

*Journal*  
**Swissmedic**

**4/2011**  
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>Arzneimittel Nachrichten</b>	<b>Regulatory News</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Arzerra®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Ofatumumabum) <b>274</b>	Neues Formular für Meldungen bei Nicht-Inverkehrbringen und Vertriebsunterbruch <b>280</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Jevtana®, Konzentrat und Lösungsmittel für Infusionslösung (Cabazitaxelum) <b>276</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Trobalt®, Filmtabletten (Retigabinum) <b>278</b>	Zum Vertrieb freigegebene Chargen <b>282</b>
	Neuzulassungen <b>285</b>
	Revisionen und Änderungen der Zulassung <b>303</b>
	Zentralstelle für Änderungen Firmen <b>348</b>
	Widerruf der Zulassung <b>349</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>352</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
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung

- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Arzerra®, (Ofatumumabum) solution à diluer pour perfusion	<b>275</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Jevtana®, concentré et solvant pour solution pour perfusion (Cabazitaxelum)	<b>277</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Trobalt®, comprimés pelliculés (Retigabinum)	<b>279</b>
<b>Réglementation</b>	
Nouveau formulaire d'annonce de non-mise sur le marché et d'interruption de la distribution	<b>281</b>
<b>Miscellanées</b>	
Lots de fabrication admis à la commercialisation	<b>282</b>
Nouvelles autorisations	<b>285</b>
Révisions et changements de l'autorisation	<b>303</b>
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	<b>348</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>349</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>352</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Arzerra<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Ofatumumabum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Arzerra <sup>®</sup> , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Ofatumumabum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	100 mg/5 ml und 1000 mg/50 ml (20 mg/ml) pro Durchstechflasche
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung von Patienten mit Progression der chronischen lymphatischen Leukämie (CLL) nach Behandlung mit Fludara, Alemtuzumab und Rituximab, oder bei welchen entsprechende Kombinationen und andere therapeutische Alternativen nicht in Betracht kommen.
<b>ATC Code:</b>	L01XC10
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1. / Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	60149
<b>Zulassungsdatum:</b>	04.04.2011

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Arzerra<sup>®</sup>, (Ofatumumabum) solution à diluer pour perfusion**

<b>Préparation:</b>	Arzerra <sup>®</sup> , solution à diluer pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Oftamumabum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	100 mg/5 ml et 1000 mg/50 ml (20 mg/ml) par flacon perforable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Behandlung von Patienten mit Progression der chronischen lymphatischen Leukämie (CLL) nach Behandlung mit Fludara, Alemtuzumab und Rituximab, oder bei welchen entsprechende Kombinationen und andere therapeutische Alternativen nicht in Betracht kommen.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01XC10
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1. / Cytostatica
<b>No d'autorisation:</b>	60149
<b>Date d'autorisation:</b>	04.04.2011

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Jevtana<sup>®</sup>, Konzentrat und Lösungsmittel für Infusionslösung, (Cabazitaxelum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Jevtana <sup>®</sup> , Konzentrat und Lösungsmittel
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Cabazitaxelum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	60 mg/1,5 ml, Durchstechflasche mit Konzentrat 4,5 ml Durchstechflasche mit Lösungsmittel
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	En association avec la prednisone ou la prednisolone, Jevtana est indiqué pour le traitement de patients atteints d'un cancer métastatique de la prostate hormonorésistant (mHRPC) ayant été traités au préalable avec une chimiothérapie à base de docétaxel. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist das Arzneimittelkompendium zu konsultieren.
<b>ATC Code:</b>	L01CD
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1. / Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	61543
<b>Zulassungsdatum:</b>	06.04.2011 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Jevtana<sup>®</sup>, concentré et solvant pour solution pour perfusion, (Cabazitaxelum)**

<b>Préparation:</b>	Jevtana <sup>®</sup> , concentré et solvant pour solution pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Cabazitaxelum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	60 mg/1,5 ml flacon de concentré 4,5 ml flacon de solvant
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	En association avec la prednisone ou la prednisolone, Jevtana est indiqué pour le traitement de patients atteints d'un cancer métastatique de la prostate hormonorésistant (mHRPC) ayant été traités au préalable avec une chimiothérapie à base de docétaxel.
<b>Code ATC:</b>	L01CD
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1. / Cytostatica
<b>No d'autorisation:</b>	61543
<b>Date d'autorisation:</b>	06.04.2011

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Trobalt<sup>®</sup>, Filmtabletten (Retigabinum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Trobalt <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Retigabinum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	50 / 100 / 200 / 300 / 400 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Trobalt Filmtabletten sind als Zusatztherapie zur Behandlung von partiellen Anfällen mit oder ohne sekundäre Generalisierung indiziert.
<b>ATC Code:</b>	N03AX21
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	01.07.1. / Einfache Antiepileptica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	61316
<b>Zulassungsdatum:</b>	01.04.2011
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Trobalt<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (Retigabine)**

<b>Préparation:</b>	Trobalt <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Retigabine
<b>Dosage et forme galénique:</b>	50 / 100 / 200 / 300 / 400 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Trobalt Filmtabletten sind als Zusatztherapie zur Behandlung von partiellen Anfällen mit oder ohne sekundäre Generalisierung indiziert.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
<b>Code ATC:</b>	N03AX21
<b>No IT / désignation:</b>	01.07.1. / Antiépileptiques simples
<b>No d'autorisation:</b>	61316
<b>Date d'autorisation:</b>	01.04.2011

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

## Neues Formular für Meldungen bei Nicht-Inverkehrbringen und Vertriebsunterbruch

Der Art. 8a der Verordnung über die Arzneimittel (VAM, SR 812.212.21) regelt die Meldepflicht der Zulassungsinhaberinnen bei Nicht-Inverkehrbringen und Vertriebsunterbruch zugelassener Arzneimittel. Um die einfache und praktische Handhabung dieser Meldepflicht zu gewährleisten, steht auf der Homepage von Swissmedic ein Formular und ein erläuterndes Merkblatt zur Verfügung. Folgende Sachverhalte sind mit dem genannten Formular zu melden:

- wenn ein Arzneimittel innerhalb von einem Jahr nach Erteilung der Zulassung nicht in Verkehr gebracht wird, ist dies dem Institut innerhalb von 30 Tagen nach Ablauf dieses Jahres zu melden (Art. 8a Abs.1 VAM).
- wenn der Vertrieb eines Arzneimittels für länger als ein Jahr unterbrochen wird, ist dies dem Institut spätestens zwei Monate vor der Auslieferung der letzten Packung an den Grosshandel zu melden (Art. 8a Abs. 2 VAM).
- Wird ein Arzneimittel, das nicht innerhalb von einem Jahr nach der Zulassung in Verkehr gebracht wurde (und demzufolge gemäss Art. 8a Abs. 1 VAM gemeldet werden musste), neu auf den Markt gebracht, so muss dies dem Institut innerhalb von 30 Tagen nach der ersten Lieferung an den Grosshandel gemeldet werden (Art. 8a Abs. 3 VAM).
- Eine Meldepflicht gilt auch für den Fall, dass nach einem vorübergehenden Vertriebsunterbruch (welcher gemäss Art. 8a Abs. 2 VAM zu melden ist) der Vertrieb eines Arzneimittels wieder aufgenommen wird (Art. 8a Abs. 3 VAM).

Die Publikation dieser Informationen durch Swissmedic in einer auf dem Internet zugänglichen Liste soll Spitälern, Arztpraxen, Tierarztpraxen, Apotheken und Drogerien die rechtzeitige Beschaffung von Alternativen bei Angebotsverknappung erleichtern.

Die Tatsache, dass ein Arzneimittel nicht im Handel ist, entbindet die Zulassungsinhaberin eines Humanarzneimittels nicht von der Pflicht, die jeweils aktuelle, durch das Institut genehmigte Arzneimittelinformation den zur Verschreibung, Abgabe oder Anwendung dieser Arzneimittel berechtigten Personen auf geeignete Weise zur Verfügung zu stellen, d.h. die Texte in einer Sammlung, welche auf Vollständigkeit angelegt ist, zu publizieren.

Ebenso sind Zulassungsinhaberinnen von Generika, welche nicht in Verkehr gebracht oder deren Vertrieb länger unterbrochen wird, weiterhin verpflichtet, bezüglich der Arzneimittelinformation allfällige Änderungen beim Originalpräparat nachzuvollziehen. Für Co-Marketing Arzneimittel sind analog sämtliche Änderungen des Basispräparats nachzuvollziehen.

Von der Meldepflicht ausgenommen sind Arzneimittel, welche nur für den Vertrieb im Ausland zugelassen sind (Export-Zulassungen).

## Nouveau formulaire d'annonce de non-mise sur le marché et d'interruption de la distribution

L'article 8a de l'ordonnance sur les médicaments (OMéd, RS 812.212.21) règle l'obligation d'annoncer incombant aux titulaires d'autorisations qui ne souhaitent pas mettre une préparation sur le marché ou qui veulent interrompre la distribution de médicaments autorisés. Pour faciliter la mise en oeuvre de cette obligation d'annoncer, Swissmedic met à disposition sur son site web un formulaire et un aide-mémoire explicatif. Les cas de figure qui doivent faire l'objet d'une annonce au moyen dudit formulaire sont les suivants:

- si un médicament n'est pas mis sur le marché dans l'année suivant l'octroi de l'autorisation, le titulaire de l'autorisation l'annonce à l'institut dans les 30 jours suivants (art. 8a, al. 1 OMéd);
- si la distribution d'un médicament est interrompue pendant plus d'une année, le titulaire de l'autorisation l'annonce à l'institut au moins deux mois avant la livraison de la dernière unité aux grossistes (art. 8a, al. 2 OMéd);
- si un médicament qui n'a pas été mis sur le marché dans l'année suivant l'octroi de l'autorisation (et qui avait dû par conséquent faire l'objet d'une annonce conformément à l'art. 8a, al. 1 OMéd) est mis sur le marché ultérieurement, le titulaire de l'autorisation l'annonce à l'institut dans les 30 jours suivant la première livraison aux grossistes (art. 8a, al. 3 OMéd);
- l'obligation d'annoncer s'applique aussi lorsqu'un titulaire d'autorisation reprend la distribution d'un médicament après l'avoir interrompue temporairement (moyennant une annonce correspondante conformément à l'art. 8a, al. 2 OMéd).

Swissmedic publiera ces informations dans une liste accessible sur Internet afin que les hôpitaux, les cabinets médicaux et vétérinaires, les pharmacies et les drogueries puissent obtenir à temps un produit de substitution en cas de problème d'approvisionnement.

Par ailleurs, le fait qu'un médicament ne soit pas commercialisé ne libère pas le titulaire de l'autorisation d'un médicament à usage humain de l'obligation de mettre de manière appropriée la dernière version de l'information sur le

médicament approuvée par l'institut à la disposition des personnes habilitées à prescrire, à remettre ou à utiliser ces médicaments, c'est-à-dire de publier les textes dans un recueil visant à l'exhaustivité.

De même, les titulaires d'AMM de médicaments génériques qui ne sont pas commercialisés ou dont la distribution a été interrompue pendant une longue période restent tenus de reprendre dans l'information sur leur médicament les modifications éventuellement apportées à l'information de la préparation originale. Enfin, par analogie, les médicaments vendus en co-marketing doivent également reprendre toutes les modifications apportées aux préparations de base.

Sont exemptés de l'obligation d'annoncer les médicaments autorisés uniquement en vue d'être commercialisés à l'étranger (autorisations d'exportation).

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

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.4.-30.4.2011) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.4.-30.4.2011)

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	0486200015	C-000853	11.04.2011	13.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035200019	C-000904	11.04.2011	05.02.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035100091	C-000887	13.04.2011	30.01.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035100092	C-000980	18.04.2011	27.02.2014
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2051000036	C-001042	14.04.2011	27.01.2014
52476	Albumin CSL 5%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0528100031	C-000960	11.04.2011	18.02.2014
52476	Albumin CSL 5%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0528100030	C-000959	13.04.2011	18.02.2014
54824	Beriate P 1000 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat	CSL Behring AG	45175011B	C-001064	04.04.2011	30.11.2012
54824	Beriate P 1000 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat	CSL Behring AG	47675011B	C-001108	14.04.2011	31.01.2013
54824	Beriate P 500 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat	CSL Behring AG	47875011A	C-001109	14.04.2011	31.01.2013
51950	Berinert P, Injektionspräparat	CSL Behring AG	37161711A	C-001087	11.04.2011	30.04.2013
665	Beriplex P/N 500, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring AG	27770111A	C-001086	11.04.2011	30.11.2013
665	Beriplex P/N 500, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring AG	28270111A	C-001112	14.04.2011	30.11.2013
687	Berirab 5 ml, Injektionslösung	CSL Behring AG	07247111C	C-001065	04.04.2011	30.09.2012
45780	Haemate P 1000, Konzentrat	CSL Behring AG	91466911A	C-001105	14.04.2011	31.12.2013
50203	Haemocomplettan P 1 g, Injektionspräparat	CSL Behring AG	14969911B	C-001110	14.04.2011	31.12.2015
50203	Haemocomplettan P 2 g, Injektionspräparat	CSL Behring AG	16269911A	C-001111	14.04.2011	31.12.2015
488	Hepatect CP, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B793021	C-001078	08.04.2011	31.01.2013
488	Hepatect CP, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B793110	C-001079	08.04.2011	30.09.2012
674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring, Injektionslösung	CSL Behring AG	07046821R	C-001104	14.04.2011	30.06.2012
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1L003	C-001106	14.04.2011	12.2013
52715	Immunate S/D 1'000 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNC3L023	C-001131	26.04.2011	02.2013
52474	Immune STIM Plus 600, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1L008	C-001073	07.04.2011	01.2013
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791121	C-001128	20.04.2011	31.01.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L024	C-001057	01.04.2011	12.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L030	C-001056	01.04.2011	01.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L030	C-001072	07.04.2011	01.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K093	C-001116	19.04.2011	02.2012
46928	Kybernin P 500, Injektions- lösung	CSL Behring AG	82967111B	C-001085	11.04.2011	30.06.2013
602	Octaplas S/D	Octapharma AG	A105A9501	C-000997	05.04.2011	30.01.2015
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486000007	C-000935	04.04.2011	10.02.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007400006	C-000984	11.04.2011	22.02.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007400004	C-000933	13.04.2011	09.02.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007400005	C-000934	14.04.2011	12.02.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2063300008	C-000983	14.04.2011	26.02.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049900024	C-000058	18.04.2011	19.02.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100056	C-001027	20.04.2011	19.02.2014
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5L001	C-001132	26.04.2011	12.2013

55968	Quixil Humaner Gewebekleber-Kit für die Chirurgie, Lösungen mit Applikationsset	Janssen-Cilag AG	Q14Q090	C-001129	20.04.2011	10.2012
500	Redimune 1 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0485600005	C-000981	18.04.2011	19.02.2014
500	Redimune 12 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0530900017	C-000889	04.04.2011	25.01.2014
500	Redimune 3 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2022300011	C-000964	27.04.2011	12.02.2014
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0530800027	C-000932	11.04.2011	08.02.2014
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500149	C-000961	11.04.2011	15.02.2014
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500150	C-000962	11.04.2011	15.02.2014
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500151	C-000963	11.04.2011	15.02.2014
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500153	C-001006	14.04.2011	28.02.2014
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500154	C-001007	14.04.2011	28.02.2014
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0487100024	C-000982	18.04.2011	21.02.2014
53609	Rhophylac 200, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203400035	C-000985	18.04.2011	03.03.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500161	C-000819	04.04.2011	04.01.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500163	C-000817	05.04.2011	05.01.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500167	C-000816	18.04.2011	04.01.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500166	C-000958	27.04.2011	22.02.2014
673	Tetagam P, Injektionslösung	CSL Behring AG	28545841F	C-001059	04.04.2011	30.06.2013
52618	Tissucol Duo S 2.0 mL	Baxter AG	VND1L015	C-000993	06.04.2011	31.10.2012
43141	Tissucol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L015	C-001074	26.04.2011	31.10.2012
43141	Tissucol Kit 5.0 mL	Baxter AG	VNT1L016	C-001075	20.04.2011	31.10.2012
59451	Varitect CP, Lösung zur intravenösen Injektion	Biotest (Schweiz) AG	B155030	C-001077	08.04.2011	31.10.2013
57739	Vivaglobin, Injektionslösung	CSL Behring AG	08140621K	C-001058	04.04.2011	30.11.2013
57739	Vivaglobin, Injektionslösung	CSL Behring AG	08240621H	C-001107	14.04.2011	31.12.2013

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.4.-30.4.2011)**  
**Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.4.-30.4.2011)**

Zulassungsnummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungsinhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabedatum Date de libération	Verfalldatum Date de péremption
<b>Impfstoffe / Vaccins</b>						
637	Boostrix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC37B073C	C-001096	13.04.2011	08.2013
551	Engerix-B 10, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVC031A	C-001097	13.04.2011	12.2013
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVC017A	C-001098	13.04.2011	11.2013
57911	Epaxal Junior, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001972	C-001068	20.04.2011	02.2014
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001974	C-001069	20.04.2011	02.2014
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001976	C-001070	20.04.2011	02.2014
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001994	C-001071	20.04.2011	02.2014
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K09C	C-001133	26.04.2011	04.2013
57735	Gardasil, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	NM10090	C-001125	20.04.2011	01.2013
57735	Gardasil, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	NM10090/N M10080	C-001126	20.04.2011	01.2013
599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB512B	C-001099	13.04.2011	09.2013
663	HBVAXPRO 10, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	0937Z	C-001124	20.04.2011	07.2013
545	HBVAXPRO 40, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	1679Z	C-001123	20.04.2011	09.2013
656	NeisVac-C, Injektionssuspension	Baxter AG	VNS1K12B	C-001100	14.04.2011	11.2013
613	Pentavac, Suspension zur Injektion und Lyophilisat	Sanofi Pasteur MSD AG	G4152	C-001083	11.04.2011	02.2013
509	Pneumovax-23, Injektionslösung	Sanofi Pasteur MSD AG	1462Z	C-001127	20.04.2011	09.2012
60129	Prevenar 13, Suspension in Fertigspritzen	Pfizer AG	916159	C-001066	06.04.2011	09.2013
60129	Prevenar 13, Suspension in Fertigspritzen	Pfizer AG	916159	C-001067	07.04.2011	09.2013
615	Priorix, Trockensubstanz und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMJRC067A	C-001080	11.04.2011	01.2013
615	Priorix, Trockensubstanz und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMJRC068A	C-001081	11.04.2011	11.2012
615	Priorix, Trockensubstanz und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AMJRC146A	C-001095	12.04.2011	01.2013
685	Rabipur, Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	488011A-Z	C-001134	27.04.2011	10.01.2015
520	Stamaryl, Injektionslösung	Sanofi Pasteur MSD AG	G5342	C-001084	11.04.2011	03.2013
417	Tollwut Impfstoff Mérieux, Injektionslösung	Sanofi Pasteur MSD AG	E0777	C-001082	11.04.2011	08.2012
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002053	C-001039	12.04.2011	08.2012
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002054	C-001040	12.04.2011	08.2012

## 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 Actikerall, Lösung

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>61467</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	13.04.2011
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 5 mg, acidum salicylicum 100 mg, dimethylis sulfoxidum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Aktinische Keratosen	
Packung/en	01	001 25 ml	A
Bemerkung			
Gültig bis		12.04.2016	

#### 01 Apis D3/Levisticum D2, Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60220</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	14.04.2011
Zusammensetzung	01	apis mellifica G1 D3 0.1 g, levisticum officinale e radice recenti ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		13.04.2016	

#### 01 Apis D4/Levisticum D3, Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60239</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	14.04.2011
Zusammensetzung	01	apis mellifica D4 0.1 g, levisticum officinale e radice recenti D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, 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		13.04.2016	

**01 Apis mellifica D3, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59867</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	15.04.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	apis mellifica D3 1 g, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 53 % 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.

Gültig bis

14.04.2016

**01 Apis/Arnica, Solutio ad injectionem**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60216</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	15.04.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	dilutio 1 ml ex apis mellifica D4 0.1 g, arnica montana ex planta tota ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, 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

14.04.2016

**01 Apis/Berberis comp., Solutio ad injectionem**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60271</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	14.04.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	apis mellifica G1 D7 0.1 g, atropa belladonna ex herba ferm D5 0.1 g, berberis vulgaris e radice D2 0.1 g, terebinthina laricina D7 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.
-----------------	----	---

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

13.04.2016

**01 Argentum/Echinacea, Solutio ad injectionem**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60354</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	14.04.2011
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	argentum metallicum D29 0.1 g, echinacea pallida e radice ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.
-----------------	----	--

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

13.04.2016



**02 Arzerra 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Arzerra 1000 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>60149</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.04.2011
Zusammensetzung	02	ofatumumabum 100 mg, natrii acetas trihydricus, dinatrii edetas, polysorbatum 80, argininum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	ofatumumabum 1000 mg, natrii acetas trihydricus, dinatrii edetas, polysorbatum 80, argininum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Behandlung der chronisch-lymphatischen Leukämie	
Packung/en	02	004	3 Durchstechflasche(n) A
	03	005	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		ofatumumabum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		03.04.2016	

**01 Aurum D10 3 Teile/Stibium D8 2 Teile, Ampullen**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59934</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	aurum metallicum D10 600 mg, stibium metallicum praeparatum D8 400 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, lactosum monohydricum, 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		14.04.2016	

**01 Aurum/Hyoscyamus comp., Solutio ad injectionem**  
 Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60267</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	14.04.2011
Zusammensetzung	01	aurum metallicum D9 0.1 g, hyoscyamus niger ex herba ferm D4 0.1 g, stibium metallicum D7 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		13.04.2016	

**01 Berberis/Pyrit comp., Solutio ad injectionem**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **60253** Abgabekategorie: **B** Index: 20.02.0. 14.04.2011

Zusammensetzung 01 apis mellifica G1 D4 0.1 g, berberis vulgaris e fructibus ferm D2 0.1 g, pyritum D7 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

13.04.2016

**01 Bleiglanz/Secale comp., Solutio ad injectionem**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **60337** Abgabekategorie: **B** Index: 20.02.0. 14.04.2011

Zusammensetzung 01 arteria poplitea D7 0.1 g (Rind: Gefässe), betula pendula ex cortice, decoctum D4 0.1 g, galenitum D7 0.1 g, nicotiana tabacum recens ferm D5 0.1 g, secale cornutum ferm D5 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

13.04.2016

**01 Calvive D3 600/400, Brausetabletten mit Orangenaroma****02 Calvive D3 1200/800, Brausetabletten mit Orangenaroma**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **60872** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.51 28.04.2011

Zusammensetzung 01 calcium 600 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I. et aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 220, aspartamum, excipients pro compresso.

02 calcium 1200 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 800 U.I., aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 220, aspartamum, excipients pro compresso.

Anwendung

Calcium- und Vitamin D3-Präparat

Packung/en

01	001	20 Tablette(n)	D
	002	120 Tablette(n)	D
02	011	30 Tablette(n)	D
	012	90 Tablette(n)	D

Bemerkung

Gültig bis

27.04.2016

**01 Cerebellum comp., Solutio ad injectionem**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: **60202** Abgabekategorie: **B** Index: 20.02.0. 14.04.2011

Zusammensetzung 01 apatit D6 0.1 g, arnica montana ex planta tota ferm D5 0.1 g, cerebellum D7 0.1 g (Rind: Gehirn), conchae D5 0.1 g, levisticum officinale e radice recentis ferm D5 0.1 g, natrium carbonicum D5 0.1 g, orchis e tubere decoctum D7 0.1 g, skorodit D6 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

13.04.2016

**01 Conchae 50%, Pulver**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **59607** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 15.04.2011

Zusammensetzung 01 conchae pulvis 500 mg, excipients ad pulverem 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. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.

Gültig bis

14.04.2016

**01 Co-Valsartan Spirig 80/12,5 mg, Filmtabletten****02 Co-Valsartan Spirig 160/12,5 mg, Filmtabletten****03 Co-Valsartan Spirig 160/25 mg, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **61393** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 12.04.2011

Zusammensetzung 01 valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.

02 valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.

03 valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung

Hypertonie

Packung/en

01	001	28 Tablette(n)	B
	002	98 Tablette(n)	B
02	003	28 Tablette(n)	B
	004	98 Tablette(n)	B
03	005	28 Tablette(n)	B
	006	98 Tablette(n)	B

Bemerkung

Gültig bis

11.04.2016

**01 Crataegus/Viscum, Solutio ad injectionem**

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60331</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	14.04.2011
Zusammensetzung	01	crataegus e foliis et fructibus ferm D2 0.1 g, viscum album (tiliae) e planta tota ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		13.04.2016	

**01 Curanel, Nagellack**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62065</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, ethanolum anhydricum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	01	001	2.5 ml C
Bemerkung			
Gültig bis		07.04.2016	

**01 DemoPectol nouvelle formule, pastilles pectorales**

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

N° d'AMM: <b>62121</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	13.04.2011
Composition	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.40 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.40 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux due à un refroidissement	
Conditionnements	01	001	40 comprimé(s) D
Remarque			
Valable jusqu'au		12.04.2016	

**01 Doxium 1000 mg, comprimé pelliculé**

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

N° d'AMM: <b>61059</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.08.1.	20.04.2011
Composition	01	calcii dobesilas monohydricum 1000 mg. Pellicule: color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Troubles de la microcirculation, microangiopathie diabétique, troubles liés à l'insuffisance veineuse	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	60 comprimé(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		19.04.2016	

**01 Enalapril Sprig 5 mg, Tabletten****02 Enalapril Sprig 10 mg, Tabletten****03 Enalapril Sprig 20 mg, Tabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62149</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum, ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001 30 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		07.04.2016	

**01 Exemestan Sandoz 25, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61522</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	exemestanum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		2nd und 3rd line Therapie des fortgeschrittenen Mamma-Ca bei postmenopausalen Patientinnen	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 90 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		27.04.2016	

**01 Gemcitabin Mylan 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung****02 Gemcitabin Mylan 1000 mg, Lyophilisat für Infusionslösung****03 Gemcitabin Mylan 2000 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**

Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar

Zul.-Nr.: <b>61244</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat trihydricus pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat trihydricus pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat trihydricus pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.04.2016	

**01 Genotropin 5 mg, Injektionspräparat im vorgefüllten Pen GoQuick**  
**02 Genotropin 12 mg, Injektionspräparat im vorgefüllten Pen GoQuick**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61421</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ADNr 5 mg, glycinum, mannitolium, natrii phosphates pro vitro. Solvens: mannitolium, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ADNr 12 mg, glycinum, mannitolium, natrii phosphates pro vitro. Solvens: mannitolium, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Wachstumshormonmangel	
Packung/en	01	001	1 Stück
		002	5 Stück
	02	003	1 Stück
		004	5 Stück
Bemerkung			
Gültig bis		20.04.2016	

**01 Hirudo comp., Solutio ad injectionem**  
 Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60345</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine ferm D3 0.1 g, hamamelis virginiana e cortice ferm D3 0.1 g, hirudo medicinalis D7 0.1 g, hydrargyrum metallicum D14 0.1 g, paeonia officinalis e radice ferm D3 0.1 g, pulsatilla vulgaris e floribus ferm D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		14.04.2016	

**01 Imodium, Softkapseln**  
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>61366</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.09.0.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, color.: E 133, excipients pro capsula.	
Anwendung		Diarrhoe	
Packung/en	01	001	5 Kapsel(n)
		002	6 Kapsel(n)
		003	10 Kapsel(n)
		004	12 Kapsel(n)
		005	18 Kapsel(n)
		006	20 Kapsel(n)
Bemerkung			
Gültig bis		20.04.2016	

**01 Jevtana 60 mg/1.5 ml, concentré et solvant pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>61543</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.04.2011
Composition	01	cabazitaxelum 60 mg ut cabazitaxeli acetoni solvatum, polysorbatum 80 pro vitro. Solvens: ethanolum 96 per centum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4.5 ml.	
Indication		Prostatakarzinom	
Conditionnements	01	001	1 + 1 flacon(s) A
Remarque		cabazitaxelum, DCI = NAS (nouveau principe actif)	
Valable jusqu'au		05.04.2016	

**01 Levitra, Schmelztabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61200</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	vardenafilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		27.04.2016	

**01 Mirtazapin-Mepha 15, Lactab****02 Mirtazapin-Mepha 30, Lactab****03 Mirtazapin-Mepha 45, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61342</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	12.04.2011
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	004	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
Bemerkung		61342 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.04.2016	

**01 Montelukast mmpharm 10 mg, Filmtabletten**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>61233</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut natrii montelukastum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.04.2016	

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

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>61232</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	montelukastum 5 mg ut natrii montelukastum, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.04.2016	

**01 Mycophenolat MF Orion, Filmtabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>61439</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	150 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		07.04.2016	

**01 Mycophenolat MF Orion, Kapseln**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>61437</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	300 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		07.04.2016	

**01 Oxaliplatin Sandoz eco 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat****02 Oxaliplatin Sandoz eco 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat****03 Oxaliplatin Sandoz eco 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61663</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2016	



**01 Oxaliplatin Sandoz 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Oxaliplatin Sandoz 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Oxaliplatin Sandoz 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61662</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2016	

**01 Oxaliplatine OrPha 50 mg, lyophilisat pour solution perfusion**  
**02 Oxaliplatine OrPha 100 mg, lyophilisat pour solution perfusion**  
 Stragen Pharma SA, 3, rue Hugo-de-Senger, 1205 Genève

N° d'AMM: <b>61892</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	05.04.2011
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
Remarque		Autorisation en application de l'art. 13 LPT <sub>H</sub> (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		04.04.2016	

**01 Paracetamol Fresenius 1g, Infusionslösung**  
**02 Paracetamol Fresenius Infant 500mg, Infusionslösung**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: <b>61442</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	14.04.2011
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, mannitolium, antiox.: cysteinum 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	paracetamolium 500 mg, mannitolium, antiox.: cysteinum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
		002	10 Durchstechflasche(n) B
		003	12 Durchstechflasche(n) B
	02	005	1 Durchstechflasche(n) B
		006	10 Durchstechflasche(n) B
		007	12 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		13.04.2016	

**01 Risedronat Helvepharm 5 mg, Filmtabletten**  
**02 Risedronat Helvepharm 30 mg, Filmtabletten**  
**03 Risedronat Helvepharm 35 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62176</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	19.04.2011
Zusammensetzung	01	natrii risedronas 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	natrii risedronas 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	natrii risedronas 35 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose, Morbus Paget	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
	03	004	4 Tablette(n) B
		005	12 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		18.04.2016	

**01 Ropivacain Fresenius 2 mg/ml, Infusionslösung/Injektionslösung**  
**02 Ropivacain Fresenius 5 mg/ml, Injektionslösung**  
**03 Ropivacain Fresenius 7.5 mg/ml, Injektionslösung**  
**04 Ropivacain Fresenius 10 mg/ml, Injektionslösung**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6371 Stans

Zul.-Nr.: <b>61877</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	002	5 x 100 ml Beutel B
		005	5 x 200 ml Beutel B
		008	5 x 10 ml Ampullen B
		011	5 x 20 ml Ampullen B
	02	014	5 x 10 ml Ampullen B
	03	017	5 x 10 ml Ampullen B
		020	5 x 20 ml Ampullen B
	04	023	5 x 10 ml Ampullen B
		026	5 x 20 ml Ampullen B
Bemerkung			
Gültig bis		06.04.2016	

**01 Symphytum comp., Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59788</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	arnica montana e planta tota D3 200 mg, bellis perennis D3 100 mg, calendula officinalis D2 100 mg, allium cepa D3 100 mg, hamamelis virginiana, ethanol. Decoctum D2 100 mg, ruta graveolens D2 100 mg, symphytum officinale radix, ethanol. Decoctum D3 300 mg, corresp. ethanololum 28 % 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		14.04.2016	

**01 Tacrolimus-Teva 0.5mg, Kapseln****02 Tacrolimus-Teva 1.0mg, Kapseln****03 Tacrolimus-Teva 5.0mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>62140</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipients pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) A
	02	002	50 Kapsel(n) A
	03	003	50 Kapsel(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2016	

01 Trobalt 50 mg, Filmtabletten  
 02 Trobalt 100 mg, Filmtabletten  
 03 Trobalt 200 mg, Filmtabletten  
 04 Trobalt 300 mg, Filmtabletten  
 05 Trobalt 400 mg, Filmtabletten  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>61316</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	01.04.2011
Zusammensetzung	01	retigabium 50 mg, color.: E 120, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	retigabium 100 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	retigabium 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	retigabium 300 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	retigabium 400 mg, color.: E 120, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zusatztherapie zur Behandlung von partiellen Anfällen mit oder ohne sekundäre Generalisierung	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
	02	003	21 Tablette(n) B
		004	84 Tablette(n) B
	03	005	84 Tablette(n) B
	04	006	84 Tablette(n) B
	05	007	84 Tablette(n) B
Bemerkung		retigabium, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
* Gültig bis		31.03.2016	

01 Valeriana comp., Solutio ad injectionem  
 Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60238</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	14.04.2011
Zusammensetzung	01	conchae D6 0.1 g, phosphorus D24 0.1 g, sulfur D24 0.1 g, valeriana officinalis ferm D2 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		13.04.2016	

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

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61289</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	28.04.2011
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	003 28 Tablette(n) Blister	B
		005 98 Tablette(n) Blister	B
		022 56 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
	02	010 98 Tablette(n) Blister	B
		018 28 Tablette(n) Blister	B
		028 56 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
	03	014 28 Tablette(n) Blister	B
		016 98 Tablette(n) Blister	B
		034 56 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
Bemerkung			
Gültig bis		27.04.2016	

**01 Valsartan HCT Actavis 80/12.5 mg, Filmtabletten****02 Valsartan HCT Actavis 160/12.5 mg, Filmtabletten****03 Valsartan HCT Actavis 160/25 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61309</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	04.04.2011
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n) Blister	B
		002 98 Tablette(n) Blister	B
		007 28 Tablette(n) Dose	B
		008 56 Tablette(n) Dose	B
	02	003 28 Tablette(n) Blister	B
		004 98 Tablette(n) Blister	B
		009 28 Tablette(n) Dose	B
		010 56 Tablette(n) Dose	B
	03	005 28 Tablette(n) Blister	B
		006 98 Tablette(n) Blister	B
		011 28 Tablette(n) Dose	B
		012 56 Tablette(n) Dose	B
Bemerkung			
Gültig bis		03.04.2016	

01 Venlafaxin Pfizer ER 37.5mg, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe  
 02 Venlafaxin Pfizer ER 75mg, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe  
 03 Venlafaxin Pfizer ER 150mg, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62129</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	13.04.2011
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
	02	003 14 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
		005 98 Kapsel(n)	B
	03	006 14 Kapsel(n)	B
		007 28 Kapsel(n)	B
		008 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		12.04.2016	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Ceftiocyl ad us.vet., Injektionssuspension**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>61203</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	29.04.2011
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 50 mg ut ceftiofuri hydrochloridum, phosphatidylcholinum e soja hydrogenatum, sorbitani oleas, oleum gossypii seminis q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cephalosporin der dritten Generation für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001	50 ml A
		002	100 ml A
		003	250 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		28.04.2016	

**01 Nelio Cat 5 ad us.vet., comprimés à croquer**

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

N° d'AMM: <b>60620</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	14.04.2011
Composition	01	benazeprili hydrochloridum 5 mg, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'ECA pour chats	
Conditionnements	01	001	3 x 10 comprimé(s) B
		002	5 x 10 comprimé(s) B
		003	10 x 10 comprimé(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		13.04.2016	

**01 Nelio Dog 5 ad us.vet., comprimés à croquer****02 Nelio Dog 20 ad us.vet., comprimés à croquer**

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

N° d'AMM: <b>60563</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	14.04.2011
Composition	01	benazeprili hydrochloridum 5 mg, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
	02	benazeprili hydrochloridum 20 mg, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'ECA pour chiens	
Conditionnements	01	001	3 x 10 comprimé(s) B
		002	5 x 10 comprimé(s) B
		003	10 x 10 comprimé(s) B
	02	004	3 x 10 comprimé(s) B
		005	5 x 10 comprimé(s) B
		006	10 x 10 comprimé(s) B
		007	1x10 comprimé(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		13.04.2016	

**01 Tetra Medica Lifeguard ad us. vet., Tabletten**

Delphin-Amazonia AG, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>62093</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	08.04.2011
Zusammensetzung	01	1-Chloro-2,2,5,5-tetramethyl-4-oxoimidazolidine 75 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		bekämpft äussere Erkrankungen wie Pilzbefall (Saprolegnia), Icthyophthirius und andere Protozoen (z.B. Costia, Oodinium, Chilodonella, Trichodina), Haut- und Kiemenwürmer (Gyrodactylus, Dactylogyrus), äussere bakterielle Infektionen (z.B. Maul- und Flossenfäule).	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) E
		002	30 Tablette(n) E
Bemerkung		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		07.04.2016	



## 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 Aloxi, solution injectable

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

N° d'AMM: <b>57042</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	28.04.2011
Composition	01	palonosetronum 0.05 mg ut palonosetroni hydrochloridum, mannitolium, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30.8.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.08.2016	

#### 01 Anesderm 5%, Crème

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>56682</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	lidocainum 25 mg, prilocainum 25 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Anästhesie der Haut	
Packung/en	01	001	5 g <span style="float: right;">B</span>
		003	30 g <span style="float: right;">B</span>
		005	5 x 5 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2016	

01 Atrovent 250 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)  
 02 Atrovent 500 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)  
 03 Atrovent 250 mcg/1 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)  
 04 Atrovent 500 mcg/1 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)  
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>52584</b>	* Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipiens ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 2 ml.	
	03	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	019	60 Einzeldose(n) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.3.2009 (Umwandlung Zulassungsart, Sequenz 02, 03 und 04 nur für Vertrieb im Ausland) 52584 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52584 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52584 04: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.03.2014	

01 Beriplex P/N 500, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung  
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>665</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: proteina plasmatis humani : factor II coagulationis humanus 400-960 U.I. et factor VII coagulationis humanus 200-500 U.I. et factor IX coagulationis humanus 400-620 U.I. et factor X coagulationis humanus 440-1200 U.I. et proteinum humanum C 300-900 U.I. et proteinum humanum S 240-760 U.I. corresp. proteina 120-280 mg, antithrombinum III humanum, heparinum, albuminum humanum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, acidum hydrochloridum aut pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Gerinnungsstörungen infolge Verminderung der Faktoren II, VII, IX und X	
Packung/en	01	001	1 Set <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.08.2016	

**01 Bicalutamid-Mepha 50, Lactab****02 Bicalutamid-Mepha 150, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57666</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	13.04.2011
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bicalutamidum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.11.2016	

**02 Biorganic Omega-3 Gisand, Kapseln**

Gisand AG, Schläflistrasse 14, 3013 Bern

Zul.-Nr.: <b>48525</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.12.0.	20.04.2011
Zusammensetzung	02	piscis oleum 1.2 g corresp. acidum eicosapentaenoicum 200 mg et acidum docosahexaenoicum 133 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Diätetische Nahrungsergänzung bei erhöhten Blutfettwerten	
Packung/en	02	032 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 05. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2016	

01 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Zitronengeschmack  
 02 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Orangengeschmack  
 03 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Spearmintgeschmack  
 04 Calcimagon-D3 forte, Kautabletten mit Zitronengeschmack  
 Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>53929</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	14.04.2011
Zusammensetzung	01	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	03	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	04	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 2.5 g corresp. calcium 1 g, alia: aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	028	20 Tablette(n) D
		036	60 Tablette(n) D
		044	120 Tablette(n) D
	02	052	20 Tablette(n) D
		060	60 Tablette(n) D
		079	120 Tablette(n) D
	03	087	20 Tablette(n) D
		095	60 Tablette(n) D
		109	120 Tablette(n) D
	04	110	14 Tablette(n) D
		111	30 Tablette(n) D
		112	60 Tablette(n) D
		113	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Juni 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.11.2016	

01 Calcort 6 mg, comprimés  
 02 Calcort 30 mg, comprimés  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>46595</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.07.27	27.04.2011
Composition	01	deflazacortum 6 mg, excipients pro compresso.	
	02	deflazacortum 30 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Thérapie glucocorticostéroïdienne	
Conditionnements	01	025	20 comprimé(s) B
		033	100 comprimé(s) B
	02	017	10 comprimé(s) B
		041	30 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.7.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.07.2016	

**01 Cardipin 40 CR, Matrixtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>53998</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	nifedipinum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	054	30 Tablette(n) B
		070	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.06.2016	

**02 Ceenu 40 mg, Kapseln**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>43946</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.04.2011
Zusammensetzung	02	lomustinum 40 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	001	20 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2016	

**01 Ciclocutan, Lösung**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>57585</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	19.04.2011
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 10 mg, macrogolum 400, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	003	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Februar 2007 (Änderung Präparatename, früher:Ciclopirox, Lösung)	
Gültig bis		26.02.2012	

**01 Cimifemin neo, Tabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>57731</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.99.0.	26.04.2011
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.8.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2016	

**01 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 100 mg / 50 ml, Infusionslösung**  
**02 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 200 mg / 100 ml, Infusionslösung**  
**03 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 400 mg / 200 ml, Infusionslösung**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: <b>57929</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	11.04.2011
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 100 mg, natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	ciprofloxacinum 200 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	ciprofloxacinum 400 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	002 50 ml Excel-Beutel	A
		007 50 ml Flasche KabiPac	A
		009 10 x 1 x 50 ml Flasche KabiPac	A
		025 10 x 50 ml Freeflex-Beutel	A
	02	004 100 ml Excel-Beutel	A
		014 100 ml Flasche KabiPac	A
		016 10 x 1 x 100 ml Flasche KabiPac	A
		027 10 x 100 ml Freeflex-Beutel	A
	03	006 200 ml Excel-Beutel	A
		021 200 ml Flasche KabiPac	A
		023 10 x 1 x 200 ml Flasche KabiPac	A
		029 10 x 200 ml Freeflex-Beutel	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2010 (zusätzliche Primärverpackung, neu: Freeflex-Beutel)	
Gültig bis		05.12.2012	

**01 Clopidogrel Helvepharm, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>54514</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrogenosulfas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.06.2015	

**01 Demonatur Dragées pour les reins et la vessie**

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

N° d'AMM: <b>37936</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	13.04.2011
Composition	01	orthosiphonis folii extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 4.2:1, uvae ursi extractum aquosum siccum 45 mg corresp. arbutinum 4.5 mg, DER: 3:1, solidaginis virgaureae extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6:1, ononidis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 5:1, echinaceae purpureae radices extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6:1, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de douleurs dans la zone de la vessie et des voies urinaires	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.10.2007 (changement de type d'autorisation, anciennement: distribution à l'étranger) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.10.2012	

**01 Echinaron Pflanzliche Erkältungstropfen**

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>57752</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	26.04.2011
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 217 mg, ratio: 0.72:1, echinaceae purpureae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 108.5 mg, ratio: 0.67:1, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 108.5 mg, ratio: 0.67:1, caryophylli aetheroleum 5.2 mg, cinnamomi aetheroleum 5.2 mg, iuniperi aetheroleum 4.3 mg, lavandulae aetheroleum 4.3 mg, matricariae aetheroleum 0.43 mg, menthae piperitae aetheroleum 8.7 mg, rosmarini aetheroleum 4.3 mg, saturejae montanae aetheroleum 3 mg, thymi aetheroleum 8.7 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 77 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	001 50 ml	D
		002 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.8.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.08.2016	

**01 Echinaron Pflanzliche Halsschmerztabletten**

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>57751</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	26.04.2011
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum spissum 50 mg, ratio: 1:4, echinaceae purpureae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum spissum 50 mg, ratio: 1:4, menthae piperitae aetheroleum 2 mg, thymi aetheroleum 2 mg, caryophylli aetheroleum 1 mg, cinnamomi folii aetheroleum 1.2 mg, lavandulae aetheroleum 1 mg, rosmarini aetheroleum 1 mg, iuniperi aetheroleum 1 mg, saturejae montanae aetheroleum 0.7 mg, matricariae aetheroleum 0.1 mg, aspartamum, mannitolium, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Halsschmerzen, Schluckbeschwerden	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.8.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.08.2016	

**01 Elgydium, Zahnpasta**

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>38660</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.08.0.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 40 µg, laurilsulfas, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		gegen dentale Plaque (bakterieller Zahnbelag)	
Packung/en	01	012 100 g	D
		020 150 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.08.2016	

**01 Epril, Tabletten****02 Epril mite, Tabletten****03 Epril submite, Tabletten****04 Epril 40, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55229</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	enalaprili maleas 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
	04	012 30 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.4.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

**01 Esmolol OrPha 100 mg/10 ml, Infusionslösung****02 Esmolol OrPha 2,5 g/10 ml, Infusionskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: <b>57413</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	20.04.2011
Zusammensetzung	01	esmololi hydrochloridum 100 mg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	esmololi hydrochloridum 2.5 g, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, ethanolum 2.01 g, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Betarezeptoren-Blocker	
Packung/en	01	002 5 Durchstechflasche(n)	B
	02	004 1 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.07.2016	



**01 Euphorbium compositum S Heel, homöopathischer Nasenspray**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>47395</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	euphorbium D4, argenti nitras D10, hepar sulfuris D10, hydrargyri diiodidum D8, luffa operculata D2, mucosa nasalis suis D8, pulsatilla pratensis D2, sinusitis D13 ana partes 10 µl, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkrankungen der Nasen- und Kieferhöhlenschleimhaut	
Packung/en	01	012	20 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.11.2016	

**02 Femicine tisane pour les reins et la vessie, instant granulé**

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

N° d'AMM: <b>54622</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	13.04.2011
Composition	02	uvae ursi extractum aquosum siccum 39.6-44 mg, DER: 4-5:1, matricariae extractum ethanolicum siccum 15.56 mg, DER: 4-7:1, matricariae aetheroleum, glucosum monohydricum ad granulatum pro 1 g.	
Indication		En cas de douleurs de la vessie et des voies urinaires	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 17.09.2010 (changement de type d'autorisation, anciennement: distribution à l'étranger) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		30.10.2015	

**01 Fluimucil 200 Erkältungshusten, Lingualtabletten**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>55604</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	14.04.2011
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	021	20 compressa/compresse D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 8.8.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		07.08.2016	

**02 Ginsana senza alcool, tonic**

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>42593</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	21.04.2011
Composizione	02	ginseng extractum ethanolicum siccum 42 - 77 mg corresp. ginsenosida 5.6 mg, DER: 3-7:1, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indicazione		Tonico-stimolante	
Confezione/i	02	028	1 x 250 ml D
		036	2 x 250 ml D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 18.11.2011 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		14.05.2016	

**01 Ginsana, tonic**

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>39179</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	21.04.2011
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 42 - 77 mg corresp. ginsenosida 5.6 mg, DER: 3-7:1, arom.: quillaiae tinctura, vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 15 ml, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indicazione		Tonico-stimolante	
Confezione/i	01	016	1 x 250 ml D
		024	2 x 250 ml D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 18.11.2009 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		14.05.2016	

**01 Glimepirid Sandoz 1 mg, Tabletten****02 Glimepirid Sandoz 2 mg, Tabletten****03 Glimepirid Sandoz 3 mg, Tabletten****04 Glimepirid Sandoz 4 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57540</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	glimepiridum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipiens pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Orale blutzuckersenkende Mittel	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	120 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	120 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.8.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.08.2016	

**01 Glucose 25 g B. Braun, Zusatzampullen**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>33099</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.1.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 25 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Kalorienzufuhr	
Packung/en	01	037	20 x 50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.09.2016	

**01 Gonal-f PEN 300 U.I./0.5 ml, Injektionslösung**  
**02 Gonal-f PEN 450 U.I./0.75 ml, Injektionslösung**  
**03 Gonal-f PEN 900 U.I./1.5 ml, Injektionslösung**  
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56689</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	follitropinum alfa 300 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antioxid.: methioninum, conserv.: metacresolum 1.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	follitropinum alfa 450 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antioxid.: methioninum, conserv.: metacresolum 2.25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	03	follitropinum alfa 900 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antioxid.: methioninum, conserv.: metacresolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese	
* Packung/en	01	007	1 Set A
	02	008	1 Set A
	03	009	1 Set A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2009 (Änderung Anzahl Injektionsnadeln)	
Gültig bis		19.04.2014	

**01 Havrix 720**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>599</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: hepatitis-A-virus inactivatum 720 U., aluminium, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, aminoacida, polysorbatum 20, dinatrii phosphas anhydricus, kalii phosphates, natrii chloridum, kalii chloridum, residui: proteina max. 0.2 µg, neomycini sulfas, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem vollendeten 1. bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. September 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.09.2016	

**01 Herbalance, Tropfen, homöopathisches Arzneimittel**  
 Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>57471</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2011
Zusammensetzung	01	ambra grisea D15, aurum metallicum D15, opii pulvis normatus D60, strychnos ignatii D20 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Stimmungsschwankungen	
Packung/en	01	042	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.8.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2016	

**01 Hippuran (I-123) injection Mallinckrodt, Injektionslösung**

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: <b>52730</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.3.	19.04.2011
Zusammensetzung	01	natrii iodohippuras(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 37 MBq, natrii citras dihydricus, acidum citricum, cupri sulfas pentahydricus, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Nierenfunktionsstörungen und Harnwegs-obstruktionen	
* Packung/en	01	023	1 ml A
		031	2 ml A
		058	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2008 (Widerruf der Packung 370 MBq/10 ml)	
Gültig bis		04.09.2013	

**01 Iberogast, Tinktur**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>47827</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	18.04.2011
* Zusammensetzung	01	iberidis amarae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, DER: 1:1.5-2.5, angelicae radices extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, cardui mariae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, carvi extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, chelidonii herbae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, DER: 1:2-4, melissae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2.5-3.5, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		Bei funktionellen Magen-Darmbeschwerden (Reizmagen und Reizdarm)	
Packung/en	01	043	20 ml C
		051	50 ml C
		078	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.1.2008 (Änderung der Deklaration der Zusammensetzung)	
Gültig bis		15.01.2012	

**01 Idafer 100 mg/5 ml, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung**

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

Zul.-Nr.: <b>57681</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.1.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Parenterales Eisen (III) - Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		15.11.2016	

**01 Inflamac 50 mg, Suppositorien****02 Inflamac 100 mg, Suppositorien****03 Inflamac 12,5 mg, Suppositorien**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>47315</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro supposito.	
	02	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro supposito.	
	03	diclofenacum natricum 12.5 mg, excipients pro supposito.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	018	10 Suppositorien B
	02	026	10 Suppositorien B
	03	034	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

**01 Jarsin 300, dragées**

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

N° d'AMM: <b>53148</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	28.04.2011
Composition	01	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 300 mg corresp. hypericinum 0.36-0.84 mg, DER: 3-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	018	50 dragée(s) C
		026	100 dragée(s) C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 27.10.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		26.10.2016	

**01 Kafa Paracetamol monosubstance, poudre pour adultes****02 Kafa Paracetamol monosubstance, poudre pour enfants**

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

N° d'AMM: <b>51420</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	08.04.2011
Composition	01	paracetamolium 500 mg, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad pulverem pro charta.	
	02	paracetamolium 250 mg, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16 novembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		15.11.2016	

**01 Künzle tisana per i reni e la vescica, erbe medicinali sminuzzate**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

<b>N° d'AMM: 10811</b>	<b>Categoria di dispensazione: D</b>	<b>Index: 05.02.0.</b>	<b>15.04.2011</b>
Composizione	01	betulae folium 15 %, uvae ursi folium 15 %, rosae pseudofructus 10 %, phaseoli fructus sine semine 10 %, equiseti herba 15 %, solidaginis virgaureae herba 10 %, urticae herba 10 %, ononidis radix 5 %, graminis rhizoma 10 %.	
Indicazione		In caso di dolori vescicali	
Confezione/i	01	015	90 g D
		058	20 x 1,5 g D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 19.12.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		17.12.2016	

**01 Lansoyl, gelée**

Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

<b>N° d'AMM: 32475</b>	<b>Catégorie de remise: D</b>	<b>Index: 04.08.11</b>	<b>19.04.2011</b>
Composition	01	paraffinum liquidum 782.3 mg, saccharum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, color.: E 124, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	019	225 g D
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
* Valable jusqu'au		20.04.2016	

**01 Lidocain C02 2 % Sintetica, solution injectable**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

<b>N° d'AMM: 50872</b>	<b>Catégorie de remise: B</b>	<b>Index: 01.02.2.</b>	<b>01.04.2011</b>
Composition	01	lidocainum 17.3 mg corresp. lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, carbonei dioxidum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésique local	
* Conditionnements	01	018	1 flacon(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 14.08.2009 (nouveau conditionnement: 1 flacon de 50 ml rempli à 20 ml)	
Valable jusqu'au		19.08.2014	

**02 Linomed, Granulat**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

<b>Zul.-Nr.: 55851</b>	<b>Abgabekategorie: B/D</b>	<b>Index: 04.08.15</b>	<b>08.04.2011</b>
* Zusammensetzung	02	lini semen 1.76 g, sennae folii pulvis 430-700 mg et frangulae pulvis 36-58 mg corresp. hydroxyanthracenae 20.5 mg, saccharum 480 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients ad granulatum pro 4.1 g.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	02	007	70 g D
		008	300 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.5.2009 (mengenmässige Änderung Wirkstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		21.07.2014	

**04 Liquemin 25'000 I.E. / 5 ml, Injektionslösung**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>15159</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	19.04.2011
Zusammensetzung	04	heparinum natricum 5000 U.I., natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	04	058	5 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2007 (Änderung Präparatename, früher: Liquemin 5000 U-USP, Injektionslösung)	
Gültig bis		10.01.2012	

**02 Liquemin 5'000 I.E. subcutan, Injektionslösung**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>38847</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	19.04.2011
Zusammensetzung	02	heparinum 10000 U.I. ut heparinum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	02	075	25 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2007 (Änderung Präparatename, früher: Liquemin subcutan, Injektionslösung)	
Gültig bis		10.01.2012	

**01 MabThera 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 MabThera 500 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>54378</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	29.04.2011
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80 *, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80 *, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	017	2 Durchstechflasche(n) A
	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Oktober 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		* aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
* Gültig bis		10.09.2016	

**01 MAG-3 Kit, Markierungsbesteck**

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: <b>57645</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.3.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: mertiatidum 0.2 mg, stanni(II) chloridum dihydricum 60 µg, dinatrii tartras dihydricus, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro vitro. Lösung Puffer: dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Szintigraphische Untersuchung der Nierendurchblutung, der Nierenausscheidung und der Harnwege	
Packung/en	01	002	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.08.2016	

**01 Methotrexat Pfizer, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>28541</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.04.2011
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg ut methotrexatum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	067	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2016	

**03 Mucosolvon für Kinder 15mg/5ml, Hustensirup****04 Mucosolvon 30mg/5ml, Hustensirup**

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

Zul.-Nr.: <b>43869</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	28.04.2011
Zusammensetzung	03	ambroxoli hydrochloridum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
	04	ambroxoli hydrochloridum 30 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
* Packung/en	03	043	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) und (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland für Sequenz 04) 43869 04: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		16.08.2016	



**01 Mucosolvon retard, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>47915</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	14.04.2011
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 75 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	015	30 Kapsel(n) D
		031	10 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2016	

**01 Mucosolvon, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>43870</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		16.08.2016	

**01 Neo-Angin forte, Halspastillen**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57622</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 2.47 mg, cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2016	

**01 Neo-Angin, Halspastillen**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57625</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 1.23 mg, cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, aromatica, color.: E 104, E 124, E 131, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	002	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2016	

**01 Neo-Angin Junior, Halspastillen**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57618</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 1 mg, cetylpyridinii chloridum 1 mg, aromatica, color.: E 110, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2016	

**01 Neupro 2 mg/24h, dispositif transdermique****02 Neupro 4 mg/24h, dispositif transdermique****03 Neupro 6 mg/24h, dispositif transdermique****04 Neupro 8 mg/24h, dispositif transdermique****05 Neupro 1 mg/24h, dispositif transdermique****06 Neupro 3 mg/24h, dispositif transdermique**

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

N° d'AMM: <b>57417</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	14.04.2011
Composition	01	rotigotinum 4.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 10 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 2 mg/24h.	
	02	rotigotinum 9 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 4 mg/24h.	
	03	rotigotinum 13.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 6 mg/24h.	
	04	rotigotinum 18 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 40 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 8 mg/24h.	
	05	rotigotinum 2.25 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 1 mg/24h.	
	06	rotigotinum 6.75 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 3 mg/24h.	
Indication		Neupro est utilisé seul au stade précoce, ou en combinaison avec la lévodopa à tous les stades de la maladie de Parkinson / Neupro est indiqué dans le traitement symptomatique du syndrome idiopathique des jambes sans repos d'intensité modérée à sévère chez l'adulte	
Conditionnements	01	002	7 emplâtre(s) B
		004	28 emplâtre(s) B
	02	008	7 emplâtre(s) B
		010	28 emplâtre(s) B
	03	014	7 emplâtre(s) B
		016	28 emplâtre(s) B
	04	022	28 emplâtre(s) B
	05	025	7 emplâtre(s) B
		026	28 emplâtre(s) B
	06	027	7 emplâtre(s) B
		028	28 emplâtre(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.4.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		26.09.2016	

**01 Nutrineal PD 4 mit 1.1% Aminosäuren, Peritonealdialyselösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>52459</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	aminoacida 87 mmol corresp. tyrosinum 0.3 g/l, tryptophanum 0.27 g/l, phenylalaninum 0.57 g/l, threoninum 0.646 g/l, serinum 0.51 g/l, prolinum 0.595 g/l, glycinum 0.51 g/l, alaninum 0.951 g/l, valinum 1.393 g/l, methioninum 0.85 g/l, isoleucinum 0.85 g/l, leucinum 1.02 g/l, lysini dihydrochloridum 0.955 g/l, histidinum 0.714 g/l, argininum 1.071 g/l, natrium 132 mmol/l, calcium 1.25 mmol/l, magnesium 0.25 mmol/l, dl-lactas 40 mmol/l, chloridum 105 mmol/l, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Peritonealdialyselösung	
* Packung/en	01	052	2000 ml B
		141	500 ml B
		168	1000 ml B
		176	1500 ml B
		184	2500 ml B
		192	3000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2010 (zusätzliche Angabe betreffend Verabreichungssysteme: Einzel- und Doppelbeutelssysteme)	
Gültig bis		08.02.2015	

**01 Omidia Kava Kava plus Globuli, homöopathische Globuli**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>57598</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2011
Zusammensetzung	01	argenti nitras D8, gelsemium sempervirens D6, phosphorus D10, piper methysticum D7 ana partes, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Angst- und Spannungszuständen	
Packung/en	01	001	12.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.8.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2016	

**01 Onbrez Breezhaler 150 mcg, Pulver Hartkapseln zur Inhalation (mit Inhalator)****02 Onbrez Breezhaler 300 mcg, Pulver Hartkapseln zur Inhalation (mit Inhalator)**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>60141</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	indacaterolum 150 µg ut indacateroli maleas, excipiens pro capsula, Corresp. indacaterolum 120 µg pro dosi.	
	02	indacaterolum 300 µg ut indacateroli maleas, excipiens pro capsula, Corresp. indacaterolum 240 µg pro dosi.	
Anwendung		COPD	
* Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
		003	30 Kapsel(n) 3 Packungen à 30 Kapseln B
	02	002	30 Kapsel(n) B
		004	30 Kapsel(n) 3 Packungen à 30 Kapseln B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.5.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 3 x 30 Kapseln)	
Gültig bis		20.05.2015	

**01 Optiderm F Creme, Creme**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>55650</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	macrogoli 6 aether laurilicum 30 mg, ureum 50 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Haut mit Juckreiz	
Packung/en	01	003 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2016	

**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.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. März 2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.03.2016	

**01 Palexia 50 mg, Filmtabletten**  
**02 Palexia 75 mg, Filmtabletten**  
**03 Palexia 100 mg, Filmtabletten**  
 Grünenthal Pharma AG, CH Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>60530</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tapentadolum 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 20 Tablette(n)	A
		003 60 Tablette(n)	A
		004 10 x 10 Tablette(n)	A
	02	005 10 Tablette(n)	A
		006 20 Tablette(n)	A
		007 60 Tablette(n)	A
		008 10 x 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2011 (Korrektur: Hinweis Betäubungsmittel) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe 60530 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		21.02.2016	

**01 Pantoprazol Actavis, Lyophilisat für Infusionslösung**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60686</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, mannitolum, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. November 2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.11.2015	

- 01 Pegasys 135 ug/mL, Injektionslösung  
 02 Pegasys 180 ug/mL, Injektionslösung  
 03 Pegasys 135 ug/0,5 mL, Fertigspritzen  
 04 Pegasys 180 ug/0,5 mL, Fertigspritzen

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

Zul.-Nr.: <b>55585</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	04	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C	
Packung/en	03	012	4 x 0.5 ml A
	04	016	4 x 0.5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 55585 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 55585 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		17.12.2016	

**01 Plasma-Lyte A + Glucose 5 %, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>56083</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g ut glucosum monohydricum, natrium 140.1 mmol, kalium 4.96 mmol, magnesium 1.48 mmol, chloridum 97.93 mmol, acetat 27.05 mmol, gluconas 23.01 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 920 kJ.	
Anwendung		Elektrolyt-, Flüssigkeits- und Glucosezufuhr	
* Packung/en	01	001	500 ml Beutel B
		002	1000 ml Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2010 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		23.03.2015	

**01 Pravastatin-Cimex 10 mg, Tabletten**  
**02 Pravastatin-Cimex 20 mg, Tabletten**  
**03 Pravastatin-Cimex 40 mg, Tabletten**  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>57445</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	20.04.2011
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegel	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Januar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.05.2016	

**02 Proglidem, Kapseln**  
 Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>39081</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.3.	21.04.2011
* Zusammensetzung	02	diazoxidum 25 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Hypoglykämie	
Packung/en	02	017 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.9.2008 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		28.10.2013	

**01 Proleukin, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>50581</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	19.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aldesleukinum 18 Mio U.I., mannitolium, natrii laurilsulfas, natrii phosphates, pro vitro.	
Anwendung		Metastasierendes Nierenkarzinom	
Packung/en	01	012 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2016	

02 Rapidocain 1% avec Epinéphrine 10 mcg/ml, solution injectable  
 03 Rapidocain 2% avec Epinéphrine 12,5 mcg/ml, solution injectable  
 06 Rapidocain 1% avec Epinéphrine 5 mcg/ml, solution injectable  
 07 Rapidocain 2% avec Epinéphrine 5 mcg/ml, solution injectable  
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>20272</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	15.04.2011
Composition	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, adrenalinum 10 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalinum 12.5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésique local	
* Conditionnements	02	506	1 x 20 ml vial
	03	507	1 x 20 ml vial
	06	504	10 x 5 ml ampoules
	07	505	10 x 5 ml ampoules
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 12.02.2010 (nouveaux conditionnements)	
Valable jusqu'au		27.02.2013	



02 Rapidocain 1%, solution injectable  
 03 Rapidocain 2%, solution injectable  
 04 Rapidocain 0.5 %, solution injectable  
 05 Rapidocain 1 %, solution injectable  
 06 Rapidocain 2 %, solution injectable  
 07 Rapidocain 0.5 %, solution injectable  
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>32381</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	15.04.2011
Composition	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	lidocaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	lidocaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anesthésique local	
* Conditionnements	02	170 10 x 5 ml fiale	B
		197 10 x 10 ml fiale	B
		395 1 x 20 ml vial	B
	03	057 10 x 2 ml fiale	B
		065 10 x 5 ml fiale	B
		073 10 x 10 ml fiale	B
		396 1 x 20 ml vial	B
	04	397 1 x 20 ml vial	B
	05	398 1 x 20 ml vial	B
		399 1 x 50 ml vial	B
	06	400 1 x 20 ml vial	B
		401 1 x 50 ml vial	B
	07	402 1 x 20 ml vial	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.02.2008 (nouveaux conditionnements)	
Valable jusqu'au		27.02.2013	

**01 Remotiv 250, Filmtabletten****02 Remotiv 500, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>52471</b>	* Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 01.04.1.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.38-0.62 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	028 30 Tablette(n)	D
		036 60 Tablette(n)	C
		044 120 Tablette(n)	C
	02	052 30 Tablette(n)	C
		060 60 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2009 (Änderung Abgabekategorie von Remotiv 250mg von C zu D)	
Gültig bis		09.10.2013	

01 Ringer-Lactat Bichsel mit Glucose 1 %, Infusionslösung

02 Ringer-Lactat Bichsel mit Glucose 2 %, Infusionslösung

03 Ringer-Lactat Bichsel mit Glucose 5 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: <b>50460</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	natrium 131 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 110 mmol, dl-lactas 28 mmol, glucosum anhydricum 10 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 130 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 109 mmol, dl-lactas 28 mmol, glucosum anhydricum 20 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrium 130 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 109 mmol, dl-lactas 28 mmol, glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeits-Ersatz	
Packung/en	01	010	500 ml Beutel B
		029	1000 ml Beutel B
		037	2000 ml Beutel B
		045	3000 ml Beutel B
		053	5000 ml Beutel B
		061	500 ml Flasche(n) B
		088	1000 ml Flasche(n) B
		097	500 ml Beutel B
		098	1000 ml Beutel B
		099	2000 ml Beutel B
		100	3000 ml Beutel B
		101	250 ml Beutel B
	02	089	500 ml Flasche(n) B
		090	1000 ml Flasche(n) B
		091	500 ml Beutel B
		092	1000 ml Beutel B
	03	093	500 ml Flasche(n) B
		094	1000 ml Flasche(n) B
		095	500 ml Beutel B
		096	1000 ml Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

**01 Ringer-Lactat "Bichsel" ohne Glucose, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>50461</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	natrium 131 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 110 mmol, dl-lactas 28 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	017	500 ml Beutel B
		025	1000 ml Beutel B
		033	2000 ml Beutel B
		041	3000 ml Beutel B
		068	5000 ml Beutel B
		076	500 ml Flasche(n) B
		084	1000 ml Flasche(n) B
		092	100 ml Flasche(n) B
		106	250 ml Flasche(n) B
		107	500 ml Beutel B
		108	1000 ml Beutel B
		109	2000 ml Beutel B
		110	3000 ml Beutel B
		111	5000 ml Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.8.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

01 Risperidon-Mepha 0,5 mg oro, Schmelztabletten  
 02 Risperidon-Mepha 1 mg oro, Schmelztabletten  
 03 Risperidon-Mepha 2 mg oro, Schmelztabletten  
 04 Risperidon-Mepha 3 mg oro, Schmelztabletten  
 05 Risperidon-Mepha 4 mg oro, Schmelztabletten  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58085</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	risperidonum 500 µg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	risperidonum 1 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	03	risperidonum 2 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	04	risperidonum 3 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	05	risperidonum 4 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
* Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
	05	005	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2009 (Zulassung der neuen Dosierstärken 3 und 4 mg)	
Gültig bis		15.01.2014	

**01 Rosalox, Crème**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>48092</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	metronidazolium 10 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Packung/en	01	012	40 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.09.2016	

**01 Rytmonorm 150 mg, Filmtabletten**  
**02 Rytmonorm 300 mg, Filmtabletten**  
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>45118</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	20.04.2011
Zusammensetzung	01	propafenoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	propafenoni hydrochloridum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	010 50 Tablette(n)	B
		029 100 Tablette(n)	B
	02	037 50 Tablette(n)	B
		045 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.06.2016	

**01 Sensodent Regular, Zahnpaste**  
**02 Sensodent Mint, Zahnpaste**  
 GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>32985</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.08.0.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	strontii chloridum hexahydricum 100 mg, arom.: saccharinum natri-cum et alia, color.: E 127, conserv.: E 216, E 218, excipients ad pastam pro 1 g.	
	02	strontii chloridum hexahydricum 100 mg, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 104 et E 131, conserv.: E 216, E 218, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Empfindlichkeit der Zähne	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		30.08.2016	

**01 Sequidot 50/140, transdermale Pflaster (Kombipackung)**  
**02 Sequidot 50/250, transdermale Pflaster (Kombipackung)**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>57420</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	I) Phase I Pflaster: estradiolum 780 µg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/24 h. II) Phase II Pflaster: estradiolum 0.62 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 2.7 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 9 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg et 140 µg/24 h.	
	02	I) Phase I Pflaster: estradiolum 780 µg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/24 h. II) Phase II Pflaster: estradiolum 0.512 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 4.8 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 16 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg et 250 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	001 8 Pflaster	B
		002 24 Pflaster	B
	02	003 8 Pflaster	B
		004 24 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.8.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2016	

**01 Sibelium 5 mg, Tabletten**  
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>57754</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	flunarizinum 5 mg ut flunarizini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.01.2017	

**01 Skinoren, Gel**  
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55784</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	acidum azelaicum 150 mg, propylenglycolum, conserv.: E 210, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	003 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.07.2016	

**01 Spersapolymyxin, Augentropfen**

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: <b>36290</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	20.04.2011
Zusammensetzung	01	polymyxini B sulfas 1.5 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Augeninfektionen	
Packung/en	01	013	5 ml A
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		10.05.2016	

**01 Stilex spray, solution**

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

N° d'AMM: <b>32567</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	15.04.2011
Composition	01	mepyrmini maleas 15 mg, lidocaini hydrochloridum 15 mg, dexpanthenolum 50 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Affections allergiques ou prurigineuses de la peau	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 mai 2010 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		05.10.2015	

**01 Swidro Reisedragées, Dragées**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>57806</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.09.0.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	dimenhydrinatum 50 mg, coffeinum 50 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reisekrankheit	
Packung/en	01	003	10 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.07.2016	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Kuhmilch, Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60794</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	15.04.2011
* Zusammensetzung	01	allergeni extractum 50 % m/V ex Kuhmilch, natrii chloridum, glyce-rolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Korrektur der Zusammensetzung)	
Gültig bis		28.07.2015	



- 01 Tirosint 12.5 ug, capsula molle
- 02 Tirosint 25 ug, capsula molle
- 03 Tirosint 50 ug, capsula molle
- 04 Tirosint 75 ug, capsula molle
- 05 Tirosint 100 ug, capsula molle
- 06 Tirosint 125 ug, capsula molle
- 07 Tirosint 150 ug, capsula molle
- 08 Tirosint 13 ug, capsula molle
- 09 Tirosint 88 ug, capsula molle
- 10 Tirosint 112 ug, capsula molle
- 11 Tirosint 137 ug, capsula molle
- 12 Tirosint 175 ug, capsula molle
- 13 Tirosint 200 ug, capsula molle

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

N° d'AMM: **57455**      Categoria di dispensazione: **B**      Index: 07.04.2.      28.04.2011

Composizione	01	levothyroxinum natricum 12.5 µg, excipients pro capsula.		
	02	levothyroxinum natricum 25 µg, excipients pro capsula.		
	03	levothyroxinum natricum 50 µg, excipients pro capsula.		
	04	levothyroxinum natricum 75 µg, excipients pro capsula.		
	05	levothyroxinum natricum 100 µg, excipients pro capsula.		
	06	levothyroxinum natricum 125 µg, excipients pro capsula.		
	07	levothyroxinum natricum 150 µg, excipients pro capsula.		
	08	levothyroxinum natricum 13 µg, excipients pro capsula.		
	09	levothyroxinum natricum 88 µg, excipients pro capsula.		
	10	levothyroxinum natricum 112 µg, excipients pro capsula.		
	11	levothyroxinum natricum 137 µg, excipients pro capsula.		
	12	levothyroxinum natricum 175 µg, excipients pro capsula.		
	13	levothyroxinum natricum 200 µg, excipients pro capsula.		
Indicazione		Ipotiroidismo		
Confezione/i	01	016	50 capsula/capsule	B
		030	100 capsula/capsule	B
	02	018	50 capsula/capsule	B
		032	100 capsula/capsule	B
	03	020	50 capsula/capsule	B
		034	100 capsula/capsule	B
	04	022	50 capsula/capsule	B
		036	100 capsula/capsule	B
	05	024	50 capsula/capsule	B
		038	100 capsula/capsule	B
	06	026	50 capsula/capsule	B
		040	100 capsula/capsule	B
	07	028	50 capsula/capsule	B
		042	100 capsula/capsule	B
	08	057	50 capsula/capsule	B
		058	100 capsula/capsule	B
	09	059	50 capsula/capsule	B
		060	100 capsula/capsule	B
	10	061	50 capsula/capsule	B
		062	100 capsula/capsule	B

	11	063	50 capsula/capsule	B
		064	100 capsula/capsule	B
	12	065	50 capsula/capsule	B
		066	100 capsula/capsule	B
	13	067	50 capsula/capsule	B
		068	100 capsula/capsule	B
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 09.12.10 (la sequenza 01 12.5 ug il è revocato/a per la data 28.04.2012) Sostituisce l'attestato di omologazione (omologazione del nuovo dosaggio 13 ug, 88 ug, 112 ug, 137 ug, 175 ug, 200 ug)			
Valevole fino al	05.04.2016			

**01 Tramadol Streuli, Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>57772</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	12.04.2011
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, natrii acetat trihydricus, aqua ad inietabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	1 x 5 Ampulle(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	05.10.2016		

**01 Tramadol Streuli, Kapseln**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>57773</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	12.04.2011
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	007	10 Kapsel(n) A
		008	20 Kapsel(n) A
		009	60 Kapsel(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Juni 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	05.10.2016		

**01 Tramadol Streuli, Tropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>57776</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	12.04.2011
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natrium, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 gutta.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	010	10 ml A
		011	30 ml A
		012	50 ml A
		013	96 ml A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	05.10.2016		

01 Tramadol-Mepha retard 50 mg, Depotabs  
 02 Tramadol-Mepha retard 100 mg, Depotabs  
 03 Tramadol-Mepha retard 150 mg, Depotabs  
 04 Tramadol-Mepha retard 200 mg, Depotabs  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57774</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	12.04.2011
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tramadoli hydrochloridum 150 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	04	tramadoli hydrochloridum 200 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		003	30 Tablette(n) A
		005	50 Tablette(n) A
	02	007	10 Tablette(n) A
		009	30 Tablette(n) A
		011	50 Tablette(n) A
	03	013	10 Tablette(n) A
		015	30 Tablette(n) A
		017	50 Tablette(n) A
	04	019	10 Tablette(n) A
		021	30 Tablette(n) A
		023	50 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.10.2016	

01 Valverde Prostata uno, Filmtabletten  
 Sidroga AG, Strengebacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>58537</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	urticae radices extractum methanolicum siccum 600 mg, DER: 7-14:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Linderung von Beschwerden infolge gutartiger Vergrößerung der Prostata	
Packung/en	01	002	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.05.2010 (Änderung Präparatename, früher: Valverde Prostata 600mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		04.05.2015	

**01 Valverde Verstopfung Sirup/Constipation sirop**  
Sidroga AG, Stengelbacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>47641</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.15	18.04.2011
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 5.9-7.3 g ex caricae fructus 1.44 g et sennae fructus acutifoliae 0.96 g corresp. hydroxyanthracenae 7-16 mg, ratio: 1:3.1-3.4, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 4 % V/V.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
* Packung/en	01	020	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.2.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2016	

**01 Vitacen C, Brausetabletten**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>60258</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin C Präparat	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2010 (Änderung Präparatename, früher: Amavita Vitamin C)	
Gültig bis		05.05.2015	

**01 Vitacen Multivitamin, Brausetabletten**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>60259</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.5.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 5 mg, thiamini nitras 10 mg, riboflavinum 4 mg, pyridoxini hydrochloridum 5 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 50 mg, calcii pantothenas 20 mg, acidum ascorbicum 75 mg, mineralia: calcium 11.2 mg, magnesium 6.25 mg, cuprum 0.1 mg, ferrum 0.1 mg, manganum 0.1 mg, molybdenum 90 µg, zincum 0.3 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoff-Präparat	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2009 (Änderung Präparatename, früher: Amavita Multivitamin + Mineralstoffe)	
Gültig bis		22.11.2014	

**01 Voluven, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>55093</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.23	28.04.2011
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 30 g, natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie; Hämodilution	
Packung/en	01	002	500 ml B
		004	10 x 500 ml B
		006	15 x 500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.10.2016	

**01 Warz-ab/Extor, liquide**

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

N° d'AMM: <b>17035</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	14.04.2011
Composition	01	acidum salicylicum 100 mg, acidum lacticum 111 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Verrues, cors, callosités	
Conditionnements	01	029	10 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30 novembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.11.2016	

**01 Zithromax Uno, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension mit verzögerter Wirkstoff-freigabe**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57524</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	azithromycinum 2 g ut azithromycinum dihydricum, arom.: vanillinum et ethylvanillinum et alia, excipients ad granulatatum corresp., suspensio reconstituta 60 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	2 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.06.2016	

**01 Zofenil plus, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56716</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	zofenoprilum calcicum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.12.2014	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Benamin Expectorans ad us.vet., Sirup**

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

Zul.-Nr.: <b>36061</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	14.04.2011
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 124, E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hustensirup für Pferd und Hund	
Packung/en	01	014 100 ml	C
		022 500 ml	C
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschung infolge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		27.04.2016	

**01 Benamin Expectorans mit Codein ad us.vet., Sirup**

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

Zul.-Nr.: <b>40521</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	15.04.2011
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 2.19 mg, diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 124, E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hustensirup für Pferd und Hund	
Packung/en	01	011 100 ml	C
		038 500 ml	C
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschen infolge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		03.05.2016	

**01 Buscopan 20mg/ml ad us.vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56851</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	21.04.2011
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 20 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spasmolytikum für Pferde und Kälber	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.08.2014	

**01 Calcamyl-24 G ad us.vet., Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>46068</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	14.04.2011
Zusammensetzung	01	calcium 18 mg ut calcii gluconas et calcii borogluconas, glucosum anhydricum 91 mg, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infusionslösung mit Calcium und Glukose für Pferd und Rind	
Packung/en	01	017 500 ml	B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschung infolge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		26.04.2016	

**01 Calcamyl-24 MP ad us.vet., Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>39931</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	14.04.2011
Zusammensetzung	01	calcium 18 mg ut calcii gluconas et calcii borogluconas, magnesium 5.5 mg ut magnesii hypophosphis hexahydricus, phosphorus 14.2 mg ut magnesii hypophosphis hexahydricus, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infusionslösung mit Ca, Mg und P für Pferd und Rind	
Packung/en	01	028 500 ml	B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschung infolge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		26.04.2016	

**01 Cobactan IV 4.5% ad us.vet., Injektionspräparat****02 Cobactan IV 4.5% ad us.vet., Injektionspräparat**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>57379</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	05.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefquinomum 1.35 g ut cefquinomi sulfas, pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 290 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 30 ml.	
	02	Praeparatio sicca: cefquinomum 4.5 g ut cefquinomi sulfas, pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 960 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		- Zur Behandlung schwerer bakterieller Infektionen mit hohem Septikämie-Risiko bei Fohlen und zur Behandlung bakterieller Infektionen des Respirationstraktes bei Pferden - Zur Behandlung bakterieller Infektionen der Lunge und der Atemwege, zur Behandlung von akuter interdigitaler Nekrobazillose (Panaritium), Dermatitis digitalis und infektiöser Bulkar-Nekrose (Ballenfäule) und zur Behandlung von Mastitis acuta gravis mit gestörtem Allgemeinbefinden bei Rindern - Zur Behandlung der E. coli-Septikämie des Kalbes	
Packung/en	01	002 1.35 g	A
	02	004 4.5 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.05.2016	

**01 Cobactan 7.5% ad us.vet., Injektionssuspension**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>57487</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	05.04.2011
Zusammensetzung	01	cefquinomum 75 mg ut cefquinomi sulfas, alumini monostearas, triglycerida saturata media q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung bakterieller Infektionen des Respirationstraktes, hervorgerufen durch Cefquinome-empfindliche Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida und Histophilus somni beim Rind.	
Packung/en	01	002	100 ml A
		004	250 ml A
		006	50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.05.2016	

**01 Flunixin Biokema ad us.vet., solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>56110</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	26.04.2011
Composition	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum, diethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglyolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Indication		Anti-inflammatoire non steroïdien pour chevaux, bovins et porcs	
Conditionnements	01	001	50 ml B
		003	100 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.2.2008 (nouvelle espèce animale porcs)	
Valable jusqu'au		27.02.2013	

**01 Ivomec plus ad us.vet., solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>51437</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	07.04.2011
Composition	01	ivermectinum 10 mg, clorsulonum 100 mg, glyceroli formalum, propylenglyolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Traitement et lutte contre les endoparasites inclus les douves du foie, ainsi que les ectoparasites chez les bovins	
Conditionnements	01	012	50 ml A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 14 juin 2006 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		13.06.2016	



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

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

Zul.-Nr.:	57152	Abgabekategorie:	B	Index:	20.04.2011
Zusammensetzung	01	S-ketaminum 60 mg ut S-ketamini hydrochloridum, conserv.: E 219 1.14 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Injizierbares Analgetikum und Anästhetikum für Katzen			
Packung/en	01	001	10 ml		B
		003	5 x 10 ml		B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschung infolge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung			
* Gültig bis		17.05.2016			

**01 Metacam 0.5 mg/ml Katzen ad us. vet., Suspension**

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

Zul.-Nr.:	58043	Abgabekategorie:	B	Index:	21.04.2011
Zusammensetzung	01	meloxicamum 0.5 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.			
* Anwendung	01	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Katzen			
* Packung/en	01	002	15 ml		B
		007	3 ml		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Oktober 2010 (Widerruf der Sequenz 02 Metacam 0.5 mg/ml Hunde ad us.vet., Suspension)			
Gültig bis		08.05.2013			

**02 Miliopen ad us.vet., Euterinjektor**

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

Zul.-Nr.:	47709	Abgabekategorie:	B	Index:	15.04.2011
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 3 Mio U.I., paraffinum liquidum, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, conserv.: E 216 30 mg, E 218 70 mg, pro vase 20 g.			
Anwendung		Mastitis bei Kühen			
Packung/en	02	025	3 Euterinjektore(n)		B
		026	100 Euterinjektore(n)		B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschen infolge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung			
* Gültig bis		11.05.2016			

**01 Noromectin Paste, ad us.vet.**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.:	57282	Abgabekategorie:	A	Index:	19.04.2011
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, excipiens ad pastam pro 1 g.			
Anwendung		Breitspektrum-Antiparasitikum, Paste zur oralen Anwendung bei Pferden und Eseln			
Packung/en	01	003	7.49 g		A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		22.06.2016			

**01 Panacur Pulver 4% ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>40011</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	07.04.2011
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 40 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Für Schweine: zur Behandlung von Infektionen mit unreifen und reifen Stadien von Magen-Darm-Nematoden ( <i>Hyostrogylus rubidus</i> , <i>Oesophagos-tomum</i> spp., <i>Ascaris suum</i> , <i>Trichuris suis</i> ) und / oder Lungenwürmern ( <i>Metastrongylus apri</i> )	
Packung/en	01	013	500 g A
		048	25 kg A
		050	10 x 25 g A
		052	1 kg A
		054	2.5 kg A
		056	5 kg A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.06.2016	

**01 Pulmodox ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>54866</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	26.04.2011
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 50 mg ut doxycyclini hyclas, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Schwein: Prophylaxe und Behandlung von Erkrankungen der Atemwege, hervorgerufen durch Doxycyclin empfindliche <i>Pasteurella multocida</i> und <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> .	
Packung/en	01	011	5 kg A
		038	25 kg A
		046	5 kg Eimer A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2016	

**01 Rilexine 200 LC ad us.vet., Suspension**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>54694</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	26.04.2011
Zusammensetzung	01	Suspension: cefalexinum monohydricum 200 mg, ricini oleum hydrogenatum, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 10 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus 2 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	016	4 Euterinjektore(n) A
		024	12 Euterinjektore(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.05.2016	

**01 Spiramastin ad us.vet., Suspension**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>44460</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	26.04.2011
Zusammensetzung	01	spiramycinum 100 mg ut spiramycini adipas, silica colloidalis anhydrica, triglycerida saturata media, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	017	10 ml B
		025	80 ml B
		033	100 x 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2016	

**01 Synulox 50mg ad us.vet., Tabletten****02 Synulox 250mg ad us.vet., Tabletten****03 Synulox 500mg ad us.vet., Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>46943</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	27.04.2011
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipients pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipients pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipients pro compresso.	
Anwendung	01	Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen	
	02	Bakterielle Infektionen bei Hunden	
	03	Bakterielle Infektionen bei Hunden	
Packung/en	01	015	10 Tablette(n) A
		031	100 Tablette(n) A
	02	023	10 Tablette(n) A
		058	100 Tablette(n) A
	03	066	10 Tablette(n) A
		074	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2016	

**01 Synulox 500 mg Bolus ad us.vet., Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55028</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	27.04.2011
Zusammensetzung	01	Filmtablette: amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 105 mg ut kalii clavulanas. Überzug: color.: E 110, E 122, E 124, E 132, excipients pro bolo.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Kälbern	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2016	

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

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

Zul.-Nr.: <b>46918</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	14.04.2011
Zusammensetzung	01	natrii selenis anhydricus 1 mg, int-rac-alfa-tocopherylis acetat 25 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, glycerolum (85 per centum), conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Wässrige Injektionslösung mit Selen und Vitamin E für Nutz- und Kleintiere	
Packung/en	01	010 50 ml	B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschung infolge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		26.04.2016	

**01 Vetmedin 1.25 mg ad us. vet., Kautabletten****02 Vetmedin 2.5 mg ad us. vet., Kautabletten****03 Vetmedin 5 mg ad us. vet., Kautabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>57804</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	20.04.2011
Zusammensetzung	01	pimobendanum 1.25 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	pimobendanum 2.5 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	pimobendanum 5 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund	
* Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	03	005 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		57804 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.02.2012	

**01 Vulketan ad us.vet., gel**

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

N° d'AMM: <b>53193</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	13.04.2011
Composition	01	ketanserinum 2.5 mg ut ketanserini hydrogenotartras, propylen-glyolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Cicatrisation, prévention de l'hypergranulation chez les chevaux	
Conditionnements	01	013	75 g B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22 juin 2006 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.06.2016	

## 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.

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

**Berichtigung des Firmensitzes: athenstaedt AG, 6440 Ingenbohl.  
Rectification du siège social: athenstaedt AG, 6440 Ingenbohl.**

---

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
21109	Lecicarbon, Suppositorien

---

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

### Zeichenerklärung

- 1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichtes 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	02	<b>Aknichthol soft N, Lotio</b> Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich	<b>37238</b>	<b>D</b>	10.02.0.	30.11.2011
1	01	<b>Antemin, Tabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>33464</b>	<b>D</b>	01.09.0.	24.02.2011
1	01	<b>Anzemet i.v. 12,5 mg, solution injectable</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>54344</b>	<b>B</b>	01.09.0.	28.02.2011
1	02	<b>Anzemet i.v. 100 mg, solution injectable</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>54344</b>	<b>B</b>	01.09.0.	28.02.2011
1	01	<b>Cytosar 100 mg, Injektionspräparat</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>36372</b>	<b>A</b>	07.16.1.	01.09.2011
1	02	<b>Cytosar 500 mg, Injektionspräparat</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>36372</b>	<b>A</b>	07.16.1.	01.09.2011
1	03	<b>Cytosar 1 g, Injektionspräparat</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>36372</b>	<b>A</b>	07.16.1.	01.09.2011
1	04	<b>Cytosar 2 g, Injektionspräparat</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>36372</b>	<b>A</b>	07.16.1.	01.09.2011
1	01	<b>Enbrel Junior (Mehrdosenbehälter für Kinder unter 30 kg KG), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>58432</b>	<b>B</b>	07.15.0.	15.03.2011

1	01	<b>Fentanyl Adico TTS 25 ug/h, Pflaster</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>58497</b>	<b>A</b>	01.01.3.	18.02.2011
1	02	<b>Fentanyl Adico TTS 50 ug/h, Pflaster</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>58497</b>	<b>A</b>	01.01.3.	18.02.2011
1	03	<b>Fentanyl Adico TTS 75 ug/h, Pflaster</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>58497</b>	<b>A</b>	01.01.3.	18.02.2011
1	04	<b>Fentanyl Adico TTS 100 ug/h, Pflaster</b> Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	<b>58497</b>	<b>A</b>	01.01.3.	18.02.2011
1	02	<b>Influvac plus, Injektionssuspension</b> Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	<b>660</b>	<b>B</b>	08.08.	03.03.2011
1	02	<b>Odontal Mundwasser, flüssig</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>48860</b>	<b>D</b>	13.04.0.	18.03.2011
1	02	<b>Ricola Zitronenmelisse, Halsbonbons</b> Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen	<b>46087</b>	<b>E</b>	12.03.9.	23.03.2011
1	01	<b>Santasapina, Hustensirup</b> Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	<b>20933</b>	<b>D</b>	03.02.0.	15.03.2011
1	01	<b>Trawell, Tabletten</b> MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>57000</b>	<b>D</b>	01.09.0.	24.02.2011



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Cobactan DC ad us.vet., Euterinjektor</b> Veterinaria AG, 8807 Freienbach	<b>56875</b>	<b>A</b>	31.03.2011
1	01	<b>Enolyt ad us.vet., Pulver</b> ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee	<b>50399</b>	<b>B</b>	30.06.2011
1	01	<b>Eutasept ad us.vet., Zitzentauchmittel</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>50510</b>	<b>E</b>	10.03.2011
1	01	<b>Synpitan ad us.vet., Injektionslösung</b> Sanochemia AG, Baarerstrasse 96, 6300 Zug	<b>49823</b>	<b>B</b>	10.03.2011

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

Nach dem in der Spalte « Erlöschen per » angegebenen 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
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Aknex, Gel</b> Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	<b>44176</b>	<b>C</b>	10.02.0.	29.11.2011
01	<b>Bupivacain B. Braun 0,25 %, Injektionslösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach	<b>54609</b>	<b>B</b>	01.02.2.	28.06.2011
02	<b>Bupivacain B. Braun 0,5 %, Injektionslösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach	<b>54609</b>	<b>B</b>	01.02.2.	28.06.2011
03	<b>Bupivacain B. Braun 0,75 %, Injektionslösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach	<b>54609</b>	<b>B</b>	01.02.2.	28.06.2011
01	<b>Emoform F Mundbad, flüssig</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	<b>51862</b>	<b>D</b>	13.08.0.	03.08.2011
01	<b>Emoform Mundbad, flüssig</b> Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	<b>28946</b>	<b>D</b>	13.08.0.	03.08.2011
01	<b>Glimerax 1 mg, Tabletten</b> Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel	<b>57646</b>	<b>B</b>	07.06.2.	09.10.2011
02	<b>Glimerax 2 mg, Tabletten</b> Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel	<b>57646</b>	<b>B</b>	07.06.2.	09.10.2011
03	<b>Glimerax 3 mg, Tabletten</b> Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel	<b>57646</b>	<b>B</b>	07.06.2.	09.10.2011
04	<b>Glimerax 4 mg, Tabletten</b> Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel	<b>57646</b>	<b>B</b>	07.06.2.	09.10.2011
01	<b>Humatin, Kapseln</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>25229</b>	<b>B</b>	08.01.7.	29.08.2011
01	<b>Imucal, Brausetabletten</b> Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>53183</b>	<b>D</b>	07.02.1.	20.11.2011

01	<b>Imucal, Brausetabletten</b> Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>53183</b>	<b>D</b>	07.02.1. 20.11.2011
01	<b>Mepivacain B. Braun 1 %, Injektionslösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach	<b>54608</b>	<b>B</b>	01.02.2. 28.06.2011
02	<b>Mepivacain B. Braun 2 %, Injektionslösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach	<b>54608</b>	<b>B</b>	01.02.2. 28.06.2011
01	<b>Omida, homöopathische Nieren- und Blasen­hü­geli, Globuli</b> Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>54044</b>	<b>D</b>	20.01.0. 01.11.2011
01	<b>Omida, homöopathische Rheuma- und Ischias­hü­geli, Globuli</b> Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>54043</b>	<b>D</b>	20.01.0. 01.11.2011
01	<b>Phytomed, homöopathische Heuschnupfentropfen</b> Phytomed AG, Tschamerie 25, 3415 Hasle b. Burgdorf	<b>47679</b>	<b>D</b>	20.01.0. 09.07.2011
01	<b>Spersapolymyxin, Augentropfen</b> OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall	<b>36290</b>	<b>A</b>	11.07.1. 11.05.2011

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Calcamyl-24 G ad us.vet., Infusionslösung</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>46068</b>	<b>B</b>	24.06.2011
01	<b>Ectofum ad us.vet., Shampoo</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>39051</b>	<b>B</b>	19.04.2011
01	<b>Farm Spray ad us.vet., Aerosol</b> A. Ziegler AG, Luegisland 2/4, 8143 Stallikon	<b>36298</b>	<b>E</b>	24.08.2011
01	<b>Sera Costapur F ad us.vet., Lösung</b> Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen	<b>57825</b>	<b>D</b>	14.06.2011