum methanolicum siccum 300 mg corresp. flavonoidea min. 18 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles cardiaques d'origine nerveuse	
Conditionnements	01	015	50 dragée(s) D
		023	100 dragée(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 17 novembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.11.2016	

**01 Fasturtec 1.5 mg / ml, préparation injectable**

**02 Fasturtec 7.5 mg / 5 ml, préparation injectable**

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

N° d'AMM: <b>55789</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.11.3.	20.10.2011
Composition	01	Praeparatio sicca: rasburicasum 1.5 mg, natrii phosphates, alaninum, mannitolum, pro vitro. Solvens: poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio sicca: rasburicasum 7.5 mg, natrii phosphates, alaninum, mannitolum, pro vitro. Solvens: poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Hyperuricémie	
Conditionnements	01	002	3 pièce(s) A
	02	004	1 pièce(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 4 février 2009 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		05.04.2017	

01 Fentanyl-Mepha 25, Matrixpflaster  
 02 Fentanyl-Mepha 50, Matrixpflaster  
 03 Fentanyl-Mepha 75, Matrixpflaster  
 04 Fentanyl-Mepha 100, Matrixpflaster  
 05 Fentanyl-Mepha 12, Matrixpflaster  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57362</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 25 µg/h.	
	02	fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 50 µg/h.	
	03	fentanylum 12.375 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 75 µg/h.	
	04	fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 100 µg/h.	
	05	fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 12 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	009	5 Pflaster A
	02	011	5 Pflaster A
	03	013	5 Pflaster A
	04	015	5 Pflaster A
	05	016	5 Pflaster A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Oktober 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		15.03.2017	

**01 Ferrum Hausmann i.m., Injektionslösung**  
 Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>24424</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.1.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämien bei nachgewiesenem Eisenmangel, wenn eine orale Therapie nicht durchführbar ist	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.11.2014	



**01 Flumucil Erkältungshusten, Fertigsirup mit Himbeergeschmack**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>54081</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	25.10.2011
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas et alia, conserv.: E 211, E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	032 100 ml	D
		033 200 ml	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 31.1.2011 (modifica del nome del preparato)	
Valevole fino al		06.02.2012	

**01 Glimepiride Zentiva 1 mg, comprimés****02 Glimepiride Zentiva 2 mg, comprimés****03 Glimepiride Zentiva 3 mg, comprimés****04 Glimepiride Zentiva 4 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>57584</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	19.10.2011
Composition	01	glimepiridum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabetique oral	
Conditionnements	01	016 30 comprimé(s)	B
		017 120 comprimé(s)	B
	02	018 30 comprimé(s)	B
		019 120 comprimé(s)	B
	03	020 30 comprimé(s)	B
		021 120 comprimé(s)	B
	04	022 30 comprimé(s)	B
		023 120 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 29.4.2011 (modification du nom de la préparation)	
Valable jusqu'au		19.09.2015	

**01 Harpagomed, Rheuma-Tabletten**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>57871</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.6.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	harpagophyti radices extractum ethanolicum siccum 480 mg, DER: 1.5-3:1. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Unterstützend bei Verschleisserscheinungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 60 Tablette(n)	D
		003 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.11.2016	

**02 Hepatect CP, Infusionslösung**

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: <b>488</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	14.10.2011
Zusammensetzung	02	proteinorum plasmatis humani solutio 50 mg corresp. immunoglobulinum humanum normale min. 96 % et hepatitis B virus antigenum min. 50 U.I., glycinum, residui: immunoglobulinum A max. 2 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		passive Immunisierung gegen Hepatitis B	
* Packung/en	02	001	1 Ampulle(n) 10 ml B
		002	1 Ampulle(n) 40 ml B
		003	1 Ampulle(n) 2 ml B
		004	1 Ampulle(n) 100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (neue zusätzliche Packungsgrösse: 100 ml).	
Gültig bis		31.08.2016	

**01 Iberogast, Tinktur**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>47827</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	iberidis amarae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, DER: 1:1.5-2.5, angelicae radices extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, cardui mariae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, carvi extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, chelidonii herbae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, DER: 1:2-4, melissae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2.5-3.5, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		Bei funktionellen Magen-Darmbeschwerden (Reizmagen und Reizdarm)	
Packung/en	01	043	20 ml C
		051	50 ml C
		078	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.4.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.01.2017	

**01 Il Hwa Ginseng, estratto liquido**

Solmer SA, Via San Giorgio 9a, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>40377</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	20.10.2011
Composition	01	ginseng extractum ethanolicum spissum 1 g corresp. ginsenosidea 80 mg, DER: 3-7:1, ad solutionem, corresp. ethanolum 2 % V/V.	
Indication		Tonico-Stimolante	
Conditionnements	01	018	30 g D
		026	300 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 17 novembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.11.2016	

**01 Il Hwa Ginseng, granulare**

Solmer SA, Via San Giorgio 9a, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>39804</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	20.10.2011
Composition	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 558 mg corresp. ginsenosidea 42 mg, DER: 3-7:1, lactosum monohydricum 729 mg, glucosum monohydricum 1713 mg, excipients ad granulatum pro 3 g.	
Indication		Tonico-Stimolante	
Conditionnements	01	042	100 g D
		050	50 x 3 g D
		052	30 x 3 (90) g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 2 avril 2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.11.2016	

**01 Imipenem-Cilastatin Hospira, Infusionspräparat**

Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: <b>58472</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	19.10.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogencarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.03.2015	

**02 Indapamid Spirig, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>50473</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	06.10.2011
Zusammensetzung	02	indapamidum hemihydricum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	031	30 Tablette(n) B
		058	90 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		29.10.2012	

**02 Insulin NovoNordisk NovoRapid Penfill, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>55046</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	13.10.2011
Zusammensetzung	02	insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum, natrii phosphates, natrii chloridum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	003	5 x 3 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2009 (Änderung Präparatename, früher: Insulin NovoNordisk Novo Rapid Penfill 3, Injektionslösung).	
Gültig bis		14.10.2014	

01 Iomeron 150 mg/mL, soluzione iniettabile  
 02 Iomeron 200 mg/mL, soluzione iniettabile  
 03 Iomeron 250 mg/mL, soluzione iniettabile  
 Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>53255</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	03.10.2011
Composizione	01	iomeproolum 306.2 mg corrisp. iodum 150 mg, trometamolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iomeproolum 408.2 mg corrisp. iodum 200 mg, trometamolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iomeproolum 510.3 mg corrisp. iodum 250 mg, trometamolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	01	019	1 x 50 ml flacone/flaconi
		027	10 x 50 ml flacone/flaconi
		035	1 x 100 ml flacone/flaconi
		043	10 x 100 ml flacone/flaconi
		051	1 x 200 ml flacone/flaconi
		078	10 x 200 ml flacone/flaconi
	02	140	1 x 50 ml flacone/flaconi
		159	10 x 50 ml flacone/flaconi
		167	1 x 100 ml flacone/flaconi
		175	10 x 100 ml flacone/flaconi
	03	256	1 x 50 ml flacone/flaconi
		264	10 x 50 ml flacone/flaconi
		272	1 x 100 ml flacone/flaconi
		280	10 x 100 ml flacone/flaconi
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 25.08.2010 (proroga del certificato di omologazione).	
* Valevolefino al		26.02.2017	

01 Iomeron 300 mg/ml, soluzione iniettabile

02 Iomeron 350 mg/ml, soluzione iniettabile

03 Iomeron 400 mg/ml, soluzione iniettabile

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

N° d'AMM: **53602** Categoria di dispensazione: **B** Index: 14.01.0. 03.10.2011

Composizione

01 iomeprolium 612.4 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolium, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

02 iomeprolium 714.4 mg corresp. iodum 350 mg, trometamolium, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

03 iomeprolium 816.5 mg corresp. iodum 400 mg, trometamolium, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Indicazione Mezzo di contrasto per la radiologia

Confezione/i

01 053 1 x 50 ml flacone/flaconi B

061 10 x 50 ml flacone/flaconi B

088 1 x 100 ml flacone/flaconi B

096 10 x 100 ml flacone/flaconi B

134 1 x 200 ml flacone/flaconi B

142 10 x 200 ml flacone/flaconi B

673 1 x 500 ml flacone/flaconi B

738 6 x 500 ml flacone/flaconi B

02 304 1 x 50 ml flacone/flaconi B

312 10 x 50 ml flacone/flaconi B

320 1 x 100 ml flacone/flaconi B

339 10 x 100 ml flacone/flaconi B

363 1 x 200 ml flacone/flaconi B

371 10 x 200 ml flacone/flaconi B

703 1 x 500 ml flacone/flaconi B

711 6 x 500 ml flacone/flaconi B

03 509 1 x 50 ml flacone/flaconi B

517 10 x 50 ml flacone/flaconi B

525 1 x 100 ml flacone/flaconi B

533 10 x 100 ml flacone/flaconi B

541 1 x 150 ml flacone/flaconi B

568 10 x 150 ml flacone/flaconi B

576 1 x 200 ml flacone/flaconi B

584 10 x 200 ml flacone/flaconi B

739 1 x 500 ml flacone/flaconi B

740 6 x 500 ml flacone/flaconi B

Osservazione Sostituisce l'attestato di omologazione del 25.08.2010 (proroga del certificato di omologazione).

\* Valevole fino al 26.02.2017

**01 Keppur, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>47122</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 280 mg ratio: 1:3-4, heparinum natricum 500 U.I., aromatica, conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	015	40 g D
		023	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2016	

**01 Keppur, Salbe**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>43996</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	hyperici floris recentis maceratum oleosum 55 mg, calendulae floris recentis maceratum oleosum 5 mg, symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 280 mg ratio: 1:3-4, heparinum natricum 500 U.I., laurilsulfas, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	010	40 g D
		029	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2016	

**01 Lisinopril Pfizer 5 mg, Tabletten****02 Lisinopril Pfizer 10 mg, Tabletten****03 Lisinopril Pfizer 20 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>59255</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	12.10.2011
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.08.2015	

**01 Losartan HCT Actavis 50/12.5 mg, Filmtabletten**  
**02 Losartan HCT Actavis 100/25 mg, Filmtabletten**  
**03 Losartan HCT Actavis 100/12.5 mg, Filmtabletten**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58399</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
* Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2010 (Zulassung der neuen Dosierung 100/12.5mg)	
Gültig bis		15.06.2015	

**02 Ludiomil 25 mg, Dragées**  
**03 Ludiomil 50 mg, Dragées**  
**04 Ludiomil 75 mg, Dragées**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>37375</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	18.10.2011
Zusammensetzung	02	maprotilini hydrochloridum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	maprotilini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	maprotilini hydrochloridum 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
* Packung/en	02	039	30 Dragée(s) B
		047	100 Dragée(s) B
	03	063	30 Dragée(s) B
		071	100 Dragée(s) B
	04	101	20 Dragée(s) B
		128	100 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2007 (Widerruf der Sequenz 37375 01 Ludiomil 10 mg, Dragées)	
Gültig bis		20.12.2012	

**01 Lutrelf 0,8 mg, Injektionspräparat****02 Lutrelf 3,2 mg, Injektionspräparat**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>47366</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.1.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gonadorelini diacetat tetrahydricus 0.8 mg corresp. gonadorelinum 0.73 mg, mannitolium pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 10 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gonadorelini diacetat tetrahydricus 3.2 mg corresp. gonadorelinum 2.91 mg, mannitolium pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 10 ml.	
Anwendung		Hypothalamische Amenorrhoe, zentraler Hypogonadismus beim Mann	
Packung/en	02	038	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) 47366 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		07.02.2017	

**01 Melix, compresse**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

Zul.-Nr.: <b>44714</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	glibenclamidum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) B
		027	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2016	



**01 Metformin Actavis 500 mg, Filmtabletten****02 Metformin Actavis 850 mg, Filmtabletten****03 Metformin Actavis 1000 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61258</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	06.10.2011
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
* Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 56 Tablette(n)	B
		003 84 Tablette(n)	B
		011 50 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 56 Tablette(n)	B
		006 84 Tablette(n)	B
		012 30 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 60 Tablette(n)	B
		009 90 Tablette(n)	B
		010 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrößen)	
Gültig bis		18.07.2015	

**01 Metformin Spirig 500, Filmtabletten****02 Metformin Spirig 850, Filmtabletten****03 Metformin Spirig 1000, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62304</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	19.10.2011
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		04.07.2016	

**01 Moduretic, Tabletten****02 Moduretic mite, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>37254</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	amiloridi hydrochloridum anhydricum 5 mg, hydrochlorothiazidum 50 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
	02	amiloridi hydrochloridum anhydricum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	010	20 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
	02	045	28 Tablette(n) B
		053	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.02.2017	

**01 Nauseum, comprimé sublingual**

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

N° d'AMM: <b>57708</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.10.2011
Composition	01	anamirta cocculus C5, strychnos nux-vomica C7, nicotiana tabacum C5 ana partes 708 µg, excipiens pro compresso.	
Indication		Mal des transports	
Conditionnements	01	001	25 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 8.3.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		07.03.2017	

**01 Nebivolol Axapharm 5 mg, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8a, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59063</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
* Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 98)	
Gültig bis		07.01.2015	

**01 Novital, soluzione**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>51517</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>		Index: 12.02.4.	25.10.2011
Composizione	01	eucalypti aetheroleum 176 mg, menthae arvensis var. piperascensis aetheroleum 411 mg, abietis fructus aetheroleum 141 mg, citronellae aetheroleum 75 mg, rosmarini aetheroleum 65 mg, cajeputi aetheroleum 47 mg, pini pumilionis aetheroleum 18 mg, cupressi aetheroleum 4.7 mg ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione		Affezioni da infreddatura		
Confezione/i	01	016	15 ml	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 23.2.2007 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevole fino al		22.02.2017		

**01 Noxafil, orale Suspension**

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

Zul.-Nr.: <b>57843</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 08.06.0.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	posaconazolum 40 mg, polysorbatum 80 *, glucosum liquidum **, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, alcohol benzylicus, excipients ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Pilzinfektionen		
Packung/en	01	001	105 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Oktober 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) * aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt ** aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt		
* Gültig bis		28.02.2017		

**01 Oxaliplatin Fresenius 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat****02 Oxaliplatin Fresenius 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat****04 Oxaliplatin Fresenius 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: <b>61679</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>		Index: 07.16.1.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, acidum succinicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.		
	02	oxaliplatinum 100 mg, acidum succinicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.		
	04	oxaliplatinum 200 mg, acidum succinicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.		
Anwendung		Zytostatikum		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002	1 Durchstechflasche(n)	A
	04	003	1 Durchstechflasche(n) Plastikbecher	A
		004	1 Durchstechflasche(n) Schrumpffolie	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 200mg)		
Gültig bis		10.01.2016		

**03 Pegasys 135 ug/0,5 mL, Fertigspritzen****04 Pegasys 180 ug/0,5 mL, Fertigspritzen**

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

Zul.-Nr.: <b>55585</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	31.10.2011
Zusammensetzung	03	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	04	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C	
* Packung/en	03	012	4 x 0.5 ml A
	04	016	4 x 0.5 ml A
Bemerkung		* aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt. Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2011.	
Gültig bis		17.12.2016	

**02 Pharmaton Kiddi, Kautabletten**

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>56373</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.02.51	11.10.2011
* Composizione	02	vitamina: retinoli palmitas 715 U.I., betacarotenum 514 µg, cholecalciferolum 150 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 5.22 mg corresp. int-rac-alfa-tocopherolum 3.5 mg, thiamini nitrat 500 µg, riboflavinum 550 µg, pyridoxini hydrochloridum 550 µg, cyanocobalaminum 0.6 µg, nicotinamidum 6 mg, acidum folicum 50 µg, biotinum 15 µg, acidum ascorbicum 22 mg, mineralia: cuprum 300 µg, calcium 65 mg, ferrum 2.5 mg, zincum 2.5 mg, magnesium 12.5 mg, alia: lysini hydrochloridum 50 mg, sorbitolum *, glucosum monohydricum *, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Preparazione a base di vitamine e sali minerali	
Confezione/i	02	033	30 compressa/compresse D
		034	60 compressa/compresse D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 13.01.2009 (nuova sostanza ausiliaria soggetta a dichiarazione sorbitolum e glucosum monohydricum da mais geneticamente modificato) * prodotto/a da mais geneticamente modificato	
Valevole fino al		04.05.2014	

**01 Procoralan 5 mg, comprimé pelliculé**  
**02 Procoralan 7.5 mg, comprimé pelliculé**  
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: <b>57371</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.99.0.	26.10.2011
Composition	01	ivabradinum 5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ivabradinum 7.5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Traitement symptomatique de l'angor stable chronique	
Conditionnements	01	002	56 comprimé(s) B
		004	112 comprimé(s) B
	02	006	112 comprimé(s) B
		008	56 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 06.07.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		18.03.2017	

**01 Pulmex Inhalation, Kapseln**  
 NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>44683</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.52	24.10.2011
Zusammensetzung	01	camphora racemica 70 mg, eucalypti aetheroleum 80 mg, rosmarini aetheroleum 120 mg, balsamum peruvianum artificiale 30 mg, arom.: vanillinum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Erkältungen und Husten	
Packung/en	01	016	15 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.2.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.02.2017	

**01 Pulmofofor Hot, granulé**  
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>55863</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	19.10.2011
Composition	01	dextromethorphanum hydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.3 mg, arom.: aspartamum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad granulatum pro charta.	
Indication		Toux	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.2.2007 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		25.02.2017	

**02 Retrovir AZT 250 mg, Kapseln**  
 ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>48942</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	03.10.2011
Zusammensetzung	02	zidovudinum 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	040	40 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.03.2017	

**01 Retrovir AZT, Sirup**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>51588</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.10.2011
Zusammensetzung	01	zidovudinum 50 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	010 200 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.03.2017	

**01 Rhinocap, Kapseln**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>36784</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.02.6.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 20 mg, dimenhydrinatum 10 mg, coffeinum 25 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	016 10 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.03.2017	

**01 Rhinovent 0.03 %, Pumpdosierspray**

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

Zul.-Nr.: <b>52445</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.1.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum anhydricum 0.3 mg ut ipratropii bromidum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rhinitis mit nasaler Hypersekretion	
Packung/en	01	019 15 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

**01 Risperdal Consta 25 mg, Suspension zur i.m. Applikation**  
**02 Risperdal Consta 37,5 mg, Suspension zur i.m. Applikation**  
**03 Risperdal Consta 50 mg, Suspension zur i.m. Applikation**  
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>56092</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: risperidonum 25 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.	
	02	Praeparatio sicca: risperidonum 37.5 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.	
	03	Praeparatio sicca: risperidonum 50 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum natricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspensione recenter reconstituta.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	1 Set B
	02	003	1 Set B
	03	005	1 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.06.2017	

**01 Rotarix, orale Suspension**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>698</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum per os: rotavirus humanum vivum (Stamm: RIX4414), excipiens pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		ab der vollendeten 6. Lebenswoche, aktive Immunisierung zur Vorbeugung von Gastroenteritiden der Serotypen G1, nicht-G1 wie G2, G3, G4 und G9	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
		002	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Mai 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.01.2017	

**01 Sanabronch Sandoz, Saft**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55697</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	hederae heli- cis extractum ethanolicum siccum 9 mg, DER: 6-7:1, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutio- nem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	024 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.7.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

**01 Sibrovita, Kapseln**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>55928</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.02.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et auranti- tii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Sinusitis sowie akuter und chronischer Bronchitis	
* Packung/en	01	007 30 Kapsel(n) 023 60 Kapsel(n) 039 120 Kapsel(n) 040 20 Kapsel(n) 041 50 Kapsel(n) 042 100 Kapsel(n)	C C C C C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.9.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20, 50, 100 Kapseln)	
Gültig bis		23.11.2013	

**02 Sidroga Rheumatee, geschnittene Drogen**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>39448</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.2.	25.10.2011
Zusammensetzung	02	salicis cortex 85 %, passiflorae herba 10 %, menthae crispae folium 5 %, pro charta 2 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	02	035 20 x 2 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Juni 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2016	



**01 Similasan Hemosim, Globuli, homöopathisches Arzneimittel**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>53359</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	27.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D10, capsicum annuum D10, graphites D8, hamamelis virginiana D8 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	035 15 g	D
		036 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.3.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2017	

**01 Similasan Hemosim, Salbe, homöopathisches Arzneimittel**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>51677</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	27.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D10, capsicum annuum D10, graphites D8, hamamelis virginiana D8 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	021 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.3.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2017	

**01 Simulect 20 mg, Injektionspräparat**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>54630</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	03.10.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: basiliximabum 20 mg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, glycinum, mannitolum, pro vitro. Solvens (i.v.): aqua ad iniectabilia 5 ml, corresp. 20 mg, pro 5 ml.	
Anwendung		Nierentransplantation	
Packung/en	01	018 1 + 1 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2008 (Sequenz 02 / Simulect 10 mg, Injektionspräparat wird per 3. Oktober 2011 widerrufen)	
Gültig bis		11.09.2013	

**02 Solarcaine, lotion**

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

N° d'AMM: <b>26146</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	19.10.2011
Composition	02	lidocainum 10 mg, isopropylis myristas, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, benzethonii chloridum, alcohol benzylicus, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		En cas d'irritation cutanée	
Conditionnements	02	046 85 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26 mars 2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.03.2017	

**01 Sortis 10, Filmtabletten**  
**02 Sortis 20, Filmtabletten**  
**03 Sortis 40, Filmtabletten**  
**04 Sortis 80, Filmtabletten**  
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54085</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	19.10.2011
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	028	30 Tablette(n) B
		036	100 Tablette(n) B
	02	044	30 Tablette(n) B
		052	100 Tablette(n) B
		087	100 Tablette(n) 5 Schachteln B
	03	060	30 Tablette(n) B
		079	100 Tablette(n) B
		095	100 Tablette(n) 5 Schachteln B
	04	109	30 Tablette(n) B
		117	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.04.2017	

**01 Sporanox, Kapseln**  
Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>49610</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	19.10.2011
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	033	15 Kapsel(n) B
		041	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. März 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.03.2017	

**01 Stilnox, comprimés pelliculés sécables**

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

N° d'AMM: <b>49106</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	11.10.2011
Composition	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	017	30 comprimé(s) B
		025	10 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.12.2006 (prolongation du certificat d'autorisation) soumis à la loi fédéral sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
* Valable jusqu'au		14.12.2016	

**01 Supracyclin Tabs, Tabletten****02 Supracyclin Tabs forte, Tabletten**

Grünenthal Pharma AG, CH Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>49771</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.5.	19.10.2011
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipients pro compresso.	
	02	doxycyclinum 200 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010	10 Tablette(n) A
		029	20 Tablette(n) A
	02	037	10 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. März 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.01.2017	

**01 Uroprosta, Kapseln**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>57855</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	28.10.2011
Zusammensetzung	01	sabal fructus extractum ethanolicum siccum 75 mg, DER: 10:1, cucurbitae semen 400 mg, cucurbitae oleum 340 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.02.2017	

**01 Vimpat 15 mg/ml, sirop****02 Vimpat 10 mg/ml, sirop**

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

N° d'AMM: <b>59003</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	07.10.2011
* Composition	01	lacosamidum 15 mg, conserv.: E 217, E 219, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	lacosamidum 10 mg, arom.: vanillinum, aspartamum et alia, conserv.: E 219, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	001 200 ml	B
	02	003 200 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.08.2009 (autorisation du nouveau dosage 10 mg/ml)	
Valable jusqu'au		27.08.2014	

**01 Weleda Arnica-Salbe, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>57021</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	28.10.2011
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum ex arnicae planta tota recens 100 mg, ratio: 1:3, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	002 25 g	D
		004 70 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.7.2010 (Änderung Präparatename, früher:Weleda Arnica-Salbe neue Formel, Salbe)	
Gültig bis		20.06.2015	

**01 Wonnensteiner Kraftessenz, Elixier**

Kloster Wonnenstein, 9052 Niederteufen

Zul.-Nr.: <b>9092</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	elixir ferri aromaticum corresp. ferrum 6 mg, specierum herbarum alcoholatum ex saccharum 2 g, aromatica, excipiens ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	068 750 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.11.2016	

**01 Zostavax, Injektionssuspension**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>709</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	20.10.2011
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus varicellae vivus min. 19400 U. (Rind: Knochen), saccharum, gelatina hydrolysata, ureum, natrii chloridum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Herpes Zoster und postherpetischer Neuralgie, ab dem 50. Geburtstag	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
		002	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.02.2017	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Alamycin LA ad us.vet., Injektionslösung**  
Arovet AG, Moosmattstrasse 36, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>48342</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	27.10.2011
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 200 mg ut oxytetracyclinum dihydricum, magnesii oxidum leve, N,N-dimethylacetamidum, dinatrii edetas, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen und Schweinen	
Packung/en	01	027	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2016	

**01 B-TS Trio ad us.vet., prémélange médicamenteux**  
Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: <b>56374</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	13.10.2011
Composition	01	sulfathiazolum 40 g, sulfadimidinum 40 g, trimethoprimum 16 g, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		Prophylaxie et thérapie d'infections bactériennes primaires ou secondaires si les bactéries impliquées sont sensibles à la combinaison sulfonamide - triméthoprime. Particulièrement: Veaux: affections intestinales provoquées par des salmonelles et coccidies, infections respiratoires provoquées par des pasteurelles, Mannheimia haemolytica, Histophilus somni. Porcs: infections intestinales provoquées par E.coli. Salmonellose. Rhinite atrophique (Pasteurella multocida, Bordetella bronchiseptica). Pneumonies provoquées par des infections secondaires avec Pasteurella multocida. Haemophilus parasuis. Infections articulaires (p.ex. provoquées par Haemophilus parasuis ou des streptococques). Fièvre de lait de la truie.	
Conditionnements	01	001	1 kg A
		003	5 kg A
		005	25 kg A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30.04.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.11.2016	

**03 Cefacat 60 ad us.vet., comprimés**  
Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: <b>53292</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	27.10.2011
Composition	03	cefalexinum monohydricum 60 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Infections bactériennes de l'appareil respiratoire chez les chats	
Conditionnements	03	011	10 x 12 comprimés(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.12.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		14.12.2016	

**01 Clavubactin 50 mg/12.5 mg ad us.vet., Tabletten**  
**02 Clavubactin 250mg/62.5 mg ad us.vet., Tabletten**  
**03 Clavubactin 500mg/125 mg ad us.vet., Tabletten**  
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>57521</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	10.10.2011
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 50 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 12.50 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum, saccharinum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.50 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum, saccharinum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125.0 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum, saccharinum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Orales Antibiotikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 5 x 2 Tablette(n)	A
		006 25 x 4 Tablette(n)	A
	02	014 5 x 2 Tablette(n)	A
		018 25 x 4 Tablette(n)	A
	03	026 5 x 2 Tablette(n)	A
		030 25 x 4 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.01.2017	

**01 Cobactan 2.5% ad us.vet., Injektionssuspension**  
 Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>53010</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	27.10.2011
Zusammensetzung	01	cefquinomum 25 mg ut cefquinomi sulfas, ethylis oleas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Kühen, Rindern, Kälbern, Schweinen und Ferkeln	
Packung/en	01	016 50 ml	A
		024 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.12.2016	

**01 Cyclo-Spray ad us.vet., Spray**  
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>55647</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	07.10.2011
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 3.21 g corresp. chlortetracyclinum 7.3 % m/m, color.: E 131, excipiens ad suspensionem, propellentia ad aerosolum pro vase 211 ml.	
Anwendung		Antibiotika-Spray für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	002 211 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.01.2017	

**01 Defendog ad us.vet., Pumpspray**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>52856</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	14.10.2011
Zusammensetzung	01	permethrinum 20 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mittel gegen äussere Parasiten bei Hunden	
Packung/en	01	019 500 ml	E
		027 250 ml	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.12.2016	

**02 Delvosteron ad us.vet., Injektionssuspension**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>42336</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.10.2011
* Zusammensetzung	02	proligestonum 100 mg, lecithinum, sorbitani palmitas, polysorbatum 40, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, macrogolum 3350, conserv.: E 216 0.12 mg, E 218 1.02 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen für Hunde, Katzen und Frettchen	
Packung/en	02	033 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		16.12.2013	

**02 Denagard 100 ad us.vet., Injektionslösung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>47961</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	13.10.2011
Zusammensetzung	02	tiamulinum 100 mg, glyceroli mono-oleas, ethanololum 96 per centum, antiox.: E 310 0.1 mg, sesami oleum raffinatum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schweinedysenterie, Mycoplasmen bei Schweinen	
Packung/en	02	025 10x100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2016	



**01 Dolpac 2 ad us.vet., teilbare Tabletten**  
**02 Dolpac 10 ad us.vet., teilbare Tabletten**  
**03 Dolpac 25 ad us.vet., teilbare Tabletten**  
 VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>57689</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	06.10.2011
Zusammensetzung	01	praziquantelum 10 mg, pyrantelum 10 mg ut pyranteli pamoas 28.8 mg, oxantelum 40 mg ut oxanteli hydrogenoembonas 111.80 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	praziquantelum 50 mg, pyrantelum 50 mg ut pyranteli pamoas 144 mg, oxantelum 200 mg ut oxanteli hydrogenoembonas 559 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	praziquantelum 125 mg, pyrantelum 125 mg ut pyranteli pamoas 360 mg, oxantelum 500.7 mg ut oxanteli hydrogenoembonas 1397.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Breitspektrumanthelminthikum für Hunde	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	B
		006 60 Tablette(n)	B
	02	008 3 Tablette(n)	B
		012 60 Tablette(n)	B
		019 6 Tablette(n)	B
	03	014 3 Tablette(n)	B
		018 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Januar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.01.2017	

**01 Frontline Combo Spot-on chats ad us.vet., solution**  
 Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: <b>56044</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	14.10.2011
Composition	01	fipronilum 50 mg, S-methoprenum 60 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
Indication		Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour chats	
* Conditionnements	01	001 0.5 ml	B
		002 0.5 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26 novembre 2008 (ajout de taille d'emballage, nouveau: 6 pipettes)	
Valable jusqu'au		31.12.2013	

**01 Incontex ad us.vet., Sirup**  
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>55854</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	10.10.2011
Zusammensetzung	01	phenylpropanolamini hydrochloridum 25 mg corresp. phenylpropanolaminum 20.14 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 150, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Harninkontinenz bei Hunden	
Packung/en	01	001 150 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.01.2017	

**01 Keta-S ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>57152</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	21.10.2011
Zusammensetzung	01	S-ketaminum 60 mg ut S-ketamini hydrochloridum, conserv.: E 219 1.14 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Injizierbares Analgetikum und Anästhetikum für Hunde, Katzen und Pferde	
Packung/en	01	001	10 ml B
		003	5 x 10 ml B
		004	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2011 (Zieltierarterweiterung: Hunde und Pferde)	
Gültig bis		17.05.2016	

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

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

Zul.-Nr.: <b>32960</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	07.10.2011
Zusammensetzung	01	calcii gluconas et calcii borogluconas corresp. calcium 18 mg, magnesii hypophosphis hexahydricus corresp. magnesium 0.9 mg, magnesii hypophosphis hexahydricus corresp. phosphorus 2.4 mg, N-acetyl-dl-methioninum 50 mg, glucosum anhydricum 45 mg, acidum boricum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Calcium-Infusionslösung mit Methionin für Rinder	
Packung/en	01	014	500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Februar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2016	

**02 Procacillin ad us.vet., Injektionssuspension**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>53611</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	27.10.2011
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 300'000 U.I., lecithinum, povidonum K 30, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, conserv.: E 218 1.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	02	029	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.12.2016	

**02 Sebacil 50% ad us.vet., Lösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>43848</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.10.2011
* Zusammensetzung	02	phoximum 500 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sprüh- und Waschbehandlung bei Schafen, Rindern, Milchkühen und Schweinen	
Packung/en	02	047	250 ml B
		048	5000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2007 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		25.09.2012	

**04 Starke grüne Salbe ad us.vet.**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>43271</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	24.10.2011
* Zusammensetzung	04	dextrocamphora 20 mg, methylis salicylas 25 mg, populi unguentum, natrii hydroxidum, carbomerum, macrogolglyceroli ricinoleas, aqua purificata, color.: E 110, E 131, ad unguentum.	
Anwendung		Salbe zur äusserlichen Anwendung bei Nutz- und Heimtieren	
Packung/en	04	035	450 g D
		036	1000 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2011 (Neuer Hilfsstoff: Unguentum Populi)	
Gültig bis		25.07.2016	

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

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

Zul.-Nr.: <b>46918</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.10.2011
Zusammensetzung	01	natrii selenis anhydricus 1 mg, int-rac-alfa-tocopherylis acetat 25 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, glycerolum (85 per centum), conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Wässrige Injektionslösung mit Selen und Vitamin E für Nutz- und Kleintiere	
* Packung/en	01	010	50 ml B
		011	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.4.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 100ml)	
Gültig bis		26.04.2016	

**01 Vetisept ad us.vet., Obletten**

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

Zul.-Nr.: <b>50514</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	27.10.2011
Zusammensetzung	01	iodum 100 mg ut povidonum iodatum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Puerperalinfektionen, Retentio secundinarum, Endometritis bei Rindern	
Packung/en	01	013	10 Obletten B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.02.2017	

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

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

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

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

Per 1. Oktober 2011 übernimmt die Firma **DEBIO RECHERCHE PHARMACEUTIQUE SA, Martigny** die folgenden Präparate der Firma **Mepha Pharma AG, Aesch**:  
A compter du 1 octobre 2011, l'entreprise **DEBIO RECHERCHE PHARMACEUTIQUE SA, Martigny** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
52815	Pamorelin LA 3.75 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektions suspension
56349	Pamorelin LA, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension
58543	Salvacyl, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
61238	Pamorelin LA 22,5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

Per 1. Oktober 2011 übernimmt die Firma **Interdelta SA, Givisiez** das folgende Präparat der Firma **Actipharm SA, Genève**:  
A compter du 1 octobre 2011 l'entreprise **Interdelta SA, Givisiez** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Actipharm SA, Genève**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
22257	Eau Précieuse, Dépensier

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

Per 1. Oktober 2011 übernimmt die Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Meyrin** das folgende Präparat der Firma **Helvepharm AG, Frauenfeld**:  
A compter du 1 octobre 2011 l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Meyrin** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Helvepharm AG, Frauenfeld**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
62120	Docetaxel Zentiva, Infusionslösung

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

Per 1. Oktober 2011 übernimmt die Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug** die folgenden Präparate der Firma **A. Menarini AG, Zürich:**

A compter du 1 octobre 2011 l'entreprise **Pro Concepta Zug AG, Zug** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **A. Menarini AG, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
55761	Vitacal, Sachets
56264	Menamig, Filmtabletten

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

Per 7. Oktober 2011 übernimmt die Firma **APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Cham** das folgende Präparat der Firma **Medisa AG, Cham:**

A compter du 7 octobre 2011 l'entreprise **APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Cham** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Medisa AG, Cham:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
47110	Tussantiol, Sirup

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

Per 11. Oktober 2011 übernimmt die Firma **DR. BÄHLER DROPA AG, Zürich** die folgenden Präparate der Firma **Dropa Management AG, Freienbach:**

A compter du 11 octobre 2011 l'entreprise **DR. BÄHLER DROPA AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Dropa Management AG, Freienbach:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57'867	Dropa Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit
57'869	Dropa Reisedragées, Dragées
60'720	Dropa Wallwurzgel, Gel

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

Per 21. Oktober 2011 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** die folgenden Präparate der Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL:**

A compter du 21 octobre 2011 l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
61364	Atorvastatin Actavis, Filmtabletten pa Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit

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

Per 11. October 2011 ändert die Firma **Apotheken Drogerien Dr. Bähler AG, 8032 Zürich** ihren Firmennamen auf **DR. BÄHLER DROPA AG, 8045 Zürich**.

A compter du 11 octobre 2011, l'entreprise **Apotheken Drogerien Dr. Bähler AG, 8032 Zürich** aura pour nouvelle raison sociale **DR. BÄHLER DROPA AG, 8045 Zürich**.

---

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
----------------------	---------------------

---

60715	Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen
-------	-----------------------------------------------------------

60719	Dr. Bähler Wallwurzgel, Gel
-------	-----------------------------

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

Per 11. Oktober 2011 ändert die Firma **DR. BÄHLER DROPA AG** ihr Firmendomizil von 8032 Zürich nach **8045 Zürich**.

A compter du 11 octobre 2011, l'entreprise **DR. BÄHLER DROPA AG** actuellement sise 8032 Zürich, aura pour nouveau domicile **8045 Zürich**.

---

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
----------------------	---------------------

---

60715	Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen
-------	-----------------------------------------------------------

60719	Dr. Bähler Wallwurzgel, Gel
-------	-----------------------------

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Alendronat Adico 70, Filmtabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>58600</b>	<b>B</b>	07.99.0.	31.08.2011
1	02	<b>Alendronat Mylan 70 mg, Tabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>57857</b>	<b>B</b>	07.99.0.	08.08.2011
1	01	<b>Allopurinol Adico 100, Tabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57947</b>	<b>B</b>	07.11.3.	25.08.2011
1	02	<b>Allopurinol Adico 300, Tabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57947</b>	<b>B</b>	07.11.3.	25.08.2011
1	01	<b>Amlodipin Mylan 5 mg, Tabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60385</b>	<b>B</b>	02.06.1.	31.08.2011
1	02	<b>Amlodipin Mylan 10 mg, Tabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60385</b>	<b>B</b>	02.06.1.	31.08.2011
1	01	<b>Amlodipin-Teva 5 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	<b>56822</b>	<b>B</b>	02.06.1.	01.10.2011
1	02	<b>Amlodipin-Teva 10 mg, Tabletten</b> Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	<b>56822</b>	<b>B</b>	02.06.1.	01.10.2011

1	01	<b>Atenolol Adico 25, Filmtabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57945</b>	<b>B</b>	02.03.0.	13.09.2011
1	02	<b>Atenolol Adico 50, Filmtabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57945</b>	<b>B</b>	02.03.0.	13.09.2011
1	03	<b>Atenolol Adico 100, Filmtabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57945</b>	<b>B</b>	02.03.0.	13.09.2011
1	01	<b>Ciprofloxacin Mylan 250 mg, Tabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>57564</b>	<b>A</b>	08.01.8.	24.08.2011
1	02	<b>Ciprofloxacin Mylan 500 mg, Tabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>57564</b>	<b>A</b>	08.01.8.	24.08.2011
1	03	<b>Ciprofloxacin Mylan 750 mg, Tabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>57564</b>	<b>A</b>	08.01.8.	24.08.2011
1	01	<b>Citalopram Mylan, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>57569</b>	<b>B</b>	01.06.0.	30.08.2011
1	01	<b>Diclofenac Adico 100, Retardkapseln</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57879</b>	<b>B</b>	07.10.1.	25.08.2011
1	01	<b>Diclofenac Adico 25, Filmtabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57892</b>	<b>B</b>	07.10.1.	25.08.2011
1	02	<b>Diclofenac Adico 50, Filmtabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57892</b>	<b>B</b>	07.10.1.	25.08.2011
1	01	<b>Diclofenac Adico 75 retard, Retardkapseln</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57882</b>	<b>B</b>	07.10.1.	25.08.2011
1	01	<b>Dismenol, Filmtabletten</b> Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil	<b>51162</b>	<b>D</b>	07.10.1.	31.05.2012
1	01	<b>Enalapril Adico 5 mg, Tabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57886</b>	<b>B</b>	02.07.1.	31.08.2011



1	02	<b>Enalapril Adico 10 mg, Tabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57886</b>	<b>B</b>	02.07.1. 31.08.2011
1	03	<b>Enalapril Adico 20 mg, Tabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57886</b>	<b>B</b>	02.07.1. 31.08.2011
1	01	<b>Enalapril HCT Adico 20/12,5 mg, Tabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57887</b>	<b>B</b>	02.07.2. 12.09.2011
1	01	<b>Fluoxetin Adico, dispersible Tabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57898</b>	<b>B</b>	01.06.0. 30.08.2011
1	01	<b>Fluvastatin Mylan/-mite 20mg, Kapseln</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60260</b>	<b>B</b>	07.12.0. 05.09.2011
1	02	<b>Fluvastatin Mylan/-mite 40mg, Kapseln</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60260</b>	<b>B</b>	07.12.0. 05.09.2011
1	02	<b>Glibenclamid Sandoz 3.5, Tabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>47603</b>	<b>B</b>	07.06.2. 01.09.2011
1	01	<b>Ibandronat Mylan, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60328</b>	<b>B</b>	07.99.0. 29.08.2011
1	01	<b>Ibuprofen Adico 400, Filmtabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57878</b>	<b>B</b>	07.10.1. 25.08.2011
1	02	<b>Ibuprofen Adico 600, Filmtabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57878</b>	<b>B</b>	07.10.1. 25.08.2011
1	01	<b>Ibuprofen Adico 800 retard, Retardtabletten</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>57880</b>	<b>B</b>	07.10.1. 25.08.2011
1	01	<b>Levofloxacin Mylan i.v. 250 mg/50 ml, Infusionslösung</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60547</b>	<b>A</b>	08.01.8. 24.08.2011

1	02	<b>Levofloxacin Mylan i.v. 500 mg/100 ml, Infusionslösung</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60547</b>	<b>A</b>	08.01.8.	24.08.2011
1	01	<b>Nebivolol Mylan 5 mg, Tabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60644</b>	<b>B</b>	02.03.0.	31.08.2011
1	01	<b>Olanzapin Mylan 2.5 mg, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60174</b>	<b>B</b>	01.05.0.	30.08.2011
1	02	<b>Olanzapin Mylan 5 mg, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60174</b>	<b>B</b>	01.05.0.	30.08.2011
1	03	<b>Olanzapin Mylan 10 mg, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60174</b>	<b>B</b>	01.05.0.	30.08.2011
1	04	<b>Olanzapin Mylan 15 mg, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60174</b>	<b>B</b>	01.05.0.	30.08.2011
1	01	<b>Omeprazol Adico 10 mg, Kapseln</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>59169</b>	<b>B</b>	04.99.0.	31.08.2011
1	02	<b>Omeprazol Adico 20 mg, Kapseln</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>59169</b>	<b>B</b>	04.99.0.	31.08.2011
1	03	<b>Omeprazol Adico 40 mg, Kapseln</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>59169</b>	<b>B</b>	04.99.0.	31.08.2011
1	01	<b>Ortho-Gynest, Vaginalcrème</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>42083</b>	<b>B</b>	07.08.2.	02.09.2011
1	01	<b>Paroxetin Mylan Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>59138</b>	<b>B</b>	01.06.0.	30.08.2011
1	01	<b>Pavulon, Injektionslösung</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>35270</b>	<b>B</b>	01.13.0.	17.08.2011

1	01	<b>Piperacillin/Tazobactam Mylan 2g/250 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>58487</b>	<b>A</b>	08.01.25 24.08.2011
1	02	<b>Piperacillin/Tazobactam Mylan 4g/500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>58487</b>	<b>A</b>	08.01.25 24.08.2011
1	01	<b>Remifentanil Mylan 1 mg, Lyophilisat</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60716</b>	<b>A</b>	01.01.3. 25.08.2011
1	02	<b>Remifentanil Mylan 2 mg, Lyophilisat</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60716</b>	<b>A</b>	01.01.3. 25.08.2011
1	03	<b>Remifentanil Mylan 5 mg, Lyophilisat</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>60716</b>	<b>A</b>	01.01.3. 25.08.2011
1	01	<b>Sertralin Mylan, Filmtabletten</b> Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	<b>58126</b>	<b>B</b>	01.06.0. 30.08.2011
1	01	<b>Vitiron, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	<b>61512</b>	<b>D</b>	07.02.51 30.04.2012

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>JBL Oodinol ad us.vet., liquide</b> Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny	<b>58368</b>	<b>D</b>	07.09.2011
1	01	<b>Permycin ad us.vet., Tabletten</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>55071</b>	<b>A</b>	13.09.2011
1	01	<b>Relardon ad us.vet., Tropfen</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>34675</b>	<b>A</b>	13.09.2011
1	02	<b>Rota-TS forte ad us.vet., Filmtabletten</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>42400</b>	<b>A</b>	13.09.2011
1	01	<b>Tetra Pond MediFin ad us.vet., Lösung</b> Delphin-Amazonia AG, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	<b>58823</b>	<b>D</b>	11.08.2011
1	01	<b>Ulcazol ad us.vet., Salbe</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>45120</b>	<b>C</b>	11.08.2011

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	<b>Lucilium 650, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>55676</b>	<b>C</b>	01.04.1.	20.02.2012
01	<b>Pretuval C, Brausetabletten</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>48340</b>	<b>C</b>	01.01.2.	18.03.2012
01	<b>Pretuval, Filmtabletten</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>49182</b>	<b>C</b>	01.01.2.	18.03.2012
01	<b>Promanum N, Lösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	<b>55623</b>	<b>D</b>	10.09.1.	22.03.2012
01	<b>Somatostatine - EUMEDICA 0,25 mg, Lyophilisat</b> Eumedica Pharmaceuticals AG, 4052 Basel	<b>53620</b>	<b>A</b>	07.09.0.	20.02.2012
02	<b>Somatostatine - EUMEDICA 3 mg, Lyophilisat</b> Eumedica Pharmaceuticals AG, 4052 Basel	<b>53620</b>	<b>A</b>	07.09.0.	20.02.2012
03	<b>Somatostatine - EUMEDICA 6 mg, Lyophilisat</b> Eumedica Pharmaceuticals AG, 4052 Basel	<b>53620</b>	<b>A</b>	07.09.0.	20.02.2012