

*Journal*  
**Swissmedic**

**3/2011**  
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>
<hr/>	
<b>Im Brennpunkt</b>	<b>Medizinprodukte</b>
Nachtrag 7.1 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft <b>176</b>	Warnung vor möglicherweise gefährlichen chirurgischen Instrumenten <b>186</b>
<hr/>	
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Brinavess®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung <b>180</b>	Chargenrückrufe <b>188</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Menevo®, Lyophilisat und Lösung (Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y) <b>182</b>	Zum Vertrieb freigegebene Chargen <b>189</b>
<hr/>	
<b>Regulatory News</b>	Neuzulassungen <b>192</b>
Neue Version der Erläuterungen für die Erstellung der Beschreibung eines Betriebstandortes (Site Master File, SMF) <b>184</b>	Revisionen und Änderungen der Zulassung <b>207</b>
<hr/>	
	Zentralstelle für Änderung Firmen <b>261</b>
	Widerruf der Zulassung <b>263</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>269</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>Actualités</b>		<b>Dispositifs médicaux</b>	
Entrée en vigueur du Supplément 7.1 de la Pharmacopée Européenne	<b>178</b>	Mise en garde contre des instruments chirurgicaux potentiellement dangereux	<b>187</b>
<b>Médicaments</b>		<b>Miscellanées</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Brinavess®, (chlorhydrate de vernakalant) concentré destiné à la préparation d'une solution pour perfusion)	<b>181</b>	Retraits de lots	<b>188</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Menevo®, lyophilisat et solution (Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y)	<b>183</b>	Lots de fabrication admis à la commercialisation	<b>189</b>
<b>Réglementation</b>		Nouvelles autorisations	<b>192</b>
Nouvelle version des notes explicatives pour l'élaboration du descriptif de site d'exploitation (Site Master File, SMF)	<b>185</b>	Révisions et changements de l'autorisation	<b>207</b>
		Registre Swissmedic des titulaires le marché	<b>261</b>
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>263</b>
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>269</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

## Nachtrag 7.1 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft



Der Institutsrat hat den Nachtrag 7.1 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. April 2011 in Kraft gesetzt.

Seit 1. April 2011 ist der Nachtrag 7.1 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 7.1 enthält folgende neue Texte:

### Allgemeiner Teil

- 2.5.37 Methyl-, Ethyl- und Isopropyl- methansulfonat in Methansulfonsäure
- 2.9.39 Wasser-Feststoff-Interaktionen: Bestimmung der Sorptions/Desorptions-Isotherme und der Wasseraktivität

### Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Chinesisches-Helmkraut-Wurzel

### Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen

- Kaliumdichromat für homöopathische Zubereitungen
- Natriumtetrachloroaurat-Dihydrat für homöopathische Zubereitungen
- Schwefel für homöopathische Zubereitungen

### Monographien A-Z

- Atorvastatin-Calcium-Trihydrat
- Clopidogrelhydrogensulfat
- Glycopyrroniumbromid
- Oseltamivirphosphat
- Sauerstoff 93 Prozent

Folgende Texte wurden inhaltlich überarbeitet:

### Allgemeiner Teil

- 2.6.1 Prüfung auf Sterilität
- 2.9.1 Zerfallszeit von Tabletten und Kapseln
- 2.9.19 Partikelkontamination – Nicht sichtbare Partikeln
- 4 Reagenzien
- 5.8 Harmonisierung der Arzneibücher

### Monographien zu Darreichungsformen

Zubereitungen zur Anwendung am Ohr

### Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

- Baldrian-trockenextrakt, mit wässrig-alkoholischen Mischungen hergestellter
- Bärentraubenblätter
- Cascararinde
- Faulbaumrinde
- Fenchel, süsser
- Lavendelblüten
- Leinsamen
- Queckenwurzelstock
- Wermutkraut
- Zimtöl
- Zimtrinde

### Homöopathische Zubereitungen

Pflanzliche Drogen für homöopathische Zubereitungen

### Monographien A-Z

- Cetylstearylalkohol (Typ A), emulgierender
- Cetylstearylalkohol (Typ B), emulgierender
- Chlorambucil
- Ciprofloxacinhydrochlorid
- Citalopramhydrobromid
- Etoposid
- Flecainidacetat
- Gentamicinsulfat
- Lovastatin
- Nadolol
- Natriumcetylstearylsulfat
- Natriumcromoglicat
- Norfloxacin
- Noscapin
- Noscapinhydrochlorid-Monohydrat
- Oleylalkohol
- Phenobarbital
- Phenytoin-Natrium
- Rifaximin
- Testosteronenantat
- Tolnaftat
- Verapamilhydrochlorid

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

#### Allgemeiner Teil

2.2.47 Kapillarelektrophorese

#### Monographien A-Z

Amikacinsulfat

Articainhydrochlorid

Benzalkoniumchlorid

Benzalkoniumchlorid-Lösung

Doxycyclinhyclat

Etamsylat

Fenoterolhydrobromid

Ketoprofen

Morphinhydrochlorid

Pramipexolhydrochlorid-Monohydrat

Sertralinhydrochlorid

Die nachfolgenden Texte wurden **harmonisiert** (siehe Kapitel 5.8 *Harmonisierung der Arzneibücher*):

#### Allgemeiner Teil

2.6.1 Prüfung auf Sterilität

2.9.1 Zerfallszeit von Tabletten und Kapseln

2.9.19 Partikelkontamination – Nichtsichtbare Partikeln

#### Zu beachten:

Die Monographie **Pflanzliche Drogen für homöopathische Zubereitungen** wurde inhaltlich überarbeitet, um sie mit der Monographie **Pflanzliche Drogen** abzugleichen, die im Nachtrag 6.8 der Ph.Eur. publiziert worden ist. In der überarbeiteten Monographie **Pflanzliche Drogen für homöopathische Zubereitungen** wurden unter anderem Grenzwerte für Schwermetalle festgelegt. Die neu definierten Grenzwerte entsprechen der aktuell gültigen regulatorischen Praxis.

Durch den Nachtrag 7.1 wird keine Monographie der Ph.Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 7.2 zur Ph.Eur.7 wird am 1. Juli 2011 in Kraft treten.

#### Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 7. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph.Eur.7) mit dem Nachtrag 7.1 sowie die 10. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph.Helv.10) mit dem Supplement 10.3.

Die Ph.Eur.7 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern ([www.bundespublikationen.admin.ch](http://www.bundespublikationen.admin.ch)), bezogen werden.

Die Ph.Helv.10 inklusive CD-ROM wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann ebenfalls beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Swissmedic-Website unter [www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp](http://www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp) sowie unter [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)

## Entrée en vigueur du Supplément 7.1 de la Pharmacopée Européenne



**Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 7.1 de la Pharmacopée Européenne au 1<sup>er</sup> avril 2011.**

Le Supplément 7.1 de la Pharmacopée Européenne est entré en vigueur le 1<sup>er</sup> avril 2011. Dans le Supplément 7.1 figurent les **nouveaux** textes suivants:

### **Chapitres généraux**

- 2.5.37. Méthanesulfonate de méthyle, d'éthyle et d'isopropyle dans l'acide méthanesulfonique
- 2.9.39. Interactions eau-solide: détermination des isothermes de sorption-désorption et de l'activité de l'eau

### **Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales**

Scutellaria baicalensis (racine de)

### **Préparations homéopathiques**

- Potassium (dichromate de) pour préparations homéopathiques
- Sodium (tétrachloroaurate de) dihydraté pour préparations homéopathiques
- Soufre pour préparations homéopathiques

### **Monographies**

- Atorvastatine calcique trihydratée
- Clopidogrel (hydrogénosulfate de)
- Glycopyrronium (bromure de)
- Oseltamivir (phosphate d')
- Oxygène à 93 pour cent

Les textes ci-après ont été révisés:

### **Chapitres généraux**

- 2.6.1. Stérilité
- 2.9.1. Désagrégation des comprimés et des apsules
- 2.9.19. Contamination particulière: particules non visibles
- 4. Réactifs
- 5.8. Harmonisation des pharmacopées

### **Formes pharmaceutiques**

Préparations auriculaires

### **Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales**

- Absinthe
- Bourdaïne
- Busserole (feuille de)
- Cannelle dite de Ceylan
- Cannelle dite de Ceylan (huile essentielle de)
- Cascara
- Chiendent (rhizome de)
- Fenouil doux (fruit de)
- Lavande (fleur de)
- Lin (graine de)
- Valériane (extrait hydroalcoolique sec de)

### **Préparations homéopathiques**

Drogues végétales pour préparations homéopathiques

### **Monographies**

- Cétostéaryle (sulfate de) sodique
- Cétostéarylique (alcool) émulsifiant (type A)
- Cétostéarylique (alcool) émulsifiant (type B)
- Chlorambucil
- Ciprofloxacine (chlorhydrate de)
- Citalopram (bromhydrate de)
- Etoposide
- Flécaïnide (acétate de)
- Gentamicine (sulfate de)
- Lovastatine
- Nadolol
- Norfloxacine
- Noscapine
- Noscapine (chlorhydrate de)
- Oléique (alcool)
- Phénobarbital
- Phénytoïne sodique
- Rifaximine
- Sodium (cromoglicate de)
- Testostérone (énantate de)
- Tolnaftate
- Vérapamil (chlorhydrate de)

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

### Chapitres généraux

2.2.47. Electrophorèse capillaire

### Monographies

Amikacine (sulfate d')  
 Articaïne (chlorhydrate d')  
 Benzalkonium (chlorure de)  
 Benzalkonium (chlorure de), solution de  
 Doxycycline (hydrate de)  
 Etamsylate  
 Fénotérol (bromhydrate de)  
 Kétoprofène  
 Morphine (chlorhydrate de)  
 Pramipexole (dichlorhydrate de) monohydraté  
 Sertraline (chlorhydrate de)

En outre, les textes ci-après ont fait l'objet du processus **d'harmonisation** des Pharmacopées (voir chapitre 5.8 *Harmonisation des Pharmacopées*):

### Chapitres généraux

2.6.1. Stérilité  
 2.9.1. Désagrégation des comprimés et des capsules  
 2.9.19. Contamination particulière: particules non visibles

### À noter:

La monographie **Drogues végétales pour préparations homéopathiques** a été révisée pour être alignée sur la monographie **Drogues végétales** publiée dans le Supplément 6.8. En particulier des limites pour des métaux lourds reflétant la pratique réglementaire en vigueur ont été indiquées.

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 7.1 qui remplace une monographie de la Ph.Helv.

Le Supplément 7.2 de la Ph.Eur.7 entrera en vigueur le 1<sup>er</sup> juillet 2011.

### La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 7<sup>e</sup> Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph.Eur.7) et le Supplément 7.1 ainsi que la 10<sup>e</sup> Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph.Helv.10) et le Supplément 10.3.

La Ph.Eur.7 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne. ([www.publications-federales.ch](http://www.publications-federales.ch)). La Ph.Helv.10 (CD-ROM inclus) est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être aussi obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur [www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp](http://www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp) et [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)

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

<b>Name Arzneimittel:</b>	Brinavess <sup>®</sup> , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Vernakalanhydrochlorid
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	500 mg pro 25 ml Durchstechflasche
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Zur raschen Konversion eines neu aufgetretenen Vorhofflimmerns in den Sinusrhythmus bei erwachsenen Patienten mit oder ohne vorherigem chirurgischem Eingriff am Herzen.
<b>ATC Code:</b>	C01BG11
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	02.02.0. / Antiarrhythmica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	61304
<b>Zulassungsdatum:</b>	16.03.2011

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Brinavess<sup>®</sup>,  
(chlorhydrate de vernakalant) concentré destiné à la préparation d'une solution pour perfusion)**

<b>Préparation:</b>	Brinavess <sup>®</sup> , concentré destiné à la préparation d'une solution pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Vernakalanhydrochlorid
<b>Dosage et forme galénique:</b>	500 mg par flacon perforable à 25 ml
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Zur raschen Konversion eines neu aufgetretenen Vorhofflimmerns in den Sinusrhythmus bei erwachsenen Patienten mit oder ohne vorherigem chirurgischem Eingriff am Herzen. 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>	C01BG11
<b>No IT / désignation:</b>	02.02.0. / Antiarrhythmica
<b>No d'autorisation:</b>	61304
<b>Date d'autorisation:</b>	16.03.2011

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Menevo<sup>®</sup>, Lyophilisat und Lösung (Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Menevo <sup>®</sup> , Lyophilisat und Lösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y conjugatum cum proteinum corynebacteriae diptheriae CRM <sub>197</sub>
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	1 Durchstechflasche und Spritze 0,5 ml Lösung zur i.m. Injektion
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Zur aktiven Immunisierung von Jugendlichen (ab dem vollendeten 11. Lebensjahr) und Erwachsenen, bei denen das Risiko einer Exposition gegenüber Neisseria meningitidis (Meningokokken) der Serogruppen A, C, W-135 und Y besteht, um eine invasive Erkrankung zu vermeiden. Die Anwendung des Impfstofes sollte offizielle Empfehlungen berücksichtigen.
<b>ATC Code:</b>	J07AH08
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.08. / Impfstoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	60079
<b>Zulassungsdatum:</b>	10.03.2011
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Menevo<sup>®</sup>, lyophilisat et solution (Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y)

<b>Préparation:</b>	Menevo <sup>®</sup> , lyophilisat et solution
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Polysaccharida neisseriae meningitidis A/C/W/Y conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphteriae CRM <sub>197</sub>
<b>Dosage et forme galénique:</b>	1 flacon et 1 seringue 0,5 ml de solution pour injection i.m.
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Zur aktiven Immunisierung von Jugendlichen (ab dem vollendeten 11. Lebensjahr) und Erwachsenen, bei denen das Risiko einer Exposition gegenüber Neisseria meningitidis (Meningokokken) der Serogruppen A, C, W-135 und Y besteht, um eine invasive Erkrankung zu vermeiden. Die Anwendung des Impfstoffes sollte offizielle Empfehlungen berücksichtigen. 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>	J07AH08
<b>No IT / désignation:</b>	08.08. / Vaccins
<b>No d'autorisation:</b>	60079
<b>Date d'autorisation:</b>	10.03.2011

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

## Neue Version der Erläuterungen für die Erstellung der Beschreibung eines Betriebsstandortes (Site Master File, SMF)

Die PIC/S (Pharmaceutical Inspection Cooperation Scheme) hat das Dokument PE 008 "EXPLANATORY NOTES FOR INDUSTRY ON THE PREPARATION OF A SITE MASTER FILE" revidiert. Die neue Version (PE 008-4) ist im Vergleich zur Vorversion im Aufbau vereinfacht und umfasst statt 25 Seiten nur noch 8 Seiten, obwohl der Inhalt mit neuen Elementen ergänzt wurde. Diese betreffen insbesondere Aspekte bezüglich Risikomanagement (QRM), Process Analytical Technology (PAT), Real Time Release (RTR), Product Quality Review (PQR) und Transmissible spongiforme Enzephalopathie (TSE). Eine zusätzliche Forderung stellt die Identifizierung des Betriebsstandortes dar z.B. mittels GPS Koordinaten bzw. der DUNS-Nummer (Data Universal Numbering System).

Diese Erläuterungen können ebenso Herstellern von Wirkstoffen, Blutprodukten bzw. Transplantatprodukten zur Erstellungen eines Site Master File (SMF) dienen.

Es gilt zu beachten, dass ein SMF neu auch ausdrücklich gefordert wird im EU-GMP-Leitfaden welcher gemäss Anhang 1 der Verordnung vom 17. Oktober 2001 über die Bewilligungen im Arzneimittelbereich (AMBV, SR 812.212.1) auch in der Schweiz anwendbar ist. Dies wird mit der Revision von Kapitel 4 ("Dokumentation") des EU-GMP-Leitfadens, gültig ab 30. Juni 2011, eingeführt. Das Format des SMF, wie es im Dokument PE-008-4 beschrieben ist, wurde ebenfalls von der European Medicines Agency (EMA) verabschiedet (vgl. Eudralex-Volume 4, Good manufacturing practice (GMP) Guidelines, Part III-GMP related documents).

### Hilfreiche Links

<http://www.picscheme.org/publication.php?id=15>

[http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-4/2011\\_site\\_master\\_file\\_en.pdf](http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-4/2011_site_master_file_en.pdf)

## Nouvelle version des notes explicatives pour l'élaboration du descriptif de site d'exploitation (Site Master File, SMF)

Le PIC/S (Pharmaceutical Inspection Cooperation Scheme) a révisé le document PE 008 "EXPLANATORY NOTES FOR INDUSTRY ON THE PREPARATION OF A SITE MASTER FILE". La nouvelle version (PE 008-4) représente une simplification de sa structure par rapport à la version précédente (version précédente: 25 pages; nouvelle version: 8 pages). Cependant le contenu a en même temps été augmenté d'éléments concernant notamment le système de gestion du risque qualité (QRM), la Process Analytical Technology (PAT), la libération en temps réel (RTR), la revue qualité des produits (PQR) ainsi que l'encéphalite spongiforme transmissible (EST). De plus un numéro d'identification du site tel que par exemple coordonnées GPS ou numéro DUNS (Data Universal Numbering System) est demandé.

Ces notes explicatives peuvent aussi servir à la préparation d'un SMF pour les fabricants de principes actifs, de produits sanguins et/ou de produits transplantés standardisés.

Il est à noter que dès l'entrée en vigueur (30 juin 2011) de la révision du chapitre 4 "Documentation" du guide européen des BPF (applicable en Suisse comme indiqué dans l'annexe 1 de l'Ordonnance du 17 octobre 2001 sur les autorisations dans le domaine des médicaments, OAMèd) le Site Master File (SMF) sera explicitement exigé. De plus le format du SMF tel que décrit dans le document PE 008-4 a également été adopté par l'European Medicines Agency (EMA) (cf. EudraLex-Volume 4 Good manufacturing practice (GMP) Guidelines, Part III : GMP related documents).

Liens internet utiles:

<http://www.picscheme.org/publication.php?id=15>

[http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-4/2011\\_site\\_master\\_file\\_en.pdf](http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-4/2011_site_master_file_en.pdf)

## Warnung vor möglicherweise gefährlichen chirurgischen Instrumenten

Swissmedic ist darüber in Kenntnis gesetzt worden, dass steril gekennzeichnete chirurgische Einweg-Instrumente mit einer unrechtmässigen CE-Kennzeichnung in der Schweiz in Verkehr gebracht wurden. Es handelt sich dabei um Pinzetten, Arterienklemmen, Dammscheren, Irischeren, Kornzangen, Nadelhalter, div. Scheren, scharfe Löffel, Wundhaken, Wundspreizer, Wundversorgungssets und Zangen. Bilder und Details dazu können im Internet eingesehen werden [www.swissmedic.ch/md.asp](http://www.swissmedic.ch/md.asp) (wählen Sie „Mitteilungen über bestimmte Medizinprodukte“, „Batu“). Als Hersteller können die Firmen Batu Medical Hannover, Batu Medizinaltechnik AG in CH-8455 Rüdlingen, Batu-Vertriebs GmbH Hamburg oder Batu Vertriebs GmbH München auf dem Etikett zur Produktkennzeichnung aufgeführt sein. In unerlaubter Weise wurden die Kennnummern 0482 und 0503 sowie die nicht existierende Kennnummer 4042 zur Kennzeichnung CE0482, CE0503 und CE4042 verwendet.

Aufgrund der unrechtmässigen Kennzeichnung ist nicht gesichert, dass die Produkte alle notwendigen Verfahren für das Inverkehrbringen durchlaufen haben, dies gilt insbesondere auch für das Sterilisationsverfahren. Es kann daher nicht ausgeschlossen werden, dass durch eine mögliche unsachgemässe Sterilisation der Produkte eine Gefährdung bei der Anwendung für den Patienten besteht. Nicht gesichert ist überdies, ob geltende Materialanforderungen eingehalten wurden und die Verpackungen so ausgelegt wurden, dass die Produkte für den angegebenen Verwendungszeitraum steril bleiben.

Derzeit ist nicht bekannt, in welchen Gesundheitseinrichtungen diese Produkte angeboten und in Verkehr gebracht wurden. Kliniken, OP-Praxen, Rettungsdienste und andere Betreiber, die Medizinprodukte der Hersteller-Firmen Batu Medizinaltechnik AG in CH-8455 Rüdlingen, Batu Medical Hannover, Batu-Vertriebs GmbH Hamburg oder Batu Vertriebs GmbH München bezogen haben, werden daher ersucht, die fraglichen Produkte bis auf weiteres auszusondern und nicht zu verwenden. Stellen Sie oder Ihr Umfeld fragliche Produkte fest, empfehlen wir Ihnen dringend, Swissmedic darüber zu informieren.

Diese Information wird potentiell betroffenen Kreisen über verschiedene Wege zugänglich gemacht. Swissmedic hat einen Warnhinweis ins

Internet gestellt. Zusätzlich angeschrieben wurden Spitäler, Kontaktpersonen, Kantonsärzte und Kantonsapotheker.

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

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

## Mise en garde contre des instruments chirurgicaux potentiellement dangereux

Swissmedic a été informé que des instruments chirurgicaux à usage unique certifiés stériles ont été mis sur le marché en Suisse avec un marquage CE non conforme. Il s'agit en l'occurrence de pincettes, de pinces hémostatiques, de ciseaux à épisiotomie, de ciseaux pour l'iris, de pinces à tampon, de porte-aiguille, de divers ciseaux, de curettes tranchantes, crochets pour plaies, d'écarteurs, de kits pour soins de plaies et de pinces. Des images et détails de ces produits peuvent être consultés sur Internet [www.swissmedic.ch/md.asp](http://www.swissmedic.ch/md.asp) (choisir «Communications concernant des dispositifs médicaux spécifiques», «Batu»).

Peuvent apparaître sur les étiquettes de ces produits l'un des fabricants suivants: Batu Medical Hannover, Batu Medizinaltechnik AG, sise à CH-8455 Rüdlingen, Batu-Vertriebs GmbH Hamburg ou Batu Vertriebs GmbH München. Les numéros d'identification 0482 et 0503 ainsi que le numéro d'identification 4042 inexistant ont été indûment indiqués dans les marquages CE0482, CE0503 et CE4042.

En raison du marquage illicite, il n'est pas garanti que les produits aient subi tous les procédés nécessaires avant la mise sur le marché, et en particulier le procédé de stérilisation. On ne peut donc exclure que l'utilisation de produits ayant pu être stérilisés de manière inappropriée entraîne un risque pour les patients. On ignore en outre si les exigences en vigueur concernant le matériau ont été respectées et si les conditionnements préservent la stérilité des produits concernés jusqu'à la date de péremption indiquée.

On ignore également à l'heure actuelle à quels établissements de soins ces produits ont été proposés et vendus. En conséquence, il est demandé aux cliniques, cabinets chirurgicaux, services d'urgence et autres utilisateurs qui ont acheté des produits fabriqués par les sociétés Batu Medizinaltechnik AG sise à CH-8455 Rüdlingen, Batu Medical Hannover, Batu-Vertriebs GmbH Hamburg ou Batu Vertriebs GmbH München de retirer de leur stock jusqu'à nouvel ordre les produits sujets à caution et de ne pas les utiliser. Par ailleurs, si vous ou vos collègues constatez la présence de produits douteux, veuillez immédiatement en informer Swissmedic.

Cette information est transmise par différents canaux à tous les milieux potentiellement concernés. Swissmedic a ainsi mis en ligne sur son site Internet une mise en garde et un courrier a été adressé aux interlocuteurs des hôpitaux ainsi qu'aux médecins et pharmaciens cantonaux.

### Contact

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

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

## Chargenrückrufe

<b>Präparat:</b>	<b>Caverject 10 µg, Injektionspräparat Caverject 20 µg, Injektionspräparat</b>
<b>Wirkstoff:</b>	<b>Alprostadil</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>52'510</b>
<b>ZulassungsinhaberIn:</b>	<b>Pfizer AG</b>
<b>Rückzug der Charge/n:</b>	<b>X04797, Durchstechflaschen 10 µg mit Solvens X01080, Durchstechflaschen 20 µg mit Solvens</b>

Die Firma Pfizer AG hat die oben erwähnten Chargen von Caverject 10 µg und Caverject 20 µg, Injektionspräparat, vorsorglich bis auf Stufe Detailhandel zurückgezogen, da einzelne beige packte Spritzenadeln (BD Microlane 30G des Herstellers Becton Dickinson) verstopft sein können. Caverject DC 10 µg und 20 µg Zweikammer-Fertigspritzen (Zulassungsnummer 55674) sind nicht betroffen.

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

## Retraits de lots

<b>Préparation:</b>	<b>Caverject 10 µg, préparation injectable Caverject 20 µg, préparation injectable</b>
<b>Principe actif:</b>	<b>Alprostadil</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>52'510</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Pfizer AG</b>
<b>Retrait du/des lot/s:</b>	<b>X04797, flacon-ampoules à 10 µg avec solvant X01080, flacon-ampoules à 20 µg avec solvant</b>

Par précaution, la société Pfizer AG a retiré du marché les lots susmentionnés de Caverject 10 µg et Caverject 20 µg, préparations injectables, et ce jusqu'au détaillant. En effet, il est possible que certaines aiguilles (BD Microlane 30G du fabricant Becton Dickinson) jointes aux emballages soient bouchées.

Les emballages de Caverject DC 10 µg et 20 µg, seringues à deux compartiments (numéro d'autorisation 55674), ne sont pas concernés.

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



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

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.3.-31.3.2011) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.3.-31.3.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
<b>Blutprodukte / Produits sanguins</b>						
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0486200014	C-000854	16.03.2011	09.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0528400048	C-000852	16.03.2011	11.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035100089	C-000851	16.03.2011	11.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0532500027	C-000855	17.03.2011	15.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0486900004	C-000888	24.03.2011	25.01.2014
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2051000035	C-000886	17.03.2011	22.01.2014
45780 674	Haemate P 1000, Konzentrat Hepatitis-B-Immunglobulin Behring, Injektionslösung	CSL Behring AG CSL Behring AG	87866911A 07346821E	C-000973 C-000974	07.03.2011 07.03.2011	31.10.2013 30.04.2013
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1K084	C-000970	03.03.2011	10.2013
52715	Immunate S/D 1'000 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNC3L004	C-001038	25.03.2011	12.2012
52474	Immune STIM Plus 1200, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1K041	C-000971	04.03.2011	10.2012
57676	Intratec, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791061	C-001037	24.03.2011	31.01.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K345	C-000972	04.03.2011	11.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K285	C-000989	10.03.2011	09.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L006	C-000990	10.03.2011	12.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K332	C-001017	18.03.2011	10.2012
602	Octaplas S/D	Octapharma AG	A104E9501	C-000998	31.03.2011	27.01.2015
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486700004	C-000860	08.03.2011	15.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300015	C-000890	08.03.2011	29.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800011	C-000879	10.03.2011	22.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800012	C-000880	10.03.2011	22.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486700003	C-000859	14.03.2011	15.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800010	C-000878	16.03.2011	19.01.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100055	C-000891	17.03.2011	30.01.2014
697	Prolastin, Trockensubstanz zur Herstellung einer Infusions- lösung	CRUCCELL SWITZER- LAND AG	T110011	C-000978	08.03.2011	30.09.2012
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5L003	C-000994	11.03.2011	01.2014
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5L002	C-001016	17.03.2011	12.2013
500	Redimune 12 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2006900006	C-000813	03.03.2011	20.12.2013
500	Redimune 3 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2022300010	C-000877	14.03.2011	23.01.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	0530800026	C-000931	17.03.2011	08.02.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500146	C-000928	21.03.2011	05.02.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500144	C-000905	22.03.2011	31.01.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500145	C-000906	22.03.2011	31.01.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500147	C-000929	22.03.2011	05.02.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500137	C-001018	28.03.2011	19.12.2013
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500138	C-001019	28.03.2011	19.12.2013
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500139	C-001020	28.03.2011	19.12.2013

500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500148	C-000930	29.03.2011	05.02.2014
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500160	C-000791	08.03.2011	22.12.2013
53609	Rhophylac 300, Injektions- lösung	CSL Behring AG	7203500159	C-000790	10.03.2011	22.12.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10617140	C-001008	15.03.2011	09.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10621324	C-001009	15.03.2011	10.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10629912	C-001010	15.03.2011	10.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10629917	C-001011	15.03.2011	10.2013
53588	Thymoglobuline, Infusions- konzentrat	Genzyme GmbH	C0088	C-000988	09.03.2011	05.2013
52618	Tissuocol Duo S 0.5 mL	Baxter AG	VND1L016	C-000952	24.03.2011	31.12.2012
43141	Tissuocol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L008	C-000923	01.03.2011	30.06.2012
43141	Tissuocol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L009	C-000914	01.03.2011	31.10.2012
43141	Tissuocol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L010	C-000924	01.03.2011	31.10.2012
43141	Tissuocol Kit 2.0 mL	Baxter AG	VNT1L012	C-000926	02.03.2011	30.09.2012
57739	Vivaglobin, Injektionslösung	CSL Behring AG	05040611L	C-000969	03.03.2011	29.02.2012

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.3.-31.3.2011)**  
**Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.3.-31.3.2011)**

Zulassungsnummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungsinhaber 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, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AC39B030A	C-000975	07.03.2011	01.2013
637	Boostrix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC37B070F/ AC37B070FA	C-000966	01.03.2011	06.2013
637	Boostrix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC37B049A/ AC37B049AD	C-000236	07.03.2011	03.2012
628	Encepur N Kinder, Injektions-suspension	Novartis Pharma Schweiz AG	121031A-Z	C-001012	15.03.2011	08.2012
628	Encepur N Kinder, Injektions-suspension	Novartis Pharma Schweiz AG	121031A-Z	C-001013	15.03.2011	08.2012
534	Engerix-B 20, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVB874C/ AHBVB874 CC	C-000967	01.03.2011	06.2013
534	Engerix-B 20, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVB963A	C-001053	31.03.2011	09.2013
534	Engerix-B 20, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVB963A	C-001054	31.03.2011	09.2013
57911	Epaxal Junior, Injektions-suspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001969	C-000992	22.03.2011	01.2014
57911	Epaxal Junior, Injektions-suspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001971	C-001015	29.03.2011	01.2014
683	FSME-Immun 0.25 ml Junior, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K06C	C-000991	10.03.2011	02.2013
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K09B	C-001036	23.03.2011	04.2013
558	Havrix 1440, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AHAVB488A	C-000995	11.03.2011	09.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA665	C-000976	07.03.2011	03.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA671	C-001035	22.03.2011	02.2013
640	Infanrix hexa, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	A21CB048	C-001034	22.03.2011	04.2013
59147	IXIARO, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	JEV10F52	C-001033	22.03.2011	29.02.2012
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001915	C-000950	22.03.2011	08.2012
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	8000138	C-000951	22.03.2011	09.2012
656	NeisVac-C, Injektions-suspension	Baxter AG	VNS1K11A	C-001014	16.03.2011	11.2013
615	Priorix, Trockensubstanz und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMJRC135A/ A69CC499A	C-000968	01.03.2011	10.2012
615	Priorix, Trockensubstanz und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMJRB872A	C-000977	07.03.2011	12.2012
58158	Priorix-Tetra, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMRVA105A	C-001055	31.03.2011	04.2012
592	Twinrix 720/20, Injektions-suspension	GlaxoSmithKline AG	AHABB230A/ AHABB230 AH	C-000965	01.03.2011	10.2013
592	Twinrix 720/20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHABB216A	C-000996	11.03.2011	09.2013

## 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 Andreamag mit Orangenaroma, Brausetabletten

#### 02 Andreamag mit Himbeeraroma, Brausetabletten

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>62185</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	24.03.2011
Zusammensetzung	01	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, aspartamum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		002 60 Tablette(n)	D
	02	003 20 Tablette(n)	D
		004 60 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		23.03.2016	

#### 01 Acalypha indica / Arnica montana comp., Tropfen

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>60657</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	acalypha indica D10, aconitum napellus D20, alchemilla vulgaris D4, arnica montana D8, bellis perennis D4, calendula officinalis D6, capsella bursa-pastoris D6, carbo animalis D12, hamamelis virginiana D6, hypericum perforatum D8 ana partes 1 ml, excipients ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % 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		30.03.2016	

**01 Acidum silicicum / Causticum hahnemanni comp. Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>60510</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D8, aesculus hippocastanum D3, alumini oxidum D12, argenti nitras D12, causticum hahnemanni D4, graphites D12, hydrargyri subchloridum D9, magnesi subcarbonas D12, petroleum rectificatum D6, pimpinella alba e radice recente D2, sanguinaria canadensis D4 ana partes 0.91 ml, excipiens ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 48 % 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		30.03.2016	

**01 Alfuzosin Pfizer 10 mg, Retardtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61468</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der funktionellen Störungen der gutartigen Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		15.03.2016	

**01 Anastrozol Helvepharm 1mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61533</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		10.03.2016	

**01 Angelica archangelica / Kalium stibyltartaricum comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>60615</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	agave americana e foliis recentibus D3, angelica archangelica e radice siccata D8, arsenii triiodidum D8, bellis perennis D2, carbo animalis D10, echinacea angustifolia D4, graphites D20, hepar sulfuris D10, kalii stibyli tartras D12, chamomilla recutita D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		30.03.2016	

**01 Apis cum Levistico D3, Ampullen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59995</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	11.03.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	apis cum levistico D3 1000 mg, glycerolum (85 per centum), aqua ad iniectabilia, 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	10.03.2016
------------	------------

**01 Aristolochia clematitis / Conium maculatum comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>60619</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	31.03.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D8, agave americana e foliis recentibus D12, aranea diadema D20, aristolochia clematitis D24, carbo animalis D20, conium maculatum D30, galium aparine D3, solanum dulcamara C6, spongilla lacustris D20, viscum album D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanololum 50 % 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	30.03.2016
------------	------------

**02 Brinavess 500 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Merck Sharp &amp; Dohme-Chibret AG, Schaffhauserstrasse 136, 8152 Opfikon-Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>61304</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	16.03.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	02	vernakalanti hydrochloridum 500 mg corresp. vernakalantum 452.5 mg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
-----------------	----	--	--

Anwendung

Packung/en

02	003	1 Durchstechflasche(n)	B
----	-----	------------------------	---

Bemerkung

vernakalantum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff); vernakalanti hydrochloridum, DCI mod. = NAS (neuer Wirkstoff)

Gültig bis	15.03.2016
------------	------------

**01 Capsella bursa-pastoris, ethanol. Infusum D4, Augentropfen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59774</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	11.03.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	capsella bursa-pastoris, ethanol. Infusum D4 1 ml, ad solutionem.	
-----------------	----	---	--

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	10.03.2016
------------	------------

**01 Carbo animalis / Graphites comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>60656</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	agave americana e foliis recentibus D3, arsenii triiodidum D8, bellis perennis D2, carbo animalis D8, echinacea angustifolia D3, graphites D20, hepar sulfuris D10, chamomilla recutita D4 ana partes 1.25 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 48 % 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		30.03.2016	

**01 Carboneum sulfuratum / Helleborus niger comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>60661</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D60, arnica montana D12, carbo animalis D20, carboneum sulfuratum D12, conium maculatum D12, delphinium staphisagria D10, helleborus niger D12, chamomilla recutita D6, rhus toxicodendron D20, stibii sulfidum nigrum D12 ana partes 1 ml, excipients ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % 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		30.03.2016	

**01 Cefuroxim Pfizer i.v. 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung****02 Cefuroxim Pfizer i.v. 1,5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61680</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	07.03.2011
Zusammensetzung	01	cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum, pro vitro.	
	02	cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 750 mg Durchstechflaschen A
		002	10 x 750 mg Durchstechflaschen A
	02	003	1 x 1,5 g Durchstechflaschen A
		004	10 x 1,5 g Durchstechflaschen A
Bemerkung			
Gültig bis		06.03.2016	

**01 Chondrodendron / Pimpinella comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>60663</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6, aluminium oxidum D12, argenti nitras D20, pareira brava D2, kalii dichromas D8, pimpinella alba D2, sulfur D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 51 % 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		17.03.2016	

**01 Clindamycin Pfizer, Granulat zur Herstellung einer Lösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61897</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.92	10.03.2011
Zusammensetzung	01	clindamycinum 75 mg ut clindamycini-2 palmitatis hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 214, excipients ad granulatam corresp. solutio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	80 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		09.03.2016	

**01 Clindamycin Pfizer 150 mg, Kapseln****02 Clindamycin Pfizer 300 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61556</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.92	10.03.2011
Zusammensetzung	01	clindamycinum 150 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	02	clindamycinum 300 mg ut clindamycini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	16 Kapsel(n) A
	02	002	16 Kapsel(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		09.03.2016	



**01 Clindamycin Phosphat Pfizer i.v./i.m. 300 mg, Injektionslösung****02 Clindamycin Phosphat Pfizer i.v./i.m. 600 mg, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61898</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.92	10.03.2011
Zusammensetzung	01	clindamycinum 300 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 2 ml Ampulle A
		002	10 x 2 ml Ampulle A
	02	003	1 x 4 ml Ampulle A
		004	10 x 4 ml Ampulle A
Bemerkung			
Gültig bis		09.03.2016	

**01 Cremolan Crème**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>62089</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	23.03.2011
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, conserv.: E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	01	001	100 ml D
		002	300 ml D
Bemerkung			
Gültig bis		22.03.2016	

**01 Docetaxel-Mepha 20 mg/0,5 ml, Infusionskonzentrat****02 Docetaxel-Mepha 80 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61277</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.03.2011
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80 ad solutionem pro 0.5 ml. Diluens: ethanolum anhydricum 140.16 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80 ad solutionem pro 2 ml. Diluens: ethanolum anhydricum 560.52 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 6.0 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 + 1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		23.03.2016	

**01 Fucus vesiculosus / Phyllitis scolopendrium comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: **60669** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 31.03.2011

Zusammensetzung 01 adonis vernalis D3, alchemilla vulgaris D2, arnica montana D3, carbo vegetabilis D6, fucus vesiculosus D2, hyssopus officinalis e herba recentis D2, nasturtium officinale D2, phyllitis scolopendrium D2, phytolacca americana D4 ana partes 1.11 ml, excipiens ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 49 % 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 30.03.2016

**01 Herbamel Halspastillen**

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

Zul.-Nr.: **61436** Abgabekategorie: **E** Index: 12.03.9. 09.03.2011

Zusammensetzung 01 glycerolum 27.6 mg, specierum pectoralium extractum 10.4 mg, aromatica, conserv.: E 202, excipiens pro pastillo.

Anwendung Lindernd bei Heiserkeit und Halsweh

Packung/en 01 001 220 g E

Bemerkung

Gültig bis 08.03.2016

**01 Hirudo comp., Globuli velati**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **60346** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 10.03.2011

Zusammensetzung 01 aesculus hippocastanum e semine ferm D2 10 mg, hamamelis virginiana ferm D2 10 mg, hirudo medicinalis D5 10 mg, hydrargyrum metallicum D14 10 mg, paeonia officinalis ferm D2 10 mg, pulsatilla vulgaris e floribus ferm D2 10 mg, saccharum q.s, ad globulos pro 1 g.

Anwendung

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

Gültig bis 09.03.2016

**01 Hydrochinon D8 D12 D30 D200, Injektionslösung**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **58930** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 18.03.2011

Zusammensetzung 01 hydrochinonum D8 275 mg, hydrochinonum D12 275 mg, hydrochinonum D30 275 mg, hydrochinonum D200 275 mg, natrii chloridum, pro vitro 1.1 ml.

Anwendung

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

Gültig bis 17.03.2016

**01 Hydroxychloroquine Zentiva, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>62215</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.04.1.	22.03.2011
Composition	01	hydroxychloroquini sulfas 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Paludisme, lupus érythémateux, polyarthrite chronique	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au	21.03.2016		

**01 Kalium aceticum comp. D6, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59991</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	kalium aceticum comp. D6, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.		
	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.		
Gültig bis	10.03.2016		

**01 Knautia arvensis / Petroleum rectificatum comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>60672</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	01	arctium lappa D3, inula helenium D4, juniperus communis D4, knautia arvensis D4, levisticum officinale D4, petroleum rectificatum D6 ana partes 1.67 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % 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	29.03.2016		

**01 Leptospermum scoparium TM, Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59058</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 20.01.0.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	leptospermum scoparium e apic. ramorum siccum TM, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 70 % 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.		
	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.		
	Die Urtinktur (TM) und die Potenz D1 werden in der Abgabekategorie C und ab der Potenz D2 und Folgepotenzen in der Abgabekategorie D zugelassen.		
Gültig bis	08.03.2016		

**01 Letrozol-Teva 2,5 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>60394</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	28.03.2011
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, color.: E 102, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		27.03.2016	

**01 Lev Desitin 250 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten****02 Lev Desitin 500 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten****03 Lev Desitin 1000 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>62069</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, excipients pro compressi obducti pro charta.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compressi obducti pro charta.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compressi obducti pro charta.	
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		07.03.2016	

**01 Levetiracetam Spirig 250 mg, Filmtabletten**  
**02 Levetiracetam Spirig 500 mg, Filmtabletten**  
**03 Levetiracetam Spirig 1000 mg, Filmtabletten**  
 Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61499</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, color.: E 132, 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		07.03.2016	

**01 Marmor D6/Stibium D6 aa, Ampullen (s.c.)**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59986</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	marmor D6, stibium metallicum praeparatum D6 ana partes 500 mg, 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.	
Gültig bis		17.03.2016	

**01 Mel comp., Augentropfen**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59982</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	foeniculi fructus, ethanol. Decoctum D1 10 mg, mel D6 330 mg, nontronit D12 330 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		17.03.2016	

**01 Melissosan Halspastillen**

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

Zul.-Nr.: <b>61408</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	glycerolum 13.9 mg, melissae extractum spissum 4.7 mg, acidum ascorbicum 3.2 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Heiserkeit und Halsweh	
Packung/en	01	001	220 g E
Bemerkung			
Gültig bis		08.03.2016	

**01 Menveo, Lyophilisat und Lösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>60079</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	I) Vaccinum conjugatum in praeparatio cryodesiccata: polysaccharida neisseriae meningitidis A 10 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, pro vitro. II) Vaccini conjugati in solutio: polysaccharida neisseriae meningitidis C 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 7.1-12.5 µg, polysaccharida neisseriae meningitidis W 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 3.3-8.3 µg, polysaccharida neisseriae meningitidis Y 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 5.6-10 µg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Meningokokken-Meningitis der Serogruppen A, C, W135 und Y	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche B
Bemerkung			
Gültig bis		09.03.2016	

**02 Mirtazapin Streuli 30 mg, Filmtabletten****03 Mirtazapin Streuli 45 mg, Filmtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>61344</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	31.03.2011
Zusammensetzung	02	mirtazapinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipiens 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			
Gültig bis		30.03.2016	

A

**01 Montelukast Sandoz 10 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61222</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	23.03.2011
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut natrii montelukastum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		22.03.2016	

**01 Montelukast Sandoz 4 mg, Kautabletten****02 Montelukast Sandoz 5 mg, Kautabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61223</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	23.03.2011
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, aromatica, aspartamum, color.: E 129, excipiens pro compresso.	
	02	montelukastum 5 mg ut natrii montelukastum, aromatica, aspartamum, color.: E 129, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		22.03.2016	

**01 Nplate, 250 mcg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung****02 Nplate, 500 mcg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>61541</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.99.0.	29.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: romiplostimum 375 µg, mannitolium, saccharum, histidinum, polysorbatum 20 *, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.72 ml. Corresp. in solutione recenter reconstituta romiplostimum 375 µg pro 0.75 ml corresp. romiplostimum 250 µg pro 0.5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: romiplostimum 625 µg, mannitolium, saccharum, histidinum, polysorbatum 20 *, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1.2 ml. Corresp. in solutione recenter reconstituta romiplostimum 625 µg pro 1.25 ml corresp. romiplostimum 500 µg pro 1 ml.	
Anwendung		Chronische (idiopathische) immunthrombozytopenische Purpura (ITP)	
Packung/en	01	001	1 Set A
	02	002	1 Set A
Bemerkung		* aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
Gültig bis		28.03.2016	

**01 Oxaliplatin Fresenius LYO 50 mg, Lyophilisat zur Infusion**  
**02 Oxaliplatin Fresenius LYO 100 mg, Lyophilisat zur Infusion**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: <b>61685</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		03.03.2016	

**02 Oxaliplatin-Teva liquid 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Oxaliplatin-Teva liquid 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat**  
**04 Oxaliplatin-Teva liquid 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat**  
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61688</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.03.2011
Zusammensetzung	02	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	001	1 Durchstechflasche(n) A
	03	002	1 Durchstechflasche(n) A
	04	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		03.03.2016	

**01 Pamorelin LA 22,5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61238</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 22.5 mg ut triptorelini pamoas hydricus, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, carmellosum natricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml pro vitro.	
Anwendung		Synthetisches Analogon des natürlichen GnRH/LH-RH	
Packung/en	01	001	1 Set A
Bemerkung			
Gültig bis		08.03.2016	



**01 Pantoral-Teva, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61493</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) C
		002	14 Tablette(n) C
		003	7 Tablette(n) C
		004	14 Tablette(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		17.03.2016	

**01 Plumbum aceticum comp., Tropfen**

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: <b>60168</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.12 ml, camphora D3 0.07 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.07 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.12 ml, kalii nitras D3 0.20 ml, plumbum aceticum spag. Glückselig D4 0.07 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.08 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.07 ml, zincum metallicum D8 0.07 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 31 % 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		09.03.2016	

**01 Prunus spinosa Summitates D8, Augentropfen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59620</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	prunus spinosa e summitatibus D8 1 ml, ad solutionem.	
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		17.03.2016	

**01 Salofalk 1000 mg, Rektalschaum**

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

N° d'AMM: <b>59777</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	08.03.2011
Composition	01	mesalazinum 1000 mg, propylenglyolum, antiox.: E 223, propellentia et excipiens ad suspensionem pro dosi.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	001	80 g B
Remarque			
Valable jusqu'au		07.03.2016	

**01 Tamsulosin Sandoz eco 0.4mg, Retardkapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62112</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	15.03.2011
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	B
		002 30 Kapsel(n)	B
		003 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		14.03.2016	

**01 Terbinafin Pfizer 125 mg, Tabletten****02 Terbinafin Pfizer 250 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61457</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	29.03.2011
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
	02	002 14 Tablette(n)	B
		003 28 Tablette(n)	B
		004 56 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		28.03.2016	

**01 Valsartan Spirig 40 mg, Filmtabletten****02 Valsartan Spirig 80 mg, Filmtabletten****03 Valsartan Spirig 160 mg, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61324</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	02.03.2011
Zusammensetzung	01	valsartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		01.03.2016	

## 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 ACC eco 600, Granulat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55622</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	24.03.2011
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients ad granulum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001 10 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.02.2017	

#### 01 Activital forte, Brausepulver

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>55495</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	arginini aspartas 5 g, magnesi aspartas dihydricus 2.4 g, arom.: aspartamum et alia, antiox.: E 320, excipients ad granulum pro charta 9.1 g.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	004 10 Sachet(s)	D
		010 20 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.08.2016	

#### 01 Actonel 75 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: <b>58359</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	21.03.2011
Zusammensetzung	01	natrii risedronas 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Umwandlung Zulassungsart) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.06.2015	

**01 Alfuzosine Uno Winthrop 10 mg, comprimés retard**

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

N° d'AMM: <b>57846</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	17.03.2011
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		hyperplasie bénigne de la prostate	
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s) B
		002	30 comprimé(s) B
		003	90 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.05.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.08.2016	

**01 Algifor-L 200, comprimés filmés****02 Algifor-L forte 400, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: <b>55766</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	22.03.2011
Composition	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	021	20 comprimé(s) D
	02	041	10 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28 juillet 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.07.2016	

**01 Alpinamed Arnica-Gel mit Spilanthes, Gel**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>47762</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	spilanthis oleraceae floris extractum ethanolicum liquidum 200 mg, ratio: 1:10, arnicae floris extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 1:10, arnicae radice extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:10, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	014	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Oktober 2010 (Änderung Präparatename, früher: Alpina Arnica-Gel mit Spilanthes, Gel)	
Gültig bis		19.12.2015	

**01 Alpinamed Ringelblumen Salbe, Salbe**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>49817</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	calendulae herbae recentis extractum propylenglycolicum/ ethanolicum liquidum 250 mg, ratio: 1:2.3, calendulae floris recentis extractum isopropylicum/myristicum/ethanolicum oleosum liquidum 50 mg, ratio: 1:4, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	010	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. September 2008 (Änderung Präparatename, früher: Alpina Ringelblumensalbe, Salbe)	
Gültig bis		11.11.2013	

**02 Alpinamed Ruscovarin Venen Gel**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>49147</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	08.03.2011
Zusammensetzung	02	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogenina 0.5 mg, ratio: 1:1.5-2.5, heparinum natricum 250 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	02	031	100 g D
		058	200 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2008 (Änderung Präparatename, früher: Ruscovarin, Salbengel)	
Gültig bis		13.11.2013	

**01 Alpinamed Wallwurz-Gel, Gel**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>46474</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	symphyti radice recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5- 2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	015	100 g D
		023	200 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juni 2009 (Änderung Präparatename, früher: Alpina Wallwurz-Gel, Gel)	
Gültig bis		18.08.2014	

**01 Amavita Nieren- und Balsendragées**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>58185</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
* Packung/en	01	001 20 Dragée(s)	D
		002 60 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Dragées)	
Gültig bis		03.07.2012	

**01 Amilorid HCT Helvepharm, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>47797</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	amiloridi hydrochloridum anhydricum 5 mg, hydrochlorothiazidum 50 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diuretikum, Antihypertonikum	
Packung/en	01	039 20 Tablette(n)	B
		047 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juli 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

**01 Ancopir, Dragées**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>34662</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.4.	24.05.2011
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 0.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	010 20 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2006 (Erneute Zulassung nach Erlöschung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2016	

**01 Ancopir, Injektionslösung**

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>28486</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.4.	24.05.2011
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 10 mg, sorbitolum, conserv.: E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	014	5 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2006 (Erneute Zulassung nach Erlöschung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2016	

- 01 Aranesp 10 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 02 Aranesp 15 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 03 Aranesp 20 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 04 Aranesp 30 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 05 Aranesp 40 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 06 Aranesp 50 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 07 Aranesp 60 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 08 Aranesp 80 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 09 Aranesp 100 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 10 Aranesp 150 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 11 Aranesp 300 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 12 Aranesp 500 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 13 Aranesp 130 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze  
 Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>55725</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	28.03.2011
Zusammensetzung	01	darbepoetinum alfa 10 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 25 µg/ml.	
	02	darbepoetinum alfa 15 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.375 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	
	03	darbepoetinum alfa 20 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	
	04	darbepoetinum alfa 30 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	
	05	darbepoetinum alfa 40 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	
	06	darbepoetinum alfa 50 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	
	07	darbepoetinum alfa 60 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	
	08	darbepoetinum alfa 80 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 *, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	

- 09 darbepoetinum alfa 100 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 \*, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.
- 10 darbepoetinum alfa 150 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 \*, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.
- 11 darbepoetinum alfa 300 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 \*, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.
- 12 darbepoetinum alfa 500 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 \*, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 13 darbepoetinum alfa 130 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80 \*, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.65 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.

## Anwendung

## \* Packung/en

		Stimulierung der Erythropoese	
01	002	1 Spritze(n)	A
	004	4 Spritze(n)	A
02	006	1 Spritze(n)	A
	008	4 Spritze(n)	A
	053	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	054	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
03	010	1 Spritze(n)	A
	012	4 Spritze(n)	A
	055	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	056	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
04	014	1 Spritze(n)	A
	016	4 Spritze(n)	A
	057	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	058	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
05	018	1 Spritze(n)	A
	020	4 Spritze(n)	A
	059	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	060	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
06	022	1 Spritze(n)	A
	024	4 Spritze(n)	A
	061	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	062	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
07	026	1 Spritze(n)	A
	028	4 Spritze(n)	A
	063	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	064	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
08	030	1 Spritze(n)	A
	032	4 Spritze(n)	A
	065	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	066	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
09	034	1 Spritze(n)	A
	036	4 Spritze(n)	A
	067	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A



	068	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
10	038	1 Spritze(n)	A
	040	4 Spritze(n)	A
	069	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	070	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
11	042	1 Spritze(n)	A
	044	4 Spritze(n)	A
	071	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	072	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
12	046	1 Spritze(n)	A
	048	4 Spritze(n)	A
	073	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	074	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
13	050	1 Spritze(n)	A
	052	4 Spritze(n)	A
	075	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	076	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2007 (Änderung Primärverpackung, neu: mit Nadelschutz) * aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt		
Gültig bis	05.09.2012		

**01 Aspégic Inject 1g, préparation injectable****02 Aspégic Inject 0.5 g, préparation injectable**

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

Zul.-Nr.: <b>47256</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: dl-lysini acetylsalicylas 1.8 g corresp. acidum acetylsalicylicum 1 g, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.	
Anwendung		Analgésique	
Packung/en	02	062	6 + 6 Ampulle(n) B
		070	20 Ampulle(n) B
Bemerkung	remplace l'attestation d'autorisation du 10 août 2006 (prolongation du certificat d'autorisation) 47256 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
* Gültig bis	09.08.2016		

**01 Atropair Steri-Nebs 0.5mg/2ml, Lösung für einen Vernebler**  
**02 Atropair Steri-Nebs 0.25mg/1ml, Lösung für einen Vernebler**  
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58404</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	29.03.2011
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	003	60 (2 x 30) Einzeldose(n) B
		008	60 Einzeldose(n) B
	02	007	60 (2 x 30) Einzeldose(n) B
		009	60 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.6.2008 (Neue Packungsgrössen, neu: 60 Einzeldosen)	
* Gültig bis		09.06.2013	

**02 Balmandol, Badeoel**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>46935</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	24.03.2011
* Zusammensetzung	02	amygdalae oleum 259.5 mg, paraffinum perliquidum 599.45 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	02	013	225 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.07.2009 (Streichung eines deklarationspflichtigen Hilfsstoffes)	
Gültig bis		25.11.2014	

**01 Baypress mite, Tabletten**

**02 Baypress, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>46811</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	01.03.2011
Zusammensetzung	01	nitrendipinum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	nitrendipinum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	011	30 Tablette(n) B
		046	100 Tablette(n) B
	02	054	30 Tablette(n) B
		070	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.05.2016	

**01 Biodoron 0,1% Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel****02 Biodoron 5% Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>21521</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	01	ferrum-quarz D2 20 mg, excipients pro compresso.	
	02	ferrum-quarz 50% 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Linderung von Migräne	
Packung/en	01	051 30 g	C
	02	078 30 g	C
		086 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.5.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.05.2016	

**01 Biodoron 150 mg Kapseln, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>38051</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	01	ferrum-quarz 100% 149.6 mg, color.: E 150, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Basisbehandlung von Migräne	
Packung/en	01	016 20 Kapsel(n)	B
		024 80 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.5.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.05.2016	

**01 Bleomycin-Teva, Lyophilisat zur parenteralen Anwendung**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57190</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	28.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bleomycinum 15000 U.I. ut bleomycini sulfas, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
		002 10 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2016	

**01 Catarstat, Augentropfen**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>39523</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.10.0.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 0.2 mg, glycinum 2.4 mg, kalii magnesii aspartas 1 mg, acidum glutamicum 3.8 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alterserscheinungen an der Linse	
Packung/en	01	019 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2016	

**01 Cérubidine, lyophilisat**

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

N° d'AMM: <b>34092</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.03.2011
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: daunorubicinum 20 mg ut daunorubicini hydrochloridum, mannitolum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	036	10 flacon(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30.08.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.08.2016	

**01 Cicafissan, pâte**

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

N° d'AMM: <b>10606</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	22.03.2011
Composition	01	bismuthi subnitras 5 mg, caseinum hydrolysatum 9.5 mg, zinci oxidum 103.6 mg, kaolinum ponderosum 26.5 mg, propylenglyolum, adeps lanae, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad pastam pro 1 g.	
Indication		Irritations cutanées	
Conditionnements	01	012	50 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28 juillet 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.07.2016	

**01 Claritine, Tabletten**

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>48243</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	010	14 Tablette(n) C
		029	28 Tablette(n) B
		045	42 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.09.2016	

**01 Cololyt, Granulat**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>48205</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	31.03.2011
Zusammensetzung	01	natrii sulfas anhydricus 5.68 g, natrii chloridum 1.46 g, kalii chloridum 0.745 g, natrii hydrogenocarbonas 1.68 g, macrogolum 4000 59 g ad granulatum, pro charta corresp. solutio reconstituta 1 l.	
Anwendung		Laxans zur Vorbereitung abdominaler Röntgenuntersuchungen und Endoskopie	
Packung/en	01	011	3 Beutel B
		038	60 Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2016	

**01 Comilorid-Mepha mite, Tabletten****02 Comilorid-Mepha, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>50477</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	amiloridi hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut amiloridi hydrochloridum dihydricum, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
	02	amiloridi hydrochloridum anhydricum 5 mg ut amiloridi hydrochloridum dihydricum, hydrochlorothiazidum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
	02	037	20 Tablette(n) B
		045	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.06.2016	

**02 Cremolan, Waschlotion**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>38658</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	23.03.2011
Zusammensetzung	02	triclosanum 10 mg, detergentia, propylenglycolum, color.: E 131, conserv.: E 202, methyl(chloro)isothiazolinonum et methylisothiazolinonum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, schuppene Haut	
Packung/en	02	053	150 ml D
		054	300 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2009 (Änderung Präparatenname, früher: Cremol Ritter Douche, flüssig)	
Gültig bis		28.09.2015	

**01 Desogestrel 20EE Essex, Tabletten**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>57705</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		08.06.2016	

**01 Desogestrel 30EE Essex, Tabletten**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>57704</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	desogestrelum 150 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		08.06.2016	

**01 Dexafree UD 0,1%, Augentropfen**

THEA Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>57477</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	dexamethasoni natrii phosphas 1.09 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	002 10 Einzeldose(n) 004 20 Einzeldose(n)	A A
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschen infolge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		05.04.2016	

**04 Dopamin Fresenius 250 mg/50 ml, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>53191</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	25.03.2011
Zusammensetzung	04	dopamini hydrochloridum 250 mg, natrii chloridum, acetylcysteinum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Schockzustände, schwere akute Hypotonie	
Packung/en	04	045 10 x 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.09.2016	

**02 Droperidol Sintetica 1 mg/2 ml, solution injectable**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56550</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	25.03.2011
Composition	02	droperidolum 0.5 mg, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Traitement des nausées et vomissements postopératoires (NVPO) chez l'adulte	
Conditionnements	02	001 10 ampoule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.04.2016	

**01 Ecomucyl 100, Granulat****02 Ecomucyl 200, Granulat****04 Ecomucyl 600, Granulat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>47920</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 03.02.0.	17.03.2011
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, excipiens ad granulatum pro charta.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum, bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, excipiens ad granulatum pro charta.	
	04	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	019 30 Beutel	D
	02	027 30 Beutel	D
		078 100 (2 x 50) Beutel	B
	04	043 10 Beutel	D
		086 100 (2 x 50) Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.5.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.02.2017	

**01 Femara 2,5 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>54018</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	25.03.2011
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	010 30 Tablette(n)	B
		029 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2016	

**01 Femicin Menopause One, capsules**

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

N° d'AMM: <b>57767</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 09.99.0.	18.03.2011
Composition	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro capsula.	
Indication		En cas de troubles de la ménopause	
Conditionnements	01	001 30 capsule(s)	D
		002 60 capsule(s)	D
		003 90 capsule(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.6.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.06.2016	

**01 Femoston conti 1/5, Filmtabletten**  
**02 Femoston conti 0.5/2.5, Filmtabletten**  
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>54986</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	estradiolum 0.5 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonersatztherapie in der Menopause	
* Packung/en	018	28 Tablette(n)	B
	02	001	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2010 (neue Dosierungsstärke: Femoston conti 0.5/2.5, Filmtabletten und Änderung Präparatename Femoston conti 1/5, Filmtalbetten, früher: Femoston conti)	
Gültig bis		19.05.2014	

**01 Fenipic Plus, Gel**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>60809</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 20 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 30 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Insektenstiche und Hautreizungen	
* Packung/en	01	001	24 g D
		002	20 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 20 g)	
Gültig bis		08.12.2014	



**02 Fexofenadine Winthrop 120 mg, comprimés pelliculés****03 Fexofenadine Winthrop 180 mg, comprimés pelliculés****04 Fexofenadine Winthrop 40 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>58327</b>	Catégorie de remise: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	10.03.2011
Composition	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	fexofenadini hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
	03	urticaire idiopathique chronique	
* Conditionnements	02	006	30 comprimé(s) B
		007	10 comprimé(s) C
	03	008	10 comprimé(s) B
		010	30 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16.10.2010 (révocation de la séquence 01 (30 mg)) 58327 04: séquence autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		28.04.2013	

**01 Flectoparin Tissugel, plaster**

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

N° d'AMM: <b>57347</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	22.03.2011
Composizione	01	Tela cum gelato 14 g. Gel: diclofenacum epolaminum 13 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, heparinum natricum 400 U.I., propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Antiflogistico	
Confezione/i	01	002	2 cerotto(i) D
		004	5 cerotto(i) D
		006	10 cerotto(i) D
		008	7 cerotto(i) D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 15.08.2007 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		13.07.2016	

**01 Fluconazol-Teva i.v. 50 mg, Infusionslösung**  
**02 Fluconazol-Teva i.v. 100 mg, Infusionslösung**  
**03 Fluconazol-Teva i.v. 200 mg, Infusionslösung**  
**04 Fluconazol-Teva i.v. 400 mg, Infusionslösung**  
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57528</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	02	fluconazolum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	fluconazolum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	fluconazolum 400 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 25 ml	B
	02	003 50 ml	B
	03	005 100 ml	B
	04	007 200 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.06.2016	

**01 Fosamax, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>53085</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	15.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 10 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	016 28 Tablette(n)	B
		024 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2016	

**01 Fosamax 70 mg, Wochentabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>55475</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	15.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus 91.37 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	002 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2016	

**02 FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>450</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	22.03.2011
Zusammensetzung	02	virus FSME inactivatum (Stamm Neudörfl.) 2.4 µg, alumini hydroxidum (65% Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ), albuminum seri humani, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, formaldehydum, residui: protamini sulfas, neomycinum, gentamicinum, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem 16. Geburtstag	
Packung/en	02	001	1 Spritze(n) B
		002	10 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.07.2016	

**01 Gastricumeel, homöopathische Tabletten**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>47396</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D6 30 mg, argenti nitras D6 30 mg, carbo vegetabilis D6 60 mg, pulsatilla pratensis D4 60 mg, stibii sulfidum nigrum D6 60 mg, strychnos nux-vomica D4 60 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.08.2016	

**01 Gemcitabin Sandoz 200 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Gemcitabin Sandoz 1 g, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>59444</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	21.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) A
	02	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Änderung Präparatenname, früher: Gemcitabin "Ebewe")	
Gültig bis		04.06.2014	

**01 Ginsana, capsule**

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>39630</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	30.03.2011
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 30 - 55 mg corresp. ginsenosidea 4 mg, DER: 3-7:1, arom.: ethylvanillinum, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Tonico-stimolante	
Confezione/i	01	028	30 capsula/capsule D
		036	100 capsula/capsule D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 18.11.2009 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		14.05.2016	

**01 Glucosum "Bichsel" 5 %, Infusionslösung****02 Glucosum "Bichsel" 10 %, Infusionslösung****03 Glucosum "Bichsel" 20 %, Infusionslösung****04 Glucosum "Bichsel" 40 %, Infusionslösung****05 Glucosum "Bichsel" 50 %, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>32920</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.1.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 840 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 1670 kJ.	
	03	glucosum anhydricum 200 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 3350 kJ.	
	04	glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 6700 kJ.	
	05	glucosum anhydricum 500 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 8370 kJ.	
Anwendung		Glucose-Therapie	
Packung/en	01	012	500 ml Flasche(n) B
		063	1000 ml Flasche(n) B
		136	100 ml Flasche(n) B
		144	250 ml Flasche(n) B
		152	250 ml Beutel B
		160	500 ml Beutel B
		179	1000 ml Beutel B
		276	1000 ml Flasche(n) B
		314	10 x 10 ml Ampulle(n) B
		322	100 x 10 ml Ampulle(n) B
		454	100 ml Beutel B
		463	250 ml Beutel B
		464	500 ml Beutel B

	465	1000 ml Beutel	B
02	020	500 ml Flasche(n)	B
	071	1000 ml Flasche(n)	B
	187	250 ml Flasche(n)	B
	195	500 ml Beutel	B
	209	1000 ml Beutel	B
	217	100 ml Flasche(n)	B
	330	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	349	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
03	039	500 ml Beutel	B
	098	1000 ml Beutel	B
	225	100 ml Flasche(n)	B
	284	250 ml Flasche(n)	B
	292	500 ml Flasche(n)	B
	306	1000 ml Flasche(n)	B
	357	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	365	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
04	233	500 ml Flasche(n)	B
	241	1000 ml Flasche(n)	B
	373	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	381	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
05	055	500 ml Flasche(n)	B
	128	1000 ml Flasche(n)	B
	403	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	411	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
	438	10 x 2 ml Ampulle(n)	B
	446	100 x 2 ml Ampulle(n)	B
	462	100 ml Flasche(n)	B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2006  
(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

\* Gültig bis 17.08.2016

**03 Haemocomplettan P 1 g, Injektionspräparat****04 Haemocomplettan P 2 g, Injektionspräparat**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>50203</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	29.03.2011
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 1 g corresp. proteina 1.3-1.9 g, albuminum humanum, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: fibrinogenum humanum 2 g corresp. proteina 2.6-3.8 g, albuminum humanum, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione.	
Anwendung		primäre Fibrinogenmangelzustände erworbene Hypofibrinogenämie (schwere Leberparenchymschäden)	
Packung/en	03	018	1 x 1 g Flasche(n) B
	04	026	1 x 2 g Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2016	

**01 HBVAXPRO 10, Injektionssuspension**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>663</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	09.03.2011
Zusammensetzung	01	hepatitidis B virus antigenum ADNr 10 µg, aluminium ut alumini hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii chloridum, natrii boras, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 10. Lebensjahr	
* Packung/en	01	001	1 Fertigspritze B
		011	1 Ampulle(n) B
		012	10 Fertigspritzen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10 Fertigspritzen à 1 ml mit oder ohne Nadel )	
Gültig bis		13.08.2012	

**01 Hyperiforce, Tabletten**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>53790</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	hyperici herbae recentis extractum ethanolicum siccum 40-73 mg corresp. hypericinum 0.33 mg, DER: 3.9-5:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	011	60 Tablette(n) C
		038	120 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.05.2016	

**01 Hyperimed, Tabletten**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>54826</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	hyperici herbae recentis extractum ethanolicum siccum 40-73 mg corresp. hypericinum 0.33 mg, DER: 3.9-5:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	028	60 Tablette(n) C
		036	120 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.05.2016	

**01 Impuls Blasen- und Nierendragées**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>61469</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
* Packung/en	01	001	20 Dragée(s) D
		002	60 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Dragées)	
Gültig bis		21.07.2015	

**01 Invirase, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>53691</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	saquinavirum 200 mg ut saquinaviri mesilas, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2010. (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.09.2015	

**01 Irinotecan Orion 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Irinotecan Orion 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Irinotecan Orion 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat**  
**04 Irinotecan Orion 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat**  
 Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59219</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.03.2011
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
* Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. November 2009 (Zusätzliche Dosisstärken 300 mg/15 ml und 500 mg/25 ml)	
Gültig bis		10.09.2014	

**01 Itraconazol Helvepharm, Kapseln**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57493</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	15 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		004	4 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2016	

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

Zul.-Nr.: <b>55991</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	15 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	4 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.09.2016	



**01 Ivemend 115 mg, Infusionspräparat****02 Ivemend 150 mg, Infusionspräparat**

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

Zul.-Nr.: <b>57913</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fosaprepitantum 115 mg ut dimeglumini fosaprepitantum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, lactosum anhydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: fosaprepitantum 150 mg ut dimeglumini fosaprepitantum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, lactosum anhydricum, pro vitro.	
Anwendung		Antiemetikum	
* Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
		002	10 Durchstechflasche(n) B
	02	003	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2008 (Zulassung der neuen Dosierung 150mg)	
Gültig bis		02.07.2013	

**01 Ivracain 0,5 %, solution injectable**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>53283</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	10.03.2011
Composition	01	chloroprocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésie locale	
Conditionnements	01	013	5 x 20 ml ampoule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.05.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		26.04.2016	

**01 Kenergon, spray**

Laboratoires Magistra SA, chemin du Grand-Puits 28, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>49433</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	22.03.2011
Composition	01	lidocainum 95 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 g, solutio 5 g et propellentia ad aerosolum 8.5 g pro vase, doses pro vase 180.	
Indication		Ejaculatio praecox	
Conditionnements	01	018	20 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28 septembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.09.2016	

**01 Loceryl, Crème**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>51280</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	amorolfinum 2.5 mg ut amorolfini hydrochloridum, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hautmykosen	
Packung/en	01	016 20 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. August 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

**02 Loceryl, Nagellack**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>51281</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	16.03.2011
Zusammensetzung	02	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, ethanolum anhydricum, excipients ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	02	039 5 ml 040 2.5 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. August 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

**01 Loratadin Helvepharm, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57415</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	31.03.2011
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n) 004 20 Tablette(n) 006 30 Tablette(n) 008 60 Tablette(n)	C B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. August 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.08.2016	

**01 Lucentis, Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>57664</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.99.0.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	ranibizumabum 10 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Makuladegeneration	
Packung/en	01	002 0,23 ml Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.08.2016	

**01 Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten mit Mint-Aroma**  
**02 Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten mit Blackcurrant-Aroma**  
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>55531</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.1.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Halsschmerzen	
Packung/en	01	023	20 Tablette(n) D
	02	025	18 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. April 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.02.2017	

**01 Magnesia San Pellegrino, poudre effervescente sans arôme**  
**02 Magnesia San Pellegrino, poudre effervescente avec arôme**  
 Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: <b>27481</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.11	23.03.2011
Composition	01	magnesii hydroxidum 450 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
	02	magnesii hydroxidum 450 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Laxatif et antiacide	
Conditionnements	01	043	125 g flacon(s) D
	02	086	125 g flacon(s) D
		116	125 g flacon(s) D
		124	25 x 4,5 g sachet-dose(s) D
		133	5 x 4,5 g sachet-dose(s) D
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
* Valable jusqu'au		10.04.2016	

**01 Magnesia San Pellegrino, poudre sans arôme**  
 Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: <b>10574</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.11	23.03.2011
Composition	01	magnesii hydroxidum 900 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Laxatif et antiacide	
Conditionnements	01	099	70 g D
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
* Valable jusqu'au		10.04.2016	

**01 Meridol perio Chlorhexidin Lösung 0.2%, Lösung**  
GABA International AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>57479</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	25.03.2011
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, color.: E 131, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Buccales Antiseptikum	
Packung/en	01	002 300 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.07.2016	

**02 Metaneuron N, homöopathische Tropfen**  
Metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: <b>47688</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	02	argenti nitras D5 300 mg, mandragora e radice siccata D6 100 mg, petasites officinalis D6 200 mg, piper methysticum D6 100 mg, sumbulus moschatus D2 200 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Reiz- und Erschöpfungszuständen	
Packung/en	02	035 50 ml 043 100 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.7.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.07.2016	

**02 Metaosylen N, homöopathische Tropfen**  
Metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: <b>50660</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	02	bryonia cretica D2 50 mg, ferri chloridi solutio D2 170 mg, piper methysticum D6 50 mg, stannum metallicum D8 40 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei rheumatisch-neuralgischen Schmerzen	
Packung/en	02	044 50 ml 052 100 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.7.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.07.2016	

**01 Metasinusit, homöopathische Tropfen**  
Metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: <b>53671</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	hydrargyri sulfidum rubrum D6 50 mg, hydrastis canadensis D3 30 mg, kalii dichromas D4 100 mg, verbascum densiflorum TM 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		Bei Nasennebenhöhlen-Affektionen	
Packung/en	01	012 50 ml 020 100 ml	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.7.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.07.2016	

- 06 Metoject 7.5 mg, Injektionslösung  
 07 Metoject 10 mg, Injektionslösung  
 08 Metoject 15 mg, Injektionslösung  
 09 Metoject 20 mg, Injektionslösung  
 10 Metoject 25 mg, Injektionslösung  
 11 Metoject 30 mg, Injektionslösung

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **57272** Abgabekategorie: **A** Index: 07.10.6. 02.03.2011

* Zusammensetzung	06	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.15 ml.	
	07	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	08	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	09	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	10	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	11	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	

Anwendung

\* Packung/en

		Arthritis und Psoriasis		
	06	040	1 Spritze(n)	A
		060	4 Spritze(n)	A
		061	6 Spritze(n)	A
		062	12 Spritze(n)	A
		063	24 Spritze(n)	A
	07	044	1 Spritze(n)	A
		064	4 Spritze(n)	A
		065	6 Spritze(n)	A
		066	12 Spritze(n)	A
		067	24 Spritze(n)	A
	08	048	1 Spritze(n)	A
		068	4 Spritze(n)	A
		069	6 Spritze(n)	A
		070	12 Spritze(n)	A
		071	24 Spritze(n)	A
	09	052	1 Spritze(n)	A
		072	4 Spritze(n)	A
		073	6 Spritze(n)	A
		074	12 Spritze(n)	A
		075	24 Spritze(n)	A
	10	056	1 Spritze(n)	A
		076	4 Spritze(n)	A
		077	6 Spritze(n)	A
		078	12 Spritze(n)	A
		079	24 Spritze(n)	A
	11	080	1 Spritze(n)	A
		081	4 Spritze(n)	A

	082	6 Spritze(n)	A
	083	12 Spritze(n)	A
	084	24 Spritze(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2010 (Zulassung der neuen Dosierung 30 mg und Änderungen bei den Packungsgrößen der bisher zugelassenen Dosierungen)		
Gültig bis	01.09.2015		
<hr/>			
<b>01 Micardis Amlo 40/5 mg, Tabletten</b>			
<b>02 Micardis Amlo 40/10 mg, Tabletten</b>			
<b>03 Micardis Amlo 80/5 mg, Tabletten</b>			
<b>04 Micardis Amlo 80/10 mg, Tabletten</b>			
Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4002 Basel			
Zul.-Nr.: <b>61270</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	28.03.2011
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	04	telmisartanum 80 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Antihypertensivum		
* Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 61270 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	07.11.2015		

**01 Multibic 2 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung**  
**02 Multibic 3 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung**  
**03 Multibic 4 mmol/l Kalium, Hämofiltrationslösung**  
**04 Multibic Kaliumfrei, Hämofiltrationslösung**  
 Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: <b>55781</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	natrium 140.0 mmol, kalium 2.0 mmol, hydrogenocarbonas 35.0 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 111 mmol, glucosum 5.55 mmol, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 140 mmol, kalium 3 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 112 mmol, glucosum 5.55 mmol, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrium 140 mmol, kalium 4 mmol, hydrogenocarbonas 35 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 113 mmol, glucosum 5.55 mmol, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	04	natrium 140.0 mmol, hydrogenocarbonas 35.0 mmol, calcium 1.5 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 109 mmol, glucosum 5.55 mmol, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration bei akutem Nierenversagen	
Packung/en	01	009	2 x 5000 ml
	02	010	2 x 5000 ml
	03	011	2 x 5000 ml
	04	012	2 x 5000 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.09.2016	

**02 Multilind, Heilpaste**  
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>42675</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	16.03.2011
Zusammensetzung	02	nystatinum 100'000 U.l., zinci oxidum 200 mg, aromatica, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Mykosen der Haut	
Packung/en	02	032	20 g
		040	50 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Mai 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.07.2016	

**01 Naabak, collyre**  
 THEA Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

N° d'AMM: <b>56998</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 11.06.2.	17.03.2011
Composition	01	natrii N-acetyl-aspartylglutamas 49 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		(Kérato) conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	001	10 ml
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.07.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.07.2016	

**01 Nebivolol Sandoz 5, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>61287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients 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 20.10.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 98)	
Gültig bis		19.10.2015	

**01 Nebivolol-Acino 5, Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>59076</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie und chronische Herzinsuffizienz	
* Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 98 Tabletten)	
Gültig bis		08.04.2015	

**02 Neosporin, Augentropfen**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>33314</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	24.03.2011
Zusammensetzung	02	polymyxini B sulfas 5000 U.I. corresp. polymyxini B sulfas 626 µg, neomycinum 1700 U.I. corresp. neomycinum 1.7 mg ut neomycini sulfas, gramicidinum 25 U.I. corresp. gramicidinum 25 µg, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Augeninfektionen	
Packung/en	02	027	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	



**01 Neulasta, Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56326</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	28.03.2011
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, natrii acetat anhydricus, sorbitolum, polysorbatum 20 *, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
* Packung/en	01	001 1 Spritze(n)	A
		003 1 x 25 Spritze(n)	A
		004 1 Spritze(n)	A
		005 1 x 25 Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2008 (Änderung Primärverpackung, neu: mit Nadelschutz) * aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
Gültig bis		31.08.2013	

**01 Neupogen Amgen 30, Injektionslösung****02 Neupogen Amgen 48, Injektionslösung****06 Neupogen Amgen 30, Fertigspritzen****07 Neupogen Amgen 48, Fertigspritzen**

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>51035</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	01.03.2011
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, sorbitolum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.6 ml.	
	06	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	07	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	143 5 x 1 ml Durchstechflasche(n)	A
	06	178 1 x 0.5 ml Spritze(n)	A
		186 5 x 0.5 ml Spritze(n)	A
	07	194 1 x 0.5 ml Spritze(n)	A
		208 5 x 0.5 ml Spritze(n)	A
Bemerkung		51035 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		05.09.2016	

**01 No Pic Gel forte**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>46694</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 20 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 30 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung von Insektenstichen	
* Packung/en	01	015 24 g	D
		016 20 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20 g)	
Gültig bis		31.12.2012	

**01 Noradrenalin Bichsel, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56470</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	25.03.2011
Zusammensetzung	01	noradrenalinum 1 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sympathomimetikum, Vasokonstriktor, Herzstimulans	
Packung/en	01	001	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		002	100 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.11.2016	

**01 Octaplex, Pulver und Lösungsmittel**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>57918</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	29.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor II coagulationis humanus 220 - 760 U.I., factor VII coagulationis humanus 180 - 480 U.I., factor IX coagulationis humanus 500 U.I., factor X coagulationis humanus 360 - 600 U.I., proteinum humanum C 140 - 620 U.I., proteinum humanum S 140 - 640 U.I., heparinum, natrii citras dihydricus pro vitro.	
		Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml pro vitro.	
Anwendung		Gerinnungsstörungen infolge Verminderung der Faktoren II, VII, IX und X	
Packung/en	01	001	1 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2016	

**01 Olbas Oel, flüssig**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>53969</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	08.03.2011
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 435 mg, eucalypti aetheroleum 400 mg, cajeputi aetheroleum 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibe- und Inhalationsmittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	011	10 ml D
		038	25 ml D
		046	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.06.2016	

01 Paclitaxel Sandoz 30 mg/5 mL, Infusionskonzentrat  
 02 Paclitaxel Sandoz 100 mg/16.7 mL, Infusionskonzentrat  
 03 Paclitaxel Sandoz 150 mg/25 mL, Infusionskonzentrat  
 04 Paclitaxel Sandoz 300 mg/50 mL, Infusionskonzentrat  
 05 Paclitaxel Sandoz 600 mg/100 mL, Infusionskonzentrat  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56990</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	21.03.2011
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 2.01 g, ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 6.69 g, ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 150 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 10.0 g, ad solutionem pro 25 ml.	
	04	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 20.1 g, ad solutionem pro 50 ml.	
	05	paclitaxelum 600 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 40.2 g, ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	009	1 Durchstechflasche(n) A
	02	010	1 Durchstechflasche(n) A
	03	011	1 Durchstechflasche(n) A
	04	012	1 Durchstechflasche(n) A
	05	013	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2010 (Änderung Präparatename, früher: Paclitaxel "Ebewe")	
Gültig bis		08.06.2015	

01 Panadol Junior 60 mg, Suppositorien  
 02 Panadol Junior 125 mg, Suppositorien  
 03 Panadol Junior 250 mg, Suppositorien  
 GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>57454</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	paracetamolum 60 mg, excipients pro supposito.rio.	
	02	paracetamolum 125 mg, excipients pro supposito.rio.	
	03	paracetamolum 250 mg, excipients pro supposito.rio.	
Anwendung		Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen, symptomatische Behandlung von Fieber	
Packung/en	01	003	10 Suppositorien D
	02	009	10 Suppositorien D
	03	021	10 Suppositorien D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2016	

**01 Perskindol Classic, bain**

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

N° d'AMM: <b>53532</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.5.	22.03.2011
Composition	01	piceae aetheroleum 4.30 g, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 1.89 g, lavandulae aetheroleum 0.08 g, rosmarini aetheroleum 0.52 g, limonis aetheroleum 0.52 g, eucalypti aetheroleum 1.29 g, gaultheriae aetheroleum 1.72 g, jojobae oleum 8.60 g, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Douleurs musculaires; en cas de refroidissements	
Conditionnements	01	012	250 ml D
		039	500 ml D
		040	2 x 500 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 02.05.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		30.03.2016	

**01 Perskindol Ibuprofen akut forte 400, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: <b>57780</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	29.03.2011
Composition	01	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 4. août 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		03.08.2016	

**01 Pertudoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>17497</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D3 100 mg, cephaelis ipecacuanha D3 100 mg, cinchona pubescens D3 100 mg, dactylopius coccus D3 100 mg, drosera D1 50 mg, mephitis putorius D5 100 mg, veratrum album D3 100 mg, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Zur Behandlung von Reiz- und Krampfhusten	
Packung/en	01	057	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.7.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2016	

**01 Phytopharma Phyto-Laxia, tablettes**

Phytopharma SA, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: <b>55413</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.14	08.03.2011
Composition	01	frangulae cortex 60 mg et sennae fructus angustifoliae 43 mg corresp. hydroxyanthracenae 6.5 mg, arom.: liquiritiae radix, excipients pro compresso.	
Indication		En cas de constipation occasionnelle	
Conditionnements	01	022	50 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 7.7.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.06.2016	

**01 Propofol 1% MCT Fresenius, Emulsion zur Injektion oder Infusion****02 Propofol 2% MCT Fresenius, Emulsion zur Infusion**

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

Zul.-Nr.: <b>57029</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	25.03.2011
Zusammensetzung	01	propofolum 10 mg, sojae oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, lecithinum purificatum e vitello ovi, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	propofolum 20 mg, sojae oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, lecithinum purificatum e vitello ovi, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinnarkoticum	
* Packung/en	01	002	5 x 20 ml Ampullen B
		004	1 x 50 ml Infusionsflasche B
		006	1 x 100 ml Infusionsflasche B
		014	5 x 20 ml Durchstechflaschen B
		015	10 x 50 ml Infusionsflaschen B
		016	10 x 100 ml Infusionsflaschen B
	02	008	5 x 20 ml Ampullen B
		010	1 x 50 ml Infusionsflasche B
		012	1 x 100 ml Infusionsflasche B
		017	10 x 50 ml Infusionsflaschen B
		018	10 x 100 ml Infusionsflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrößen und Änderung Primärverpackung, zusätzlich Durchstechflaschen)	
Gültig bis		03.11.2015	

**01 Pulmex Baby, Salbe**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>47653</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	rosmarini aetheroleum 50 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, balsamum peruvianum artificiale 60 mg, arom.: vanillinum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen und Husten	
Packung/en	01	029	40 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.06.2016	

**01 Rapamune 1 mg, überzogene Tabletten**  
**02 Rapamune 2 mg, überzogene Tabletten**  
**03 Rapamune 0.5 mg, überzogene Tabletten**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55804</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	30.03.2011
Zusammensetzung	01	sirolimusum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sirolimusum 2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sirolimusum 0.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	008 30 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Februar 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

**01 Rasival 150 mg/160 mg, Filmtablette**  
**02 Rasival 300 mg/320 mg, Filmtablette**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>60413</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	29.03.2011
Zusammensetzung	01	aliskirenum 150 mg ut aliskireni hemifumaras, valsartanum 160 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, valsartanum 320 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.01.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.01.2016	

**01 Requip 0,25 mg, Filmtabletten****03 Requip 1,0 mg, Filmtabletten****04 Requip 2,0 mg, Filmtabletten****05 Requip 5,0 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53841</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	24.03.2011
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	139	126 Tablette(n) B
	03	082	84 Tablette(n) B
	04	104	84 Tablette(n) B
	05	120	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2016	

**01 Requip 0,25 mg, Filmtabletten****03 Requip 1,0 mg, Filmtabletten****04 Requip 2,0 mg, Filmtabletten****05 Requip 5,0 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53841</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	29.03.2011
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
* Packung/en	01	139	126 Tablette(n) B
		140	21 Tablette(n) B
		141	84 Tablette(n) B
	03	082	84 Tablette(n) B
	04	104	84 Tablette(n) B
	05	120	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 53841 01: 21 und 84 Tabletten)	
Gültig bis		19.07.2016	

**01 Rhinathiol, granulé**

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

N° d'AMM: <b>50726</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	24.03.2011
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients ad granulatum pro charta 1 g.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 04.08.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		03.08.2016	

**01 Rical, Kapseln**

Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE

Zul.-Nr.: <b>54552</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	ricini oleum raffinatum 960 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	025	50 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.06.2016	

**01 Rotpunkt Apotheke Nieren- und Blasendragées**

Parcopharm AG, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58826</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	20 Dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
		002	60 Dragée(s)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Dragées)	
Gültig bis		27.01.2013	

**01 Sabrinin Nieren- und Blasendragées**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>58140</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
* Packung/en	01	001	20 Dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
		002	60 Dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Dragée)	
Gültig bis		03.07.2012	



**02 Sinfrenal 200, Tabletten**

Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel

Zul.-Nr.: <b>29194</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	11.03.2011
Zusammensetzung	02	chinini arsenis D12 30 mg, ferri phosphas D3 30 mg, hydrargyri sulfidum rubrum D4 10 mg, mercurius solubilis hahnemanni D5 HAB1 130 mg, potenziert mit / potentialisé avec: excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Stirn- und Kieferhöhlen-Entzündungen	
Packung/en	02	017 150 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.9.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.08.2016	

**01 Sirdalud 2 mg, Tabletten****02 Sirdalud 4 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>44691</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.12.0.	17.03.2011
Zusammensetzung	01	tizanidinum 2 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	tizanidinum 4 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	B
		027 100 Tablette(n)	B
	02	035 30 Tablette(n)	B
		043 100 Tablette(n)	B
		086 14 Tablette(n)	B
		094 10 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

**01 SMOFlipid, Infusionsemulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>57231</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	10.03.2011
Zusammensetzung	01	sojae oleum 60 g, triglycerida saturata media 60 g, olivae oleum 50 g, piscis oleum 30 g, lecithinum purificatum e vitello ovi, glycerolum, natrii oleas, antiox.: E 307 163-225 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Zufuhr von Energie, essentiellen Fettsäuren und Omega-3-Fettsäuren	
Packung/en	01	002 10 x 100 ml Flasche(n)	B
		004 10 x 250 ml Flasche(n)	B
		006 10 x 500 ml Flasche(n)	B
		007 10 x 100 ml Beutel	B
		008 10 x 250 ml Beutel	B
		009 10 x 500 ml Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. September 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2016	

**01 Sportium Uno Spray, Emulsion**

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>57695</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Packung/en	01	004	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. August 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.08.2016	

**01 Swidro Blasen- und Nierendragées**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>61470</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	14.03.2011
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
* Packung/en	01	001	20 Dragée(s) D
		002	60 Dragée(s)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Dragées)	
Gültig bis		21.07.2015	

**01 Telfast 40, comprimés pelliculés****02 Telfast 120, comprimés pelliculés****03 Telfast 180, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>54204</b>	Catégorie de remise: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	17.03.2011
Composition	01	fexofenadini hydrochloridum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
	03	urticaire idiopathique chronique	
* Conditionnements	02	036	10 comprimé(s) C
		043	30 comprimé(s) B
	03	051	10 comprimé(s) B
		078	30 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.09.2010 (révocation de la séquence 04 (30mg))	
		54204 01: séquence autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		14.11.2011	

**02 Thymusin N, Hustensirup**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>20527</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	11.03.2011
Zusammensetzung	02	thymi extractum aquosum liquidum 833.5 mg, DER: 1:3.45, sorbitolum 3 g, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	02	013	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.04.2016	

**01 Tisane provençale No 1, tisane laxative, plantes coupées**

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

N° d'AMM: <b>55207</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.15	18.03.2011
Composition	01	sennae folium 29 % corresp. hydroxyanthracenae 12.3 mg, althaeae flos 21 %, millefolii flos 12 %, menthae piperitae folium 12 %, liquiritiae radix 12 %, rosmarini folium 14 % pro charta 1.7 g.	
Indication		En cas de constipation occasionnelle	
Conditionnements	01	052	25 x 1.7 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.7.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.07.2016	

**01 Topotecan Actavis 1 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Topotecan Actavis 4 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60247</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolium, acidum tartaricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolium, acidum tartaricum, pro vitro.	
Anwendung		Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. September 2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.09.2015	

**01 Topotecan Sandoz 1 mg/1 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Topotecan Sandoz 3 mg/3 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Topotecan Sandoz 4 mg/4 ml, Infusionskonzentrat**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	11.03.2011
Zusammensetzung	01	topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	topotecanum 3 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	03	topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom, Zervixkarzinom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. November 2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.11.2015	

**01 Tramadol Sandoz retard 100 mg, Zweisechichttabletten**  
**02 Tramadol Sandoz retard 150 mg, Zweisechichttabletten**  
**03 Tramadol Sandoz retard 200 mg, Zweisechichttabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	04.03.2011
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso.	
	02	tramadoli hydrochloridum 150 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso.	
	03	tramadoli hydrochloridum 200 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	018 10 Tablette(n)	A
		019 30 Tablette(n)	A
		020 50 Tablette(n)	A
	02	021 10 Tablette(n)	A
		022 30 Tablette(n)	A
		023 50 Tablette(n)	A
	03	024 10 Tablette(n)	A
		025 30 Tablette(n)	A
		026 50 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Ecodolor retard)	
Gültig bis		21.04.2015	

**01 Tramadol Sandoz, Tropfen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55876</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	04.03.2011
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, aromatica, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	006	1 x 10 ml A
		007	3 x 10 ml A
		008	50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2008 (Änderung Präparatename, früher: Ecodolor)	
Gültig bis		18.06.2013	

**01 Tramadol Sandoz 50 mg, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>54570</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	04.03.2011
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	032	10 Kapsel(n) A
		033	20 Kapsel(n) A
		034	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2008 (Änderung Präparatename, früher: Ecodolor)	
Gültig bis		02.09.2013	

**01 Valverde Verstopfung/Constipation, Dragées**

Sidroga AG, Stengelbacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>47620</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.15	18.03.2011
Zusammensetzung	01	caricae fructus pulvis 370 mg, sennae fructus extractum ethanolicum siccum 60 mg corresp. hydroxyanthracenae 12 mg, DER: 7-12:1, petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 7-14:1, petasina 8 mg corresp.. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	023	20 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.2.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.07.2016	

**01 Vitreolent, Augentropfen**

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: <b>32227</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.10.0.	17.03.2011
Zusammensetzung	01	natrii iodidum 3 mg, kalii iodidum 3 mg, conserv.: chlorhexidini diacetat, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaskörpertrübungen	
Packung/en	01	015	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.06.2016	

**01 Weleda Bolus Gurgelpulver, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>24720</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	18.03.2011
Zusammensetzung	01	extractum glycerolicum 10 mg ex apis mellifica 1 mg, extractum ethanolicum 3 mg ex atropa belladonna planta tota recens 1 mg, extractum ethanolicum 3 mg ex eucalyptus globulus folium siccum 1 mg, kaolinum ponderosum q.s. ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung von Halsentzündungen	
Packung/en	01	039	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.7.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2016	

**01 Wilate 450 IE, Injektionspräparat****02 Wilate 900 IE, Injektionspräparat**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>56133</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	17.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 450 U.I., von Willebrandfactor 400 U.I., proteina max. 7.5 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricus, glycinum, saccharum, pro praeparatione. Solvens: polysorbatum 80 0.1 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 900 U.I., von Willebrandfactor 800 U.I., proteina max. 15 mg, natrii citras anhydricus, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricus, glycinum, saccharum, pro praeparatione. Solvens: polysorbatum 80 0.1 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Blutungen bei Hämophilie A und beim von Willebrand Syndrom	
Packung/en	01	001	1 Set B
	02	002	1 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.06.2016	

**02 Xylocain-Adrenalin 1%, Injektionslösung****03 Xylocain-Adrenalin 2%, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>15038</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	31.03.2011
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antioxid.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antioxid.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
* Packung/en	02	047	5 x 50 ml Durchstechflasche(n) B
	03	128	5 x 50 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Sequenz 03/Xylocain-Adrenalin 2%, Injektionslösung wird per 30.06.2011 widerrufen)	
Gültig bis		11.12.2012	

**01 Xyrem 500 mg/ml, Lösung zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: <b>57184</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	23.03.2011
Zusammensetzung	01	natrii oxybas 500 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkolepsie mit Kataplexie bei Erwachsenen	
Packung/en	01	007	180 ml Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		08.06.2016	

**01 Zavedos 5 mg, Kapseln****02 Zavedos 10 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52256</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	idarubicini hydrochloridum 5 mg, excipients pro capsula.	
	02	idarubicini hydrochloridum 10 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	011	1 Kapsel(n) A
		054	3 x 1 Kapsel(n) A
	02	038	1 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.09.2016	

**01 Zavedos Lyophilisat 5 mg, Injektionspräparat**  
**02 Zavedos Lyophilisat 10 mg, Injektionspräparat**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>50838</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.03.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: idarubicini hydrochloridum 5 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: idarubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	013	1 x 5 mg Durchstechflasche(n) A
	02	021	1 x 10 mg Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2016	

**01 Zofenil 7,5 mg, Filmtabletten**  
**02 Zofenil 15 mg, Filmtabletten**  
**03 Zofenil 30 mg, Filmtabletten**  
**04 Zofenil 60 mg, Filmtabletten**  
 A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55113</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	03.03.2011
Zusammensetzung	01	zofenoprilum calcicum 7.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	zofenoprilum calcicum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	zofenoprilum calcicum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	zofenoprilum calcicum 60 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum, akuter Myokardinfarkt	
Packung/en	01	002	12 Tablette(n) B
	03	010	28 Tablette(n) B
		012	56 Tablette(n) B
	04	016	28 Tablette(n) B
		018	56 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		55113 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		29.05.2016	



**01 Zovirax, Augensalbe**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>44301</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.2.	16.03.2011
Zusammensetzung	01	aciclovirum 30 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes-Infektionen des Auges	
Packung/en	01	016	4,5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2016	

**01 Zyprexa Velotab 5 mg, comprimés orodispersibles****02 Zyprexa Velotab 10 mg, comprimés orodispersibles****03 Zyprexa Velotab 15 mg, comprimés orodispersibles****04 Zyprexa Velotab 20 mg, comprimés orodispersibles**

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

N° d'AMM: <b>55311</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	02.03.2011
Composition	01	olanzapinum 5 mg, aspartamum, conserv.: E 217, E 219, excipients pro compresso.	
	02	olanzapinum 10 mg, aspartamum, conserv.: E 217, E 219, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 15 mg, aspartamum, conserv.: E 217, E 219, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 20 mg, aspartamum, conserv.: E 217, E 219, excipients pro compresso.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	002	28 comprimé(s) B
	02	004	28 comprimé(s) B
	03	006	28 comprimé(s) B
	04	008	28 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 19.07.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		18.07.2016	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**02 Adequan IM ad us.vet., Injektionslösung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>52806</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.03.2011
Zusammensetzung	02	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zur intramuskulären Injektion bei nicht infektiösen Gelenkserkrankungen des Pferdes	
Packung/en	02	038 7 x 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.04.2016	

**01 Advocate 40 für Katzen ad us.vet., Spot-on****02 Advocate 80 für Katzen ad us.vet., Spot-on**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>57040</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	29.03.2011
Zusammensetzung	01	imidaclopridum 40 mg, moxidectinum 4 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.4 ml.	
	02	imidaclopridum 80 mg, moxidectinum 8 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.8 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zum Auftropfen für Katzen	
	01	Antiparasitikum zum Auftropfen für Katzen bis 4 kg Körpergewicht	
	02	Antiparasitikum zum Auftropfen für Katzen von 4 bis 8 kg Körpergewicht	
Packung/en	01	010 3 x 0.4 ml	B
	02	029 3 x 0.8 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.05.2016	

**01 Advocate 40 für Hunde ad us.vet., Spot-on**  
**02 Advocate 100 für Hunde ad us.vet., Spot-on**  
**03 Advocate 250 für Hunde ad us.vet., Spot-on**  
**04 Advocate 400 für Hunde ad us.vet., Spot-on**  
 Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>57139</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	29.03.2011
Zusammensetzung	01	imidaclopridum 40 mg, moxidectinum 10 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.4 ml.	
	02	imidaclopridum 100 mg, moxidectinum 25 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 1 ml.	
	03	imidaclopridum 250 mg, moxidectinum 62.5 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 2.5 ml.	
	04	imidaclopridum 400 mg, moxidectinum 100 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 4 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zum Auftropfen für Hunde	
	01	Antiparasitikum zum Auftropfen für Hunde bis 4 kg Körpergewicht	
	02	Antiparasitikum zum Auftropfen für Hunde von 4-10 kg Körpergewicht	
	03	Antiparasitikum zum Auftropfen für Hunde von 10-25 kg Körpergewicht	
	04	Antiparasitikum zum Auftropfen für Hunde von 25-40 kg Körpergewicht	
Packung/en	01	010	3 x 0.4 ml B
	02	029	3 x 1.0 ml B
	03	037	3 x 2.5 ml B
	04	045	3 x 4.0 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.05.2016	

**02 Amoxicat 40 ad us.vet., comprimés**  
 Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: <b>52869</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	31.03.2011
Composition	02	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Infections bactériennes chez les chats	
Conditionnements	02	013	10 x 12 comprimé(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11 avril 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.04.2016	

**01 Cefaseptin mite ad us.vet., Filmtabletten**  
**02 Cefaseptin forte ad us.vet., Filmtabletten**  
 VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>47669</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.03.2011
Zusammensetzung	01	cefalexinum monohydricum 120 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefalexinum monohydricum 600 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	014 30 Tablette(n)	A
	02	022 30 Tablette(n)	A
		057 200 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2016	

**01 Corbuvit ad us.vet., Dragées**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>52026</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.03.2011
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 62.5 mg, dexamethasonum 0.25 mg, thiamini nitras 20 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 0.5 mg, color.: E 127, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Polytropes Antirheumatikum für Hunde	
Packung/en	01	016 20 Dragée(s)	B
		024 100 Dragée(s)	B
		032 500 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.04.2016	

**01 Desinficin CL ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel**  
 DeLaval AG, Münchrütistrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>42359</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	31.03.2011
Zusammensetzung	01	chloraminum 600 mg, natrii benzoas 340 mg, natrii laurilsulfas, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
Packung/en	01	033 1000 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.04.2016	

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

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>50017</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	16.03.2011
* Zusammensetzung	02	dexamethasonum 0.85 mg ut dexamethasoni-21 tebutas, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, methylcellulosum, polysorbatum 80, tragacantha, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucocorticosteroid für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	036	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Änderung der Zusammensetzung)	
Gültig bis		02.07.2013	

**01 Fortekor Flavour 5mg ad us.vet., Hefetabletten****02 Fortekor Flavour 20mg ad us.vet., Hefetabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>57576</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.03.2011
Zusammensetzung	01	benazeprili hydrochloridum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	02	benazeprili hydrochloridum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	01	ACE-Hemmer zur Behandlung der Herzinsuffizienz des Hundes und der chronischen Nierenerkrankung des Hundes und der Katze	
	02	ACE-Hemmer zur Behandlung der Herzinsuffizienz und der chronischen Nierenerkrankung des Hundes	
Packung/en	01	003	2 x 14 Tablette(n) B
		005	4 x 14 Tablette(n) B
	02	011	2 x 14 Tablette(n) B
		013	4 x 14 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Januar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.04.2016	

**01 Koi Med Wound Snow ad us.vet., Pulver**

fishmed GmbH, Schaubhus, 6026 Rain

Zul.-Nr.: <b>59043</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	10.03.2011
Zusammensetzung	01	indigocarminum 2 mg, excipiens ad pulverem pro 10 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Verletzungen und Infektionen der Haut, zur Blutstillung nach Eingriffen bei Zierfischen	
* Packung/en	01	003	40 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. Juni 2010 (Änderung Primärverpackung, früher: 50g) Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV	
Gültig bis		08.05.2013	

**01 Lopatol 100 ad us.vet., Lacktabletten****02 Lopatol 500 ad us.vet., Lacktabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>43664</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	16.03.2011
Zusammensetzung	01	nitroscanatum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	nitroscanatum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Breitband-Anthelminthikum für Hunde	
Packung/en	01	069 24 x 6 Tablette(n)	B
	02	077 24 x 4 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.04.2016	

**02 Narketan 10 ad us.vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>47190</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.03.2011
Zusammensetzung	02	ketaminum 100 mg ut ketamini hydrochloridum, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinanästhetikum für alle Tierarten	
Packung/en	02	029 50 ml	B
		045 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.05.2016	

**01 Omasin ad us.vet., Pulver**

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

Zul.-Nr.: <b>36303</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	31.03.2011
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 320 mg, natrii hydrogenocarbonas 230 mg, natrii propionas 230 mg, thiamini hydrochloridum 2 mg, aromatica, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Vormagenstimulans für Rinder, Schafe und Ziegen	
Packung/en	01	026 200 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.06.2016	

**02 Panacur Suspension 10% ad us.vet.**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>39618</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	15.03.2011
Zusammensetzung	02	fenbendazolum 100 mg, conserv.: E 217, E 219, alcohol benzylicus, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitspektrum Anthelminthikum gegen unreife und reife Stadien von Magen-Darm-Nematoden und Lungenwürmern bei Rindern sowie gegen Magen-Darm-Nematoden bei Pferden und anderen Equiden	
* Packung/en	02	045 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Dezember 2010 (Änderung Primärverpackung, früher: 250 ml)	
Gültig bis		28.12.2015	

**01 Pitosol-10 ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>47994</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.03.2011
Zusammensetzung	01	oxytocinum 10 U.I., natrii chloridum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Uterinum für Wiederkäuer, Pferde, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	012 5x10 ml	B
		020 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2016	

**03 Prednisolon Vétoquinol ad us.vet., Tabletten 250 mg**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>47360</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	15.03.2011
Zusammensetzung	03	prednisolonum 250 mg ut prednisoloni acetat, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Glucocorticoid zur oralen Anwendung bei Pferden	
Packung/en	03	064 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.04.2016	

**01 Preventef Insektizidhalsband für Katzen****04 Preventef Insektizidhalsband für Hunde**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>47954</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	30.03.2011
Zusammensetzung	01	dimpylatum 1.68 g, ethylis acida crassa 560 mg, color.: E 172, excipiens pro praeparatione.	
	04	dimpylatum 5.43 g, ethylis acida crassa 1.81 g, color.: E 172, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung	01	Dermatologisch und antiparasitär wirkendes Halsband für Katzen	
	04	Dermatologisch und antiparasitär wirkendes Halsband für Hunde	
Packung/en	01	045 1 Halsband	E
	04	029 1 Halsband	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.06.2016	

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

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>52825</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	31.03.2011
Zusammensetzung	01	etiprostonum 1.95 mg, natrii chloridum, conserv.: chlorocresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Luteolytikum für Rinder	
Packung/en	01	040 10 x 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.05.2016	

**02 Stullmisan S ad us.vet., Pulver**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>35767</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	18.03.2011
Zusammensetzung	02	extractum aquosum spissum ex piceae summitates 31 mg et extractum aquosum spissum ex melissae folium et matricariae flos et absinthii herba 1 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Pflanzliches Antidiarrhoikum für Pferde, Rinder, Schafe, Schweine, Hunde, Geflügel	
Packung/en	02	029 4 x 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.04.2016	

**01 Telmin ad us.vet., pâte**

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

N° d'AMM: <b>39939</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	29.03.2011
Composition	01	mebendazolium 200 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Indication		Anthelminthique à large spectre pour chevaux	
Conditionnements	01	010 20 g	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10 mai 2006 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		09.05.2016	

**03 Topic ad us.vet., Pumpspray**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>32375</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	10.03.2011
Zusammensetzung	03	chloramphenicolium 61 mg, nitrofuralem 0.7 mg, prednisoloni acetat 2.1 mg, dipropylynglycolium, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Wundbehandlung bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	03	049 30 g 057 80 g	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.03.2016	

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

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>51205</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.03.2011
Zusammensetzung	01	sulfadiazinum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, dinatrii edetas, 1-methyl-2-pyrrolidonum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 1 mg, conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	022 10 x 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2016	



## 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. März 2011 übernimmt die Firma **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen** folgendes Präparat der Firma **Norgine SA, Muttenz:**

A compter du 1 mars 2011, l'entreprise **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Norgine SA, Muttenz:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
10700	Pyralvex, Lösung

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

Per 11. März 2011 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL:**

A compter du 11 mars 2011, l'entreprise **Teva Pharma AG, Aesch BL** 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
59636	EpoTheta-Teva, Fertigspritze mit Injektionslösung

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

Per 2. März 2011 ändert die Firma **Grünenthal Pharma AG** ihr Firmendomizil von **8756 Mitlödi** nach **Glarus Süd**.

A compter du 2 mars 2011, l'entreprise **Grünenthal Pharma AG** actuellement sise **8756 Mitlödi**, aura pour nouveau domicile **Glarus Süd**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
40858	Tramal, Injektionslösung
40859	Tramal, Suppositorien
43522	Proxen, Filmtabletten
43787	Tramal, Kapseln
43788	Tramal, Tropfen
49771	Supracyclin Tabs, Tabletten
53683	Tramal retard, Retardtabletten
54915	Colistin zur Inhalation, Trockensubstanz + Solvens
55016	Clavamox 625 mg (500/125), Filmtabletten
55017	Clavamox 1 g (875/125), Filmtabletten
55423	Transtec, Transdermales Pflaster
55810	Tilalgin, Filmtabletten
55811	Zaldiar, Filmtabletten
55887	Belara, Filmtabletten
56271	Penicillin "Grünenthal", Trockensubstanz zur Herstellung einer Lösung i.v./i.m.
57559	Desoren 20, Filmtabletten
58268	Desoren 30, Filmtabletten
58766	Larabel, Filmtabletten
58939	Zaldiar, Brausetabletten
58940	Tilalgin, Brausetabletten
60123	Paracetamol 1 g Grünenthal, Tabletten
60196	Balanca, Filmtabletten
60530	Palexia, Filmtabletten
61275	Paracetamol 500 mg Grünenthal, teilbare Tabletten

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

Per 31. März 2011 ändert die Firma **Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH** ihr Firmendomizil von **3216 Ried b. Kerzers** nach **8953 Dietikon**.

A compter du 31 mars 2011, l'entreprise **Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH** actuellement sise **3216 Ried b. Kerzers**, aura pour nouveau domicile **8953 Dietikon**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
41291	Septopal, Ketten
46417	Septopal, Miniketten

## 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>Amavita Mucolyticum, Sirup</b> Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	<b>57909</b>	<b>D</b>	03.02.0.	20.01.2011
1	01	<b>Amlodipin Winthrop 5 mg, comprimés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>57250</b>	<b>B</b>	02.06.1.	12.01.2011
1	02	<b>Amlodipin Winthrop 10 mg, comprimés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>57250</b>	<b>B</b>	02.06.1.	12.01.2011
1	01	<b>Baume Esco forte, Salbe</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>33619</b>	<b>D</b>	07.10.4.	31.03.2011
1	01	<b>Baume Esco, Salbe</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>13468</b>	<b>D</b>	07.10.4.	31.03.2011
1	01	<b>Bricanyl, Sirup</b> AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	<b>39354</b>	<b>B</b>	03.04.3.	02.03.2011
1	01	<b>Celestoderm-V, Salbe</b> Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>33327</b>	<b>B</b>	10.05.1.	14.01.2011
1	02	<b>Claforan 1 g i.v., lyophilisat et solvant</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>43187</b>	<b>A</b>	08.01.3.	20.01.2011
1	03	<b>Claforan 2 g i.v., lyophilisat et solvant</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>43187</b>	<b>A</b>	08.01.3.	20.01.2011

1	01	<b>Dafalgan plus C, Brausetabletten</b> Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	<b>37872</b>	<b>D</b>	01.01.2.	31.10.2011
1	01	<b>Depakine Chronosphere 50 mg, granules à libération prolongée</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>57140</b>	<b>B</b>	01.07.1.	04.02.2011
1	02	<b>Depakine Chronosphere 100 mg, granules à libération prolongée</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>57140</b>	<b>B</b>	01.07.1.	04.02.2011
1	03	<b>Depakine Chronosphere 250 mg, granules à libération prolongée</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>57140</b>	<b>B</b>	01.07.1.	04.02.2011
1	04	<b>Depakine Chronosphere 500 mg, granules à libération prolongée</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>57140</b>	<b>B</b>	01.07.1.	04.02.2011
1	05	<b>Depakine Chronosphere 750 mg, granules à libération prolongée</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>57140</b>	<b>B</b>	01.07.1.	04.02.2011
1	06	<b>Depakine Chronosphere 1000 mg, granules à libération prolongée</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>57140</b>	<b>B</b>	01.07.1.	04.02.2011
1	01	<b>Diprolen, Scalp Application</b> Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>46672</b>	<b>B</b>	10.05.1.	29.01.2011
1	01	<b>Endorem Superparamagnetisches Magnet- resonanzkontrastmittel für die Leber</b> Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich	<b>52707</b>	<b>B</b>	14.02.0.	21.03.2011
1	01	<b>Essex, Salbe</b> Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>42462</b>	<b>D</b>	10.10.0.	16.02.2011
1	01	<b>Eucalyptol eu, gouttes</b> UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE	<b>44426</b>	<b>D</b>	03.06.0.	20.01.2012
1	02	<b>Gastrogel, Suspension</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>51355</b>	<b>B</b>	04.01.0.	20.01.2011

1	02	<b>Histacyl Cutan N, Salbe</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>18676</b>	<b>D</b>	10.01.0.	31.03.2011
1	01	<b>Laspal, poudre en sachets</b> Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>48732</b>	<b>D</b>	01.01.2.	31.01.2011
1	01	<b>Mebucasol f, Mundspray</b> NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>55543</b>	<b>D</b>	12.03.3.	24.01.2011
1	01	<b>Mebucasol f, Mundspüllösung</b> NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>55542</b>	<b>D</b>	12.03.3.	24.01.2011
1	01	<b>Meropenem-Mepha 500 i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	<b>59213</b>	<b>A</b>	08.01.25	23.02.2011
1	02	<b>Meropenem-Mepha 1000 i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	<b>59213</b>	<b>A</b>	08.01.25	23.02.2011
1	01	<b>Methadon Streuli, Suppositorien</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>34384</b>	<b>A</b>	01.01.3.	31.03.2011
1	01	<b>Mitosyl, pommade</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>20215</b>	<b>D</b>	10.06.0.	21.01.2011
1	01	<b>Mucabrox, Inhalationslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>49772</b>	<b>B</b>	03.02.0.	31.03.2011
1	01	<b>Mucabrox, Tabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>49774</b>	<b>D</b>	03.02.0.	31.03.2011
1	01	<b>Nicorette 5mg/16h, Depotpflaster</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>51938</b>	<b>D</b>	15.02.0.	20.01.2011
1	02	<b>Nicorette 10mg/16h, Depotpflaster</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>51938</b>	<b>D</b>	15.02.0.	20.01.2011
1	03	<b>Nicorette 15mg/16h, Depotpflaster</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>51938</b>	<b>D</b>	15.02.0.	20.01.2011
3	01	<b>Novo-Helisen oral, Lösung</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>47606</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.03.2011

1	01	<b>Okacin, Augentropfen</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>52967</b>	<b>A</b>	11.07.1.	26.01.2011
1	01	<b>Pentacis, Markierungsbesteck</b> CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Blegistrasse 5, 6340 Baar	<b>42543</b>	<b>A</b>	17.01.3.	03.02.2011
1	01	<b>Proxen, Saft</b> Grünenthal Pharma AG, CH Glarus Süd	<b>42823</b>	<b>B</b>	07.10.1.	01.12.2011
1	02	<b>Proxen 500 mg, Suppositorien</b> Grünenthal Pharma AG, CH Glarus Süd	<b>39205</b>	<b>B</b>	07.10.1.	01.12.2011
1	01	<b>Puregon 50 I.E., Injektionslösung</b> Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>55400</b>	<b>A</b>	07.08.1.	08.02.2011
1	02	<b>Puregon 75 I.E., Injektionslösung</b> Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>55400</b>	<b>A</b>	07.08.1.	08.02.2011
1	03	<b>Puregon 100 I.E., Injektionslösung</b> Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>55400</b>	<b>A</b>	07.08.1.	08.02.2011
1	04	<b>Puregon 150 I.E., Injektionslösung</b> Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>55400</b>	<b>A</b>	07.08.1.	08.02.2011
1	01	<b>Resovist, Injektionslösung</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>55569</b>	<b>B</b>	14.02.0.	31.01.2011
1	01	<b>Rocuroniumbromid-Teva 25mg/2.5ml, Injektionslösung</b> Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	<b>59153</b>	<b>B</b>	01.13.0.	20.01.2011
1	02	<b>Rocuroniumbromid-Teva 50mg/5ml, Injektionslösung</b> Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	<b>59153</b>	<b>B</b>	01.13.0.	20.01.2011
1	03	<b>Rocuroniumbromid-Teva 100mg/10ml, Injektionslösung</b> Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	<b>59153</b>	<b>B</b>	01.13.0.	20.01.2011
1	01	<b>Sandonorm, Tabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>46510</b>	<b>B</b>	02.03.0.	12.01.2011
1	01	<b>Skelid, comprimés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>53014</b>	<b>B</b>	07.99.0.	11.01.2011

1	01	<b>Teslascan, Injektionslösung</b> GE Healthcare AG, 8152 Opfikon	<b>54174</b>	<b>B</b>	14.01.0.	31.01.2011
1	01	<b>Tiludronate Sodip, comprimés</b> Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>53015</b>	<b>B</b>	07.99.0.	11.01.2011
1	01	<b>Unimax 2,5/2,5, Retardtabletten</b> AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	<b>53993</b>	<b>B</b>	02.07.2.	30.04.2011
1	02	<b>Unimax 5/5, Retardtabletten</b> AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	<b>53993</b>	<b>B</b>	02.07.2.	30.04.2011
1	01	<b>Urion 2,5 mg, comprimés pelliculés</b> Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>53440</b>	<b>B</b>	05.99.0.	07.01.2011
1	01	<b>Zolim, comprimés pelliculés</b> Sanofi SA, rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>54016</b>	<b>B</b>	07.13.1.	06.01.2011

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Ruminal ad us.vet., Lösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>43706</b>	<b>C</b>	31.03.2011
1	01	<b>Streptamin ad us.vet., Puder</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>53567</b>	<b>C</b>	31.03.2011
1	02	<b>Streptamin 2.5g ad us.vet., Tabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>41252</b>	<b>A</b>	31.03.2011



## 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

02	<b>Midalgan Balsam Neue Formel, Salbe</b> Qualicare AG, Florenzstrasse 7, 4142 Münchenstein	<b>14095</b>	<b>D</b>	07.10.4.	15.08.2011
01	<b>Morga Frauentee, geschnittene Kräuter</b> Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>54902</b>	<b>E</b>	09.99.0.	06.07.2011
01	<b>Paro Fluor, Gelée</b> Esro AG, Dorfstrasse 143, 8802 Kilchberg ZH	<b>39620</b>	<b>C/D</b>	13.05.1.	17.07.2011
01	<b>Phytopharma Lécithine, capsules</b> Phytopharma SA, 1666 Grandvillard	<b>53794</b>	<b>D</b>	07.98.0.	27.07.2011
01	<b>Zanosar, steriles Pulver</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>56523</b>	<b>A</b>	07.16.1.	07.09.2011

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Acarin liquide ad us.vet., flüssiges Konzentrat 39498</b> A. Ziegler AG, Luegisland 2/4, 8143 Stallikon	<b>E</b>	25.01.2011
01	<b>Albazol Paste ad us.vet.</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>53353 B</b>	13.06.2011
01	<b>Benamin Expectorans ad us.vet., Sirup</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>36061 C</b>	27.04.2011
01	<b>Benamin Expectorans mit Codein ad us.vet., Sirup</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>40521 C</b>	03.05.2011
01	<b>Butadion ad us.vet., Injektionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>42726 B</b>	13.06.2011
01	<b>Calcamyl-24 ad us.vet., Infusionslösung</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>24266 B</b>	13.06.2011
01	<b>Calcamyl-24 MP ad us.vet., Infusionslösung</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>39931 B</b>	26.04.2011
01	<b>Calmivet ad us.vet., Tabletten</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>42346 B</b>	06.06.2011
01	<b>Droncit ad us.vet., Injektionslösung</b> Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach	<b>43653 B</b>	06.06.2011
01	<b>Keta-S ad us.vet., Injektionslösung</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>57152 B</b>	17.05.2011
02	<b>Miliopen ad us.vet., Euterinjektor</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>47709 B</b>	11.05.2011
01	<b>PS Oxytetracycline Aquaculture ad us. vet., Arzneimittelvormischung</b> Arovet AG, Moosmattstrasse 36, 8953 Dietikon	<b>58284 A</b>	08.03.2011
01	<b>Tocoselenit ad us.vet., Injektionslösung</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>46918 B</b>	26.04.2011