

Journal **Swissmedic**

4/2011
10. Jahrgang
10^e 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

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

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

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website 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

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

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[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Ofatumumabum)**

Name Arzneimittel: Arzerra[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Ofatumumabum
Dosisstärke und galenische Form: 100 mg/5 ml und 1000 mg/50 ml (20 mg/ml) pro Durchstechflasche
Anwendungsgebiet / Indikation: 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.
ATC Code: L01XC10
IT-Nummer / Bezeichnung: 07.16.1. / Cytostatica
Zulassungsnummer/n: 60149
Zulassungsdatum: 04.04.2011
Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Arzerra[®], (Ofatumumab) solution à diluer pour perfusion**

Préparation:	Arzerra [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Oftatumumab
Dosage et forme galénique:	100 mg/5 ml et 1000 mg/50 ml (20 mg/ml) par flacon perforable
Possibilités d'emploi / Indication:	Behandlung von Patienten mit Progression der chronischen lymphatischen Leukämie (CLL) nach Behandlung mit Fludara, Alemtuzumab und Rituximab, oder bei welchen entsprechenden Kombinationen und anderen therapeutischen Alternativen nicht in Betracht kommen. 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.
Code ATC:	L01XC10
No IT / désignation:	07.16.1. / Cytostatica
No d'autorisation:	60149
Date d'autorisation:	04.04.2011 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Jevtana[®], Konzentrat und Lösungsmittel für Infusionslösung, (Cabazitaxelum)**

Name Arzneimittel:	Jevtana [®] , Konzentrat und Lösungsmittel
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Cabazitaxelum
Dosisstärke und galenische Form:	60 mg/1,5 ml, Durchstechflasche mit Konzentrat 4,5 ml Druchstechflasche mit Lösungsmittel
Anwendungsgebiet / Indikation:	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.
ATC Code:	L01CD
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1. / Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	61543
Zulassungsdatum:	06.04.2011 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Jevtana®, concentré et solvant pour solution pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Cabazitaxelum
Dosage et forme galénique:	60 mg/1,5 ml flacon de concentré 4,5 ml flacon de solvant
Possibilités d'emploi / Indication:	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.
Code ATC:	L01CD
No IT / désignation:	07.16.1. / Cytostatica
No d'autorisation:	61543
Date d'autorisation:	06.04.2011
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Trobalt[®], Filmtabletten (Retigabium)**

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

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Trobalt[®], comprimés pelliculés (Retigabинum)**

Préparation:	Trobalt [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Retigabинum
Dosage et forme galénique:	50 / 100 / 200 / 300 / 400 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Trobalt Filmtabletten sind als Zusatztherapie zur Behandlung von partiellen Anfällen mit oder ohne sekundäre Generalisierung indiziert. 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.
Code ATC:	N03AX21
No IT / désignation:	01.07.1. / Antiépileptiques simples
No d'autorisation:	61316
Date d'autorisation:	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 Spitätern, 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 incomptant 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- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20%, 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 665	Berinert P, Injektionspräparat Beriplex P/N 500, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring AG CSL Behring AG	37161711A 27770111A	C-001087 C-001086	11.04.2011 11.04.2011	30.04.2013 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	Biostest (Schweiz) AG	B793021	C-001078	08.04.2011	31.01.2013
488	Hepatect CP, Infusionslösung	Biostest (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	Immunine STIM Plus 600, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1L008	C-001073	07.04.2011	01.2013
57676	Intratect, Infusionslösung	Biostest (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, Injektionslösung	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	Biostest (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)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
637	Boostrix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC37B073C	C-001096	13.04.2011	08.2013
551	Engerix-B 10, Injektions- suspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVC031A	C-001097	13.04.2011	12.2013
534	Engerix-B 20, Injektionss- suspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVC017A	C-001098	13.04.2011	11.2013
57911	Epaxal Junior, Injektionssus- pension	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3001972	C-001068	20.04.2011	02.2014
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3001974	C-001069	20.04.2011	02.2014
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3001976	C-001070	20.04.2011	02.2014
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZER- LAND 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, Injektionssus- pension	Sanofi Pasteur MSD AG	0937Z	C-001124	20.04.2011	07.2013
545	HBVAXPRO 40, Injektionssus- pension	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 Injek- tion und Lyophilisat	Sanofi Pasteur MSD AG	G4152	C-001083	11.04.2011	02.2013
509	Pneumovax-23, Injektions- lösung	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	Stamaril, 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 SWITZER- LAND AG	3002053	C-001039	12.04.2011	08.2012
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZER- LAND 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.: 61467	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	13.04.2011
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 5 mg, acidum salicylicum 100 mg, dimethylis sulfoxidum, excipiens 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.: 60220	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	14.04.2011
Zusammensetzung	01	apis mellifica Gl D3 0.1 g, levisticum officinale e radice recenti ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabilia, 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.: 60239	Abgabekategorie: 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 injectabilia, 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.: 59867	Abgabekategorie: D	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.: 60216	Abgabekategorie: 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 injectabilia, 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.: 60271	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	14.04.2011
Zusammensetzung	01	apis mellifica Gl 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 injectabilia, 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.: 60354	Abgabekategorie: 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 injectabilia, 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.: 60149	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.04.2011
Zusammensetzung	02	ofatumumabum 100 mg, natrii acetas trihydricus, dinatrii edetas, polysorbitum 80, argininum, natrii chloridum, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	ofatumumabum 1000 mg, natrii acetas trihydricus, dinatrii edetas, polysorbitum 80, argininum, natrii chloridum, aqua ad iniecatibilia 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.: 59934	Abgabekategorie: 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 iniecatibilia, lactosum monohydri- cum, 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.: 60267	Abgabekategorie: 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 iniecatibilia, 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 Gl 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 inyectabilia, 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 inyectabilia, 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, aspartatum, excipiens 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, aspartatum, excipiens 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 recenti ferm D5 0.1 g, sodium carbonicum D5 0.1 g, orchis e tubere decoctum D7 0.1 g, skorodit D6 0.1 g, lactosum monohydri- cum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabilia, 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, excipiens 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, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens 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.: 60331	Abgabekategorie: 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 inyectabilia, 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.: 62065	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, ethanolum anhydricum, excipiens 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: 62121	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	13.04.2011
Composition	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.40 mg, levo-mentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.40 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, aromatica, excipiens 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: 61059	Catégorie de remise: B	Index: 02.08.1.	20.04.2011
Composition	01	calcii dobesilas monohydricum 1000 mg. Pellicule: color.: E 104, E 132, excipiens 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**

Sprig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62149	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum, ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
	03	003 98 Tablette(n)	B
	04	28 Tablette(n)	B
	05	98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		07.04.2016	

01 Exemestan Sandoz 25, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61522	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	exemestanum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		2nd und 3rd line Therapie des fortgeschrittenen Mamma-Ca bei postmenopausalen Patientinnen	
Packung/en	01	001 15 Tablette(n)	B
	02	30 Tablette(n)	B
	03	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.: 61244	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum,mannitolum,natrii acetas trihydricus pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum,mannitolum,natrii acetas trihydricus pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum,mannitolum,natrii acetas 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 Peno GoQuick
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

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

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

Zul.-Nr.: 60345	Abgabekategorie: 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 inyectabilia, 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.: 61366	Abgabekategorie: C	Index: 04.09.0.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Diarrhoe	
Packung/en	01	001 5 Kapsel(n)	C
		002 6 Kapsel(n)	C
		003 10 Kapsel(n)	C
		004 12 Kapsel(n)	C
		005 18 Kapsel(n)	C
		006 20 Kapsel(n)	C
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: 61543	Catégorie de remise: A	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 iniecatibilia 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.: 61200	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	vardenafilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydras, aromatica, aspartatum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Erektil 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.: 61342	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	12.04.2011
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	001 10 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	100 Tablette(n)	B
	03	004 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		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.: 61233	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut natrii montelukastum, excipiens 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.: 61232	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, excipiens pro compresso.	
	02	montelukastum 5 mg ut natrii montelukastum, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, 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.: 61439	Abgabekategorie: 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.: 61437	Abgabekategorie: 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.: 61663	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.04.2011
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad inyectabilia 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.: 61662	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.04.2011
Zusammensetzung	01 oxaliplatinum 50 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. 02 oxaliplatinum 100 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml. 03 oxaliplatinum 200 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 02 002 1 Durchstechflasche(n) 03 003 1 Durchstechflasche(n)		A A 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: 61892	Catégorie de remise: A	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) 02 002 1 flacon(s)		A A
Remarque	Autorisation en application de l'art. 13 LPT (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.: 61442	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	14.04.2011
Zusammensetzung	01 paracetamolum 1 g, mannitolum, antiox.: cysteinum 10 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml. 02 paracetamolum 500 mg, mannitolum, antiox.: cysteinum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.		
Anwendung	Analgetikum		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 02 002 10 Durchstechflasche(n) 003 12 Durchstechflasche(n) 005 1 Durchstechflasche(n) 006 10 Durchstechflasche(n) 007 12 Durchstechflasche(n)		B B B B B 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.: 62176	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	19.04.2011
Zusammensetzung	01 natrii risedronas 5 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 natrii risedronas 30 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 natrii risedronas 35 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Osteoporose, Morbus Paget		
Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 002 84 Tablette(n) 02 003 28 Tablette(n) 03 004 4 Tablette(n) 005 12 Tablette(n)		B B B B 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.: 61877	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	07.04.2011
Zusammensetzung	01 ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Lokalanästhetikum		
Packung/en	01 002 5 x 100 ml Beutel 005 5 x 200 ml Beutel 008 5 x 10 ml Ampullen 011 5 x 20 ml Ampullen 02 014 5 x 10 ml Ampullen 03 017 5 x 10 ml Ampullen 020 5 x 20 ml Ampullen 04 023 5 x 10 ml Ampullen 026 5 x 20 ml Ampullen		B B B B B B B B B B
Bemerkung			
Gültig bis	06.04.2016		

01 Symphytum comp., Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59788	Abgabekategorie: D	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. ethanolum 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.: 62140	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	15.04.2011
Zusammensetzung	01 tacrolimusum 0.5 mg, excipiens pro capsula. 02 tacrolimusum 1 mg, excipiens pro capsula. 03 tacrolimusum 5 mg, excipiens 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.: 61316	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	01.04.2011
Zusammensetzung	01	retigabinum 50 mg, color.: E 120, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	retigabinum 100 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	retigabinum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	retigabinum 300 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	05	retigabinum 400 mg, color.: E 120, E 132, excipiens 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		retigabinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
* Gültig bis		31.03.2016	

01 Valeriana comp., Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60238	Abgabekategorie: 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 injectabilia, 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.: 61289	Abgabekategorie: B		Index: 02.07.1.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	valsartanum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	02	valsartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	03	valsartanum 160 mg, excipiens 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.: 61309	Abgabekategorie: B		Index: 02.07.2.	04.04.2011
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.		
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens 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.: 62129	Abgabekategorie: 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 Ceftiofuryl ad us.vet., Injektionssuspension**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 61203	Abgabekategorie: A	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	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 Chatanérie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 60620	Catégorie de remise: B	Index:	14.04.2011
Composition	01	benazeprili hydrochloridum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'ECA pour chats	
Conditionnements	01	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 Chatanérie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 60563	Catégorie de remise: B	Index:	14.04.2011
Composition	01	benazeprili hydrochloridum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	02	benazeprili hydrochloridum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'ECA pour chiens	
Conditionnements	01	3 x 10 comprimé(s)	B
	002	5 x 10 comprimé(s)	B
	003	10 x 10 comprimé(s)	B
	02	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.: 62093	Abgabekategorie: E	Index:	08.04.2011
Zusammensetzung	01	1-Chloro-2,2,5,5-tetramethyl-4-oxoimidazolidine 75 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		bekämpft äussere Erkrankungen wie Pilzbefall (Saprolegnia), Icht-hyophthirius 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	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: 57042	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	28.04.2011
Composition	01	palonosetronum 0.05 mg ut palonosetroni hydrochloridum, manni-tolum, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum mono-hydricum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	B
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.: 56682	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	lidocainum 25 mg, prilocainum 25 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Anästhesie der Haut	
Packung/en	01	001 5 g	B
		003 30 g	B
		005 5 x 5 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2016	

01 Atrovent 250 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzellosen)**02 Atrovent 500 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzellosen)****03 Atrovent 250 mcg/1 ml, Inhalationslösung (Einzellosen)****04 Atrovent 500 mcg/1 ml, Inhalationslösung (Einzellosen)**

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

Zul.-Nr.: 52584	* Abgabekategorie: B		Index: 03.04.3.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, exciens ad solutionem pro 2 ml.		
	02	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, exciens ad solutionem pro 2 ml.		
	03	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, exciens ad solutionem pro 1 ml.		
	04	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, exciens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Bronchospasmolytikum		
Packung/en	01	019 60 Einzellose(n)		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.: 665	Abgabekategorie: 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 injectabilia.		
Anwendung		Gerinnungsstörungen infolge Verminderung der Faktoren II, VII, IX und X		
Packung/en	01	001 1 Set		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.: 57666	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	13.04.2011
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bicalutamidum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
	04	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.: 48525	Abgabekategorie: D	Index: 07.12.0.	20.04.2011
Zusammensetzung	02	piscis oleum 1.2 g corresp. acidum eicosapentaenoicum 200 mg et acidum docosahexaenoicum 133 mg, excipiens 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.: 53929	Abgabekategorie: D	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, excipiens pro compresso.	
	02	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	03	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	04	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 2.5 g corresp. calcium 1 g, alia: aromatica, aspartamum, excipiens 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: 46595	Catégorie de remise: B	Index: 07.07.27	27.04.2011
Composition	01	deflazacortum 6 mg, excipiens pro compresso.	
	02	deflazacortum 30 mg, excipiens 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.: 53998	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	nifedipinum 40 mg, excipiens 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.: 43946	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.04.2011
Zusammensetzung	02	lomustinum 40 mg, color.: E 132, excipiens 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.: 57585	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	19.04.2011
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 10 mg, macrogolum 400, excipiens 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.: 57731	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	26.04.2011
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens 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.: 57929	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	11.04.2011
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 100 mg, natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	ciprofloxacinum 200 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	ciprofloxacinum 400 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniecatibilia 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.: 54514	Abgabekategorie: 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: 37936	Catégorie de remise: D	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 radicis extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6:1, color.: E 104, excipiens 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.: 57752	Abgabekategorie: D	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, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 77 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	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.: 57751	Abgabekategorie: D	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, aspartatum, mannitolum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Halsschmerzen, Schluckbeschwerden	
Packung/en	01	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.: 38660	Abgabekategorie: D	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 Zahnbefall)	
Packung/en	01	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.: 55229	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	enalapril maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalapril maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalapril maleas 5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	enalapril 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.: 57413	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	20.04.2011
Zusammensetzung	01	esmololi hydrochloridum 100 mg, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	esmololi hydrochloridum 2.5 g, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, ethanolum 2.01 g, propylenglycol, aqua ad injectabilia 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.: 47395	Abgabekategorie: C	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 Kieferhöhenschleimhaut		
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: 54622	Catégorie de remise: D	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: 55604	Categoria di dispensazione: D	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: 42593	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.98.0.	21.04.2011
Composizione	02	ginseng extractum ethanolicum siccum 42 - 77 mg corresp. ginsenosidea 5.6 mg, DER: 3-7:1, aromatic, 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: 39179	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.98.0.	21.04.2011
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 42 - 77 mg corresp. ginsenoside 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)	
* Valevolefino 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.: 57540	Abgabekategorie: 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.: 33099	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 25 g, aqua ad injectabilia 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.: 56689	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	follitropinum alfa 300 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antiox.: methioninum, conserv.: metacresolum 1.5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	follitropinum alfa 450 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antiox.: methioninum, conserv.: metacresolum 2.25 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	03	follitropinum alfa 900 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antiox.: methioninum, conserv.: metacresolum 4.5 mg, aqua ad inyectabilia 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.: 599	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	Vaccinium adsorbatum: hepatitis-A-virus inactivatum 720 U., aluminium, aluminii 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.: 57471	Abgabekategorie: D	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.: 52730	Abgabekategorie: A	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 inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Nierenfunktionsstörungen und Harnwegsobstruktionen	
* Packung/en	01	023 1 ml 031 2 ml 058 5 ml	A A 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.: 47827	Abgabekategorie: C	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 radicis 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 051 50 ml 078 100 ml	C C 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.: 57681	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Parenterales Eisen (III) - Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		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.: 47315	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipiens pro suppositorio.	
	02	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro suppositorio.	
	03	diclofenacum natricum 12.5 mg, excipiens pro suppositorio.	
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: 53148	Catégorie de remise: C	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, excipiens 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: 51420	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.1.	08.04.2011
Composition	01	paracetamolum 500 mg, aspartatum, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	paracetamolum 250 mg, aspartatum, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
Indication		Analgésique, antipyrrétique	
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

N° d'AMM: 10811	Categoria di dispensazione: D	Index: 05.02.0.	15.04.2011
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 vesicali	
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)	
* Valevolefino al		17.12.2016	

01 Lansoyl, gelée

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

N° d'AMM: 32475	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	19.04.2011
Composition	01	paraffinum liquidum 782.3 mg, saccharum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, color.: E 124, excipiens 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

N° d'AMM: 50872	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	01.04.2011
Composition	01	lidocainum 17.3 mg corresp. lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, carbonei dioxidum, aqua ad injectabilia 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

Zul.-Nr.: 55851	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.15	08.04.2011
* 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, excipiens 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.: 15159	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	19.04.2011
Zusammensetzung	04	heparinum natricum 5000 U.I., natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad inyectabilia 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 Präparatenname, 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.: 38847	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	19.04.2011
Zusammensetzung	02	heparinum 10000 U.I. ut heparinum natricum, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia 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 Präparatenname, 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.: 54378	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	29.04.2011
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80 *, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80 *, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia 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.: 57645	Abgabekategorie: A	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 dihydrogeno-phosphas dihydricus, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Szintigraphische Untersuchung der Nierendurchblutung, der Nieren-ausscheidung 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.: 28541	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.04.2011
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg ut methotrexatum natricum, excipiens 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.: 43869	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	28.04.2011
Zusammensetzung	03	ambroxoli hydrochloridum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
	04	ambroxoli hydrochloridum 30 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipiens 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.: 47915	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	14.04.2011
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 75 mg, color.: E 127, E 132, excipiens 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.: 43870	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 30 mg, excipiens 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.: 57622	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 2.47 mg, cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, aromatica, excipiens 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.: 57625	Abgabekategorie: D	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, excipiens 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.: 57618	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	21.04.2011
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 1 mg, cetylpyridinii chloridum 1 mg, aromatica, color.: E 110, excipiens 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: 57417	Catégorie de remise: B	Index: 01.08.0.	14.04.2011
Composition	01	rotigotinum 4.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 10 cm ² , cum liberatione 2 mg/24h.	
	02	rotigotinum 9 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 20 cm ² , cum liberatione 4 mg/24h.	
	03	rotigotinum 13.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 6 mg/24h.	
	04	rotigotinum 18 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 40 cm ² , cum liberatione 8 mg/24h.	
	05	rotigotinum 2.25 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 5 cm ² , cum liberatione 1 mg/24h.	
	06	rotigotinum 6.75 mg, antiox.: E 223, E 304, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² , 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
		025 7 emplâtre(s)	B
	05	026 28 emplâtre(s)	B
		027 7 emplâtre(s)	B
	06	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, Müllerstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 52459	Abgabekategorie: 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 inyectabilia 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 Doppelbeutelsysteme)		
Gültig bis		08.02.2015		

01 Omida Kava Kava plus Globuli, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57598	Abgabekategorie: D	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.: 60141	Abgabekategorie: 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.: 55650	Abgabekategorie: D	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.: 61685	Abgabekategorie: A	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.: 60530	Abgabekategorie: A	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) 002 20 Tablette(n) 003 60 Tablette(n) 004 10 x 10 Tablette(n) 02 005 10 Tablette(n) 006 20 Tablette(n) 007 60 Tablette(n) 008 10 x 10 Tablette(n)		A A A A A A A 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.: 60686	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.04.2011
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum naticum 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, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 55585	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetum trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetum trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetum trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	04	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetum trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad inyectabilia 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.: 56083	Abgabekategorie: 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, acetum 27.05 mmol, gluconas 23.01 mmol, aqua ad inyectabilia 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.: 57445	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	20.04.2011
Zusammensetzung	01	pravastatinum naticum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastatinum naticum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum naticum 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 Proglcem, Kapseln

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 39081	Abgabekategorie: 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.: 50581	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aldesleukinum 18 Mio U.I., mannitolum, 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: 20272	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	15.04.2011
Composition	02 lidocain hydrochloridum anhydricum 10 mg, adrenalinum 10 µg ut adrenalin hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 lidocain hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalinum 12.5 µg ut adrenalin hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 06 lidocain hydrochloridum anhydricum 10 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalin hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 07 lidocain hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalin hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad inyectabilia 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		B
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 12.02.2010 (nouveaux conditionnements)		
<u>Valable jusqu'au</u>	<u>27.02.2013</u>		

- 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: 32381	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	15.04.2011
Composition	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia 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 inyectabilia 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 inyectabilia 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 inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	lidocaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia 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.: 52471	* Abgabekategorie: C/D		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.: 50460	Abgabekategorie: 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 injectabilia 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 injectabilia 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 injectabilia 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.: 50461	Abgabekategorie: 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		Flüssigkeitssatz	
Packung/en	01	017 500 ml Beutel 025 1000 ml Beutel 033 2000 ml Beutel 041 3000 ml Beutel 068 5000 ml Beutel 076 500 ml Flasche(n) 084 1000 ml Flasche(n) 092 100 ml Flasche(n) 106 250 ml Flasche(n) 107 500 ml Beutel 108 1000 ml Beutel 109 2000 ml Beutel 110 3000 ml Beutel 111 5000 ml Beutel	B B B B B B B B B B B B B B B B B B B 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.: 58085	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	risperidonus 500 µg, aromatica, aspartatum, excipiens pro compresso.	
	02	risperidonus 1 mg, aromatica, aspartatum, excipiens pro compresso.	
	03	risperidonus 2 mg, aromatica, aspartatum, excipiens pro compresso.	
	04	risperidonus 3 mg, aromatica, aspartatum, excipiens pro compresso.	
	05	risperidonus 4 mg, aromatica, aspartatum, 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 Dosierungsstärken 3 und 4 mg)	
Gültig bis		15.01.2014	

01 Rosalox, Crème

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 48092	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	metronidazolum 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.: 45118	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	20.04.2011
Zusammensetzung	01	propafenoni hydrochloridum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	propafenoni hydrochloridum 300 mg, excipiens 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.: 32985	Abgabekategorie: D	Index: 13.08.0.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	strontii chloridum hexahydricum 100 mg, arom.: saccharinum natrium et alia, color.: E 127, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
	02	strontii chloridum hexahydricum 100 mg, saccharinum naticum, aromatic, color.: E 104 et E 131, conserv.: E 216, E 218, excipiens 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.: 57420	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	28.04.2011
Zusammensetzung	01	I) Phase I Pflaster: estradiolum 780 µg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 5 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h. II) Phase II Pflaster: estradiolum 0.62 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetas 2.7 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 9 cm ² cum liberatione 50 µg et 140 µg/24 h.	
	02	I) Phase I Pflaster: estradiolum 780 µg ut estradiolum hemihydricum, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 5 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h. II) Phase II Pflaster: estradiolum 0.512 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetas 4.8 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 16 cm ² 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 Sibellum 5 mg, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57754	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	flunarizinum 5 mg ut flunarizini hydrochloridum, excipiens 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.: 55784	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	05.04.2011
Zusammensetzung	01	acidum azelaicum 150 mg, propylenglycolum, conserv.: E 210, excipiens 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.: 36290	Abgabekategorie: A	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, excipiens 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: 32567	Catégorie de remise: D	Index: 10.01.0.	15.04.2011
Composition	01	mepyramini maleas 15 mg, lidocaini hydrochloridum 15 mg, dexpanthenolum 50 mg, aromatica, excipiens 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, Haggengasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57806	Abgabekategorie: D	Index: 01.09.0.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	dimenhydrinatum 50 mg, coffeinum 50 mg, color.: E 104, excipiens 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.: 60794	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	15.04.2011
* Zusammensetzung	01	allergeni extractum 50 % m/V ex Kuhmilch, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem 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 natrium 12.5 µg, excipients pro capsula.			
	02	levothyroxinum natrium 25 µg, excipients pro capsula.			
	03	levothyroxinum natrium 50 µg, excipients pro capsula.			
	04	levothyroxinum natrium 75 µg, excipients pro capsula.			
	05	levothyroxinum natrium 100 µg, excipients pro capsula.			
	06	levothyroxinum natrium 125 µg, excipients pro capsula.			
	07	levothyroxinum natrium 150 µg, excipients pro capsula.			
	08	levothyroxinum natrium 13 µg, excipients pro capsula.			
	09	levothyroxinum natrium 88 µg, excipients pro capsula.			
	10	levothyroxinum natrium 112 µg, excipients pro capsula.			
	11	levothyroxinum natrium 137 µg, excipients pro capsula.			
	12	levothyroxinum natrium 175 µg, excipients pro capsula.			
	13	levothyroxinum natrium 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)	
Valevolefino al			05.04.2016	

01 Tramadol Streuli, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 57772	Abgabekategorie: A		Index: 01.01.3.	12.04.2011
Zusammensetzung	01	tramadol hydrochloridum 100 mg, natrii acetas trihydricus, aqua ad injectabilia 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.: 57773	Abgabekategorie: A		Index: 01.01.3.	12.04.2011
Zusammensetzung	01	tramadol hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipiens 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.: 57776	Abgabekategorie: A		Index: 01.01.3.	12.04.2011
Zusammensetzung	01	tramadol hydrochloridum 100 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 202, excipiens 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.: 57774	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	12.04.2011
Zusammensetzung	01	tramadol hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tramadol hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tramadol hydrochloridum 150 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	04	tramadol hydrochloridum 200 mg, color.: E 104, excipiens 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, Strengelbacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 58537	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	06.04.2011
Zusammensetzung	01	urticae radicis extractum methanolicum siccum 600 mg, DER: 7-14:1, excipiens 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 Präparatenname, früher: Valverde Prostata 600mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		04.05.2015	

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

Zul.-Nr.: 47641	Abgabekategorie: D	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, excipiens 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.: 60258	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, arom.: saccharinum naticum et alia, excipiens 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.: 60259	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.5.	07.04.2011
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetas 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 naticum et alia, excipiens 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.: 55093	Abgabekategorie: 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 injectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie; Hämodilution	
Packung/en	01	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: 17035	Catégorie de remise: D	Index: 10.07.0.	14.04.2011
Composition	01	acidum salicylicum 100 mg, acidum lacticum 111 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Verrues, cors, callosités	
Conditionnements	01	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 Wirkstofffreigabe

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57524	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	08.04.2011
Zusammensetzung	01	azithromycinum 2 g ut azithromycinum dihydricum, arom.: vanillinum et ethylvanillinum et alia, excipiens ad granulatum corresp., suspensio reconstituta 60 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	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, Eggibühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 56716	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	22.03.2011
Zusammensetzung	01	zofenoprilum calcicum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens 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.: 36061	Abgabekategorie: C	Index:	14.04.2011
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, arom.: saccharinum naticum et alia, color.: E 124, E 150, excipiens 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 Erlösung 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.: 40521	Abgabekategorie: C	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 naticum et alia, color.: E 124, E 150, excipiens 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.: 56851	Abgabekategorie: 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 injectabilia 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.: 46068	Abgabekategorie: 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 injectabilia 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 Erlösung 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.: 39931	Abgabekategorie: B	Index:	14.04.2011
Zusammensetzung	01	calcium 18 mg ut calcii gluconas et calcii borogluconas, magnesium 5.5 mg ut magnesii hypophosphis hexahydratus, phosphorus 14.2 mg ut magnesii hypophosphis hexahydratus, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad inyectabilia 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 Erlösung 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.: 57379	Abgabekategorie: A	Index:	05.04.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefquinomum 1.35 g ut cefquinomi sulfas, pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydratus, conserv.: alcohol benzylicus 290 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 30 ml.	
	02	Praeparatio sicca: cefquinomum 4.5 g ut cefquinomi sulfas, pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydratus, conserv.: alcohol benzylicus 960 mg, aqua ad inyectabilia 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.: 57487	Abgabekategorie: A		Index:	05.04.2011
Zusammensetzung	01	cefquinomum 75 mg ut cefquinomi sulfas, aluminii 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: 56110	Catégorie de remise: B	Index:	26.04.2011
Composition	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum meglumine, diethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglycolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Indication		Anti-inflammatoire non stéroïdien 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: 51437	Catégorie de remise: A	Index:	07.04.2011
Composition	01	ivermectinum 10 mg, clorsulonum 100 mg, glyceroli formalum, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Traitemet 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 injectabilia 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 Erlösung 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 cetyllicus et stearyllicus, 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.: 40011	Abgabekategorie:	A	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>Hyostrongylus rubidus</i> , <i>Oesophagostomum</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.: 54866	Abgabekategorie:	A	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 Pasteurella multocida und Mycoplasma hyopneumoniae.		
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.: 54694	Abgabekategorie:	A	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.: 44460	Abgabekategorie: 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	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.: 46943	Abgabekategorie: A	Index:	27.04.2011
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanicas, color.: E 127, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanicas, color.: E 127, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanicas, color.: E 127, excipiens 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.: 55028	Abgabekategorie: A	Index:	27.04.2011	
Zusammensetzung	01	Filmtablette: amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 105 mg ut kalii clavulanatas. Überzug: color.: E 110, E 122, E 124, E 132, excipiens pro bolo.		
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Kälbern		
Packung/en	01	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.: 46918	Abgabekategorie: B	Index:	14.04.2011
Zusammensetzung	01	natrii selenis anhydricus 1 mg, int-rac-alfa-tocopherylis acetas 25 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, glycerolum (85 per centum), conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Wässrige Injektionslösung mit Selen und Vitamin E für Nutz- und Kleintiere	
Packung/en	01	50 ml	B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlösung 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.: 57804	Abgabekategorie: B	Index:	20.04.2011
Zusammensetzung	01	pimobendanum 1.25 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	pimobendanum 2.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	pimobendanum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund	
* Packung/en	01	50 Tablette(n)	B
	006	100 Tablette(n)	B
	03	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 Chatanérie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM:	53193	Catégorie de remise:	B	Index:	13.04.2011
Composition	01	ketanserinum 2.5 mg ut ketanserini hydrogenotartras, propylen-glycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens 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	Lecarbon, Suppositorien
-------	-------------------------

Widerruf der Zulassung

Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

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

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

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

Erlöschen der Zulassung

Extinction de l'autorisation de mise sur le marché

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

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

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

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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