

Journal **Swissmedic**

4/2012
11. Jahrgang
11^e année

ISSN 2234-9456

**Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittel Institut, 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
Im Brennpunkt	
Heilmittelrechtliche Einstufung von verschiedenen Eigenserumpräparaten	334
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Inlyta®, Filmtabletten (Axitinibum)	336
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	338
Neuzulassungen	340
Revisionen und Änderungen der Zulassung	350
Zentralstelle für Änderungen Firmen	406
Widerruf der Zulassung	416
Sistierung der Zulassung	419
Erlöschen der Zulassung	420
Aufhebung der Sistierung	422

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
Actualités	
Classification de diverses préparations à base de sérum autologue à l'aune de la législation sur les produits thérapeutiques	335
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Inlyta®, Comprimés filmés (Axitinibum)	337
Miscellanées	
Retraits de lots	339
Nouvelles autorisations	340
Révisions et changements de l'autorisation	350
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	406
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	416
Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	419
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	420
Levée de la suspension de l'autorisation de mise sur le marché	422

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 renouvable
- 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

Heilmittelrechtliche Einstufung von verschiedenen Eigenserumpräparaten

Wiederholte Anfragen im Zusammenhang mit Präparaten, welche aus Eigenblut bzw. Eigenserum patientenspezifisch hergestellt werden, veranlassen Swissmedic, die bestehenden Unsicherheiten bezüglich heilmittelrechtlicher Einstufung und behördlicher Zuständigkeit für diese Präparate zu klären.

Es handelt sich bei diesen Eigenserumpräparaten um Produkte, die aus kleinen Mengen Blut eines Patienten oder einer Patientin durch gewisse (einfache) technische Manipulationen hergestellt und der gleichen Person anschliessend wieder verabreicht werden. Beispiele dazu sind (nicht abschliessend): Orthokin-Therapie, Eigenserum-Augentropfen, Platelet Gel, Platelet Rich Plasma, Ozon-Therapie/HOT-Therapie (Blutwäsche nach Wehrli). Nicht betroffen sind prä- oder perioperative Eigenblutentnahmen im Rahmen von autologen Transfusionen.

Aufgrund der angepriesenen Indikationen und der Charakterisierung sind alle diese Präparate grundsätzlich als Arzneimittel im Sinne des Heilmittelgesetzes¹ zu betrachten. Auch wenn sie prinzipiell den labilen Blutprodukten zugeordnet werden können, drängt sich aufgrund ihrer patientenspezifischen Herstellung und Anwendung jedoch eine Einstufung dieser Präparate als Magistralrezepturen (Formula magistralis) im Sinne von Art. 9 Abs. 2 Bst. a HMG auf. Dies bedeutet, dass sie einerseits von der Zulassungspflicht befreit sind, aber andererseits nur in öffentlichen Apotheken oder Spitalapotheeken (oder in einem von einer solchen Apotheke beauftragten Betrieb mit Herstellungsbewilligung) gestützt auf eine ärztliche Verschreibung und unter Einhaltung der Regeln der Guten Herstellungspraxis für Arzneimittel in kleinen Mengen hergestellt werden dürfen.

Für die Bewilligungserteilung und Überwachung der genannten Herstellbetriebe sind in der Regel die kantonalen Vollzugsbehörden zuständig (Art. 6 der Arzneimittel-Bewilligungsverordnung²). Obwohl die Präparate nicht zulassungspflichtig sind, müssen bei ihrer Verschreibung und Abgabe auch die anerkannten Regeln der medizinischen und pharmazeutischen Wissenschaften beachtet werden (Art. 26 HMG). Daher sind die zuständigen Aufsichtsbehörden berechtigt, vom Anwender (Arzt) und/oder Hersteller entsprechende Daten und Nachweise zur Qualität, Sicherheit und Wirksamkeit des jeweiligen Präparates einzufordern. Die zuständigen Behörden können die Herstellung dieser Präparate, und damit die Therapie, bei Nichterfüllung der Voraussetzungen, im Einzelfall untersagen.

1 Bundesgesetz vom 15. Dezember 2000 über Arzneimittel und Medizinprodukte (HMG; SR 812.21)

2 Verordnung vom 17. Oktober 2001 über die Bewilligungen im Arzneimittelbereich (AMBV; SR 812.212.1)

Classification de diverses préparations à base de sérum autologue à l'aune de la législation sur les produits thérapeutiques

Swissmedic recevant régulièrement des demandes de renseignements concernant des préparations fabriquées à partir de sang ou de sérum autologue, il juge opportun de clarifier certaines questions ayant trait à la classification juridique de ces préparations et aux compétences officielles.

Ces préparations à base de sérum autologue sont fabriquées à partir de petites quantités de sang d'un patient, qui subissent un certain nombre de manipulations techniques (simples) et qui sont ensuite administrées à cette même personne. Exemples d'utilisation (liste non exhaustive) : traitement Orthokin, gouttes ophtalmiques autologues, gel de plaquettes, plasma riche en plaquettes, ozonothérapie/thérapie par oxydation hématogène (TOH) (technique mise au point par Wehrli). Ne sont en revanche pas concernés les prélèvements de sang autologue pré- ou péri-opératoires effectués dans le cadre de transfusions autologues.

Au vu des indications qui leur sont associées et de leur caractérisation, toutes ces préparations doivent être considérées comme des médicaments au sens de la loi sur les produits thérapeutiques¹. Même si elles peuvent en principe entrer dans la catégorie des produits sanguins labiles, ces préparations étant fabriquées pour un patient donné pour lui être à administrées, elles correspondent à la définition des préparations fabriquées selon une formule magistrale (*Formula magistralis*) donnée à l'art. 9, al. 2, let. a LPTTh. Il s'ensuit d'une part qu'elles ne sont pas soumises à autorisation et, d'autre part, qu'elles ne peuvent être fabriquées que dans des officines publiques ou des pharmacies hospitalières (ou dans un établissement titulaire d'une autorisation de fabriquer, mandaté par une telle pharmacie), sur ordonnance médicale et sous réserve du respect des règles des Bonnes pratiques de fabrication de médicaments en petites quantités.

La délivrance des autorisations et la surveillance des fabricants sont en principe du ressort des autorités cantonales d'exécution (art. 6 de l'ordonnance sur les autorisations dans le domaine des médicaments²). Par ailleurs, bien que ces préparations ne soient pas soumises à autorisation, la prescription et la remise doivent être faites dans le respect des règles reconnues des sciences pharmaceutiques et médicales (art. 26 LPTTh). Aussi les autorités de surveillance compétentes sont-elles en droit de demander à l'utilisateur (médecin) et/ou au fabricant de leur remettre des données et preuves concernant la qualité, la sécurité et l'efficacité de la préparation concernée. Enfin, les autorités compétentes peuvent le cas échéant interdire la fabrication de ces préparations et, partant, le traitement si ces conditions ne sont pas remplies.

¹ Loi fédérale du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (LPTTh ; RS 812.21)

² Ordonnance du 17 octobre 2001 sur les autorisations dans le domaine des médicaments (OAMéd ; RS 812.212.1)

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Inlyta®, Filmtabletten (Axitinibum)

Name Arzneimittel:	Inlyta®, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Axitinibum
Dosisstärke und galenische Form:	Filmtabletten zu 1 mg
Anwendungsgebiet / Indikation:	Inlyta ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (RCC) nach Versagen einer vorherigen systemischen Therapie.
ATC Code:	L01XE17
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./ Zytostatika
Zulassungsnummer/n:	62281
Zulassungsdatum:	10.4.2012
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Inlyta®,
Comprimés filmés (Axitinibum)**

Préparation:	Inlyta®, comprimés filmés
Principe(s) actif(s):	Axitinibum
Dosage et forme galénique:	comprimés filmés à 1 mg
Possibilités d'emploi / Indication:	Inlyta ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom (RCC) nach Versagen einer vorherigen systemischen Therapie. 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:	L01XE17
No IT / désignation:	07.16.1./ Cytostatiques
No d'autorisation:	62281
Date d'autorisation:	10.4.2012 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Chargenrückrufe

Präparat:	Carboplatin Sandoz, Infusionslösung 10 mg/ml
Wirkstoff:	Carboplatin Ebewe, Infusionslösung 10 mg/ml
Zulassungsnummer:	Carboplatinum
Zulassungsinhaberin:	54'829
Rückzug der Charge/n:	Sandoz Pharmaceuticals AG
	Alle Chargen und Aufmachungen (Produktrückzug)

Die Firma Sandoz Pharmaceuticals AG hat in Absprache mit Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, einen freiwilligen Rückruf aller Chargen und Aufmachungen von 54'829 Carboplatin Sandoz, Infusionslösung 10 mg/ml (vormals Carboplatin Ebewe, Infusionslösung 10 mg/ml) bis auf Stufe Detailhandel angeordnet, weil im Präparat nach mehr als 12 Monaten Lagerung Partikel auftreten können.

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

Präparat:	Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Wirkstoff:	interferonum beta-1a ADNr
Zulassungsnummer:	56'735
Zulassungsinhaberin:	Biogen Idec Switzerland AG
Rückzug der Charge/n:	110419A

Die Firma Biogen Idec Switzerland AG hat die obenerwähnte Charge von 56'735 Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze vorsorglich bis auf Stufe Grosshandel vom Markt zurückgezogen. Aufgrund eines Out-of-Trend Ergebnisses kann die Stabilitätsspezifikation nicht über die ganze Haltbarkeitsfrist von 24 Monaten volumfähiglich gewährleistet werden.

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

Retraits de lots

Préparation:	Carboplatine Sandoz, solution pour perfusion 10 mg/ml
Principe actif:	Carboplatine Ebewe, solution pour perfusion 10 mg/ml
No d'autorisation:	carboplatine
Titulaire de l'autorisation:	54'829
Retrait des lots:	Sandoz Pharmaceuticals SA
	tous les lots et conditionnements (retrait du produit)

Nous vous informons que, d'entente avec Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, l'entreprise Sandoz Pharmaceuticals SA a ordonné volontairement le retrait du marché de tous les lots et de tous les conditionnements de la préparation 54'829 Carboplatine Sandoz, solution pour perfusion 10 mg/ml (anciennement Carboplatine Ebewe, solution pour perfusion 10 mg/ml), jusqu'au niveau du commerce de détail, du fait de l'apparition possible de particules dans la préparation après plus de 12 mois de stockage.

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

Préparation:	Avonex, solution pour injection en seringue préremplie
Principe actif:	interferonum beta-1a ADNr
No d'autorisation:	56'735
Titulaire de l'autorisation:	Biogen Idec Switzerland AG
Retrait des lots:	110419A

Par mesure de précaution, la société Biogen Idec Switzerland AG a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation 56'735 Avonex, solution pour injection en seringue préremplie jusqu' au niveau des grossistes. La raison en est que des résultats hors tendance (Out-of-Trend) ne peuvent plus garantir que les spécifications soient tenues pendant toute la durée de conservation de 24 mois.

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

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 Aesculus/Quercus comp., Suppositorien

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62227	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	extractum spissum 20 mg ex aesculus hippocastanum ferm TM 10 mg, boraginis folium ferm TM 10 mg, hamamelis virginiana e foliis ferm TM 10 mg et silybum marianum ferm TM 10 mg, extractum spissum 20 mg ex quercus corticis decoctum TM 200 mg, excipiens pro suppositorio.	
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	11.04.2017		

01 Alendronat-Acino 70, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62713	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Behandlung der Osteoporose		
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 3x4 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis	04.04.2017		

01 Atorvastatin Streuli 10 mg, Filmtabletten
02 Atorvastatin Streuli 20 mg, Filmtabletten
03 Atorvastatin Streuli 40 mg, Filmtabletten
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 62661	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Blutlipidsenkende Mittel	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
	03	004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
	06	006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		03.04.2017	

03 Azispoon 500, Granulat zur Herstellung einer Suspension
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61900	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	26.04.2012
Zusammensetzung	03	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, aromatica, aspartamum, excipiens ad granulatum pro dosi.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.04.2017	

01 Coop Vitality Ibuprofen 200 mg, Filmtabletten
02 Coop Vitality Ibuprofen 400 mg, Filmtabletten
 Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62695	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
	02	002 10 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		25.04.2017	

01 Cor/Crataegus comp., Globuli velati

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60204	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	27.04.2012	
Zusammensetzung	01	cerit D5 10 mg, cor D4 10 mg (Rind: Herz), crataegus e foliis et fructibus ferm TM 20 mg, nicotiana tabacum ferm D9 10 mg, trituration D5 10 mg ex cinis e fructibus germinatis avenae sativae et magnesii hydrogenophphas trihydricus, ratio: 1:1, saccharum, ad globulos.		
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		26.04.2017		

01 Donepezil Actavis ODT 5, Schmelztabletten**02 Donepezil Actavis ODT 10, Schmelztabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62035	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, aspartatum, excipients pro compresso.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, aspartatum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	010 28 Tablette(n)	B
		011 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		04.04.2017	

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

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62669	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		03.04.2017	

01 Esomeprazol Axapharm N 20 mg, Filmtabletten**02 Esomeprazol Axapharm N 40 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62411	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	20.04.2012
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 20 mg ut magnesii esomeprazolum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolum 40 mg ut magnesii esomeprazolum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.04.2017	

01 Herclon 150 mg, Lyophilisat zur Herstellung eines Infusionskonzentrats**02 Herclon 440 mg, Lyophilisat zur Herstellung eines Infusionskonzentrats**

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

Zul.-Nr.: 62748	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 150 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbitum 20 *, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 440 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbitum 20 *, pro vitro.	
		Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 220 mg, aqua ad injectabilia 20 ml, solutio reconstituta 1 ml corresp., trastuzumabum 21 mg.	
Anwendung		Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.04.2017	

01 Ibandronat Actavis Osteo 150 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62306	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	23.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001 1 Tablette(n)	B
		002 3 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		22.04.2017	

01 Inlyta 1 mg, Filmtabletten**02 Inlyta 5 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62281	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.04.2012
Zusammensetzung	01	axitinibum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	axitinibum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Nierenzellkarzinom	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	A
		002 56 Tablette(n)	A
	02	003 28 Tablette(n)	A
		004 56 Tablette(n)	A
Bemerkung		axitinibum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		09.04.2017	

01 Lamivudin/Zidovudin Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62159	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, zidovudinum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		04.04.2017	

01 Levetiracetam Spirig 100 mg/mL, Lösung

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62255	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	levetiracetatum 100 mg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 300 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis		11.04.2017	

01 Mefloquin-Acino 250, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62710	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.1.	11.04.2012
Zusammensetzung	01	mefloquinum 250 mg ut mefloquini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	001 8 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		10.04.2017	

01 Mercurius vivus naturalis D6, Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59756	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	27.04.2012
Zusammensetzung	01 mercurius vivus naturalis D6 200 mg, excipiens pro compresso.		
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	26.04.2017		

01 Mometasonfuroat Sandoz, Nasenspray

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61899	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	04.04.2012
Zusammensetzung	01 mometasoni-17 furoas 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 g corresp. mometasoni-17 furoas 50 µg pro dosi, doses pro vase 140.		
Anwendung	Rhinitis, Nasenpolypen		
Packung/en	01 001	140 Einzeldose(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis	03.04.2017		

01 Mucoangin, Lutschtabletten mit Mint-Aroma

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

Zul.-Nr.: 62413	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.1.	18.04.2012
Zusammensetzung	01 ambroxoli hydrochloridum 20 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Halsschmerzen		
Packung/en	01 001	20 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis	17.04.2017		

01 Pegicol Liquid Orange, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 62167	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.1.	05.04.2012
Zusammensetzung	01 macrogol 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, aromatica, acesulfamum kalicum, sucralosum, conserv.: alcohol benzylicus, E 218, E 214, excipiens ad solutionem pro 25 ml.		
Anwendung	Symptomatische Behandlung der Obstipation bei Erwachsenen		
Packung/en	01 001	500 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis	04.04.2017		

01 Pioglitazon-Mepha 15 mg, Tabletten**02 Pioglitazon-Mepha 30 mg, Tabletten****03 Pioglitazon-Mepha 45 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 62100	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
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		25.04.2017	

01 Rennie ICE, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 61902	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, aromaticana, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	001 48 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		11.04.2017	

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

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

Zul.-Nr.: 62757	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.04.2012
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbitum 80, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbitum 80, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.04.2017	

01 Sayana, Injektionssuspension (104 mg/0.65 ml)

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62074	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetas 104 mg, natrii chloridum, macrogolum 3350, polysorbatum 80, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, povidonum K 17, methioninum, conserv.: E 216 0.10 mg, E 218 1.04 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.65 ml.	
Anwendung		Parenterales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	1 Spritze(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		04.04.2017	

01 Silymarin B-Acino 70 mg, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62725	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	cardui mariae extractum normatum corresp. silymarinum 70 mg, thiamini hydrochloridum 4 mg, riboflavinum 4 mg, pyridoxini hydrochloridum 4 mg, cyanocobalaminum 1.2 µg, nicotinamidum 12 mg, calcii pantothenas 8 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Adjuvans bei Hepatopathien	
Packung/en	01	40 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		18.04.2017	

01 Stannum/Symphytum comp., Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60320	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	27.04.2012
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm D3 0.1 g, arnica montana ex planta tota ferm D5 0.1 g, stannum metallicum D14 0.1 g, symphytum officinale ferm D2 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		26.04.2017	

01 Swidro sirop contre la toux avec butamirate, sirop

Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 62486	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	26.04.2012
Composition	01	butamirati dihydrogenocitras 22.5 mg corresp. butamiratum 13.95 mg, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	200 ml	D
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2017	

01 Tamsulosin T Sandoz, Retardtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61365	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	10 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		12.04.2017	

01 Voltaren Dolo forte, Emulgel

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 61859	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natrium 20 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	50 g	D
	002	100 g	D
	003	120 g	D
	004	150 g	D
	005	180 g	D
Bemerkung			
* Gültig bis		12.04.2017	

01 Voltaren forte, Emulgel

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 61858	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natrium 20 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	50 g	D
	002	100 g	D
Bemerkung			
* Gültig bis		12.04.2017	

01 Zoledronat-Teva onco 4mg/5ml, Infusionskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 62200	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	25.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolum, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		24.04.2017	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Atopica ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Katzen**
Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 62585	Abgabekategorie: B	Index:	27.04.2012
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 100 mg, antiox.: E 307, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Symptomatische Behandlung der chronischen allergischen Dermatitis bei Katzen		
Packung/en	01	001 5 ml	B
		002 17 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis		26.04.2017	

01 Cydectin Triclamox Rind, pour-on-Lösung, ad us. vet.
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62071	Abgabekategorie: A	Index:	17.04.2012
Zusammensetzung	01	moxidectinum 5 mg, triclabendazolum 200 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Antiparasitikum für Rinder		
Packung/en	01	001 0.5 l	A
		002 1 l	A
		003 2.5 l	A
Bemerkung			
Gültig bis		16.04.2017	

Revisionen und Änderungen der Zulassung

Révisions et changements de l'autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 A. Vogel Knoblauch-Kapseln

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 40396	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	allii sativi maceratum oleosum 270 mg, DER: 1:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	039 120 Kapsel(n)	D
		047 240 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2017	

01 Akneroxid 5, Gel

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 44352	Abgabekategorie: C	Index: 10.02.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028 50 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.12.2017	

02 Alcacyl 500, Instant-Pulver

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 48447	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	04.04.2012
Zusammensetzung	02	dl-lysini acetyl salicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	023 20 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juni 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.07.2017	

01 Aldactone 25 mg, Filmtabletten
02 Aldactone 100 mg, Filmtabletten
03 Aldactone 50 mg, Filmtabletten
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 27257	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	spironolactonum 25 mg, aromatica. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	spironolactonum 100 mg, aromatica. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	03	spironolactonum 50 mg, aromatica. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	011 20 Tablette(n)	B
		038 100 Tablette(n)	B
	02	046 30 Tablette(n)	B
		054 100 Tablette(n)	B
	03	062 20 Tablette(n)	B
		070 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Aldomet 250, Filmtabletten

Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 28080	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	methyldopum anhydricum 250 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	026 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Dezember 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2017	

01 Alendronat Helvepharm 10mg, Tabletten**02 Alendronat Helvepharm 70mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58010	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 10 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso.	
	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 58010 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		04.09.2017	

01 Alka-Seltzer, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 8671	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 324 mg, aromatica, saccharinum naticum, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	036 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.07.2017	

03 Alkeran 2 mg, Filmtabletten

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 30897	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.04.2012
Zusammensetzung	03	melphalanum 2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	03	048 25 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.08.2017	

01 Alkeran, Injektions-/Infusionspräparat

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 52193	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: melphalanum 50 mg, acidum hydrochloricum, povidonum K 12 pro vitro. Solvens: natrii citras dihydricus, propylenglycol, ethanolum 96 per centum 0.52 ml, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	028 1 + 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.08.2017	

01 Antiphlogistine Poultice, Paste

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 13881	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	20.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 1.1 mg, aromatica, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	065 250 g	D
		073 450 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		28.11.2017	

01 Apo-Pulm Salbe, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52447	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	arnica montana spag. Peka D4 30 mg, cephælis ipecacuanha D4 60 mg, eucalyptus globulus TM 60 mg, grindelia robusta spag. Peka D3 30 mg, kalii stibyli tartras D2 30 mg, lobaria pulmonaria D3 30 mg, carthami tinctorii seminis oleum, glyceroli mono/dipalmitas/stearas, alcohol cetyllicus, cetaceum syntheticum, polysorbatum 80, conserv.: E 216, E 218, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei entzündlichen Atemwegserkrankungen	
Packung/en	01	011 35 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Oktobert 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2017	

01 Aqua ad inyectabilia Sintetica, solution injectable (ampoules à 2 ml)**02 Aqua ad inyectabilia Sintetica, solution injectable (ampoules à 5 ml)****03 Aqua ad inyectabilia Sintetica, solution injectable (ampoules à 10 ml)****04 Aqua ad inyectabilia Sintetica, solution injectable (flacons à 100 ml)**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56530	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.4.	26.04.2012
Composizione	01	aqua ad inyectabilia q.s. pro 2 ml.	
	02	aqua ad inyectabilia q.s. pro 5 ml.	
	03	aqua ad inyectabilia q.s. pro 10 ml.	
	04	aqua ad inyectabilia q.s. pro 100 ml.	
Indicazione		Solution vectrice	
* Confezione/i	01	001 10 x 2 ml fiala/fiale	B
	02	002 10 x 5 ml fiala/fiale	B
	03	003 10 x 10 ml fiala/fiale	B
	04	005 1 x 100 ml fiala/fiale	B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 08.08.2008 (nuova misura della confezione supplementare, nuovo: 1 x 100 ml flacone)	
Valevolefino al		07.08.2013	

01 Arkocaps Millepertuis/Johanniskraut, gélules

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

N° d'AMM: 57605	Catégorie de remise: C	Index: 01.04.1.	05.04.2012
Composition	01	hyperici summittatum cum floribus extractum ethanolicum siccum 185 mg corresp. hypericinum 0.55 mg, DER: 4-7:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	001 42 capsule(s)	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.8.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		14.08.2017	

01 Aspirin-C, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 33670	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 400 mg, acidum ascorbicum 240 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	028 10 Tablette(n)	D
	036	20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.05.2017	

02 Assan Thermo, Crème

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 44615	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	25.04.2012
Zusammensetzung	02	hydroxyethylis salycylas 100 mg, acidum flufenamicum 35 mg, benzylis nicotinas 5 mg, heparinum natricum 300 U.I., aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumaticum	
Packung/en	02	061 50 g	C
		088 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.08.2017	

01 Avastin 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Avastin 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56922	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbitum 20, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml. Corresp. bevacizumabum 25 mg/ml.	
	02	bevacizumabum 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbitum 20, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 16 ml. Corresp. bevacizumabum 25 mg/ml.	
* Anwendung		Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom; metastasiertes Mammarkarzinom; fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC); fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom; Glioblastom (WHO Grad IV); Ovarialkarzinom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. Juli 2009: Änderung Anwendungsgebiet, zusätzlich: Ovarialkarzinom	
Gültig bis		15.12.2014	

02 Aviral, Crème

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 55060	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	16.04.2012
* Zusammensetzung	02	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	02	005 2 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.07.2010 (Änderung der Zusammensetzung Hilfsstoffe)	
Gültig bis		26.10.2015	

01 Azarek 25, Filmtabletten**02 Azarek 50, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55578	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	azathioprinum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	azathioprinum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	02	003 50 Tablette(n)	B
	005	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2017	

01 Benzac 5, Gel**02 Benzac 10, Gel**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 45185	Abgabekategorie: C	Index: 10.02.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	benzoylis peroxidum 100 mg, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028 60 g	C
	02	036 60 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2017	

02 Berlinert , Injektionspräparat

CSL Behring AG, Wankdorffstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 51950	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	18.04.2012
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: proteina plasmatis humani 5-8 mg corresp. C1-inactivator humanus 50 U.I., glycinum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hereditäres Angioödem	
Packung/en	02	002 1 Set	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Februar 2012 (Änderung Präparatename, früher: Berlinert P)	
Gültig bis		31.12.2017	

01 Betaseptic, alkoholische Povidon-Iod-Lösung

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4006 Basel

Zul.-Nr.: 48923	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	iodum 3.2 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 389 mg, ethanolum 389 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion der Haut, Händedesinfektion	
Packung/en	01	011 1 x 120 ml 046 5 x 1000 ml 054 1 x 1000 ml	D D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

02 Blephamide, sterile Augensalbe

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 47830	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	26.04.2012
Zusammensetzung	02	sulfacetamidum natricum 105 mg, prednisoloni acetas 2 mg, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	02	028 3,5 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.11.2017	

- 01 Biopress 4 mg, Tabletten**
03 Biopress 16 mg, Tabletten
04 Biopress 8 mg, Tabletten
05 Biopress 32 mg, Tabletten

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 54260	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	05	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
		Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1 - 17 Jahre	
Packung/en	01	016 7 Tablette(n)	B
	03	056 70 Tablette(n)	B
		064 140 Tablette(n)	B
	04	059 28 Tablette(n)	B
		075 98 Tablette(n)	B
		099 280 Tablette(n)	B
		102 490 Tablette(n)	B
	04	072 280 Tablette(n)	B
		080 490 Tablette(n)	B
		105 28 Tablette(n)	B
		121 98 Tablette(n)	B
	05	156 28 Tablette(n)	B
		164 98 Tablette(n)	B
		172 280 Tablette(n)	B
		180 490 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. August 2011	
Gültig bis		21.12.2016	

01 Bondin 5 %, crème

02 Bondin 10 %, crème

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

N° d'AMM: 47833	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	25.04.2012
Composition	01	ibuprofenum 50 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
	02	ibuprofenum 100 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique percutané	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.09.2007 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		17.09.2017	

01 Burgerstein Geriatrikum, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 53121	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.6.	11.04.2012
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 4000 U.I., cholecalciferolum 400 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 33.6 mg, thiamini nitratas 3 mg, riboflavinum 3 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 12 µg, acidum folicum 0.4 mg, biotinum 0.3 mg, calcii pantothenas 16.3 mg, nicotianidum 15 mg, acidum ascorbicum 100 mg ut calcii ascorbas, mineralia: manganum 3 mg, zincum 8 mg, magnesium 35 mg, ferrum 5 mg, calcium 70 mg, phosphorus 25 mg, selenium 50 µg, molybdenum 100 µg, cuprum 1 mg, alia: factor intrinsicus 12 µg, acidum 4-aminobenzoicum 15 mg, inositolum 40 mg, ginseng extractum corresp. ginsenosidea 3.4 mg, cholinum (cation) 40 mg, arom.: ethylvanillinum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Stärkungsmittel für ältere Personen	
* Packung/en	01	100 Kapsel(n)	D
	02	40 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2011 (Neue zusätzliche Packungsgröße, neu: 40 Kapseln)	
Gültig bis		25.10.2016	

01 Burgerstein Vitamin B6-Tabletten

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 47054	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.3.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	100 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.09.2017	

01 Burgerstein Zinkglukonat 30 mg, Tabletten**02 Burgerstein Zinkglukonat 8,5 mg, Tabletten**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 47133	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	zincum 30 mg ut zinci d-gluconas anhydricus, excipiens pro compresso.	
	02	zincum 8.5 mg ut zinci d-gluconas anhydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	01	100 Tablette(n)	B
	02	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

01 Burgerstein Zinktabletten 15 mg, Tabletten

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 45432	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	zincum 15 mg ut chelatum cum proteino hydrolysato, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	01	017 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Mai 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.11.2017	

01 Calcium-Phosphatbinder Bichsel, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 51192	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 500 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	01	028 100 Kapsel(n)	B
	036	250 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.10.2017	

01 Calcium-Phosphatbinder Bichsel 500 mg, Tabletten**02 Calcium-Phosphatbinder Bichsel 1000 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 51762	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 500 mg corresp. calcium 5 mmol, excipiens pro compresso.	
	02	calcii carbonas 1000 mg corresp. calcium 10 mmol, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	01	010 100 Tablette(n)	B
	029	250 Tablette(n)	B
	02	037 100 Tablette(n)	B
	045	250 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.10.2017	

01 Calobalin Sandoz 60, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62163	Abgabekategorie: C	Index: 07.99.0.	27.04.2012
Zusammensetzung	01	orlistatum 60 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur Gewichtsabnahme	
Packung/en	01	003 42 Kapsel(n)	C
		004 84 Kapsel(n)	C
		005 126 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2012 Umwandlung Zulassungsart, früher: Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		23.02.2017	

01 Canesten, Crème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37510	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	017 20 g	C
		025 50 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2017	

01 Canesten, Spray

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 39725	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, macrogol 400, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	029 40 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2017	

01 Cardiodyn Weissdorn, Tabletten

Dr. Dürrer AG, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 43630	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	crataegi folium cum flore et crataegi fructus pulvis 150 mg, crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 98 mg corresp. DER: 3.5-5:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	033 80 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04. April 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2017	

**01 Cefepime OrPha 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
02 Cefepime OrPha 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**
OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 58378	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, arginimum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, arginimum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 5 Durchstechflasche(n)	A
	02	003 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.09.2017	

**01 Ciprin 250, Lacktabletten
02 Ciprin 500, Lacktabletten
03 Ciprin 750, Lacktabletten**
Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56028	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	11.04.2012
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Januar 2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.08.2017	

- 01 Ciprofloxacin Axapharm 250 mg, Filmtabletten**
02 Ciprofloxacin Axapharm 500 mg, Filmtabletten
03 Ciprofloxacin Axapharm 750 mg, Filmtabletten
Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58409	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	11.04.2012
Zusammensetzung	01 ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 02 ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 03 ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 002 10 Tablette(n) 004 20 Tablette(n) 02 006 10 Tablette(n) 008 20 Tablette(n) 03 010 20 Tablette(n)		A A A A A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	16.08.2017		

- 01 Ciprofloxacin-Teva i.v. mit Glukose 5 % 200 mg, Infusionslösung**
02 Ciprofloxacin-Teva i.v. mit Glukose 5 % 400 mg, Infusionslösung
Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 58023	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	18.04.2012
Zusammensetzung	01 ciprofloxacinum 200 mg, acidum lacticum, glucosum monohydricum 5 g, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 100 ml. 02 ciprofloxacinum 400 mg, acidum lacticum, glucosum monohydricum 10 g, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 002 5 x 100 ml 004 10 x 100 ml 02 006 5 x 200 ml 008 10 x 200 ml		A A A A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	08.07.2017		

01 Dancor 10 mg, Tabletten**02 Dancor 20 mg, Tabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 51593	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	nicorandilum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Angina pectoris	
Packung/en	01	014 30 Tablette(n)	B
		057 60 Tablette(n)	B
	02	030 30 Tablette(n)	B
		065 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

03 De-ursil 150, capsules**04 De-ursil 300, capsules**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 41655	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	12.04.2012
Composition	03	acidum ursodeoxycholicum 150 mg, excipiens pro capsula.	
	04	acidum ursodeoxycholicum 300 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		Traitemennt des calculs biliaires	
Conditionnements	03	062 30 capsule(s)	B
		070 100 capsule(s)	B
	04	089 30 capsule(s)	B
		097 100 capsule(s)	B
		119 10 capsule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.10.2017	

01 Diclac Sandoz, Lipogel

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56142	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	008 50 g	D
		009 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2011 (Änderung Präparatename, früher: Diclac Lipogel).	
Gültig bis		15.05.2017	

01 Diclac 25, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 58067	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, excipiens pro compressso obducto.	
Anwendung		Schmerzmittel	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		20.09.2017	

01 Dolgit, CrèmeAmino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12,
5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: 46590	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	20.04.2012
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 219, excipiens ad unguentum pro 1.0 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	023 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		13.09.2017	

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.	23.04.2012
Composition	01	calcii dobesilas monohydricum 1000 mg. Pellicule: color.: E 104, E 132, excipiens pro compressso obducto.	
Indication		Troubles de la microcirculation,microangiopathie diabétique, troubles liés à l'insuffisance veineuse	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.04.2012 / autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		19.04.2016	

03 Doxyclin, Tabletten**04 Doxyclin forte, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 44000	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	16.04.2012
Zusammensetzung	03	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclini hyclas, excipiens pro compressso.	
	04	doxycyclinum 200 mg ut doxycyclini hyclas, excipiens pro compressso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	03	060 8 Tablette(n)	A
		061 32 Tablette(n)	A
	04	033 8 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011	
Gültig bis		14.05.2016	

02 Dynamisan forte, Trinkampullen

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 45422	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	30.04.2012
Zusammensetzung	02	argininum et acidum asparticum corresp. arginini aspartas 5 g, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	02	046 20 Ampulle(n)	D
		054 40 Ampulle(n)	D
		062 10 Ampulle(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2017	

01 Dynamucil 100, granulare**02 Dynamucil 200, granulare**

Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano

Zul.-Nr.: 52358	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: aspartatum et alia, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartatum et alia, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Mucolyticum	
Packung/en	01	019 30 Sachet(s)	D
	02	027 30 Sachet(s)	D
		035 20 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.08.2017	

01 Dynamucil 600, compresse effervescenti

Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano

N° d'AMM: 52417	Categoria di dispensazione: B/D	Index: 03.02.0.	26.04.2012
Composizione	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartatum et alia, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	015 10 compressa/compresse	D
		023 30 compressa/compresse	B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 20.08.2007 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		19.08.2017	

03 Ebixa 15 mg, Filmtabletten**04 Ebixa 20 mg, Filmtabletten****05 Ebixa 10 mg, Filmtabletten****06 Ebixa 5 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55828	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	10.04.2012
* Zusammensetzung	03 memantinum hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	04 memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	05 memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.3 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	06 memantinum hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Alzheimer-Krankheit		
Packung/en	04 012 28 Tablette(n) 013 56 Tablette(n) 014 98 Tablette(n) 016 5 x 28 Tablette(n) 05 017 50 Tablette(n) 06 019 1 Kombipackung(en)		B B B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.5.2010 (Änderung Zusammensetzung)		
Gültig bis	27.10.2013		

01 Ebixa, Tropflösung**02 Ebixa, Tropfen zum Einnehmen, Lösung**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55829	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	11.04.2012
Zusammensetzung	01 memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 g. 02 memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 g.		
Anwendung	Alzheimer-Krankheit		
Packung/en	01 010 50 g 014 100 g		B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2011 (Umwandlung Zulassungsart) 55829 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	27.10.2013		

01 Ecofenac Sandoz, Lipogel

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54296	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	030 50 g	D
	031	100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2008 (Änderung Präparatename, früher: Ecofenac Lipogel).	
Gültig bis		21.08.2013	

02 Ecover, Inhalationslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 48317	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	05.04.2012
* Zusammensetzung	02	salbutamolum 5 mg ut salbutamoli sulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	02	023 10 ml	B
	024	2 x 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Änderung der Zusammensetzung)	
* Gültig bis		08.10.2017	

03 Engerix-B 10, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 551	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	05.04.2012
Zusammensetzung	03	hepatitidis B virus antigenum ADNr 10 µg, alumini oxidum hydricum, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, bei Neugeborenen, Kindern und Jugendlichen, bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	03	002 1 Fertigspritze à 0,5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Januar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.09.2017	

01 Eryaknen 2, Gel**02 Eryaknen 4, Gel**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 48675	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	erythromycinum 20 mg, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	erythromycinum 40 mg, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	034 30 g	B
	02	042 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.12.2017	

02 Fastum, Gel

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 50227	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.4.	19.04.2012
Zusammensetzung	02	ketoprofenum 25 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antirheumatikum	
Packung/en	02	014 50 g Tube	B
		022 100 g Tube	B
		030 50 g Dispenser	B
		049 100 g Dispenser	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		10.09.2017	

01 Fem7 50, système transdermal**02 Fem7 25, système transdermal****03 Fem7 75, système transdermal****04 Fem7 100, système transdermal**

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

N° d'AMM: 53855	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.2.	25.04.2012
Composition	01	estradiolum hemihydricum 1.5 mg corresp. estradiolum 1.452 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h.	
	02	estradiolum hemihydricum 0.75 mg corresp. estradiolum 0.726 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² cum liberatione 25 µg/24 h.	
	03	estradiolum hemihydricum 2.25 mg corresp. estradiolum 2.178 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm ² cum liberatione 75 µg/24 h.	
	04	estradiolum hemihydricum 3 mg corresp. estradiolum 2.904 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² cum liberatione 100 µg/24 h.	
Indication		Substitution oestrogénique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 25.05.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		27.08.2017	

01 Finasterid-Mepha 1, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 60515	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	02.04.2012
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland und Änderung Präparatename, früher: Finasterid-Mepha Procapil, Lactab)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.11.2015	

02 Floxapen 500 mg, Kapseln

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 37405	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.24	11.04.2012
Zusammensetzung	02	flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	16 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2017	

02 Floxapen 500 mg i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**03 Floxapen 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****04 Floxapen 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 37404	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.24	11.04.2012
Zusammensetzung	02	flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
	03	flucloxacillinum 1 g ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
	04	flucloxacillinum 2 g ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	02	10 Durchstechflasche(n)	B
	03	10 Durchstechflasche(n)	B
	04	10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2007 (Zulassung der neuen Dosierung 2 g)	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2017	

01 Fluconazol Axapharm 50 mg, Kapseln**02 Fluconazol Axapharm 150 mg, Kapseln****03 Fluconazol Axapharm 200 mg, Kapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58454	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	7 Kapsel(n)	B
	03	28 Kapsel(n)	B
	02	1 Kapsel(n)	B
	07	4 Kapsel(n)	B
	03	2 Kapsel(n)	B
	011	7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.08.2017	

01 Fluconazol-Mepha 50 N, Kapseln**02 Fluconazol-Mepha 150 N, Kapseln****03 Fluconazol-Mepha 200 N, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58063	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002 7 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
	02	006 1 Kapsel(n)	B
		008 4 Kapsel(n)	B
	03	010 2 Kapsel(n)	B
		012 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. November 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.11.2017	

01 Fluidose, Augentropfen Einzeldosis

OPHTAPHARM SA, Gewerbestrasse 7, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57779	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	carbomerum 980 1.3 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	002 10 x 0,4 ml Einzeldose(n)	D
		006 30 x 0,4 ml Einzeldose(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2017	

01 Fluimucil 100, granulare**02 Fluimucil 200, granulare****04 Fluimucil 600, granulare**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: 37561	Abgabekategorie: B/D	Index: 03.02.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: aspartatum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartatum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g.	
	04	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartatum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
Anwendung		Mucolyticum	
Packung/en	01	010 30 Sachet(s)	D
	02	037 30 Sachet(s)	D
		045 90 Sachet(s)	B
	04	088 10 Sachet(s)	D
		096 30 Sachet(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.08.2017	

01 Fluoro-uracil Ipex 250 mg/5 mL, Lösung zur Injektion/Infusion**03 Fluoro-uracil Ipex 500 mg/10 mL, Lösung zur Injektion/Infusion****04 Fluoro-uracil Ipex 1000 mg/20 mL, Lösung zur Injektion/Infusion****05 Fluoro-uracil Ipex 5000 mg/100 mL, Lösung zur Injektion/Infusion**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 29221	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.04.2012
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 250 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	fluorouracilum 500 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	fluorouracilum 1000 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	05	fluorouracilum 5 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		18.10.2017	

01 Fluoxetin Helvepharm, dispergierbare Tabletten
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57925	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	10 Tablette(n)	B
	004	30 Tablette(n)	B
	006	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2012 (Präzisierung der galenischen Bezeichnung, früher: Tabletten)	
Gültig bis		05.07.2017	

01 Fungster 250 mg, teilbare Tabletten

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

Zul.-Nr.: 58051	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	13.04.2012
Zusammensetzung	01	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		31.07.2017	

01 Gelsica, Gel

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45228	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	dialuminii chloridum pentahydroxidum 100 mg, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Wunden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Mai 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		19.12.2017	

01 Gelsica, Kompressen

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45229	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	Tela cum gelato. Gel: dialuminii chloridum pentahydroxidum 100 mg, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Wunden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Mai 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		19.12.2017	

01 Grains de Vals, comprimés

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

Zul.-Nr.: 55491	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.14	24.04.2012
Zusammensetzung	01	sennae folii extractum methanolicum siccum 78-104 mg corresp. sennosidum B 12.5 mg, DER: 18:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		En cas de constipation occasionnelle	
Packung/en	01	20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.12.2017	

01 HBVAXPRO 10, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 663	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	hepatitidis B virus antigenum ADNr 10 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii boras, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab dem vollendeten 10. Lebensjahr	
Packung/en	01	1 Spritze(n)	B
	011	1 Ampulle(n)	B
	012	10 Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. März 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.08.2017	

01 HBVAXPRO 5, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 662	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	hepatitidis B virus antigenum ADNr 5 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii boras, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, ab Geburt bis zum vollendeten 19. Lebensjahr	
Packung/en	01	1 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Oktober 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.08.2017	

01 Hiberix, Stechampulle mit Lyophilisat und Solvens
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 603	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.04.2012	
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: haemophilus influenzae Typ B polysaccharida 10 µg conjugatum cum toxoidum tetani 30 µg, lactosum anhydricum, natrii chloridum, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.		
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Haemophilus influenzae Typ b ab dem vollendeten 2. Lebensmonat		
Packung/en	01	001 1 Set	B	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		15.09.2017		

01 Incivo, Filmtabletten
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62082	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	telaprevirum 375 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C, Kombinationstherapie mit Peginterferon alfa und Ribavirin	
* Packung/en	01	001 168 Tablette(n) 4 x 42 Tabletten als Bündelpackung 003 42 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2011 (Neue zusätzliche Packungsgröße/n, neu:42 Tabletten)	
Gültig bis		07.09.2016	

01 Inhalant, Lösung
 Homöopharm AG, Werkhofstrasse 13, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: 33767	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	levomentholum 22.5 mg, dextrocampa 22.5 mg, thymolum 4.5 mg, melaleucae viridiflorae aetheroleum 45 mg, pini silvestris aetheroleum 505.6 mg, cineolum 300 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Inhalation	
Packung/en	01	013 30 ml 021 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.01.2018	

01 Kernosan Massageöl

E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Hauptstrasse 23, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: 55832	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	camphora racemica 25 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, menthae piperitae aetheroleum 55 mg, gaultheriae aetheroleum 13 mg, aromaticata, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Muskel- und Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	150 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2017	

01 Lanvis, Tabletten

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 37890	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	tioguaninum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akute Leukämie	
Packung/en	01	25 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2017	

02 Lapidar 9, capsules

Parroco Erborista Künzle SA, , 6573 Magadino

Zul.-Nr.: 49313	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.2.	17.04.2012
Zusammensetzung	02	salicis extractum aquosum siccum 150 mg, DER: 8-10:1, spiraeae ulmariae herbae extractum ethanolicum siccum 10 mg, DER: 4-5:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		In caso di disturbi reumatici	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		07.10.2017	

01 Leucen, Zugsalbe

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 11565	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	ichthammolum 41.6 mg, aluminii acetatis tartratis solutio 25 mg, balsamum peruvianum 16.7 mg, benzalkonii chloridum 3 mg, bis-muthi subgallas 6.25 mg, morrhuae oleum 280 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, pini resina 23.3 mg, dextrocampa phora 1.65 mg, zinci oxidum 25 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Furunkel, kleinere Abszesse	
Packung/en	01	30 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. August 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2017	

01 Lindol, Spitzwegerich-Sirup

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 17930	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	17.04.2012
Zusammensetzung	01	plantaginis extractum siccum 520 mg, mel 500 mg, saccharum 5.45 g, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	036 270 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.09.2017	

01 Luveris 75 IE, Injektionspräparat

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55430	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: lutropinum alfa 3.7 µg *, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, polysorbitatum 20, methioninum, nitrogenium, pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabilia 1 ml.	
Anwendung		Follikelreifung bei LH- und FSH-Mangel zusammen mit einer Zubereitung aus FSH	
Packung/en	01	007 1 Durchstechflasche(n) 009 3 Durchstechflasche(n) 011 10 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) * aus gentechnisch veränderten CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary) hergestellt	
* Gültig bis		13.08.2017	

01 Lyman 40'000 Mono, Spray

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 55744	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Packung/en	01	011 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.9.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

01 Menjugate, Trockensubstanz mit Solvens

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 657	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	19.04.2012
Zusammensetzung	01	polysaccharida neisseriae meningitidis C 10 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 12.5-25 µg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolum, natrii dihydrogenophphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		ab dem vollendeten 2. Lebensmonat	
		aktive Immunisierung gegen Meningokokken der Serogruppe C	
Packung/en	01	004 1 Set	B
		005 5 Set	B
		006 10 Set	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. September 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.09.2017	

03 Mundisal, Gel

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4006 Basel

Zul.-Nr.: 33332	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	19.04.2012
* Zusammensetzung	03	cholini salicylas 87.1 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale Schmerzen in der Mundhöhle und im Gaumen	
* Packung/en	03	034 10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2009 (Änderung Zusammensetzung Hilfsstoff)	
Gültig bis		16.11.2014	

01 Mycostatin, suspension

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 33043	Catégorie de remise: B	Index: 08.06.0.	26.04.2012
Composition	01	nystatinum 100000 U.I., aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Mycoses	
Conditionnements	01	015 24 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.08.2017	

- 01 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 2 ml)**
02 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 5 ml)
03 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 10 ml)
04 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 20 ml)
05 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (vials à 50 ml)
06 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (vials à 100 ml)

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56540	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.2.	26.04.2012
Composizione	01 natrii chloridum 18 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. 02 natrii chloridum 45 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml. 03 natrii chloridum 90 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. 04 natrii chloridum 180 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml. 05 natrii chloridum 450 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml. 06 natrii chloridum 900 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.		
Indicazione	Apport d'eau et d'électrolytes		
* Confezione/i	01 001 10 x 2 ml fiala/fiale 02 002 10 x 5 ml fiala/fiale 03 003 10 x 10 ml fiala/fiale 04 007 5 x 20 ml fiala/fiale 05 008 1 x 50 ml fiala/fiale 06 009 1 x 100 ml fiala/fiale	B B B B B B	
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 13.10.2010 (nuovae misurae della confezione supplementari, nuovo: 1x 50 ml, 1 x 100 ml)		
Valevolefino al	09.12.2013		

- 01 Nasenspray Spirig für Kinder, Nasenspray**
Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56295	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.1.	05.04.2012
Zusammensetzung	01 phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenylhydrargyri boras, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.		
Anwendung	Schnupfen bei Kindern		
Packung/en	01 018 15 ml	C	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	23.09.2017		

01 Neotigason 10 mg, Kapseln**02 Neotigason 25 mg, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 49227	Abgabekategorie: A	Index: 10.03.0.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	acitretinum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	acitretinum 25 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Perorale Behandlung schwerer Formen von Psoriasis und therapiere-sistenter Verhorngungsstörungen	
Packung/en	01	019 30 Kapsel(n)	A
	027	100 Kapsel(n)	A
	02	035 30 Kapsel(n)	A
	043	100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.07.2017	

01 Nicorandil Rivopharm 10 mg, comprimés**02 Nicorandil Rivopharm 20 mg, comprimés**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: 60431	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.4.	23.04.2012
Composition	01	nicorandilum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Angina pectoris	
* Conditionnements	01	001 60 comprimé(s)	B
		003 30 comprimé(s)	B
	02	002 60 comprimé(s)	B
		004 30 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20.07.2010 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 30 comprimés)	
Valable jusqu'au		19.07.2015	

- 06 Nicotinell Fruit 2 mg, Kaugummi
 08 Nicotinell Fruit 4 mg, Kaugummi
 09 Nicotinell Classic 2 mg, Kaugummi
 10 Nicotinell Classic 4 mg, Kaugummi
 11 Nicotinell Cool Mint 2 mg, Kaugummi
 12 Nicotinell Cool Mint 4 mg, Kaugummi
 13 Nicotinell Spearmint 2 mg, Kaugummi
 15 Nicotinell Tropical Fruit 2 mg, Kaugummi
 17 Nicotinell Licorice Noir 2 mg, Kaugummi**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 54064	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	27.04.2012
Zusammensetzung	06	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: saccharinum, saccharinum naticum, vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	08	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: saccharinum, saccharinum naticum, vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	09	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	10	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	11	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	12	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, antiox.: E 321, levomentholum, excipiens pro praeparatione.	
	13	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	15	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	17	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum naticum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
* Packung/en	06	004 12 Stück	D
		217 24 Stück	D
		225 96 Stück	D
		302 204 Stück	D
	08	008 12 Stück	D
		187 24 Stück	D
		241 96 Stück	D
	09	268 24 Stück	D
		284 96 Stück	D
		310 204 Stück	D
	10	292 24 Stück	D
		300 96 Stück	D
		311 204 Stück	D
	11	303 12 Stück	D
		304 24 Stück	D
		305 96 Stück	D
		306 204 Stück	D
	12	307 12 Stück	D

	308	24 Stück	D
	309	96 Stück	D
13	312	24 Stück	D
	313	96 Stück	D
	314	204 Stück	D
15	317	24 Stück	D
	318	96 Stück	D
	319	204 Stück	D
17	322	24 Stück	D
	323	96 Stück	D
	324	204 Stück	D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2009
(Zulassung von drei neuen Aromavarianten; Sequenz 13, 15, 17)

Gültig bis 10.11.2013

- 06 Nicotinell Fruit 2 mg, Kaugummi
- 08 Nicotinell Fruit 4 mg, Kaugummi
- 09 Nicotinell Classic 2 mg, Kaugummi
- 10 Nicotinell Classic 4 mg, Kaugummi
- 11 Nicotinell Cool Mint 2 mg, Kaugummi
- 12 Nicotinell Cool Mint 4 mg, Kaugummi
- 13 Nicotinell Spearmint 2 mg, Kaugummi
- 14 Nicotinell Spearmint 4 mg, Kaugummi
- 15 Nicotinell Tropical Fruit 2 mg, Kaugummi
- 16 Nicotinell Tropical Fruit 4 mg, Kaugummi
- 17 Nicotinell Licorice Noir 2 mg, Kaugummi
- 18 Nicotinell Licorice Noir 4 mg, Kaugummi

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 54064	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	27.04.2012
Zusammensetzung	06	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: saccharinum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	08	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: saccharinum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	09	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	10	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	11	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	12	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, antiox.: E 321, levomentholum, excipiens pro praeparatione.	
	13	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	14	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	15	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	16	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	

	17	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natri-cum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	18	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, saccharinum, saccharinum natri-cum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung	Unterstützung der Raucherentwöhnung		
* Packung/en	06	004	12 Stück
		217	24 Stück
		225	96 Stück
		302	204 Stück
	08	008	12 Stück
		187	24 Stück
		241	96 Stück
	09	268	24 Stück
		284	96 Stück
		310	204 Stück
	10	292	24 Stück
		300	96 Stück
		311	204 Stück
	11	303	12 Stück
		304	24 Stück
		305	96 Stück
		306	204 Stück
	12	307	12 Stück
		308	24 Stück
		309	96 Stück
	13	312	24 Stück
		313	96 Stück
		314	204 Stück
	14	315	24 Stück
		316	96 Stück
	15	317	24 Stück
		318	96 Stück
		319	204 Stück
	16	320	24 Stück
		321	96 Stück
	17	322	24 Stück
		323	96 Stück
		324	204 Stück
	18	325	24 Stück
		326	96 Stück
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2009 (Zulassung von drei neuen Aromavarianten: Spearmint, Tropical Fruit, Licorice Noir)		
Gültig bis	10.11.2013		

01 Nopil, Tabletten**02 Nopil forte, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 40204	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	16.04.2012
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprim 80 mg, excipiens pro compresso.	
	02	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprim 160 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	016 20 Tablette(n)	A
	024	100 Tablette(n)	A
	032	10 Tablette(n)	A
	040	50 Tablette(n)	A
	059	3 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.12 (Widerruf der Sequenz 01, Nopil, Tabletten per 17. Juli 2012)	
Gültig bis		17.07.2017	

01 Normatens mite 0,2 mg, Filmtabletten**02 Normatens 0,3 mg, Filmtabletten****03 Normatens forte 0,4 mg, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 53239	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	23.04.2012
Zusammensetzung	01	moxonidinum 0.2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	moxonidinum 0.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	moxonidinum 0.4 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Dezember 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Okoubasan, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51532	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	okoubaka aubrevillei e cortice D2 corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Gastroenteritiden	
Packung/en	01	015 30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2017	

01 Omida, homöopathische Halstabletten

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 31881	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.04.2012
Zusammensetzung	01	ailanthus altissima D4, carbo vegetabilis D3, ferri phosphas D6, selenium metallicum D6 ana partes pro compresso.	
Anwendung		Bei Halsweh, Heiserkeit	
Packung/en	01	013 80 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		10.10.2017	

01 Opticrom-Allergo, collyre en ampoules

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 49232	Catégorie de remise: C	Index: 11.06.2.	04.04.2012
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	013 40 unidose(s)	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.12.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		05.09.2017	

01 Orencia 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57769	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: abataceptum 250 mg *, maltosum **, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		* aus gentechnisch veränderten CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary) hergestellt ** aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
* Gültig bis		02.08.2017	

01 Ortho-Gynest D, Ovula

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 49783	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	estriolum 3.5 mg, excipiens pro ovulo.	
Anwendung		Vaginale Oestrogentherapie	
Packung/en	01	019 6 Suppositorien 027 18 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2017	

01 Otothricinol, suspension
Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 18781	Catégorie de remise: B	Index: 12.01.2.	18.04.2012
Composition	01 phenazonum 20 mg, tyrothricinum 0.5 mg, cetylpyridinii chloridum 2.5 mg, excipiens ad suspensionem pro 1 g.		
Indication	Infections de l'oreille externe		
Conditionnements	01 018 15 ml		B
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 21.06.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	20.06.2017		

01 Ovestin, Crème
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 50844	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	05.04.2012
Zusammensetzung	01 estriolum 1 mg, conserv.: chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung	Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie		
Packung/en	01 013 15 g		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	06.09.2017		

01 Ovestin, Ovula
MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 47183	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	05.04.2012
Zusammensetzung	01 estriolum 0.5 mg, excipiens pro ovulo.		
Anwendung	Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie		
Packung/en	01 014 15 Suppositorien		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	06.09.2017		

01 Pasta boli Spirig, Paste
Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 34040	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	20.04.2012
Zusammensetzung	01 acidum salicylicum 2 mg, excipiens ad pastam pro 1 g.		
Anwendung	Umschlagpaste bei Entzündungen, Verstauchungen		
Packung/en	01 044 400 g		D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).		
* Gültig bis	15.11.2017		

02 Pefrakehl D3, homöopathische Suppositorien

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50372	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	02	candida parapsilosis D3 trituratio 200 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Bei mykotischen Haut- und Schleimhautaffektionen	
Packung/en	02	10 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

01 Pefrakehl D5, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50298	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	candida parapsilosis D5 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei mykotischen Haut- und Schleimhautaffektionen	
Packung/en	01	10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

02 Pelsano med Badeemulsion

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 13942	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	25.04.2012
Zusammensetzung	02	helianthi oleum 76 mg, acidum undecylenicum 8 mg, paraffinum perliquidum, conserv.: E 216, E 218, phenoxyethanol, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Schonende, rückfettende Hautreinigung	
Packung/en	02	300 ml	D
		1000 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2017	

02 Pelsano med Salbe

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 15812	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	25.04.2012
Zusammensetzung	02	helianthi oleum 250 mg, dexpantenolum 50 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, phenoxyethanol, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung empfindlicher Haut	
Packung/en	02	30 g	D
		100 g	D
		60 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2017	

01 Physiotens mite 0,2 mg, Filmtabletten**02 Physiotens 0,3 mg, Filmtabletten****03 Physiotens forte 0,4 mg, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhoferstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 51884	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	moxonidinum 0.2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	moxonidinum 0.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	moxonidinum 0.4 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertonicum	
Packung/en	01	108 28 Tablette(n)	B
	116	98 Tablette(n)	B
	02	086 28 Tablette(n)	B
	094	98 Tablette(n)	B
	03	124 28 Tablette(n)	B
	132	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Dezember 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Pinikehl D4, homöopathische Kapseln

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54971	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	fomes pinicola D4 trituratio 330 mg, materia capsulae: hypromellosum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Fieberanfällen	
Packung/en	01	028 20 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2017	

01 Pinikehl D5, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51530	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	fomes pinicola D5 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei Fieberanfällen	
Packung/en	01	012 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

01 Pinus Pygenol, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 49969	Categoria di dispensazione: D	Index: 02.08.1.	30.04.2012
Composizione	01	pini pinastris corticis extractum ethanolicum siccum 20 mg corresp. procyanidina oligomera 12.5-15 mg, DER: 1025:1, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		In caso di stasi venose	
Confezione/i	01	40 compressa/compresse	D
	023	120 compressa/compresse	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 05.12.2008 (modifica del nome del preparato, precedentemente: Pygenol, compresse)	
Valevolefino al		14.12.2013	

01 Podomexef 100, Filmtabletten**02 Podomexef 200, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 51733	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	cefpodoximum 100 mg ut cefpodoximum proxetil, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefpodoximum 200 mg ut cefpodoximum proxetil, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	037 10 Tablette(n)	A
		045 20 Tablette(n)	A
	02	053 10 Tablette(n)	A
		061 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.08.2017	

01 Podomexef für Kinder, Granulat für orale Suspension

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

Zul.-Nr.: 52294	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	cefpodoximum 40 mg ut cefpodoximum proxetil, aromatica, natrii hydrogenoglutamas, aspartatum, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010 1 Flasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.08.2017	

01 Pulmex, Bad

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55224	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	17.04.2012
Zusammensetzung	01	thymi aetheroleum 10 mg, pini aetheroleum 200 mg, eucalypti aetheroleum 100 mg, rosmarini aetheroleum 50 mg, lavandulae aetheroleum 50 mg, melaleucae viridiflorae aetheroleum 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	025 150 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.09.2017	

01 Quentakehl D5, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50786	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum D5 aquos dilutio.	
Anwendung		Bei grippalen Infekten	
Packung/en	01	013 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2017	

01 REVLIMID 5 mg, Hartkapseln**02 REVLIMID 10 mg, Hartkapseln****03 REVLIMID 15 mg, Hartkapseln****04 REVLIMID 25 mg, Hartkapseln**

Celgene International Sàrl, Route de Perreux 1, 2017 Boudry

Zul.-Nr.: 57712	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	lenalidomidum 5 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lenalidomidum 10 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	03	lenalidomidum 15 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	04	lenalidomidum 25 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 21 Kapsel(n)	A
	02	002 21 Kapsel(n)	A
	03	003 21 Kapsel(n)	A
	04	004 21 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.08.2017	

01 Rheumon forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 58017	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	20.04.2012
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	40 g	C
	004	100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		04.10.2017	

03 Roaccutan 10 mg, Kapseln**04 Roaccutan 20 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 45307	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	18.04.2012
Zusammensetzung	03	isotretinoinum 10 mg, sojae oleum *, excipiens pro capsula.	
	04	isotretinoinum 20 mg, sojae oleum *, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	03	034 30 Kapsel(n)	A
		077 100 Kapsel(n)	A
	04	042 30 Kapsel(n)	A
		085 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		* aus gentechnisch veränderter Soja hergestellt	
* Gültig bis		09.12.2017	

03 Rocaltrol 0,25 ug, Kapseln**04 Rocaltrol 0,5 ug, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 41728	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	10.04.2012
Zusammensetzung	03	calcitriolum 0.25 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula.	
	04	calcitriolum 0.5 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	03	116 30 Kapsel(n)	B
		124 100 Kapsel(n)	B
	04	132 30 Kapsel(n)	B
		140 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2017	

- 07 Roferon-A 3 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung**
08 Roferon-A 4,5 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung
09 Roferon-A 6 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung
10 Roferon-A 9 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung
11 Roferon-A 18 Mio I.E./0,6 mL, Injektionslösung
12 Roferon-A 18 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 53568	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.04.2012
Zusammensetzung	07	interferonum alfa-2a ADNr 3 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetas, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	08	interferonum alfa-2a ADNr 4.5 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetas, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	09	interferonum alfa-2a ADNr 6 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetas, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	10	interferonum alfa-2a ADNr 9 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetas, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	11	interferonum alfa-2a ADNr 18 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetas, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 6 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	12	interferonum alfa-2a ADNr 18 Mio U.I., natrii chloridum, ammonii acetas, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Haarzell-Leukämie; CML; kutanes T-Zell Lymphom; Kaposi-Sarkom; Nieren-Karzinom; Melanom; chronische Hepatitis C; chronische Hepatitis B	
* Packung/en	07	084 5 x 0,5 ml	A
	09	106 5 x 0,5 ml	A
	11	122 1 x 0,6 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2010 Widerruf der Sequenzen 53568 11 (18Mio IE/0.6ml) und 53568 12 (18Mio IE/0.5ml) per 9. Februar 2013 Umwandlung in eine Hauptzulassung: 53568 10 (9Mio IE/0.5ml) per 31. Dezember 2012 Umwandlung in eine Zulassung nur für den Vertrieb im Ausland: 53568 09 (6Mio IE/0.5ml) per 31. Dezember 2012 53568 08: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 53568 10: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 53568 12: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.10.2014	

01 Salicum, Tabletten

Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen

Zul.-Nr.: 56155	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	23.04.2012
Zusammensetzung	01	salicis extractum ethanolicum siccum 400 mg corresp. salicinum 60 mg, DER: 8-14:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Mai 2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		26.05.2015	

01 Sanaflex, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57520	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	harpagophyt radicis extractum ethanolicum siccum 480 mg, DER: 4.4-5;1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur unterstützenden Therapie bei degenerativen Erkrankungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	002 50 Tablette(n)	D
		003 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2017	

01 Septopal, Ketten

Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH, Riedstrasse 6, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 41291	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	gentamicinum 4.5 mg ut gentamicini sulfas, zirconii(IV) oxidum 20 mg, glycinum, methylis methacrylatis et methylis acrylatis copolymerum, ethylis acrylatis et methylmethacrylatis copolymerum, pro segmento. Faden: ferrum, chromium, nicolum, molybdenum, manganese, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Implantation bei Knochen- und Weichteilinfektionen	
Packung/en	01	044 1 x 30 Kugeln	A
		060 1 x 10 Kugeln	A
		079 1 x 60 Kugeln	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. März 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.11.2017	

01 Septopal, Miniketten

Biomet Orthopaedics Switzerland GmbH, Riedstrasse 6, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 46417	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	24.04.2012	
Zusammensetzung	01	gentamicinum 1.7 mg ut gentamicini sulfas, zirconii(IV) oxidum 3.9 mg, glycinum, methylis methacrylatis et methylis acrylatis copolymerum, ethylis acrylatis et methylmethacrylatis copolymerum, pro segmento. Faden: ferrum, chromium, nicolum, molybdenum, manganum, excipiens pro praeparatione.		
Anwendung		Implantation bei Knochen- und Weichteilinfektionen		
Packung/en	01	1 x 10 ovale Körper	A	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. März 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		14.11.2017		

01 Siccalix, Nasensalbe

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 47880	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	26.04.2012
Zusammensetzung	01	sal marinum 10 mg, dexpanthenolum 50 mg, conserv.: E 200, E 219, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Rhinitiden	
Packung/en	01	017 20 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.09.2017	

01 Sicorten, Crème

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45010	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	10.04.2012
Zusammensetzung	01	halometasonum monohydricum 0.5 mg, laurilsulfas, propylenglycolum, conserv.: phenoxyethanol, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. August 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		03.10.2017	

01 Sicorten plus, Crème

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45011	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	10.04.2012
Zusammensetzung	01	halometasonum monohydricum 0.5 mg, triclosanum 10 mg, laurilsulfas, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	011 10 g	B
		038 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2017	

01 Sidroga Bärentraubenblätter, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41667	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	uvae ursi folium 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Harnwege	
Packung/en	01	028 20 x 2,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Sidroga Holunderblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41672	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	sambuci flos 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	01	013 20 x 1,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

02 Sidroga Lindenblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41674	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	02	tiliae flos 1.8 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	02	024 20 x 1,8 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Sidroga Malvenblätter, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41675	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.9 g pro charta.	
Anwendung		Bei Reizungen der Mund- und Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	012 20 x 0,9 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Sidroga Orangenblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41677	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	aurantii flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	015 20 x 1,2 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Sidroga Reizhustentee, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58488	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	17.04.2012
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.9 g pro charta.	
Anwendung		Bei Reizzungen der Mund- und Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 20 x 0,9 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2017	

01 Sidroga Salbeiblätter (dreilappig), geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41679	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	salviae trilobae folium 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mundhöhle	
Packung/en	01	018 20 x 1,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

02 Sidroga Schachtelhalm, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41684	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	24.04.2012
Zusammensetzung	02	equiseti herba 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Harnwege	
Packung/en	02	038 20 x 2,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

01 Sidroga Verveine, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41687	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	verbena odoratae folium 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Einschlafstörungen, Nervosität	
Packung/en	01	010 20 x 1,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2017	

02 Strumeel N, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48573	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	02	calcii iodidum D3 0.3 ml, euspongia officinalis D2 0.5 ml, fucus vesiculosus D3 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Störungen der Schilddrüsenfunktion	
Packung/en	02	30 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

02 Strumeel N, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48705	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	02	calcii iodidum D4 90 mg, euspongia officinalis D3 150 mg, fucus vesiculosus D4 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Störungen der Schilddrüsenfunktion	
Packung/en	02	50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2017	

01 Supradyn, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 52121	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	26.04.2012
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 3333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 10 mg, thiamini hydrochloridum 4.5 mg, riboflavinum 5.1 mg, pyridoxini hydrochloridum 6 mg, cyanocobalaminum 6 µg, nicotinamidum 57 mg, acidum folicum 0.2 mg, acidum d-pantothenicum 21 mg, biotinum 0.3 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: calcium 50 mg, magnesium 40 mg, phosphorus 50 mg, ferrum 3.6 mg, manganum 0.5 mg, cuprum 0.4 mg, zincum 3 mg, chromium 10 µg, arom.: ethylvanillinum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		09.09.2017	

01 Synrelina, Nasenspray

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51442	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	18.04.2012
Zusammensetzung	01	nafarelinum 0.2 mg pro dosi ut nafarelini acetas, sorbitolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro dosi, doses pro vase 60.	
Anwendung		Endometriose	
Packung/en	01	60 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2017	

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58452	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	03.04.2012
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
	02	003 14 Tablette(n)	B
		005 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.08.2017	

01 Traumalix Dolo Gel 5 %, Gel**02 Traumalix Dolo Gel 10 %, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 49673	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	25.04.2012
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	108 40 g	C
		116 100 g	C
	02	124 40 g	C
		132 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.08.2017	

01 Ubretid, Tabletten

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 37746	Abgabekategorie: B	Index: 01.14.0.	25.04.2012
Zusammensetzung	01	distigmini bromidum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Parasympathomimeticum	
Packung/en	01	010 20 Tablette(n)	B
		029 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2017	

01 Undex Salbe Clotrimazol, Salbe

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 55417	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	10.04.2012
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	008 25 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.08.2017	

01 Valaciclovir-Mepha 500 mg, Lactab**02 Valaciclovir-Mepha 1000 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58658	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	01.04.2012
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valaciclovirum 1 g ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	011 10 Tablette(n) A	
	012	30 Tablette(n) A	
	013	42 Tablette(n) A	
	014	90 Tablette(n) A	
	02	015 10 Tablette(n) A	
	016	21 Tablette(n) A	
	017	30 Tablette(n) A	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Änderung Präparatename, früher: Valaciclovir-Teva)	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Übertragung der Zulassung, früher: Teva Pharma AG)	
Gültig bis		27.01.2014	

01 Valproat Sandoz 300 mg, Retardtabletten**02 Valproat Sandoz 500 mg, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57384	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.2.	16.04.2012
Zusammensetzung	01	acidum valproicum 87 mg et natrii valproas 200 mg corresp. natrii valproas 300 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	acidum valproicum 145 mg et natrii valproas 333 mg corresp. natrii valproas 500 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n) B	
	02	003 60 Tablette(n) B	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.07.2017	

01 Vectibix 100 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Vectibix 200 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Vectibix 400 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57872	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.04.2012
Zusammensetzung	01	panitumumabum 100 mg, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	panitumumabum 200 mg, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	panitumumabum 400 mg, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
* Anwendung		Vectibix ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit EGFR-exprimierendem metastasierendem kolorektalen Karzinom (mCRC) mit KRAS-Wildtyp in der Second-Line Therapie in Kombination mit einer Irinotecan-haltigen Chemotherapie oder als Monotherapie nach Versagen der Fluoropyrimidin-,Oxaliplatin- und Irinotecan-haltigen Chemotherapie.	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Oktober 2008 Änderung Anwendungsgebiet, zusätzlich: Behandlung des metastasierten kolorektalen Karzinoms (mCRC) des KRAS-Wildtypes in der Second-Line Therapie in Kombination mit einer Irinotecan-haltigen Chemotherapie.	
Gültig bis		13.10.2013	

01 Venostasin, Salbe

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 23637	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	24.04.2012
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum siccum 36.5 - 42 mg corresp. aescinum 7.6 mg, DER: 4.5-5.5:1, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden, Schwellungen, Blutergüssen	
Packung/en	01	014 50 g	D
	02	022 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.10.2017	

01 Vistabel, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 55955	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutinin-komplex 100 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Mittelschwere und schwere Glabellafalten bei Erwachsenen verursacht d.Aktivität des M.corrugator und M.procerus	
Packung/en	01	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.09.2017	

01 Wellbutrin XR 150 mg, Retardtabletten**02 Wellbutrin XR 300 mg, Retardtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57803	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.04.2012
Zusammensetzung	01	bupropioni hydrochloridum 150 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	bupropioni hydrochloridum 300 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	002 7 Tablette(n)	B
		004 30 Tablette(n)	B
	02	008 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.10.2017	

01 Xarelto 10mg, Filmtabletten**02 Xarelto 15mg, Filmtabletten****03 Xarelto 20mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 58728	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	04.04.2012
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rivaroxabanum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	rivaroxabanum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe	
* Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		006 10 x 1 Tablette(n) Klinikpackung	B
	02	010 14 Tablette(n)	B
		011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
	03	020 14 Tablette(n)	B
		021 28 Tablette(n)	B
		022 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.05.2010 (Zulassung von zwei neuen Indikationen inkl. neuer Dosierungsstärken 15 mg und 20 mg)	
Gültig bis		17.12.2013	

01 Zeller Feigen mit Senna, Sirup

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 9442	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.15	02.04.2012
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 5.9-7.3 g ex caricae fructus pulvis 1.44 g et sennae fructus pulvis 0.96 g corresp. hydroxyanthracenae 7-16 mg, ratio: 1:3.1-3.4, saccharum 5.2 g, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 4 % V/V.	
Anwendung	Bei gelegentlicher Verstopfung		
Packung/en	01	050 100 ml	D
		051 200 ml	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.5.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	09.10.2017		

02 Zinat 250 mg, Filmtabletten**03 Zinat 500 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 49460	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	12.04.2012
Zusammensetzung	02	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, carmellosum naticum conexum *, oleum vegetabile hydrogenatum **, conserv.: E 211, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, carmellosum naticum conexum *, oleum vegetabile hydrogenatum **, conserv.: E 211, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Infektionskrankheiten		
* Packung/en	02	031 14 Tablette(n)	A
	03	066 14 Tablette(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2011 (Widerruf der Sequenz 01, Zinat 125 mg) */** aus GVO Baumwolle hergestellt		
Gültig bis	24.04.2017		

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**04 Bayvantage ad us.vet., 40 für Katzen, Lösung****05 Bayvantage ad us.vet., 80 für Katzen, Lösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 54149	Abgabekategorie:	B	Index:	13.04.2012
Zusammensetzung	04	imidaclopridum 40 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 0.4 ml.		
	05	imidaclopridum 80 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro vase 0.8 ml.		
Anwendung		Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung bei der Katze (spot-on)		
Packung/en	04	042 4 x 0.4 ml		B
	05	050 4 x 0.8 ml		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		06.08.2017		

01 Clamoxyl ad us.vet., ölige Injektionssuspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 45176	Abgabekategorie:	A	Index:	12.04.2012
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150 mg ut amoxicillinum trihydricum, polysorbitum 80, aluminii monostearas, ethylis oleas q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schweinen, Hunden und Katzen		
Packung/en	01	037 6 x 100 ml		A
		045 100 ml		A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		05.08.2017		

03 Dimazon ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 36730	Abgabekategorie:	B	Index:	03.04.2012
* Zusammensetzung	03	furosemidum 50 mg, ethanolaminum, dinatrii edetas, natrii chloridum, antiox.: E 221 1.80 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Saluretikum (Diuretikum) zur parenteralen Anwendung für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen		
Packung/en	03	014 10 ml		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Änderung Hilfsstoff-Zusammensetzung, neu: alcohol benzylicus)		
Gültig bis		19.09.2012		

02 Panacur Boli 250 ad us.vet.

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 41039	Abgabekategorie: B	Index:	20.04.2012
* Zusammensetzung	02	fenbendazolum 250 mg, excipiens pro bolo.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum gegen unreife und reife Stadien von Magen-Darm-Nematoden und Lungenwürmern sowie gegen Bandwürmer bei Schafen	
Packung/en	02	028 50 Bolus/Boli	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2011 (Änderung der Hilfsstoff-Zusammensetzung)	
Gültig bis		29.03.2016	

02 Panacur Tabletten 500 ad us.vet.**04 Panacur Tabletten 250 ad us.vet.**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 49164	Abgabekategorie: B	Index:	20.04.2012
* Zusammensetzung	02	fenbendazolum 500 mg, excipiens pro compresso.	
	04	fenbendazolum 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	02	Anthelminthikum für Hunde	
	04	Anthelminthikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	02	068 20 Tablette(n)	B
	04	069 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Änderung der Hilfsstoff-Zusammensetzung)	
Gültig bis		30.10.2012	

02 Prevogent ad us.vet., Euterinjektor

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

Zul.-Nr.: 53354	Abgabekategorie: A	Index:	19.04.2012
Zusammensetzung	02	Suspension: benzylpenicillinum procainum 1 Mio U.I., benzylpenicillinum natricum 500'000 U.I., gentamicinum 100 mg ut gentamicini sulfas, paraffinum liquidum, alcohol cetyllicus et stearyllicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione 3 ml: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	02	018 4 x 10 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.09.2017	

01 Program 40 ad us.vet., Injektionssuspension**02 Program 80 ad us.vet., Injektionssuspension**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 54239	Abgabekategorie:	B	Index:	24.04.2012
Zusammensetzung	01	lufenuronum 40 mg, polysorbatum 21, povidonum K 12, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem, pro vase 0.4 ml.		
	02	lufenuronum 80 mg, polysorbatum 21, povidonum K 12, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem, pro vase 0.8 ml.		
Anwendung		Zur Flohbekämpfung bei Katzen		
Packung/en	01	017 10 x 0.4 ml		B
	02	025 10 x 0.8 ml		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		14.08.2017		

02 Program M ad us.vet., Lacktabletten**03 Program L ad us.vet., Lacktabletten****04 Program LL ad us.vet., Lacktabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 51904	Abgabekategorie:	D	Index:	24.04.2012
Zusammensetzung	02	lufenuronum 67.8 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.		
	03	lufenuronum 204.9 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.		
	04	lufenuronum 409.8 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall bei Hunden		
Packung/en	02	079 6 Tablette(n)		D
	03	087 6 Tablette(n)		D
	04	095 6 Tablette(n)		D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Oktober 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		11.10.2017		

01 ufamed Colistin 250 ad us.vet., Arzneimittelvormischung
02 ufamed Colistin 500 ad us.vet., Arzneimittelvormischung
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 45547	Abgabekategorie: A	Index:	03.04.2012
Zusammensetzung	01	colistinum 250 Mio U.I. ut colistini sulfas, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
	02	colistinum 500 Mio U.I. ut colistini sulfas, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Therapie und Prophylaxe von Darmerkrankungen verursacht durch Infektionen mit gramnegativen Bakterien der Schweine; insbesondere E.coli. Colienterotoxämie der Ferkel	
Packung/en	01	019 1 kg	A
		027 25 kg	A
		035 5 kg	A
	02	043 1 kg	A
		051 5 kg	A
		078 25 kg	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.07.2017	

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

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 30. März 2012 übernimmt die Firma **Morga AG, Ebnat-Kappel** folgendes Präparat der Firma **Elisabeth Sager vorm. Reinbert Sager, Rothrist:**

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Morga AG, Ebnat-Kappel** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Elisabeth Sager vorm. Reinbert Sager, Rothrist:**

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

17930	Lindol, Spitzwegerich-Sirup
-------	-----------------------------

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. April 2012 übernimmt die Firma **Cosan GmbH, Volketswil** folgendes Präparat der Firma **PFC Pharma Focus AG, Volketswil:**

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Cosan GmbH, Volketswil** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **PFC Pharma Focus AG, Volketswil:**

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

55679	Ferriprox, Filmtabletten
-------	--------------------------

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. April 2012 übernimmt die Firma **Doetsch Grether AG, Basel** folgendes Präparat der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne:**

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Doetsch Grether AG, Basel** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne:**

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

17233	Selsun, Suspension
-------	--------------------

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. April 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

58658	Valaciclovir-Mepha, Lactab
-------	----------------------------

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 5. April 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 5 avril 2012 l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

61903	Candesartan-Mepha, Tabletten (vormals: Candesartan-Teva, Tabletten)
-------	---

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 10. April 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 10 avril 2012, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

58675	Fluconazol-Mepha i.v. Minibag, Infusionslösung (vormals: Fluconazol-Teva i.v. Minibag, Infusionslösung)
-------	---

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 12. April 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 12 avril 2012 l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**

Zul.-Nr.	Präparat
N° d'AMM	Produit

60555	Rabeprazol-Mepha, magensaftresistente Filmtabletten
-------	---

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 20. April 2012 übernimmt die Firma **Medtronic BioPharma Sàrl, Neuchâtel** folgendes Präparat von der Firma **Pfizer AG, Zürich**:

A compter du 20 avril 2012, l'entreprise **Medtronic BioPharma Sàrl, Neuchâtel** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Pfizer AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
56828	InductOs 12 mg, préparation d'injection

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 27. April 2012 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat von der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 27 avril 2012, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
58718	Lansoprazol-Mepha oro, Schmelztabletten (vormals: Lansoprazol-Teva ODT, Schmelztabletten)

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

Per 1. April 2012 ändert die Firma **Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA** ihr Firmendomizil von 1217 Meyrin nach **1214 Vernier**.

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA** actuellement sise 1217 Meyrin, aura pour nouveau domicile **1214 Vernier**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
54250	Aprovel, comprimés pelliculés
54509	Plavix, comprimés filmés
54842	CoAprovel, comprimés filmés
58696	DuoPlavix, comprimés pelliculés

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

Per 1. April 2012 ändert die Firma **Sanofi SA** ihr Firmendomizil von 1217 Meyrin nach **1214 Vernier**.

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Sanofi SA** actuellement sise 1217 Meyrin, aura pour nouveau domicile **1214 Vernier**.

Zul.-Nr. Nº d'AMM	Präparat Produit
18903	Trinitrine simple Laleuf, dragées
29466	Collunosol N, collutoire spray
47150	Sodipryl retard, capsules
48889	Colluspryl, collutoire nébuliseur
52288	Antébor N, solution
52534	Mucoral,granulé
54252	Sarben, comprimés filmés
54861	Sarben Comp.,comprimés filmés
55737	Nasobol Inhalo, comprimés effervescents
56954	Nasobol Xylo, spray nasal microdoseur

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

Per 1. April 2012 ändert die Firma **Sanofi Aventis (Suisse) SA** ihr Firmendomizil von 1217 Meyrin nach **1214 Vernier**.

A compter du 1 avril 2012, l'entreprise **Sanofi Aventis (Suisse) SA** actuellement sise 1217 Meyrin, aura pour nouveau domicile **1214 Vernier**.

Zul.-Nr. Nº d'AMM	Präparat Produit
16950	Novalgin, solution injectable i.m., i.v.
16951	Novalgin, comprimés oblongs
16952	Novalgin, gouttes
18889	Nivaquine, comprimés
22101	Novalgin, suppositoires
24041	Nozinan, comprimés pelliculés
24341	Nozinan, solution injectable (i.m.)
25039	Nozinan, gouttes
26313	Flagyl, comprimés pelliculés
26314	Flagyl, ovules
28789	Surmontil, comprimés sécables
29479	Surmontil, gouttes
30629	Lasix, comprimés
30630	Lasix, solution injectable
31204	Primpéran, comprimés
31205	Primpéran, soluté buvable
31206	Primpéran, solution injectable
31451	Traumanase forte
33043	Mycostatin, suspension

33076	Soframycin, collyre
33293	Clomid, comprimés
33379	Resonium-A, poudre
33393	Cordarone, comprimés
33866	Tranxilium, capsules
34092	Cérubidine, lyophilisat
34316	Dogmatil, capsules
34317	Dogmatil, solution buvable
34561	Lomudal, Poudre pour inhalation dans une capsule
34734	Depakine, solution
34834	Magnespasmyl, comprimés
35342	Primpéran, suppositoires pour adultes
35380	Priadel retard, comprimés
35402	Daonil, comprimés
36442	Lasix 250 mg, solution injectable (i.v.)
36443	Lasix 500 mg, comprimés
38133	Aspégic, poudre en sachets
38212	Calciparine, solution injectable s.c.
38931	Rifinah 150, dragées
39220	Tiapridal, comprimés
39260	Lomusol, spray doseur
39450	Lomudal, solution pour inhalation
39686	Danatrol, capsules
40188	Ultracain D-S, solution injectable
40506	Bioflorin, capsules
40706	Dogmatil, comprimés
40936	Depakine, sirop
41017	Semi-Daonil, comprimés
41060	Cordarone, solution injectable
41187	Dolprone 500, comprimés
41383	Urbanyl, comprimés sécables
41624	Tranxilium, solution injectable
41655	De-ursil, capsules
41958	Corvaton, comprimés
42482	Lasix long 30, capsules
44421	Selectol, comprimés pelliculés
44619	De-ursil RR, capsules
44860	Hyperlipen, capsules
45151	Arelix, comprimés
45388	Tranxilium 50mg, comprimés pelliculés
46062	Asacol, comprimés pelliculés
46595	Calcort, comprimés
46680	Ditropan, comprimés
46871	Mag 2, ampoules buvables
47063	Rifater, dragées
47111	Imovane, comprimés péliculés
47256	Aspégic Inject, préparation injectable

47386	Tarivid, comprimés pelliculés
47693	Depakine Chrono, comprimés pelliculés sécables
48105	Corvaton retard, comprimés
48147	Mag 2, sachets de poudre
48285	Tranxilium Tabs 20mg, comprimés filmés
48419	Lasilacton, comprimés pelliculés
49106	Stilnox, comprimés pelliculés sécables
49232	Opticrom-Allergo, collyre en ampoules
49259	Corotrop, solution injectable
49339	Targocid, lyophilisat et solvant
49456	Clexane, solution injectable
49461	Asacol 500 mg, suppositoires
50014	Tarivid i.v., solution pour perfusion
50043	Sabril, comprimés pelliculés
50205	Xatral 2,5 mg, comprimés pelliculés
50271	Depakine, préparation injectable
50635	Pentacarinat, substance sèche pour solution à injection ou à inhalation
50726	Rhinathiol, granulé
50732	Asacol lavements, suspension rectale
51064	Sabril, poudre
51163	Isocolan Giuliani, granulé
51189	Orelox, comprimés pelliculés
51233	Zolpidem Zentiva, comprimés pelliculés sécables
51567	Krenosin, solution injectable
51594	Toplexil sans sucre, sirop
51691	Asacol lavements, mousse rectale
52103	Tilarin, spray nasal
52170	Granocyte, poudre et solvant pour solution injectable
52293	Orelox pédiatrique, granulé pour suspension orale
52646	Triatec comp, comprimés
52688	Xatral SR 5 mg, comprimés pelliculés
52708	Suprefact Depot, implant pour injection sc.
52790	Kardégic, poudre en sachets
52941	Trialix, comprimés
53025	Tildiem, gélules à libération prolongée
53112	Valproate Chrono Zentiva, comprimés pelliculés sécables
53114	Amiodarone Zentiva, comprimés
53130	Amaryl, comprimés
53262	Taxotere, préparation pour perfusion
53566	Krenosin diagnostic, solution injectable
53678	Rilutek, comprimés pelliculés
53831	Plaquenil, comprimés pelliculés
53870	Migpriv, poudre en sachet
53875	Triatec, comprimés
53892	Nasacort, spray nasal
53960	Insulin Aventis Insuman Rapid U-100 Cartouches, solution injectable
53962	Insulin Aventis Insuman Comb 25 U-100 Cartouches, suspension injectable

53964	Insulin Aventis Insuman Basal U-100 Cartouches, suspension injectable
53965	Insulin Aventis Insuman Infusat U-100, solution injectable
54112	Rhinathiol sans sucre Adultes, sirop
54204	Telfast, comprimés pelliculés
54212	Solian, comprimés sécables
54286	Rhinathiol, gel oral en sachets
54297	Clexane multi, solution injectable
54365	Tavanic, comprimés pelliculés
54366	Tavanic i.v., solution pour perfusion
54684	Lovenox, solution injectable
54691	Lovenox multi, solution injectable
54834	Arava, comprimés pelliculés
55188	Xatral uno, comprimés retard
55214	Actonel, comprimés pelliculés
55346	Lantus, solution injectable
55355	Solian 100 mg/ml, gouttes buvables
55357	Eloxatine, Lyophilisat pour perfusion
55741	Lomudal sans FCKW, nébuliseur
55789	Fasturtec, préparation injectable
56169	Rhinathiol Sans Sucre Enfants, Sirop
56849	Mycolog N, onguent
56850	Mycolog N, crème
57003	Simvastatin Winthrop, comprimés
57013	Apidra, solution injectable
57207	Eloxatine, concentré pour perfusion
57280	Omeprazol Winthrop, microgranules en capsule
57370	Mycostatine Forte, gel
57409	Stilnox CR, comprimés à libération contrôlée
57584	Glimepiride Zentiva, comprimés
57846	Alfuzosine Uno Zentiva, comprimés retard
58044	Lantus SoloStar (Stylet pré-rempli), solution injectable
58056	Apidra SoloStar (stylo prérempli), solution injectable
58153	Triamcinolone Winthrop, spray nasal
58159	Ramipril Zentiva, comprimés
58177	Ramipril HCT Zentiva, comprimés
58297	Rhinathiol toux sèche, sirop
58327	Fexofenadine Zentiva, comprimés pelliculés
58345	Trimipramine Zentiva, comprimés
58346	Trimipramine Zentiva, gouttes
58359	Actonel 75 mg, Filmtabletten
58811	Bioflorina, capsules
58992	Oxaliplatin Winthrop, Lyophilisat pour perfusion
58993	Docetaxel Winthrop, préparation pour perfusion
59019	Insulin glargine Winthrop, solution injectable
59292	Multaq, comprimés pelliculés de 400 mg de dronedarone
59423	Amisulpride Zentiva, comprimés
60405	Clopidogrel Zentiva, comprimés pelliculés

60505	Solian, comprimés pelliculés sécables
61283	Telfastin Allergo 120, comprimés pelliculés 120 mg
61346	Maalox, comprimés à croquer
61347	Maalox, suspension buvable
61368	Rhinatussol Adultes, sirop
61543	Jevtana, concentré et solvant pour solution pour perfusion
61640	Rhinatussol Enfants, sirop
61855	Nasacort Allergo, spray nasal
62070	Oxaliplatin Zentiva, concentré pour perfusion
62120	Docetaxel Zentiva, concentré pour solution pour perfusion
62215	Hydroxychloroquine Zentiva, comprimés pelliculés
62230	Bromelain Zentiva, dragées
62235	Clorazepate Zentiva 20mg, comprimés pelliculés
62236	Clorazepate Zentiva 50mg, comprimés pelliculés
62237	Clorazepate Zentiva, capsules
62246	Zopiclone Zentiva, comprimés pelliculés
62247	Zolpidem CR Zentiva, comprimés à libération contrôlée
62248	Leflunomide Zentiva, comprimés pelliculés
62271	Ursodiol Zentiva, Capsules
62272	Ursodiol RR Zentiva, Capsules
62275	Metronidazole Zentiva, comprimés pelliculés
62276	Metronidazole Zentiva, ovules
62278	Irbesartan HCT Zentiva, comprimés filmés
62280	Irbesartan Zentiva, comprimés pelliculés
62398	Amilsulpride Zentiva, comprimés pelliculés sécables

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 16. April 2012 ändert die Firma **TRIMEDAL AG** ihren Firmenname auf **Stallergenes AG**.

A compter du 16 avril 2012, l'entreprise **TRIMEDAL AG** aura pour nouvelle raison sociale **Stallergenes AG**.

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

Per 16. April 2012 ändert die Firma **Stallergenes AG** ihr Firmendomizil von 8306 Brüttisellen nach **8305 Dietlikon**.

A compter du 16 avril 2012, l'entreprise **Stallergenes AG** actuellement sise 8306 Brüttisellen, aura pour nouveau domicile **8305 Dietlikon**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
56688	True Test, Pflaster
57504	Staloral 300 Birke, sublinguale Lösung
57951	Aridol, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation
60838	Staloral Pollen Hohe Ambrosie, Lösung zur sublingualen Anwendung
60839	Staloral Pollen Beifuss, Lösung zur sublingualen Anwendung

60840	Staloral Pollen Erle, Lösung zur sublingualen Anwendung
60843	Staloral Pollen Birke, Lösung zur sublingualen Anwendung
60856	Staloral Pollen Esche, Lösung zur sublingualen Anwendung
60858	Staloral Pollen Buche, Lösung zur sublingualen Anwendung
60870	Staloral Pollen Hasel, Lösung zur sublingualen Anwendung
60873	Staloral Pollen Olive, Lösung zur sublingualen Anwendung
60880	Staloral Pollen Aufrechtes Glaskraut, Lösung zur sublingualen Anwendung
60886	Staloral Pollen Wiesenlieschgras, Lösung zur sublingualen Anwendung
60889	Staloral Pollen Spitzwegerich, Lösung zur sublingualen Anwendung
60904	Staloral Pollen 5-Gräsermischung, Lösung zur sublingualen Anwendung
60906	Staloral Pollen 5-Gräser/4-Getreide, Lösung zur sublingualen Anwendung
60911	Staloral Pollen 5 Gräser, Roggen, Lösung zur sublingualen Anwendung
60912	Staloral Pollen 3-Bäume, Lösung zur sublingualen Anwendung
60925	Alustal Hohe Ambrosie, Injektionssuspension
60926	Alustal Beifuss, Injektionssuspension
60927	Alustal Erle, Injektionssuspension
60934	Alustal Birke, Injektionssuspension
60947	Alustal Esche, Injektionssuspension
60951	Alustal Hausstaubmilben, Injektionssuspension
60952	Alustal Buche, Injektionssuspension
60974	Alustal Hasel, Injektionssuspension
60976	Alustal Olive, Injektionssuspension
60981	Alustal Glaskraut, Injektionssuspension
60984	Alustal Katzenhaar, Injektionssuspension
60986	Alustal Hundehaar, Injektionssuspension
60990	Alustal Pferdehaar und -schuppen, Injektionssuspension
60992	Alustal Wiesenlieschgras, Injektionssuspension
60995	Alustal Spitzwegerich, Injektionssuspension
61004	Alustal Dermatophagoides farinae, Injektionssuspension
61005	Alustal Dermatophagoides pteronyssinus, Injektionssuspension
61024	Alustal 5-Gräsermischung, Injektionssuspension
61026	Alustal 5-Gräser, 4-Getreidemischung, Injektionssuspension
61038	Alustal 3-Bäume, Injektionssuspension
61039	Alustal 5 Gräser, Roggen, Injektionssuspension
61043	Alustal Alternaria alternata, Injektionssuspension
61052	Alustal Cladosporium mix., Injektionssuspension
61088	Phostal 5-Gräsermischung, Injektionssuspension
61090	Phostal 5-Gräser, 4-Getreidemischung, Injektionssuspension
61095	Phostal Dermatophagoides farinae, Injektionssuspension
61096	Phostal Dermatophagoides pteronyssinus, Injektionssuspension
61104	Phostal Hausstaubmilben, Injektionssuspension
61105	Phostal Alternaria alternata, Injektionssuspension
61109	Phostal 3-Bäume, Injektionssuspension
61110	Phostal 5 Gräser, Roggen, Injektionssuspension
61119	Phostal Cladosporium mix., Injektionssuspension
61138	Phostal Katzenhaar, Injektionssuspension
61139	Phostal Hundehaar, Injektionssuspension

61145	Phostal Wiesenlieschgras, Injektionssuspension
61149	Phostal Spitzwegerich, Injektionssuspension
61151	Phostal Pferdehaar und -schuppen, Injektionssuspension
61154	Phostal Hohe Ambrosie, Injektionssuspension
61156	Phostal Birke, Injektionssuspension
61159	Phostal Erle, Injektionssuspension
61160	Phostal Beifuss, Injektionssuspension
61171	Phostal Esche, Injektionssuspension
61173	Phostal Buche, Injektionssuspension
61190	Phostal Hasel, Injektionssuspension
61192	Phostal Olive, Injektionssuspension
61198	Phostal Glaskraut, Injetionssuspension
61384	Oralair, Sublingualtabletten
61665	Alustal Beifuss, 5-Gräser, Injektionssuspension
61666	Alustal Birke, Esche, Injektionssuspension
61667	Alustal 3-Bäume, Esche, Injektionssuspension
61671	Staloral Pollen Beifuss, 5-Gräser, Lösung zur sublingualen Anwendung
61672	Staloral Pollen Birke, Esche, Lösung zur sublingualen Anwendung
61673	Staloral Pollen 3-Bäume, Esche, Lösung zur sublingualen Anwendung
61674	Phostal Beifuss, 5-Gräser, Injektionssuspension
61675	Phostal Birke, Esche, Injektionssuspension
61676	Phostal 3-Bäume, Esche, Injektionssuspension

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

Per 25. April 2012 ändert die Firma **CBI Medical Products Vertriebs GmbH** ihr Firmendomizil von 6340 Baar nach **5040 Schöftland**.

A compter du 25 avril 2012, l'entreprise **CBI Medical Products Vertriebs GmbH** actuellement sise 6340 Baar, aura pour nouveau domicile **5040 Schöftland**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
42542	Elumatic III, Tc-99m-Generator
44521	Teceos, Markierungsbesteck
51409	Seralb-I-125, Injektionslösung
51672	Scintimun Granulocyte BW 250/183, Markierungsbesteck
51703	Citrate d'Yttrium (90Y)-YMM-1, Suspension zur Injektion
51704	Citrate d'Erbium (169Er) Cis bio international, Kolloidale Suspension zur lokalen Injektion (ERMM-I)
51705	Sulfure de Rhénium (186Re)-RE-186-MM-1 Cis bio International, Suspension
53023	Thalliumchlorid 201-Tl Cis bio international, Injektionslösung
54265	Quadramet, Injektionslösung
56219	Ytracis, Lösung zur Radiomarkierung
59062	Stamicis, Markierungsbesteck

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. Catégorie de remise	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index per Révocation au	Widerruf per Révocation au
------------------	---------------------	---------------------	------------------------------------	--	----------------------------------	-------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Antistax, Venentabletten Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel	56284 D	02.08.1.	10.02.2012
1	01	Atorvastatin Medis 10 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	60382 B	07.12.0.	09.03.2012
1	02	Atorvastatin Medis 20 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	60382 B	07.12.0.	09.03.2012
1	03	Atorvastatin Medis 40 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	60382 B	07.12.0.	09.03.2012
1	01	Bimedacol 50 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58548 B	07.16.2.	01.03.2012
1	02	Bimedacol 150 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58548 B	07.16.2.	01.03.2012
1	01	Chlorazin 25 mg/5 ml, Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	36959 B	01.05.0.	06.03.2012
1	02	Chlorazin 50 mg/2 ml, Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	36959 B	01.05.0.	06.03.2012

1	01	Clinimix 3,5 % G ohne Elektrolyten, Infusionslösung	55838	B	07.01.2. 15.03.2012
		Baxter AG, Müllerstrasse 3, 8604 Volketswil			
1	02	Clinimix 4,5 % G ohne Elektrolyten, Infusionslösung	55838	B	07.01.2. 15.03.2012
		Baxter AG, Müllerstrasse 3, 8604 Volketswil			
1	03	Clinimix 5 % G ohne Elektrolyten, Infusionslösung	55838	B	07.01.2. 15.03.2012
		Baxter AG, Müllerstrasse 3, 8604 Volketswil			
1	01	Ibuprofen Bayer, Lacktabletten	51749	D	07.10.1. 16.03.2012
		Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich			
1	01	Lansoprazol Spirig 15 mg, Kapseln	59148	B	04.99.0. 31.03.2012
		Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen			
1	02	Lansoprazol Spirig 30 mg, Kapseln	59148	B	04.99.0. 31.03.2012
		Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen			
1	01	Levofloxacin Sandoz i.v. 250 mg/50 ml, Infusionslösung	59086	A	08.01.8. 27.04.2012
		Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen			
1	02	Levofloxacin Sandoz i.v. 500 mg/100 ml, Infusionslösung	59086	A	08.01.8. 27.04.2012
		Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen			
1	01	Ludiomil, Injektionslösung (i.v.)	37376	B	01.06.0. 20.03.2012
		Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern			
1	01	Oxaliplatin Fresenius LYO 50 mg, Lyophilisat zur Infusion	61685	A	07.16.1. 19.03.2012
		Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW			
1	02	Oxaliplatin Fresenius LYO 100 mg, Lyophilisat zur Infusion	61685	A	07.16.1. 19.03.2012
		Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW			
1	02	Ramasar HCT 5mg/25mg, Tabletten	58533	B	02.07.2. 13.03.2012
		Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf			
1	02	Ramasar 2.5 mg, Tabletten	58532	B	02.07.1. 08.03.2012
		Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf			

1	04	Ramasar 10 mg, Tabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58532	B	02.07.1. 08.03.2012
1	01	Supradyn, Brausetabletten mit Orangenaroma Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	52124	D	07.02.51 14.03.2012
1	01	Supradyn, Brausetabletten mit Zitronenaroma Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	52123	D	07.02.51 14.03.2012
1	01	Supradyn, Tabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	52122	D	07.02.51 14.03.2012
1	01	Torecan, Suppositorien Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	27281	B	01.09.0. 15.02.2012
1	01	Truxaletten, Filmtabletten Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon	33317	B	01.05.0. 27.02.2012
1	01	Zanirisp 0.25 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58812	B	01.05.0. 06.03.2012
1	02	Zanirisp 0.5 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58812	B	01.05.0. 06.03.2012
1	03	Zanirisp 1 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58812	B	01.05.0. 06.03.2012
1	04	Zanirisp 2 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58812	B	01.05.0. 06.03.2012
1	05	Zanirisp 3 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58812	B	01.05.0. 06.03.2012
1	06	Zanirisp 4 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58812	B	01.05.0. 06.03.2012
1	07	Zanirisp 6 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	58812	B	01.05.0. 06.03.2012

Sistierung der Zulassung
Suspension de l'autorisation de mise sur le marché

Die folgenden Präparate dürfen bis zu einer allfälligen Aufhebung der Sistierung in der Schweiz nicht mehr vertrieben und abgegeben werden.

Les préparations ci-après ne peuvent pas être distribuées ou remises en Suisse tant que court la suspension.

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Ibufen-L, Tabletten	39893	B	07.10.1.	30.04.2012
----	---------------------	-------	---	----------	------------

Erlöschen der Zulassung

Extinction de l'autorisation de mise sur le marché

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02	Arterioforce, Kapseln Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	41953	D	02.97.0.	24.10.2012
01	Aspirin, Tabletten APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	57998	D	01.01.1.	17.09.2012
01	Bepanthen, Nasenspray Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	50420	D	12.02.4.	03.09.2012
01	Bonherba Kräutertee instant, Granulat F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	33691	E	03.02.0.	17.02.2012
02	Contra-Schmerz P 500 mg, Suppositorien Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	53366	D	01.01.1.	24.10.2012
01	Decatylen, Gurgellösung Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	45159	D	12.03.3.	02.10.2012
01	Lysozym Inpharzam, pomata Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino	28668	D	10.09.3.	09.10.2012
01	Vita-Ferin C, Kapseln Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen	34353	D	07.98.0.	24.09.2012

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 **Haes-steril 10% ad us.vet., Infusionslösung** 51926 B 07.11.2012
Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2,
6370 Oberdorf NW

Aufhebung des Vertriebstopps

Levée de la suspension de la distribution

Mit Verfügung vom 24. April 2012 hat Swissmedic den Vertriebsstopp für Octagam 5% und Octagam 10% aufgehoben. Die Präparate sind ab sofort wieder verfügbar.

Vgl. Chargenrückruf vom 21. September 2010.

Swissmedic a annulé par décision du 24 avril 2012 la suspension de la distribution d'Octagam 5% et Octagam 10%. Les préparations sont de nouveau disponibles.

Comparer retrait de lot du 21 septembre 2010

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Octagam 5%, Lösung zur intravenösen Anwendung	00584	B	08.09.	24.04.2012
02	Octagam 10%, Lösung zur intravenösen Anwendung	60323	B	08.09.	24.04.2012