

Journal

Swissmedic

6/2013
12. Jahrgang
12^e année

ISSN 2234-9456

***Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern***

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

| | Seite | | Seite |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| Im Brennpunkt | | Regulatory News | |
| Leicht verkürzte Juni Ausgabe und Doppelausgabe Juli/August | 434 | EU-Richtlinie zur Verhinderung des Eindringens von gefälschten Arzneimitteln in die legale Lieferkette: Einfluss auf den Wirkstoffhandel in der Schweiz | 452 |
| Aktuelle Informationen aus dem Bereich Zulassung | 436 | Arzneimittel Statistik | |
| Nachtrag 7.8 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft | 438 | Chargenrückrufe | 455 |
| Arzneimittel Nachrichten | | Neuzulassungen (bis 21.6.13)* | 457 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Erivedge®, Kapseln (Vismodegibum) | 442 | Revisionen und Änderungen der Zulassung (bis 21.6.13)* | 470 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Constella®, Kapseln (Linaclotidum) | 444 | Zentralstelle für Änderung Firmen | 560 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Picato®, Gel (Ingenolmebutat) | 446 | Widerruf der Zulassung | 563 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Pexion ad us. vet.®, Tabletten (Imepitoinum) | 448 | Erlöschen der Zulassung | 575 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zuprevo ad us. vet.®, Injektionslösung (Tildipirosinum) | 450 | | |

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 | | Réglementation | |
| Edition de juin légèrement raccourcie et édition double de juillet/août | 435 | Directive européenne concernant la prévention de l'introduction dans la chaîne d'approvisionnement légale de médicaments falsifiés: impact sur le commerce de principes actifs en Suisse | 453 |
| L'actualité du secteur Mise sur le marché | 438 | Direttiva europea per impedire l'ingresso di medicinali falsificati nella catena di fornitura legale: conseguenze per il commercio di principi attivi in Svizzera | 454 |
| Entrée en vigueur du Supplément 7.8 de la Pharmacopée Européenne | 440 | | |
| Médicaments | | Miscellanées | |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Erivedge®, gélules (Vismodegibum) | 443 | Retraits de lots | 456 |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Constella®, Capsules (Linaclotidum) | 445 | Nouvelles autorisations (jusqu'au 21.6.13)* | 457 |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Picato®, gel (Mébutate d'ingénol) | 447 | Révisions et changements de l'autorisation (jusqu'au 21.6.13)* | 470 |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Pexion ad us. vet.®, comprimés (Imepitoinum) | 449 | Registre Swissmedic des titulaires d'AMM | 560 |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zuprevo ad us. vet.®, solution injectable (Tildipirosinum) | 451 | Révocation de l'autorisation de mise sur le marché | 563 |
| | | Extinction de l'autorisation de mise sur le marché | 575 |

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

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

Leicht verkürzte Juni-Ausgabe und Doppelausgabe Juli/August

Per Ende Juni wird Swissmedic sämtliche Daten zu den Arzneimitteln auf ein Informatiksystem überführen. Die Systemänderung der Swissmedic-Fachdatenbank für Arzneimittel wirkt sich auf die Publikation des Swissmedic Journals aus. Die Juni-Ausgabe wird die Informationen im Kapitel „Arzneimittelstatistik“ bis und mit 24. Juni 2013 umfassen. Neuzulassungen von Arzneimitteln oder Änderungen, welche später im Juni erfolgen, werden in der nächsten Ausgabe – einer Doppelausgabe Juli/August 2013 – publiziert.

Edition de juin légèrement raccourcie et édition double de juillet/août

D'ici fin juin, Swissmedic transférera la totalité des données spécialisées relatives aux médicaments dans un nouveau système informatique de gestion de banque de données. Ce changement ne sera malheureusement pas sans conséquence sur la publication du Journal Swissmedic. Ainsi, la partie « Miscellanées » de l'édition de juin ne contiendra que les informations reçues jusqu'au 24 juin 2013 inclus. Les nouvelles autorisations de médicaments ou modifications intervenues en juin après cette date seront publiées dans la prochaine édition (édition double de juillet/août 2013).

Aktuelle Informationen aus dem Bereich Zulassung

Unterstützung durch ein umfassend neues Informatiksystem

Per Ende Juni wird mit der praktischen Umsetzung des Informatikprojektes PRIME ein Schlüsselement der IT-Roadmap von Swissmedic realisiert. Damit werden sämtliche administrative Daten aller zugelassenen und im Zulassungsverfahren stehenden Arzneimittel auf eine moderne Technologieplattform migriert und eine neue Geschäftsverwaltung eingeführt. Die Einführung dieses komplexen Systems unterstützt eine Optimierung der Prozesse durch verbesserte Planung und Steuerung der über 12'000 jährlich eingereichten Zulassungs- und Änderungsgesuche. Eine umfassende Modernisierung der Systeme stellt in jedem Fall eine grosse Herausforderung an die beteiligten Mitarbeitenden dar. Während der Einarbeitungsphase muss das neue System in der Praxis durchgespielt, und es müssen Erfahrungen damit gesammelt werden. In dieser Startphase können der erhöhte Zusatzaufwand für Einarbeitung und Schulung, sowie notwendige Justierungen am System dazu führen, dass Bearbeitungszeiten für einzelne Gesuchsphasen länger als dafür vorgesehen ausfallen.

Art. 13 HMG

Durch Berücksichtigung der Ergebnisse ausländischer Zulassungsverfahren gemäss den spezifischen gesetzlichen Vorgaben soll sichergestellt werden, dass im Ausland bereits zugelassene Arzneimittel den Patientinnen und Patienten in der Schweiz möglichst rasch zur Verfügung stehen und gleichzeitig die Ressourcen des Instituts gezielt und risikobasiert eingesetzt werden. Um dieses Verfahren vermehrt nutzen zu können, wurde der interne Prozess weiter rationalisiert. Die formellen Anforderungen wurden risikobasiert angepasst - durch Überarbeitung der entsprechenden Verwaltungsverordnung unter Einbezug der Industrieverbände. Damit soll dieses Verfahren vermehrt in Anspruch genommen werden.

Arzneimittelinformations- Publikationssystem

AIPS

Dieses neue System zur Publikation der Fach- und Patienteninformationen aller zugelassenen Humanarzneimittel ist seit Beginn des Jahres online. Damit wird sichergestellt, dass die Fachpersonen und die Öffentlichkeit alle zur korrekten und sicheren Anwendung von

Arzneimitteln notwendigen Informationen zentral, zeitnah und in aktuell geltender Version nachschlagen können. Dies dient der Stärkung zur Sicherheit der Anwendung der Arzneimittel. Während viele Zulassungsinhaberinnen dieser Pflicht in der dafür vorgesehenen Frist nachgekommen sind, gibt es hier noch Lücken zu füllen. Die säumigen Firmen wurden nach Ablauf dieser Frist gemahnt und auf die Konsequenzen aufmerksam gemacht.

Revision der Anleitung Biosimilars

Die Entwicklung neuer Kategorien (z.B. monoklonale Antikörper) von biologisch ähnlichen Arzneimitteln (Biosimilars) macht eine umfassende Revision der geltenden Verwaltungsverordnung notwendig. Ausgehend von den neuen Anforderungen der EMA und durch Anhörung von Experten der involvierten Industrieverbände wird sichergestellt, dass die neuen Vorgaben dem aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik entsprechend die Anforderungen an die Zulassung von Biosimilars festlegen.

Per 1. Januar 2013 revidierte Arzneimittel-Zulassungsverordnung (AMZV)

Fragen zur praktischen Umsetzung der neuen Anforderungen zu Angaben und Texten auf Behälter und Packungsmaterial wurden im Rahmen von Workshops mit Experten aus Industrie, der Spitalapotheker und der Stiftung für Patientensicherheit geklärt und die Antworten in Form von FAQ's auf der Homepage Swissmedic veröffentlicht.

L'actualité du secteur Mise sur le marché

Implémentation d'un système informatique entièrement nouveau

Fin juin, un élément-clé de la feuille de route IT de Swissmedic sera implémenté dans le cadre de la réalisation opérationnelle du projet informatique PRIME. Ainsi, l'ensemble des données administratives se rapportant à tous les médicaments autorisés ou faisant actuellement l'objet d'une procédure d'autorisation seront migrées vers une plate-forme technique moderne, avec introduction d'un nouveau mode de gestion des dossiers. Ce système sophistiqué contribuera à une optimisation des processus grâce à une meilleure planification et administration des quelque 12 000 demandes d'autorisation et de modification qui nous sont soumises chaque année. Une modernisation complète des systèmes est toujours un moment délicat pour les collaborateurs concernés, qui doivent se familiariser avec le nouveau système en l'utilisant en conditions réelles. Pendant cette phase de démarrage, le temps nécessaire à l'adaptation et à la formation ainsi qu'aux ajustements devant être apportés au système peut entraîner des temps de traitement plus longs que prévus pour certaines étapes du traitement des demandes.

Art. 13 LPT^h

La prise en compte des résultats de procédures d'autorisation étrangères à l'aune des prescriptions légales idoines a pour but de permettre aux patients résidant en Suisse de disposer dans les plus brefs délais de médicaments autorisés à l'étranger et à l'institut d'utiliser ses ressources de manière ciblée et en fonction des risques. Pour que cette procédure puisse être utilisée davantage, le processus interne a été encore rationalisé et l'ordonnance administrative correspondante a été révisée avec le concours des associations du secteur de l'industrie, de manière à ce que les exigences formelles soient en adéquation avec les risques inhérents au médicament faisant l'objet de la demande.

Système de publication des informations sur les médicaments AIPS

Ce nouveau système de publication en ligne des informations professionnelles et destinées aux patients de tous les médicaments à usage humain autorisés est opérationnel depuis le début de l'année. Il garantit à tous les professionnels et au grand public de pouvoir

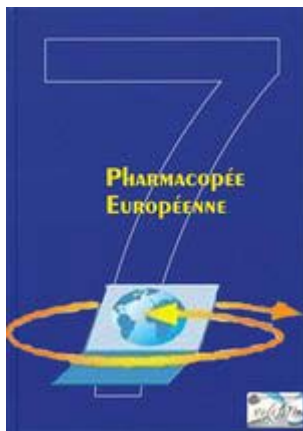
consulter de manière centralisée et permanente les dernières versions en vigueur des textes d'information sur les médicaments et donc de disposer de tous les renseignements nécessaires à leur utilisation sûre et à bon escient. Cette nouvelle plate-forme de publication contribue donc à un renforcement de la sécurité d'emploi des médicaments. Bien que de nombreux titulaires d'autorisation aient rempli leur obligation de publier les informations sur leurs médicaments dans le délai imparti, certaines lacunes doivent encore être comblées. C'est pourquoi, à l'arrivée à terme de ce délai, les entreprises concernées ont été rappelées à leur devoir et informées des conséquences qui en découlent.

Révision des Instructions relatives à l'autorisation de médicaments biosimilaires

En raison du développement de nouvelles catégories (p. ex. anticorps monoclonaux) de médicaments similaires à des médicaments biologiques autorisés (biosimilaires), une révision complète de l'ordonnance administrative en vigueur s'imposait. Les nouvelles prescriptions, qui définissent les conditions liées à l'autorisation de biosimilaires et qui s'appuient sur les nouvelles exigences de l'EMA et sur les avis rendus par des experts des associations industrielles associées à ce travail, sont désormais conformes à l'état actuel des connaissances scientifiques et techniques.

Ordonnance sur les exigences liées à l'autorisation de médicaments (OEMéd) révisée, en vigueur depuis le 1er janvier 2013

Les questions relatives à l'application pratique des nouvelles exigences relatives aux textes et données devant figurer sur les récipients et les matériels d'emballage ont été clarifiées lors d'un atelier de travail ayant réuni des experts de l'industrie, des pharmacies hospitalières et de la Fondation pour la Sécurité des Patients. Par ailleurs, les réponses apportées à cette occasion ont été publiées sous forme de liste de questions/réponses sur le site web de Swissmedic.



Nachtrag 7.8 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 7.8 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Juli 2013 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Juli 2013 ist der Nachtrag 7.8 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 7.8 enthält folgende **neue** Texte:

Allgemeiner Teil

2.6.33 Abwesenheit von restlichem Pertussis-Toxin und Irreversibilität des Pertussis-Toxoids

Monographiegruppen

Einzelmonographien zu Radioaktiven Arzneimitteln und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel

Gallium [⁶⁸Ga]chlorid-Lösung zur Radiomarkierung

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Schwarze-Johannisbeere-Blätter

Monographien A-Z

Atovaquon

Hydroxypropylstärke, vorverkleisterte

Oxcarbazepin

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

Allgemeiner Teil

2.2.20 Potentiometrie

4 Reagenzien

Monographiegruppen

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Menschen

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Haemophilus-Typ-B(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Hepatitis-B(rDNA)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Haemophilus-Typ-B(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Hepatitis-B(rDNA)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Adsorbat-Impfstoff (reduzierter Antigengehalt)

Diphtherie-Tetanus-Pertussis(azellulär, aus Komponenten)-Poliomyelitis(inaktiviert)-Haemophilus-Typ-B(konjugiert)-Adsorbat-Impfstoff

Pertussis-Adsorbat-Impfstoff (azellulär, aus Komponenten)

Pertussis-Adsorbat-Impfstoff (azellulär, co-gereinigt)

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Bärentraubenblätter
 Buchweizenkraut
 Digitalis-purpurea-Blätter
 Johanniskraut
 Vogelknöterichkraut
 Wacholderbeeren
 Wacholderöl

Monographien A-Z

Alteplase zur Injektion
 Anti-T-Lymphozyten-Immunglobulin vom Tier zur Anwendung am Menschen
 Betahistindimesilat
 Blutgerinnungsfaktor VIII vom Menschen
 Blutgerinnungsfaktor XI vom Menschen
 Bromocriptinmesilat
 Celluloseacetatbutyrat
 Chlorhexidindigluconat-Lösung
 Codergocrinmesilat
 Deferoxaminmesilat
 Dihydroergocristinmesilat
 Dihydroergotaminmesilat
 Dimeticon
 Docusat-Natrium
 Doxazosinmesilat
 Glucagon human
 Hämodiafiltrations- und Hämodiafiltrationslösungen
 Hydroxypropylbetadex
 Isoleucin
 Isoprenalinhydrochlorid
 Leucin
 Lysinhydrochlorid
 Magaldrat
 Molsidomin
 Nimesulid
 Pefloxacinmesilat-Dihydrat
 Pergolidmesilat
 Phentolaminmesilat
 Plasma vom Menschen (gepoolt, virusinaktiviert)
 Poly(vinylacetat)
 Poly(vinylalkohol)
 Rocuroniumbromid
 Saquinavirmesilat
 Tamoxifencitrat
 Vecuroniumbromid
 Von-Willebrand-Faktor vom Menschen

Monographiegruppen

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Tiere
 Influenza-Impfstoff (inaktiviert) für Pferde

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Pfeffer
 Pfeffer, langer
 Sinomenium-acutum-Spross

Monographien A-Z

Bleomycinsulfat
 Carprofen für Tiere
 Chlortetracyclinhydrochlorid

Zu beachten:

Durch den Nachtrag 7.8 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Die 8. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe wird am 1. Januar 2014 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 7. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur.7) mit den Nachträgen 7.1 - 7.8 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv.11).

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

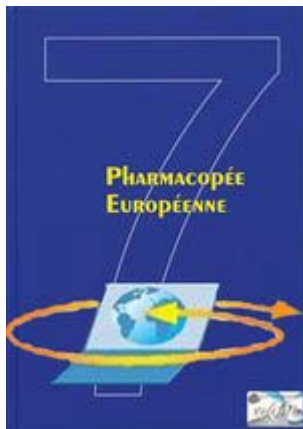
Die Ph. Helv. 11 wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann ebenfalls beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Swissmedic-Website unter www.swissmedic.ch/pharmacopoeia sowie unter www.edqm.eu

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert:**

Allgemeiner Teil

5.8 Harmonisierung der Arzneibücher



Entrée en vigueur du Supplément 7.8 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 7.8 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} juillet 2013.

Le Supplément 7.8 de la Pharmacopée Européenne est entré en vigueur le 1^{er} juillet 2013. Dans le Supplément 7.8 figurent les **nouveaux** textes suivants:

Chapitres généraux

2.6.33. Toxine coquelucheuse résiduelle et irréversibilité de l'anatoxine coquelucheuse

Monographies

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Gallium (⁶⁸Ga) (chlorure de) pour radiomarquage, solution de

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Cassis (feuille de)

Monographies

Amidon hydroxypropylé prégélatinisé

Atovaquone

Oxcarbazépine

Les textes ci-après ont été **révisés**:

Chapitres généraux

2.2.20. Titration potentiométrique

4. Réactifs

Monographies

Vaccins pour usage humain

Vaccin coquelucheux (adsorbé, copurifié, acellulaire)

Vaccin coquelucheux (adsorbé, multicomposé, acellulaire)

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé), de l'hépatite B (ADNr), poliomyélitique (inactivé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et de l'hépatite B (ADNr), adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et poliomyélitique (inactivé), adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé) et poliomyélitique (inactivé), adsorbé, à teneur réduite en antigène(s)

Vaccin diphtérique, tétanique, coquelucheux (acellulaire, multicomposé), poliomyélitique (inactivé) et conjugué de l'haemophilus type b, adsorbé

Vaccin diphtérique, tétanique et coquelucheux (acellulaire, multicomposé), adsorbé

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Busserole (feuille de)
Digitale pourprée (feuille de)
Genièvre
Genièvre (huile essentielle de)
Millepertuis
Renouée des oiseaux
Sarrasin

Monographies

Altéplase pour solution injectable
Bétahistine (mésilate de)
Bromocriptine (mésilate de)
Cellulose (acétate butyrate de)
Chlorhexidine (digluconate de), solution de
Codergocrine (mésilate de)
Déféroxamine (mésilate de)
Dihydroergocristine (mésilate de)
Dihydroergotamine (mésilate de)
Diméticone
Docusate sodique
Doxazosine (mésilate de)
Facteur VIII de coagulation humain
Facteur XI de coagulation humain
Facteur Willebrand humain
Glucagon humain
Hydroxypropylbétadex
Immunoglobuline animale anti-lymphocytes
T pour usage humain
Isoleucine
Isoprénaline (chlorhydrate d')
Leucine
Lysine (chlorhydrate de)
Magaldrate
Molsidomine
Nimésulide
Péfloxacine (mésilate de) dihydraté
Pergolide (mésilate de)
Phentolamine (mésilate de)
Plasma humain (mélange de) traité pour viro-inactivation
Poly(acétate de vinyle)
Poly(alcool vinylique)
Rocuronium (bromure de)
Saquinavir (mésilate de)
Solutions pour hémofiltration et pour hémodiafiltration
Tamoxifène (citrate de)
Vécuronium (bromure de)

Les textes suivants ont été **corrigés**:

Chapitres généraux

5.8. Harmonisation des pharmacopées

Monographies**Vaccins pour usage vétérinaire**

Vaccin inactivé de la grippe équine

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Poivre
Poivre long
Sinomenium (tige de)

Monographies

Bléomycine (sulfate de)
Carprofène pour usage vétérinaire
Chlortétracycline (chlorhydrate de)

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 7.8 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

La 8^{ème} Edition de la Pharmacopée Européenne entrera en vigueur le 1^{er} janvier 2014.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 7^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 7) et ses Suppléments 7.1 – 7.8 ainsi que la 11^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 11).

La Ph. Eur. 7 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

(www.publicationsfederales.ch).

La Ph. Helv. 11 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être aussi obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur www.swissmedic.ch/pharmacopée et www.edqm.eu

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Erivedge[®], Kapseln (Vismodegibum)

| | |
|----------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Name Arzneimittel: | Erivedge [®] , Kapseln |
| Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: | Vismodegibum |
| Dosisstärke und galenische Form: | 150mg, Kapseln |
| Anwendungsgebiet / Indikation: | Erivedge [®] ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem Basalzellkarzinom, für die eine chirurgische Behandlung oder Strahlentherapie nicht in Betracht kommt. |
| ATC Code: | L01XX43 |
| IT-Nummer / Bezeichnung: | 7.16.4./Andere |
| Zulassungsnummer: | 62497 |
| Zulassungsdatum: | 30.5.2013 |

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Erivedge[®],
gélules (Vismodegibum)**

| | |
|--------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Préparation: | Erivedge [®] , gélules |
| Principe(s) actif(s): | Vismodegibum |
| Dosage et forme galénique: | 150mg, gélules |
| Possibilités d'emploi / Indication: | Erivedge [®] ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit fortgeschrittenem Basalzellkarzinom, für die eine chirurgische Behandlung oder Strahlentherapie nicht in Betracht kommt. 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 à www.swissmedicinfo.ch . |
| Code ATC: | L01XX43 |
| No IT / désignation: | 7.16.4./Autres |
| No d'autorisation : | 62497 |
| Date d'autorisation: | 30.5.2013 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle. |

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Constella[®], Kapseln (Linaclotidum)

| | |
|----------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Name Arzneimittel: | Constella [®] , Kapseln |
| Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: | Linaclotidum |
| Dosisstärke und galenische Form: | 290µg, Kapseln |
| Anwendungsgebiet / Indikation: | Symptomatische Behandlung des mittelschweren bis schweren Reizdarm-Syndroms mit Obstipation (IBS-C) bei Erwachsenen. |
| ATC Code: | A06AX04 |
| IT-Nummer / Bezeichnung: | 04.08.1./Orale Laxantien |
| Zulassungsnummer: | 62684 |
| Zulassungsdatum: | 20.6.2013 |

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Constella[®], Capsules (Linaclotidum)

| | |
|--------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Préparation: | Constella [®] , Capsules |
| Principe(s) actif(s): | Linaclotidum |
| Dosage et forme galénique: | 290µg, capsules |
| Possibilités d'emploi / Indication: | Symptomatische Behandlung des mittelschweren bis schweren Reizdarm-Syndroms mit Obstipation (IBS-C) bei Erwachsenen. 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 à www.swissmedicinfo.ch . |
| Code ATC: | A06AX04 |
| No IT / désignation: | 04.08.1./Laxatif oraux |
| No d'autorisation : | 62684 |
| Date d'autorisation: | 20.6.2013 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle. |

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Picato[®], Gel (Ingenolmebutat)

| | |
|----------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Name Arzneimittel: | Picato [®] , Gel |
| Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: | Ingenolmebutat |
| Dosisstärke und galenische Form: | 150mcg/g und 500mcg/g, Gel |
| Anwendungsgebiet / Indikation: | Picato [®] ist indiziert für einen Zyklus der topischen Behandlung von nicht-hyperkeratotischen, nicht-hypertrophen aktinischen Keratosen bei Erwachsenen. |
| ATC Code: | D06BX02 |
| IT-Nummer / Bezeichnung: | 10.99.0./Dermatologica/Varia |
| Zulassungsnummer: | 62763 |
| Zulassungsdatum: | 12.6.2013 |

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Picato[®], gel
(Mébutate d'ingénol)**

| | |
|--------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Préparation: | Picato [®] , gel |
| Principe(s) actif(s): | Mébutate d'ingénol |
| Dosage et forme galénique: | 150mg/g et 500mcg/g, gel |
| Possibilités d'emploi / Indication: | Picato [®] ist indiziert für einen Zyklus der topischen Behandlung von nicht-hyperkeratotischen, nicht-hypertrophen aktinischen Keratosen bei Erwachsenen. 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 à www.swissmedicinfo.ch . |
| Code ATC: | D06BX02 |
| No IT / désignation: | 10.99.0./Dermatologie/Varia |
| No d'autorisation : | 62763 |
| Date d'autorisation: | 12.6.2013 |

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Pexion ad us. vet.[®], Tabletten (Imepitoinum)

| | |
|----------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Name Arzneimittel: | Pexion ad us.vet. [®] , Tabletten |
| Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: | Imepitoinum |
| Dosisstärke und galenische Form: | 100mg und 400mg, Tabletten |
| Anwendungsgebiet / Indikation: | Pexion ist zur Reduktion der Häufigkeit generalisierter Anfälle bei idiopathischer Epilepsie bei Hunden indiziert. |
| ATC Code: | QN03AX90 |
| IT-Nummer / Bezeichnung: | ---- |
| Zulassungsnummer: | 62668 |
| Zulassungsdatum: | 21.6.2013 |
| | Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.tierarzneimittel.ch |

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Pexion ad us. vet.[®], comprimés (Imepitoinum)

| | |
|--------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Préparation: | Pexion ad us.vet. [®] , comprimés |
| Principe(s) actif(s): | Imepitoinum |
| Dosage et forme galénique: | 100mg et 400mg, comprimés |
| Possibilités d'emploi / Indication: | Pexion est indiqué pour la réduction de la fréquence des crises généralisées d'épilepsie idiopathique chez le chien. |
| Code ATC: | QN03AX90 |
| No IT / désignation: | --- |
| No d'autorisation : | 62668 |
| Date d'autorisation: | 21.6.2013 |

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament.
www.tierarzneimittel.ch

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zuprevo ad us. vet.[®], Injektionslösung (Tildipirosinum)

| | |
|----------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Name Arzneimittel: | Zuprevo ad us.vet. [®] , Injektionslösung |
| Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: | Tildipirosinum |
| Dosisstärke und galenische Form: | 180mg Tildipirosinum/ml, Injektionslösung |
| Anwendungsgebiet / Indikation: | Zur Therapie und Metaphylaxe von Atemwegserkrankungen beim Rind (BRD) in Verbindung mit Tildipirosin-empfindlichem Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida und Histophilus somni. Vor einer metaphylaktischen Anwendung sollte die Erkrankung innerhalb der Herde nachgewiesen sein. |
| ATC Code: | QJ01FA96 |
| IT-Nummer / Bezeichnung: | ---- |
| Zulassungsnummer: | 62646 |
| Zulassungsdatum: | 21.6.2013 |

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.
www.tierarzneimittel.ch

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zuprevo ad us. vet. [®], solution injectable (Tildipirosinum)

| | |
|--------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Préparation: | Zuprevo ad us.vet. [®] , solution injectable |
| Principe(s) actif(s): | Tildipirosinum |
| Dosage et forme galénique: | 180mg Tildipirosinum/ml, solution injectable |
| Possibilités d'emploi / Indication: | Traitement et prévention des maladies respiratoires bovines (MRB) associées à <i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Pasteurella multocida</i> et <i>Histophilus somni</i> sensibles à la tildipirosine. La présence de la pathologie dans le troupeau doit être établie avant de mettre en place le traitement préventif. |
| Code ATC: | QJ01FA96 |
| No IT / désignation: | --- |
| No d'autorisation : | 62646 |
| Date d'autorisation: | 21.6.2013 |

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament.
www.tierarzneimittel.ch

EU-Richtlinie zur Verhinderung des Eindringens von gefälschten Arzneimitteln in die legale Lieferkette: Einfluss auf den Wirkstoffhandel in der Schweiz

Die Europäische Kommission publizierte am 8. Juni 2011 eine neue Richtlinie zur Bekämpfung von Arzneimittelfälschungen, welche in der EU per 2. Januar 2013 in Kraft trat. Es handelt sich um die *EU-Richtlinie 2011/62/EU*¹.

Ein wichtiges Element dieser Richtlinie ist die verschärfte Kontrolle des Imports von Wirkstoffen in die EU. Für den Bereich des Imports von Wirkstoffen in die Schweiz sowie den Export von Wirkstoffen insbesondere in die EU rechtfertigen sich auf der aktuellen Rechtslage keine Anpassungen des schweizerischen Rechtsrahmens an die europäischen Neuerungen.

Die Richtlinie hat dennoch Auswirkungen auf den Handel mit Wirkstoffen in der Schweiz. Im Folgenden sind die wichtigsten Punkte im Zusammenhang mit dem Wirkstoffhandel aufgeführt:

- Schweizer Arzneimittelhersteller können Wirkstoffe wie bisher einführen und verarbeiten. Die Fertigprodukte können aufgrund der gegenseitigen Anerkennung von GMP²-Inspektionen in die EU exportiert werden.
- Schweizer Wirkstoffhersteller können Wirkstoffe wie bisher in die EU ausführen, da die Wirkstoffherstellung in der Schweiz, als gleichwertig mit derjenigen in der EU, beurteilt worden ist (Artikel 111b der Richtlinie 2011/62/EU). Die Schweiz ist in die Liste der als gleichwertig eingestufteten Drittländer aufgenommen worden und somit von den neuen Anforderungen der EU-Kommission zum Import von Wirkstoffen für Arzneimittel in die EU entbunden.³

- Wirkstoffhändler können Wirkstoffe wie bisher einführen und in der Schweiz vertreiben. Falls die Wirkstoffe wieder in die EU ausgeführt werden, so muss der europäische Arzneimittelhersteller oder Importeur überprüfen, ob die in Art. 46b der Richtlinie 2011/62/EU geforderte schriftliche Bestätigung der zuständigen Behörde des Herstellerlandes für die importierte Ware vorliegt. Diese Bestätigung gewährleistet die Einhaltung von GMP in der Wirkstoffherstellung und die Überwachung des Herstellers. Der schweizerische Exporteur muss damit rechnen, dass der europäische Importeur entweder die oben genannte Bestätigung oder die Offenlegung des Herstellers/Lieferanten einfordert.

- Artikel 52a der Richtlinie 2011/62/EU fordert die Registrierung von Wirkstoffimporteuren in der EU. Lieferanten müssen gemäss Artikel 17 der in der Schweiz gültigen GDP⁴ Richtlinie 94/C 63/03 die Bezugsberechtigung ihrer Kunden prüfen. Somit müssen Firmen in der Schweiz, welche Wirkstoffe in die EU ausführen, überprüfen, ob ihre Kunden über die Registrierung als Wirkstoffimporteure verfügen.

Weiterführende Auskünfte können auch dem Q&A Dokument⁵ der EU Kommission entnommen werden, welches regelmässig aktualisiert wird.

¹Richtlinie 2011/62/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 8. Juni 2011 zur Änderung der Richtlinie 2001/83/EG zur Schaffung eines Gemeinschaftskodexes für Humanarzneimittel hinsichtlich der Verhinderung des Eindringens von gefälschten Arzneimitteln in die legale Lieferkette; http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-1/dir_2011_62/dir_2011_62_en.pdf

²Good Manufacturing Practice (GMP)

³http://ec.europa.eu/health/human-use/quality/index_en.htm#ias

⁴Good Distribution Practice (GDP)

⁵http://ec.europa.eu/health/humanuse/quality/index_en.htm#ias

Directive européenne concernant la prévention de l'introduction dans la chaîne d'approvisionnement légale de médicaments falsifiés: impact sur le commerce de principes actifs en Suisse

Le 8 juin 2011, la Commission européenne a publié une nouvelle directive afin de lutter contre les contrefaçons de médicaments, directive qui est entrée en vigueur dans l'UE le 2 janvier 2013. Il s'agit de la *directive 2011/62/UE*¹. Le renforcement des contrôles lors des importations de principes actifs dans l'UE est un des éléments importants de cette directive. Au niveau des importations de principes actifs en Suisse ainsi que des exportations de principes actifs vers l'UE essentiellement, aucune harmonisation avec les nouvelles dispositions européennes ne se justifie au regard du cadre juridique actuel en Suisse.

Toutefois, cette directive a certaines conséquences sur le commerce de principes actifs dans notre pays. Les principaux points correspondants sont repris ci-dessous:

- Les fabricants suisses de médicaments peuvent continuer à importer et à transformer des principes actifs comme dans le passé. En vertu des dispositions relatives à la reconnaissance mutuelle des inspections BPF², ils peuvent également continuer à exporter leurs produits finis vers l'UE.
- Les fabricants suisses de principes actifs peuvent continuer à exporter des principes actifs dans l'UE comme dans le passé, puisque la fabrication de principes actifs en Suisse est considérée comme équivalente à celle effectuée dans l'UE (article 111b de la Directive 2011/62/UE). La Suisse a donc été inscrite dans la liste des pays tiers pour lesquels cette équivalence a été reconnue, si bien qu'elle n'est pas soumise aux nouvelles exigences posées par la Commission européenne en matière d'importation dans l'UE de principes actifs pharmaceutiques.³
- Les négociants de principes actifs peuvent continuer à importer et à commercialiser ces derniers en Suisse comme dans le passé. Si les principes actifs sont réexportés vers l'UE, le fabricant européen de médicaments ou l'importateur européen doit vérifier s'il dispose bien, conformément à l'art. 46 ter de la directive 2011/62/UE, d'une attestation écrite délivrée par l'autorité compétente dans le pays de fabrication pour les marchandises importées. Cette attestation confirme le respect des règles des BPF au niveau de la fabrication des principes actifs ainsi que la surveillance du fabricant. L'exportateur suisse doit s'attendre quant à lui à ce que l'importateur européen demande qu'on lui transmette l'attestation susmentionnée ou qu'on lui communique le nom du fabricant/fournisseur.
- L'article 52a de la directive 2011/62/UE requiert l'enregistrement des importateurs de principes actifs dans l'UE. En application du point 17 des lignes directrices BPD⁴ 94/C 63/03 qui sont valables aussi en Suisse, les fournisseurs doivent vérifier si leurs clients sont habilités à se procurer des stupéfiants. En Suisse, les entreprises qui exportent des principes actifs vers l'UE doivent s'assurer que leurs clients sont effectivement enregistrés en tant qu'importateurs de principes actifs.

De plus amples renseignements figurent également dans le document Q&A⁵ de la Commission européenne, qui est régulièrement mis à jour.

¹Directive 2011/62/UE du Parlement européen et du Conseil, du 8 juin 2011, modifiant la directive 2001/83/CE instituant un code communautaire relatif aux médicaments à usage humain, en ce qui concerne la prévention de l'introduction dans la chaîne d'approvisionnement légale de médicaments falsifiés; http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol-1/dir_2011_62/dir_2011_62_fr.pdf

²Bonne pratique de fabrication (BPF)

³http://ec.europa.eu/health/human-use/quality/index_en.htm

⁴Bonnes pratiques de distribution (BDP)

⁵http://ec.europa.eu/health/human-use/quality/index_en.htm

Direttiva europea per impedire l'ingresso di medicinali falsificati nella catena di fornitura legale: conseguenze per il commercio di principi attivi in Svizzera

L'8 maggio 2011 la Commissione europea ha pubblicato una nuova direttiva per lottare contro le contraffazioni di medicinali, entrata in vigore il 2 gennaio 2013 nell'UE. Si tratta della direttiva 2011/62/UE¹. Un elemento importante di questa direttiva è l'inasprimento del controllo delle importazioni di principi attivi nell'UE. Per il settore dell'importazione di principi attivi in Svizzera e la loro esportazione soprattutto nell'UE non è necessario adeguare le normative svizzere al nuovo quadro normativo europeo.

La direttiva ha tuttavia conseguenze per il commercio di principi attivi in Svizzera. Qui di seguito sono elencati i punti principali:

- i fabbricanti svizzeri di medicinali possono continuare a importare e trasformare principi attivi. I prodotti finiti possono essere esportati nell'UE in virtù del riconoscimento reciproco delle ispezioni della buona prassi di fabbricazione;
- i fabbricanti svizzeri di principi attivi possono continuare a esportare nell'UE principi attivi, poiché la relativa fabbricazione in Svizzera è giudicata equivalente a quella dell'UE (articolo 111 ter della direttiva 2011/62/UE). La Svizzera è stata iscritta nell'elenco dei Paesi terzi considerati equivalenti ed è pertanto esonerata dalle nuove esigenze della Commissione europea relative all'importazione di principi attivi per medicinali nell'EU.²
- i commercianti di principi attivi possono continuare a importare principi attivi e smerciarli in Svizzera. Se i principi attivi sono riesportati nell'UE, il fabbricante europeo di medicinali o l'importatore devono verificare se per la merce importata è disponibile la conferma scritta, richiesta dall'articolo 46 ter della direttiva, da parte dell'autorità competente del Paese del fabbricante. Questa conferma garantisce il rispetto della buona prassi di fabbricazione per la fabbricazione di principi attivi e la sorveglianza del fabbricante. L'esportatore svizzero deve pertanto tenere conto del fatto che l'importatore europeo esige la conferma di cui sopra oppure la comunicazione del fabbricante/fornitore;
- l'articolo 52 bis della direttiva richiede la registrazione degli importatori di principi attivi nell'UE. Conformemente al numero 17 delle linee guida in materia di buona pratica di distribuzione dei medicinali 94/C 63/03 i fornitori devono verificare l'autorizzazione dei loro clienti a fornire medicinali al pubblico. Le ditte in Svizzera che esportano principi attivi nell'UE devono quindi verificare se i loro clienti dispongono della registrazione come importatori di principi attivi.

Ulteriori informazioni possono essere desunte anche dal documento Q&A³ della Commissione europea, periodicamente aggiornato.

¹direttiva 2011/62/UE del Parlamento europeo e del Consiglio, dell'8 maggio 2011, che modifica la direttiva 2001/83/CE, recante un codice comunitario relativo ai medicinali per uso umano, al fine di impedire l'ingresso di medicinali falsificati nella catena di fornitura legale;

http://ec.europa.eu/health/files/eudralex/vol1/dir_2011_62/dir_2011_62_it.pdf

²http://ec.europa.eu/health/human-use/quality/index_en.htm#ias

³http://ec.europa.eu/health/human-use/quality/index_en.htm#ias

Chargenrückrufe

Präparat: AmBisome, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (i.v.)
Zulassungsnummer: 53'342
Wirkstoffe: amphotericinum B
Zulassungsinhaberin: Gilead Sciences Switzerland Sàrl
Rückzug der Chargen: 042304AD, 042262AD1, 042262AD

Die Firma Gilead Sciences Switzerland Sàrl hat die obenerwähnten Chargen von AmBisome, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (i.v.) vorsorglich bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgezogen. Aufgrund eines Herstellungsproblems besteht ein potentiellles Risiko einer mikrobiellen Kontamination mit *Sphingomonas yanoikuyae*.

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

Retraits de lots

| | |
|-------------------------------------|-------------------------------------------------------------|
| Préparation: | AmBisome, poudre pour solution pour perfusion (i.v.) |
| N° d'autorisation: | 53'342 |
| Principes actifs: | amphotericinum B |
| Titulaire de l'autorisation: | Gilead Sciences Switzerland Sàrl |
| Retrait des lots: | 042304AD, 042262AD1, 042262AD |

Par mesure de précaution, la société Gilead Sciences Switzerland Sàrl a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation AmBisome, poudre pour solution pour perfusion (i.v.) jusqu'au niveau du commerce de détail. Un problème survenu lors de la production pourrait avoir un risque potentiel d'une contamination microbienne par le germe *Sphingomonas yanoikuyae*.

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

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations (bis/jusqu'au 21.6.13)*

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 Argentit D6, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 59693 | Abgabekategorie: B | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | argentitum D6 1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | | |
| Bemerkung | | Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. | |
| Gültig bis | | 13.06.2018 | |

01 Arnica, Planta tota D3 / Cepa D3 / Symphytum D3 aa, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 59918 | Abgabekategorie: B | Index: 20.02.0. | 21.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | arnica montana e planta tota D3, allium cepa D3, symphytum officinale radix, ethanol. Decoctum D3 ana partes 333 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % V/V. | |
| Anwendung | | | |
| Bemerkung | | Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. | |
| Gültig bis | | 20.06.2018 | |

01 Azzalure, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Zul.-Nr.: 62780 | Abgabekategorie: A | Index: 01.13.0. | 05.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutinin-komplex 125 U.I., albuminum seri humani, lactosum monohydricum, pro vitro. | |
| Anwendung | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 2 Durchstechflasche(n) A |
| | | 002 | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 04.06.2018 | |

* Ausgabe Informationen bis und mit 21. Juni 2013. Alle Neuzulassungen von Arzneimitteln oder Änderungen, welche später im Juni 2013 erfolgten, sind in der nächsten Ausgabe – Doppelausgabe Juli/August 2013 – publiziert.

* En raison du changement de système informatique de gestion de la banque de données spécialisées de Swissmedic sur les médicaments, l'édition de juin ne contiendra que des informations reçues jusqu'au 21 juin 2013 inclus. Toutes les nouvelles autorisations de médicaments ou modifications intervenues en juin après cette date sont publiées dans la prochaine édition (édition double de juillet/août 2013).

01 Camphora comp., Oleum

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 59965 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

| | | | |
|-----------------|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | calendulae flos H 10% 50 mg, matricariae flos H 10% 100 mg, hydrargyri sulfidum rubrum oleosum D5 100 mg, dextrocamphora 0.045 mg, eucalypti aetheroleum 1.45 mg, menthae piperitae aetheroleum 1.45 mg, thymi aetheroleum 0.045 mg, excipients ad solutionem. | |
|-----------------|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

13.06.2018

01 Celecoxib-Mepha 100 mg, Kapseln**02 Celecoxib-Mepha 200 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 63126 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

| | | | |
|-----------------|----|------------------------------------------------------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | celecoxibum 100 mg, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| | 02 | celecoxibum 200 mg, excipients pro capsula. | |

Anwendung

selektiver COX-2-Hemmer

Packung/en

| | | | |
|----|-----|---------------|---|
| 01 | 001 | 30 Kapsel(n) | B |
| 02 | 003 | 30 Kapsel(n) | B |
| | 005 | 100 Kapsel(n) | B |

Bemerkung

Gültig bis

20.06.2018

01 Cichorium/Pancreas comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 60280 | Abgabekategorie: B | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

| | | | |
|-----------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| Zusammensetzung | 01 | cichorium intybus recens ferm D3 0.1 g, pancreas suis Gl D7 0.1 g, stibium metallicum D5 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml. | |
|-----------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

13.06.2018

01 Constella, Kapseln

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zul.-Nr.: 62684 | Abgabekategorie: B | Index: 04.08.1. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | linaclotidum 0.29 mg, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Symptomatische Behandlung von moderatem bis schwerem Reizkollon-Syndrom mit Obstipation bei Erwachsenen | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 Kapsel(n) B |
| | | 002 | 28 Kapsel(n) B |
| | | 003 | 60 Kapsel(n) B |
| | | 004 | 90 Kapsel(n) B |
| Bemerkung | | linaclotidum, NAS (neuer Wirkstoff) | |
| Gültig bis | | 19.06.2018 | |

01 Desloradix-Mepha 5 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: 63006 | Abgabekategorie: B | Index: 07.13.1. | 19.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | desloratadinum 5 mg, E 132, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Antihistaminikum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 Tablette(n) B |
| | | 002 | 30 Tablette(n) B |
| | | 003 | 50 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21) | |
| Gültig bis | | 18.06.2018 | |

01 Disci/Viscum comp. cum Stanno, Unguentum

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 60451 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 21.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | disci intervertebrales (cervicales, lumbales, thoracici) D3 0.01 g (Rind: Wirbelsäule), equisetum arvense ferm D1 0.01 g, formica rufa et formica polycytena GI D3 0.01 g, phyllostachys e nodo ferm D1 0.01 g, stannum metallicum D4 0.01 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D1 0.01 g, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | | |
| Bemerkung | | Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. | |
| Gültig bis | | 20.06.2018 | |

01 Dorzolamid plus Spirig HC, Augentropfen

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 62979 | Abgabekategorie: B | Index: 11.09.0. | 14.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, timololum 5 mg, timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Glaukom | |
| Packung/en | 01 | 001 | 5 ml B |
| | | 002 | 3x5 ml B |
| Bemerkung | | Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21) | |
| Gültig bis | | 13.06.2018 | |

01 Euphrasia comp., Augensalbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 59893 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

| | | |
|-----------------|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | echinaceae angustifoliae planta tota Rh TM 30 mg, euphrasia officinalis Rh TM 50 mg, calendula officinalis e floribus cum calycibus siccatis paraffinum liquidum 50 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g. |
|-----------------|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

20.06.2018

01 Ferrum hydroxydatum 5%, Pulvis

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 59562 | Abgabekategorie: C | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

| | | |
|-----------------|----|-----------------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | ferrum hydroxydatum 50 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g. |
|-----------------|----|-----------------------------------------------------------|

Anwendung

Bemerkung

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

Zulassung gilt auch für alle geringeren Konzentrationen.

Gültig bis

13.06.2018

01 Fluorit D6, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 59624 | Abgabekategorie: B | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

| | | |
|-----------------|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | fluorit D6 1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml. |
|-----------------|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Anwendung

Bemerkung

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

Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.

Gültig bis

13.06.2018

01 Formica D3, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 59896 | Abgabekategorie: B | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

| | | |
|-----------------|----|---------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | formica rufa D3 1 ml pro vitro. |
|-----------------|----|---------------------------------|

Anwendung

Bemerkung

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

Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.

Gültig bis

13.06.2018

01 Formica D4, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **59612** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 14.06.2013

Zusammensetzung 01 formica rufa D4 1 g, ad solutionem pro 1 g.

Anwendung

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

Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.

Gültig bis 13.06.2018

01 Gaviscon Liquid Mint, Suspension zum Einnehmen in Flaschen**02 Gaviscon Liquid Mint, Suspension zum Einnehmen in Sachets**

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: **62887** Abgabekategorie: **D** Index: 04.01.0. 05.06.2013

Zusammensetzung 01 natrii alginas 500 mg, natrii hydrogenocarbonas 267 mg, calcii carbonas 160 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro dosi 10 ml.

02 natrii alginas 500 mg, natrii hydrogenocarbonas 267 mg, calcii carbonas 160 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro dosi 10 ml.

Anwendung Antacidum

Packung/en 01 001 150 ml D

002 300 ml D

02 003 12 Beutel D

Bemerkung

Gültig bis 04.06.2018

01 Gaviscon Mint, Kautabletten

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: **62889** Abgabekategorie: **D** Index: 04.01.0. 05.06.2013

Zusammensetzung 01 natrii alginas 250 mg, natrii hydrogenocarbonas 133.5 mg, calcii carbonas 80 mg, aromatica, aspartamum, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.

Anwendung Antacidum

Packung/en 01 001 8 Tablette(n) D

002 16 Tablette(n) D

004 32 Tablette(n) D

005 48 Tablette(n) D

006 64 Tablette(n) D

Bemerkung

Gültig bis 04.06.2018

01 GEM Bronchial-Pastillen Mint

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

| Zul.-Nr.: 63037 | Abgabekategorie: E | Index: 12.03.9. | 17.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | menthae piperitae aetheroleum 4.7 mg, levomentholum 2.0 mg, anisi stellati aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 2.0 mg, sorbitolum liquidum cristallisabile, natrii cyclamas, color.: E 141ii et alia, excipients pro pastillo. | |
| Anwendung | | Bei Erkältungshusten | |
| Packung/en | 01 | 001 36 Tablette(n) | E |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 16.06.2018 | |

01 Gentos, Tabletten

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

| Zul.-Nr.: 62476 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 18.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | populus tremuloides D1 25 mg, serenoa repens D6 37.2 mg, conium maculatum D6 37.2 mg, kalium iodatum D12 37.2 mg, ferrum picricum D12 37.2, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei Blasen -und Harnwegsbeschwerden | |
| Packung/en | 01 | 001 20 Tablette(n) | D |
| | | 002 40 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 17.06.2018 | |

01 Gentos, Tropfen

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

| Zul.-Nr.: 62477 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 18.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | populus tremuloides D1 7 ml, serenoa repens D6 10 ml, conium maculatum D6 10 ml, kalii iodidum D12 10 ml, ferrum picricum D12 10, corresp. ethanolum 50.6 % V/V. | |
| Anwendung | | Bei Blasen -und Harnwegsbeschwerden | |
| Packung/en | 01 | 001 20 ml | D |
| | | 002 50 ml | D |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 17.06.2018 | |

01 Isentress 25 mg, Kautabletten**02 Isentress 100 mg, Kautabletten**

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

| Zul.-Nr.: 62946 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | raltegravirum 25 mg ut kalii raltegravirum, saccharinum natricum, arom.: alia, aspartamum, excipients pro compresso. | |
| | 02 | raltegravirum 100 mg ut kalii raltegravirum, saccharinum, arom.: alia, excipients pro compresso, aspartamum. | |
| Anwendung | | HIV-Infektion | |
| Packung/en | 01 | 001 60 Tablette(n) | A |
| | 02 | 002 60 Tablette(n) | A |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 04.06.2018 | |

01 Latanofita, Augentropfen

OPHTAPHARM SA, Gewerbstrasse 7, 6330 Cham

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 62840 | Abgabekategorie: B | Index: 11.09.0. | 13.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, ethanolum q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Glaukom | |
| Packung/en | 01 | 001 | 2.5 ml B |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 12.06.2018 | |

01 Latanoprost plus Spirig HC, Augentropfen

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| Zul.-Nr.: 63076 | Abgabekategorie: B | Index: 11.09.0. | 14.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg corresp. timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 x 2.5 ml B |
| | | 002 | 3 x 2.5 ml B |
| Bemerkung | | Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21) | |
| Gültig bis | | 13.06.2018 | |

01 Latanoprost Spirig HC, Augentropfen

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| Zul.-Nr.: 63104 | Abgabekategorie: B | Index: 11.09.0. | 11.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Glaukom | |
| Packung/en | 01 | 001 | 2,5 ml B |
| | | 002 | 3 x 2,5 ml B |
| Bemerkung | | Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21) | |
| Gültig bis | | 10.06.2018 | |

01 Lycopodium comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 60311 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | berberis vulgaris e radice ferm D2 10 mg, lycopodium clavatum e planta tota ferm D2 10 mg, hydrargyri subchloridum D4 10 mg, natrii sulfas anhydricus D5 10 mg, silybi mariani fructus ferm TM 2 mg, 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 | | 13.06.2018 | |

01 Montelukast Spirig HC 10, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: 62798 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.5. | 11.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | montelukastum 10 mg ut natrii montelukastum, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Asthma bronchiale, allergische Rhinitis | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) B |
| | | 002 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 10.06.2018 | |

01 Montelukast Spirig HC 4, Kautabletten**02 Montelukast Spirig HC 5, Kautabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: 62799 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.5. | 11.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso. | |
| | 02 | montelukastum 5 mg ut natrii montelukastum, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Asthma bronchiale, allergische Rhinitis | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) B |
| | | 002 | 98 Tablette(n) B |
| | 02 | 003 | 28 Tablette(n) B |
| | | 004 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 10.06.2018 | |

01 Myocet 50 mg, Pulver und Lösungen zur Herstellung eines Konzentrates für eine liposomale Infusionsdispersion

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 62254 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | I): doxorubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro. II): natrii carbonas anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml. III): lecithinum ex ovo, cholesterolum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. | |
| Anwendung | | Zytostatikum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 2 Set A |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 19.06.2018 | |

01 Nevirapin Sandoz 200 mg, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: 62895 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0. | 04.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | nevirapinum 200 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | HIV-Infektionen | |
| Packung/en | 01 | 001 | 14 Tablette(n) A |
| | | 002 | 60 Tablette(n) A |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 03.06.2018 | |

01 Oleum camphoratum comp., Solutio oleosa ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 60402 | Abgabekategorie: B | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | dextrocamphora 92 mg, eucalypti aetheroleum 4.6 mg, pini aetheroleum 4.6 mg, terebinthinae aetheroleum e pino pinastro 4.6 mg, arachidis oleum, ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | | |
| Bemerkung | | Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. | |
| Gültig bis | | 13.06.2018 | |

01 Osanit Schnupfen, homöopathische Globuli

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 63018 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 06.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | sambucus nigra D3, ad globulos. | |
| Anwendung | | Bei Schnupfen | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 g D |
| Bemerkung | | | |
| * Gültig bis | | 05.06.2018 | |

01 OsvaRen, Filmtabletten

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zul.-Nr.: 62501 | Abgabekategorie: B | Index: 07.99.0. | 21.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | calcii acetat 435 mg corresp. calcium 110 mg, magnesi carbonas anhydricus 235 mg corresp. magnesium 60 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Hyperphosphatämie bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz unter Dialysebehandlung (Hämodialyse, Peritonealdialyse) | |
| Packung/en | 01 | 001 | 180 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 20.06.2018 | |

01 Oxalis/Quarz comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 60334 | Abgabekategorie: B | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

| | | |
|-----------------|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | nicotiana tabacum ferm D29 0.1 g, oxalis acetosella e planta tota ferm D29 0.1 g, quarz D29 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml. |
|-----------------|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Anwendung

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

| | |
|------------|------------|
| Gültig bis | 13.06.2018 |
|------------|------------|

01 Picato, Gel 150 mcg/g**02 Picato, Gel 500 mcg/g**

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 62763 | Abgabekategorie: B | Index: 10.99.0. | 12.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

| | | |
|-----------------|----|-----------------------------------------------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | ingenolum mebutatum 150 µg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g. |
|-----------------|----|-----------------------------------------------------------------------------------------|

| | | |
|--|----|-----------------------------------------------------------------------------------------|
| | 02 | ingenolum mebutatum 500 µg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g. |
|--|----|-----------------------------------------------------------------------------------------|

| | |
|-----------|----------------------------------------------------------------------------------|
| Anwendung | Behandlung von nicht-hyperkeratotischen, nicht-hypertophen aktinischen Keratosen |
|-----------|----------------------------------------------------------------------------------|

| | | | | |
|------------|----|-----|------------|---|
| Packung/en | 01 | 001 | 3 x 0.47 g | B |
| | 02 | 002 | 2 x 0.47 g | B |

| | |
|-----------|--------------------------------------------|
| Bemerkung | ingenolum mebutatum, NAS (neuer Wirkstoff) |
|-----------|--------------------------------------------|

| | |
|------------|------------|
| Gültig bis | 11.06.2018 |
|------------|------------|

01 Rhus/Salix comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 60315 | Abgabekategorie: B | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------|------------|

| | | |
|-----------------|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | aconitum napellus e tubere ferm D4 10 mg, atropa belladonna e fructibus ferm D4 10 mg, bryonia cretica ferm D3 10 mg, dryopteris filix-mas e radice ferm D3 10 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti ferm D3 10 mg, pteridium aquilinum ex herba recenti ferm D3 10 mg, salix viminalis e cortice et foliis recentibus ferm D3 3.3 mg, salix purpurea e cortice et foliis recentibus ferm D3 3.3 mg, salix alba subsp. vitellina e cortice et foliis recentibus ferm D3 3.3 mg, stibium metallicum D6 10 mg, strychnos nux-vomica ferm D4 10 mg, rhus toxicodendron e foliis recentibus ferm D4 10 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml. |
|-----------------|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Anwendung

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

| | |
|------------|------------|
| Gültig bis | 13.06.2018 |
|------------|------------|

01 Rivastigmin Patch Sandoz 5, Transdermales Pflaster
02 Rivastigmin Patch Sandoz 10, Transdermales Pflaster
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: 63164 | Abgabekategorie: B | Index: 01.99.0. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| Zusammensetzung | 01 | rivastigminum 9 mg, excipiens ad praeparationem pro 5 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h. | |
| | 02 | rivastigminum 18 mg, excipiens ad praeparationem pro 10 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h. | |
| Anwendung | | Demenz vom Alzheimer-Typ | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Pflaster B |
| | 02 | 002 | 60 Pflaster B |
| | | 003 | 30 Pflaster B |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 10.06.2018 | |

01 Ropinirol-Mepha 2 retard, Depotabs
02 Ropinirol-Mepha 4 retard, Depotabs
03 Ropinirol-Mepha 8 retard, Depotabs
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 62614 | Abgabekategorie: B | Index: 01.08.0. | 18.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 110, E 132, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 03 | ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Morbus Parkinson | |
| Packung/en | 01 | 001 | 21 Tablette(n) B |
| | | 002 | 28 Tablette(n) B |
| | 02 | 003 | 28 Tablette(n) B |
| | 03 | 004 | 28 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 17.06.2018 | |

01 Telmisartan Helvepharm 40 mg, Tabletten
02 Telmisartan Helvepharm 80 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

| Zul.-Nr.: 62756 | Abgabekategorie: B | Index: 02.07.1. | 13.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung | 01 | telmisartanum 40 mg, excipiens pro compresso. | |
| | 02 | telmisartanum 80 mg, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Antihypertensivum | |
| Packung/en | 01 | 002 | 30 Tablette(n) B |
| | | 005 | 100 Tablette(n) B |
| | 02 | 007 | 30 Tablette(n) B |
| | | 010 | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | | |
| * Gültig bis | | 12.06.2018 | |

01 Tolterodin Pfizer 2mg, Retard-Kapseln
02 Tolterodin Pfizer 4mg, Retard-Kapseln
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: 63122 | Abgabekategorie: B | Index: 05.02.0. | 07.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | tolterodini-l-tartras 2 mg corresp. tolterodinum 1.37 mg, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| | 02 | tolterodini-l-tartras 4 mg corresp. tolterodinum 2.74 mg, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Behandlung der hyperaktiven Blase | |
| Packung/en | 01 | 001 28 Kapsel(n) | B |
| | 02 | 002 14 Kapsel(n) | B |
| | | 003 56 Kapsel(n) | B |
| Bemerkung | | | |
| Gültig bis | | 06.06.2018 | |

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Pexion 100 mg ad us. vet., Tabletten**02 Pexion 400 mg ad us. vet., Tabletten**

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------|-------------------|
| Zul.-Nr.: 62668 | Abgabekategorie: B | Index: | 21.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | imepitoinum 100 mg, excipients pro compresso. | |
| | 02 | imepitoinum 400 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Antiepileptikum für Hunde | |
| Packung/en | 01 | 001 | 100 Tablette(n) B |
| | | 002 | 250 Tablette(n) B |
| | 02 | 003 | 100 Tablette(n) B |
| | | 004 | 250 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | imepitoinum, NAS (neuer Wirkstoff) | |
| Gültig bis | | 20.06.2018 | |

01 Zuprevo ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 62646 | Abgabekategorie: A | Index: | 21.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | tildipirosinum 180 mg, acidum citricum monohydricum, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Antibiotikum für Rinder | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 ml A |
| | | 002 | 50 ml A |
| | | 003 | 100 ml A |
| | | 004 | 250 ml A |
| Bemerkung | | tildipirosinum, NAS (neuer Wirkstoff) | |
| Gültig bis | | 20.06.2018 | |

Revisionen und Änderungen der Zulassung (bis/jusqu'au 21.6.13)* 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 Absorbine, Lotion

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

| Zul.-Nr.: 51465 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.4. | 10.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | methylis salicylas 100 mg, dextrocampa 20 mg, levomentholum 10 mg, methylis nicotinas 10 mg, thymolum 3.4 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 7.5 mg, menthae piperitae aetheroleum 3.4 mg, eucalypti aetheroleum 3.3 mg, myristicae oleum 2.5 mg, adeps lanae et alcoholes adipis lanae, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g. | |
| Anwendung | | Kutanes Rheumamittel | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland). Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 02.06.2014 | |

01 Accolate 20 mg, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

| Zul.-Nr.: 53750 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.5. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung | 01 | zafirlukastum 20 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Asthma bronchiale | |
| Packung/en | 01 | 036 | 60 Tablette(n) B |
| | | 044 | 180 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.9.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 05.11.2018 | |

* Ausgabe Informationen bis und mit 21. Juni 2013. Alle Neuzulassungen von Arzneimitteln oder Änderungen, welche später im Juni 2013 erfolgten, sind in der nächsten Ausgabe – Doppelausgabe Juli/August 2013 – publiziert.

* En raison du changement de système informatique de gestion de la banque de données spécialisées de Swissmedic sur les médicaments, l'édition de juin ne contiendra que des informations reçues jusqu'au 21 juin 2013 inclus. Toutes les nouvelles autorisations de médicaments ou modifications intervenues en juin après cette date sont publiées dans la prochaine édition (édition double de juillet/août 2013).

01 Acidum Folicum Hänseler 5 mg, Tabletten

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zul.-Nr.: 55746 | Abgabekategorie: B | Index: 06.07.3. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | acidum folicum 5 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 Tablette(n) B |
| | | 003 | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 10.12.2018 | |

01 Acne Crème plus Widmer, Crème

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 47033 | Abgabekategorie: C | Index: 10.02.0. | 03.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | benzoylis peroxidum 50 mg, miconazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, alcoholes adipis lanae, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Akne vulgaris | |
| Packung/en | 01 | 012 | 30 ml C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.4.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 10.12.2018 | |

01 Acne Gel Widmer, Gel

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 38257 | Abgabekategorie: D | Index: 10.02.0. | 03.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | triclosanum 5 mg, sulfur colloidal 10 mg, pyridoxini hydrochloridum 4 mg, ureum 20 mg, propylenglycolum, aromatica, color.: E 172, excipients ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Acne vulgaris | |
| Packung/en | 01 | 013 | 50 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 06.11.2018 | |

01 Akineton, compresse

Desma Healthcare SpA, Torino, succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

| | | | |
|------------------------|--------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| N° d'AMM: 24036 | Categoria di dispensazione: B | Index: 01.08.0. | 20.06.2013 |
| Composizione | 01 | biperideni hydrochloridum 2 mg, excipients pro compresso. | |
| Indicazione | | Morbo di Parkinson | |
| Confezione/i | 01 | 014 | 20 compressa/compresse B |
| | | 022 | 50 compressa/compresse B |
| Osservazione | | Sostituisce l'attestato di omologazione del 24.02.2012 (proroga del certificato di omologazione) | |
| * Valevole fino al | | 31.03.2019 | |

01 Algifor forte, comprimés pelliculés

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| N° d'AMM: 54623 | Catégorie de remise: D | Index: 07.10.1. | 07.06.2013 |
| Composition | 01 | ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Indication | | Analgésique | |
| Conditionnements | 01 | 070 | 10 comprimé(s) D |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 30.09.2008 (prolongation du certificat d'autorisation). | |
| * Valable jusqu'au | | 20.10.2018 | |

01 Allopurinol-Teva 100 mg, Tabletten**02 Allopurinol-Teva 300 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 58129 | Abgabekategorie: B | Index: 07.11.3. | 04.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | allopurinolum 100 mg, excipients pro compresso. | |
| | 02 | allopurinolum 300 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Uricostatikum | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 07.01.2019 | |

01 Alpinamed, homöopathische Prostatatropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 52176 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 21.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | serenoa repens TM corresp. ethanolum 65 % V/V. | |
| Anwendung | | Bei beginnenden Prostatabeschwerden | |
| Packung/en | 01 | 018 | 50 ml D |
| | | 026 | 100 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Oktober 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 16.12.2018 | |

01 Alucol, Kautabletten

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: 23128 | Abgabekategorie: D | Index: 04.01.0. | 13.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | magnesii hydroxidum 180 mg, aluminii oxidum hydricum 540 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Antacidum | |
| Packung/en | 01 | 039 | 24 Tablette(n) D |
| | | 047 | 72 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 27.11.2018 | |

01 Amlo Axapharm 5 mg, Tabletten**02 Amlo Axapharm 10 mg, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

| | | | |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 59089 | Abgabekategorie: B | Index: 02.06.1. | 17.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso. | |
| | 02 | amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Antagoniste calcique | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 20.08.2014 | |

01 Aqua ad iniectabilia Sintetica, solution injectable (ampoules à 2 ml)**02 Aqua ad iniectabilia Sintetica, solution injectable (ampoules à 5 ml)****03 Aqua ad iniectabilia Sintetica, solution injectable (ampoules à 10 ml)****04 Aqua ad iniectabilia 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. | 17.06.2013 |
| Composizione | 01 | aqua ad iniectabilia q.s. pro 2 ml. | |
| | 02 | aqua ad iniectabilia q.s. pro 5 ml. | |
| | 03 | aqua ad iniectabilia q.s. pro 10 ml. | |
| | 04 | aqua ad iniectabilia 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 | | Rinnovo dell'omologazione dopo la scadenza della validità | |
| * Valevole fino al | | 16.06.2018 | |

01 Aridol, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 57951 | Abgabekategorie: B | Index: 14.03.0. | 07.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | I): mannitolium 0 mg pro dosi. II): mannitolium 5 mg pro dosi. III): mannitolium 10 mg pro dosi. IV): mannitolium 20 mg pro dosi. V): mannitolium 40 mg pro dosi. | |
| Anwendung | | Diagnostik einer bronchialen Hyperreagibilität auf hyperosmotische Reize | |
| Packung/en | 01 | 001 1 Set | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.10.2018 | |

02 Arkocaps Fragon/Mäusedorn 350 mg, gélules

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: 48545 | Catégorie de remise: D | Index: 02.08.1. | 03.06.2013 |
| * Composition | 02 | rusci aculeati rhizoma 350 mg, excipients pro capsula. | |
| Indication | | Troubles veineux | |
| Conditionnements | 02 | 019 45 capsule(s) | D |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 25.2.2009 (autorisation du nouveau dosage 350 mg) | |
| Valable jusqu'au | | 29.01.2014 | |

01 Artofen, gel

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: 54965 | Catégorie de remise: D | Index: 07.10.4. | 07.06.2013 |
| Composition | 01 | ibuprofenum 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g. | |
| Indication | | Antiphlogistique percutané | |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 19.11.2008 (prolongation du certificat d'autorisation). autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger | |
| * Valable jusqu'au | | 01.12.2018 | |

02 ASS Cardio Spirig HC 100 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 58347 | Abgabekategorie: B | Index: 06.03.2. | 06.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | acidum acetylsalicylicum 100 mg, color.: E 122, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Thrombozytenaggregationshemmer | |
| * Packung/en | 02 | 005 60 Tablette(n) 006 120 Tablette(n) | B B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung) | |
| Gültig bis | | 22.08.2017 | |

01 Atromed Rheuma-Gel

Bioforce AG, Grünastrasse, 9325 Roggwil TG

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 56776 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.4. | 21.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | arnicae floris recentis tinctura 500 mg, ratio: 1:20, excipients ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Bei rheumatischen Beschwerden | |
| Packung/en | 01 | 021 100 ml 048 50 ml | D D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 08.12.2018 | |

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

| Zul.-Nr.: 52584 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.3. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipiens ad solutionem pro 2 ml. | |
| | 02 | ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 2 ml. | |
| | 03 | ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 04 | ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Bronchospasmolytikum | |
| Packung/en | 01 | 019 60 Einzeldose(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.04.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 52584 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52584 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52584 04: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 18.03.2019 | |

01 Beclor Orion Easyhaler, Inhalationspulver
 Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: 53950 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.4. | 01.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | beclometasoni dipropionas 200 µg pro dosi, excipiens ad pulverem. | |
| Anwendung | | Antiasthmaticum | |
| Packung/en | 01 | 028 200 Inhalationen | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.7.2009 (Übertragung der Zulassung, früher: Sandoz Pharmaceuticals AG, Steinhausen und Änderung Präparatename, früher: BECeco, Easyhaler) | |
| Gültig bis | | 17.03.2014 | |

01 Beconase, Microdoseur
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: 54419 | Abgabekategorie: C | Index: 12.02.3. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | beclometasoni dipropionas 50 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, 2-phenylethanolum, excipiens ad suspensionem, doses pro vase 100. | |
| Anwendung | | Saisonale allergische Rhinitis | |
| Packung/en | 01 | 015 100 Einzeldose(n) | C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 15.12.2018 | |

01 Bellafit N, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: 52420 | Abgabekategorie: B | Index: 04.02.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | atropini sulfas 0.5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanololum 6 % V/V. | |
| Anwendung | | Anticholinergische Therapie | |
| Packung/en | 01 | 016 | 20 ml B |
| | | 024 | 100 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 17.02.2019 | |

01 Benocten, Tabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

| Zul.-Nr.: 36736 | Abgabekategorie: C | Index: 01.03.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Schlafmittel | |
| Packung/en | 01 | 011 | 10 Tablette(n) C |
| | | 038 | 20 Tablette(n) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 15.01.2019 | |

02 Benocten, Tropfen

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

| Zul.-Nr.: 41925 | Abgabekategorie: C | Index: 01.03.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 02 | diphenhydramini hydrochloridum 60.48 mg, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanololum 24 % V/V. | |
| Anwendung | | Schlafmittel | |
| Packung/en | 02 | 035 | 20 ml C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 15.01.2019 | |

02 Biorganic Vitamin E-200 Gisand, Kapseln**03 Biorganic Vitamin E-400 Gisand, Kapseln**

Gisand AG, Schläflistrasse 14, 3013 Bern

| Zul.-Nr.: 45260 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.3. | 19.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Zusammensetzung | 02 | (+) - alfa-tocopheroli acetat 147.06 mg corresp. 200 U.I., excipients pro capsula. | |
| | 03 | (+) - alfa-tocopheroli acetat 294.12 mg corresp. 400 U.I., excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Vitamin E-Präparat | |
| Packung/en | 02 | 038 | 100 Kapsel(n) D |
| | 03 | 046 | 60 Kapsel(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.08.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 16.09.2018 | |

02 Biotin-Biomed forte, Tabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: 34149 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.3. | 17.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | biotinum 5 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Biotin-Präparat | |
| * Packung/en | 02 | 097 | 30 Tablette(n) D |
| | | 100 | 90 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Widerruf der Sequenz 01 Biotin-Biomed, Tabletten) | |
| * Gültig bis | | 24.11.2018 | |

01 Biozol 250 mg, solution injectable**02 Biozol 500 mg, solution injectable****03 Biozol 1 g, solution injectable****04 Biozol 2 g, solution injectable**

Sintetica-Bioren SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: 52188 | Catégorie de remise: A | Index: 08.01.3. | 06.06.2013 |
| Composition | 01 | Praeparatio sicca: cefazolinum 250 mg ut cefazolinum natricum, pro vitro. | |
| | 02 | Praeparatio sicca: cefazolinum 500 mg ut cefazolinum natricum, pro vitro. | |
| | 03 | Praeparatio sicca: cefazolinum 1 g ut cefazolinum natricum, pro vitro. | |
| | 04 | Praeparatio sicca: cefazolinum 2 g ut cefazolinum natricum, pro vitro. | |
| Indication | | Maladies infectieuses | |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 31.10.2008 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger | |
| * Valable jusqu'au | | 14.12.2018 | |

01 Bismorectal, suppositoires pour adultes**02 Bismorectal, suppositoires pour enfants**

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: 23397 | Catégorie de remise: C | Index: 12.99.0. | 11.06.2013 |
| Composition | 01 | bismuthi oxychinolinum 50 mg, bismuthi succinas 80 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, salviae aetheroleum 50 mg, excipients pro suppositoio. | |
| | 02 | bismuthi oxychinolinum 30 mg, bismuthi succinas 40 mg, eucalypti aetheroleum 20 mg, salviae aetheroleum 20 mg, excipients pro suppositoio. | |
| Indication | | Affections des voies respiratoires | |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 13.05.2011 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger | |
| * Valable jusqu'au | | 25.11.2018 | |

01 Bite-X, flüssig

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 30945 | Abgabekategorie: D | Index: 10.99.0. | 03.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | sacchari octaacetas 159 mg, acetonum, ethanolum, ethylcellulosum, povidonum, toluenum, antiox.: E 320, ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Gegen Nagelbeissen | |
| Packung/en | 01 | 026 | 15 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.9.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 13.11.2018 | |

02 Bitumol 20 %, Salbe

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 37154 | Abgabekategorie: D | Index: 10.06.0. | 04.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | ichthammolum 200 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Furunkel, kleine Abszesse | |
| Packung/en | 02 | 059 | 1000 g D |
| | | 202 | 30 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.11.2018 | |

01 Boostrix, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| | | | |
|----------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Zul.-Nr.: 637 | Abgabekategorie: B | Index: 08.08. | 14.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum pertussis 8 µg, haemagglutininum filamentosum 8 µg, pertactinum 2.5 µg, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, aluminium phosphas, natrii chloridum, residui: formaldehydum max. 1 µg, polysorbatum 80 max. 0.1 mg, glycinum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml. | |
| Anwendung | | aktive Auffrischimpfung gegen Diphtherie, Tetanus und Pertussis, ab dem vollendeten 4. Lebensjahr | |
| * Packung/en | 01 | 001 | 1 Spritze(n) B |
| | | 002 | 10 Spritze(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Februar 2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 10 Fertigspritzen) | |
| Gültig bis | | 09.08.2015 | |

01 Bravelle 75 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **57691** Abgabekategorie: **A** Index: 07.08.1. 19.06.2013

Zusammensetzung 01 Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 20, pro vitro.

Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

* Gültig bis 01.10.2018

01 Burgerstein Lezithinkapseln, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, , 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: **50000** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 05.06.2013

Zusammensetzung 01 lecithinum e soja 1.2 g, excipients pro capsula.

Anwendung Als Roborans

Packung/en 01 028 100 Kapsel(n) D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 09.12.2018

01 Buscopan, Dragées

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

Zul.-Nr.: **17353** Abgabekategorie: **C** Index: 04.02.0. 04.06.2013

Zusammensetzung 01 scopolamini butylbromidum 10 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Spasmolyticum

Packung/en 01 012 50 Dragée(s) C
013 10 Dragée(s) C
014 20 Dragée(s) C
015 40 Dragée(s) C

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 27.11.2018

01 Buscopan, Dragées

APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **56802** Abgabekategorie: **C** Index: 04.02.0. 20.06.2013

| | | | | |
|-----------------|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|---|
| Zusammensetzung | 01 | scopolamini butylbromidum 10 mg pro compresso obducto. | | |
| Anwendung | | Spasmolyticum | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 50 Dragée(s) | C |
| Bemerkung | | Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe. Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 HMG (SR 812.21) von 17353 Buscopan, Dragées | | |

Gültig bis 19.06.2018

01 Calciparine 25'000 U.I., solution injectable s.c.**02 Calciparine 20'000 U.I., solution injectable s.c.****03 Calciparine 12'500 U.I., solution injectable s.c.****05 Calciparine 5'000 U.I., solution injectable s.c.**

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

N° d'AMM: **38212** Catégorie de remise: **B** Index: 06.03.3. 11.06.2013

| | | | | |
|------------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|---|
| Composition | 01 | heparinum calcicum 25000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | |
| | 02 | heparinum calcicum 20000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. | | |
| | 03 | heparinum calcicum 12500 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. | | |
| | 05 | heparinum calcicum 5000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. | | |
| Indication | | Anticoagulant | | |
| Conditionnements | 03 | 118 | 2 ampoule(s) | B |
| | | 119 | 10 ampoule(s) | B |
| | 05 | 095 | 10 seringue(s) | B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 26.07.2012 (prolongation du certificat d'autorisation) 38212 01: séquence autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger 38212 02: séquence autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger | | |

* Valable jusqu'au 20.11.2018

02 Calcium D Sauter, dragées

Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

| N° d'AMM: 11879 | Catégorie de remise: D | Index: 07.02.51 | 05.06.2013 |
|------------------------|-------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Composition | 02 | cholecalciferolum 250 U.I., acidum ascorbicum 20 mg, calcii gluconas 100 mg et calcii lactas pentahydricus 25 mg et calcii hydrogennophosphas anhydricus 300 mg corresp. calcium 100 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, vanillinum et alia. Pellicule: excipients pro compresso obducto. | |
| Indication | | Préparation à base de calcium avec les vitamines C et D | |
| Conditionnements | 02 | 047 | 50 dragée(s) D |
| | | 055 | 250 dragée(s) D |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 13.8.2008 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 21.08.2018 | |

01 Calcium D3-Mepha 600/400, Brausetabletten**02 Calcium D3-Mepha 1200/800, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 59096 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.51 | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung | 01 | calcii carbonas 1.5 g corresp. calcium 600 mg, cholecalciferolum 400 U.I. ut cholecalciferoli pulvis corresp. arom.: saccharinum, natrii cyclamas et alia, excipients pro compresso. | |
| | 02 | calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis corresp. arom.: saccharinum, natrii cyclamas et alia, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Calcium- und Vitamin D3-Präparat | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 Tablette(n) D |
| | | 002 | 60 Tablette(n) D |
| | | 003 | 120 Tablette(n) D |
| | 02 | 004 | 10 Tablette(n) D |
| | | 005 | 20 Tablette(n) D |
| | | 006 | 40 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 27.10.2018 | |

01 Calciumgluconat 2.5% APot, Hydrogel

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

| Zul.-Nr.: 56659 | Abgabekategorie: B | Index: 15.01.0. | 23.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zusammensetzung | 01 | calcii gluconas 25 mg, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Antidot | |
| Packung/en | 01 | 002 | 1 Flasche(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 25.01.2019 | |

01 Cardiophyt A, Tropfen

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

| Zul.-Nr.: 12133 | Abgabekategorie: D | Index: 02.98.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | crataegi folii cum flore extractum ethanolicum liquidum 900 mg, DER: 1:1, valerianae extractum ethanolicum liquidum 60 mg, DER: 1:1, cacti grandifloris extractum ethanolicum liquidum 40 mg, DER: 1:2, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 44 % V/V. | |
| Anwendung | | Bei nervösen Herzbeschwerden | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 02.12.2018 | |

01 Carmol Halspastillen, Pastillen

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

| Zul.-Nr.: 59251 | Abgabekategorie: E | Index: 12.03.9. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | levomentholum 12 mg, aetherolea 1.2 mg ut thymi aetheroleum, limonis aetheroleum, anisi aetheroleum, citronellae aetheroleum, salviae aetheroleum, myristicae aetheroleum, caryophylli aetheroleum, cassiae aetheroleum, lavandulae aetheroleum, spicae aetheroleum, acesulfamum kalicum, aromatica, excipients pro pastillo. | |
| Anwendung | | Bei Husten und Heiserkeit | |
| Packung/en | 01 | 001 | 45 g E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. September 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 10.09.2018 | |

01 Ceclor 125 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension**02 Ceclor 250 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension****03 Ceclor 375 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

| Zul.-Nr.: 41720 | Abgabekategorie: A | Index: 08.01.3. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | cefaclorum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml. | |
| | 02 | cefaclorum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml. | |
| | 03 | cefaclorum 375 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 127, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml. | |
| Anwendung | | Infektionskrankheiten | |
| Packung/en | 02 | 050 | 100 ml A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.9.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 41720 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 41720 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 15.10.2018 | |

01 Ceclor Retard 375 mg, Filmtabletten
02 Ceclor Retard 500 mg, Filmtabletten
03 Ceclor Retard 750 mg, Filmtabletten
 Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

| Zul.-Nr.: 52179 | Abgabekategorie: A | Index: 08.01.3. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | cefaclorum 375 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | cefaclorum 500 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto. | |
| | 03 | cefaclorum 750 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Infektionskrankheiten | |
| Packung/en | 01 | 025 20 Tablette(n) | A |
| | | 033 100 Tablette(n) | A |
| | 02 | 068 20 Tablette(n) | A |
| | | 076 100 Tablette(n) | A |
| | 03 | 092 20 Tablette(n) | A |
| | | 106 100 Tablette(n) | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.9.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 15.10.2018 | |

01 Cetirizin Q-generics, Filmtabletten
 Quisisana Pharma AG, Chamerstrasse 52, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: 58941 | Abgabekategorie: B/C | Index: 07.13.1. | 04.06.2013 |
|------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Antiallergikum | |
| Packung/en | 01 | 001 10 Tablette(n) | C |
| | | 002 30 Tablette(n) | B |
| | | 003 50 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 26.11.2018 | |

01 Chininsulfat 250 Hänseler, Dragées
 Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

| Zul.-Nr.: 56490 | Abgabekategorie: B | Index: 08.04.1. | 19.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | chinini sulfas 250 mg corresp. chininum 207.2 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Therapie akuter Schübe von durch P. falciparum verursachten Chlo-roquin-resistenten Malariainfektionen bei klinisch milder Erkrankung und Parasitämie <5 % oder Fortführung einer initial parenteralen Chinin-Therapie (cf. Chinin-Dihydrochlorid-Infusionen) | |
| Packung/en | 01 | 001 56 Dragée(s) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 23.09.2018 | |

02 Cleviprex, Emulsion zur intravenösen Anwendung

The Medicines Company (Schweiz) GmbH, Balz-Zimmermannstrasse 7, 8302 Kloten

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 60117 | Abgabekategorie: B | Index: 02.06.1. | 05.06.2013 |
| * Zusammensetzung | 02 | clevidipinum 0.5 mg, sojæ oleum, glycerolum, acidum oleicum, dinatrii edetas, phospholipida purificata ex ovo, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 mg/ml. | |
| Anwendung | | Calciumantagonist | |
| Packung/en | 02 | 003 10 x 50 ml | B |
| | | 004 10 x 100 ml | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2010 | |
| Gültig bis | | 10.06.2015 | |

02 Colpotrophine, crème gynécologique nouvelle formule

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: 44371 | Catégorie de remise: B | Index: 07.08.2. | 14.06.2013 |
| Composition | 02 | promestrienum 10 mg, conserv.: E 200, E 217, E 219, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Indication | | Substitution oestrogénique vaginale | |
| Conditionnements | 02 | 022 30 g | B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 30.08.2012 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) | |
| Valable jusqu'au | | 04.02.2018 | |

01 Combudoron Gel, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 49980 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 07.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | extracta ethanolica ex urticae urentis herba recens 47.5 mg et arnica planta tota recens 2.5 mg, excipients ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Bei kleinflächigen Verbrennungen | |
| Packung/en | 01 | 022 25 g | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.12.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 02.12.2018 | |

01 Combudoron Spray, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| | | | |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 49978 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 07.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | extracta ethanolica ex urticae urentis herba recens 95 mg et arnica planta tota recens 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 19 % V/V. | |
| Anwendung | | Bei kleinflächigen Verbrennungen | |
| Packung/en | 01 | 022 | 50 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.6.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 02.12.2018 | |

01 Copaxone, Fertigspritzen

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Zul.-Nr.: 56363 | Abgabekategorie: B | Index: 01.99.0. | 05.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | glatiramerum acetat 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannitol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. | |
| Anwendung | | Multiple Sklerose | |
| Packung/en | 01 | 002 | 28 Spritze(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 21.01.2019 | |

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

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: 61393 | Abgabekategorie: B | Index: 02.07.2. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 03 | valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Hypertonie | |
| Packung/en | 01 | 007 | 28 Tablette(n) B |
| | | 008 | 98 Tablette(n) B |
| | 02 | 009 | 28 Tablette(n) B |
| | | 010 | 98 Tablette(n) B |
| | 03 | 011 | 28 Tablette(n) B |
| | | 012 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Änderung Präparatename, früher: Co-Valsartan Spirig, Filmtabletten) | |
| Gültig bis | | 11.04.2016 | |

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

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

| Zul.-Nr.: 43167 | Abgabekategorie: D | Index: 10.09.1. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 03 | benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, color.: E 104 et E 110 et E 151, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 04 | benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Hautdesinfiziens | |
| * Packung/en | 03 | 022 1000 ml | D |
| | 04 | 049 250 ml | D |
| | | 057 1000 ml | D |
| | | 058 350 ml | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Cutasept F, Lösung zu 350 ml) | |
| Gültig bis | | 10.05.2017 | |

01 Decatylen neo, Lutschtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 50018 | Abgabekategorie: D | Index: 12.03.3. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | dequalinii chloridum 250 µg, cinchocaini hydrochloridum 30 µg, sorbitolum, aromatica, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes | |
| Packung/en | 01 | 024 30 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 11.12.2018 | |

01 Demoven N, capsules

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

| N° d'AMM: 52608 | Catégorie de remise: D | Index: 02.08.1. | 19.06.2013 |
|------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition | 01 | troxerutinum 150 mg, hippocastani extractum ethanolicum siccum corresp. aescinum 27 mg, excipients pro capsula. | |
| Indication | | Troubles de l'irrigation veineuse et affections des jambes en résultants | |
| Conditionnements | 01 | 015 40 capsule(s) | D |
| | | 023 80 capsule(s) | D |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 21.10.2008 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 04.12.2018 | |

02 Depakine, solution

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: 34734 | Catégorie de remise: B | Index: 01.07.1. | 14.06.2013 |
| * Composition | 02 | natrii valproas 300 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, saccharinum natricum et alia, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Indication | | Antiépileptique | |
| Conditionnements | 02 | 012 | 60 ml B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 09.04.2013 (changement excipients: ajout d'un édulcorant et d'un arôme orange) | |
| Valable jusqu'au | | 11.06.2018 | |

01 Deprivita, Filmtabletten

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

| | | | |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: 58102 | Abgabekategorie: B | Index: 01.06.0. | 21.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 900 mg corresp. hypericinum 0.9-2.7 mg, DER: 3-6:1, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Bei leichten bis mittelschweren Depressionen | |
| Packung/en | 01 | 003 | 30 Tablette(n) B |
| | | 004 | 90 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2012 (Änderung Präparaebezeichnung) | |
| * Gültig bis | | 08.12.2018 | |

01 Deroxat, Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 54355 | Abgabekategorie: B | Index: 01.06.0. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum hemihydricum, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 110, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 10 ml. | |
| Anwendung | | Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer | |
| Packung/en | 01 | 017 | 150 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 05.04.2019 | |

01 Diflucan, Pulver zur Herstellung einer Suspension**02 Diflucan forte, Pulver zur Herstellung einer Suspension**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 51601 | Abgabekategorie: B | Index: 08.06.0. | 13.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | fluconazolum 50 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml. | |
| | 02 | fluconazolum 200 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml. | |
| Anwendung | | Antimykotikum | |
| Packung/en | 01 | 017 | 35 ml B |
| | 02 | 025 | 35 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 02.12.2018 | |

01 Dipiperon, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: | Abgabekategorie: | Index: | |
|-----------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| 30269 | B | 01.05.0. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | pipamperonum 40 mg ut pipamperoni dihydrochloridum, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Neurolepticum | |
| Packung/en | 01 | 012 | 30 Tablette(n) B |
| | | 020 | 200 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 30.03.2019 | |

01 Dolobene, Gel

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: | Abgabekategorie: | Index: | |
|-----------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 45998 | D | 02.08.2. | 11.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 150 mg, dexpanthenolum 25 mg, propylenglycolum et aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Stumpfe Sportverletzungen, venöse Beinleiden | |
| Packung/en | 01 | 010 | 50 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 04.12.2018 | |

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

| Zul.-Nr.: | Abgabekategorie: | Index: | |
|-----------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 62244 | B | 01.99.0. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Demenz vom Alzheimer-Typ | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.8.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 17.07.2017 | |

01 Dormiplant, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

| Zul.-Nr.: | Abgabekategorie: | Index: | |
|-------------------|------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| 52326 | D | 01.04.2. | 21.06.2013 |
| * Zusammensetzung | 01 | valerianae extractum ethanolicum siccum 160 mg, DER: 3-6:1, melissae extractum ethanolicum siccum 80 mg, DER: 4-6:1, arom.: vanillinum, saccharinum natricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Bei Einschlafschwierigkeiten | |
| Packung/en | 01 | 028 | 50 Tablette(n) D |
| | | 036 | 100 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.7.2012 (Änderung Zusammensetzung und veränderte galenische Form) | |
| Gültig bis | | 24.10.2017 | |

01 Dotarem, Injektionslösung

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

| Zul.-Nr.: 49784 | Abgabekategorie: B | Index: 14.02.0. | 04.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | acidum gadotericum 279.3 mg corresp. acidum gadotericum 0.5 mmol, megluminum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und Ganzkörper-MRT | |
| * Packung/en | 01 | 015 10 ml | B |
| | | 023 15 ml | B |
| | | 031 20 ml | B |
| | | 058 15 ml Fertigspritze | B |
| | | 066 20 ml Fertigspritze | B |
| | | 082 60 ml | B |
| | | 104 10 ml Fertigspritze | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.07.2009 (Verzicht auf Packungsgrösse 100 ml Vial und 5 ml Vial) | |
| Gültig bis | | 29.07.2014 | |

01 Dynacirc, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| Zul.-Nr.: 49857 | Abgabekategorie: B | Index: 02.06.1. | 19.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | isradipinum 2.5 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Calciumantagonist | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 22.10.2018 | |

01 Echinaforce, Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

| Zul.-Nr.: 30724 | Abgabekategorie: D | Index: 03.99.0. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 860 mg, ratio: 1:12, echinaceae purpureae radices recentis tinctura 45 mg, ratio: 1:11, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 62-70 % V/V. | |
| Anwendung | | Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen | |
| Packung/en | 01 | 011 50 ml | D |
| | | 038 100 ml | D |
| | | 046 200 ml | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.11.2018 | |

01 Ecofenac Sandoz, Lipogel

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: | 54296 | Abgabekategorie: | D | Index: | 07.10.4. | | 20.06.2013 |
|-----------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|---|--------|----------|--|------------|
| 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 13.04.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | | | | | | |
| * Gültig bis | 21.08.2018 | | | | | | |

03 Elevit Pronatal, Lacktabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| Zul.-Nr.: | 45604 | Abgabekategorie: | C | Index: | 07.02.51 | | 04.06.2013 |
|-----------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|-----------------|----------|--|------------|
| Zusammensetzung | 03 | vitamina: retinoli palmitas 3600 U.I., cholecalciferolum 500 U.I., intrac-alfa-tocopherylis acetas 15 mg, thiamini hydrochloridum 1.6 mg, riboflavinum 1.8 mg, pyridoxini hydrochloridum 2.6 mg, cyanocobalaminum 4 µg, nicotinamidum 19 mg, acidum folicum 800 µg, calcii pantothenas 10 mg, biotinum 200 µg, acidum ascorbicum 100 mg, mineralia: calcium 125 mg, magnesium 100 mg, ferrum 60 mg, cuprum 1 mg, zincum 7.5 mg, manganum 1 mg, phosphorus ruber 125 mg, excipiens pro compresso obducto. | | | | | |
| Anwendung | | Vitamin- und Mineralstoffpräparat für die Schwangerschaft | | | | | |
| Packung/en | 03 | 063 | | 30 Tablette(n) | | | C |
| | | 071 | | 100 Tablette(n) | | | C |
| Bemerkung | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.5.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | | | | | | |
| * Gültig bis | 20.08.2018 | | | | | | |

01 Engystol, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| Zul.-Nr.: | 52651 | Abgabekategorie: | D | Index: | 20.01.0. | | 21.06.2013 |
|-----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|-----------------|----------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | vincetoxicum hirundinaria D6 75 mg, vincetoxicum hirundinaria D10 75 mg, vincetoxicum hirundinaria D30 75 mg, sulfur D4 37.5 mg, sulfur D10 37.5 mg, excipiens pro compresso. | | | | | |
| Anwendung | | Bei grippalen Erscheinungen | | | | | |
| Packung/en | 01 | 027 | | 50 Tablette(n) | | | D |
| | | 028 | | 250 Tablette(n) | | | D |
| Bemerkung | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Mai 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | | | | | | |
| * Gültig bis | 03.12.2018 | | | | | | |

01 Epirubicin Xellex 10 mg/5 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
 02 Epirubicin Xellex 20 mg/10 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
 03 Epirubicin Xellex 50 mg/25 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
 04 Epirubicin Xellex 200 mg/100 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation
 XELLEX AG, Alte Steinhauserstrasse 1, 6330 Cham

| Zul.-Nr.: 57993 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, natrii lactas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml. | |
| | 02 | epirubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, natrii lactas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. | |
| | 03 | epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, natrii lactas, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 25 ml. | |
| | 04 | epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, natrii lactas, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 100 ml. | |
| Anwendung | | Zytostatikum | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 13.05.2018 | |

- 18 Eprex 1000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 19 Eprex 2000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 20 Eprex 3000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 21 Eprex 4000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 22 Eprex 10000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 23 Eprex 2000 U/mL, Injektionslösung
 24 Eprex 4000 U/mL, Injektionslösung
 25 Eprex 10000 U/mL, Injektionslösung
 35 Eprex 40000 U/mL, Injektionslösung
 36 Eprex 20000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 37 Eprex 40000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 38 Eprex 5000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 39 Eprex 6000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 41 Eprex 8000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 43 Eprex 30000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: 49078 | Abgabekategorie: A | Index: 06.07.3. | 03.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 18 | epoetinum alfa ADNr 1000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. | |
| | 19 | epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. | |
| | 20 | epoetinum alfa ADNr 3000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml. | |
| | 21 | epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. | |
| | 22 | epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 23 | epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 24 | epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 25 | epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 35 | epoetinum alfa ADNr 40000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 36 | epoetinum alfa ADNr 20000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. | |
| | 37 | epoetinum alfa ADNr 40000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 38 | epoetinum alfa ADNr 5000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. | |

| | | | | |
|--------------|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|---|
| | 39 | epoetinum alfa ADNr 6000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. | | |
| | 41 | epoetinum alfa ADNr 8000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. | | |
| | 43 | epoetinum alfa ADNr 30000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml. | | |
| Anwendung | | Stimulierung der Erythropoese | | |
| Packung/en | 18 | 804 | 6 x 0,5 mL Spritze(n) | A |
| | 19 | 805 | 6 x 0,5 mL Spritze(n) | A |
| | 20 | 806 | 6 x 0,3 mL Spritze(n) | A |
| | 21 | 807 | 6 x 0,4 mL Spritze(n) | A |
| | 22 | 808 | 6 x 1 mL Spritze(n) | A |
| | 35 | 358 | 1 x 1 mL Durchstechflasche(n) | A |
| | | 366 | 4 x 1 mL Durchstechflasche(n) | A |
| | | 374 | 6 x 1 mL Durchstechflasche(n) | A |
| | 36 | 809 | 1 x 0,5 mL Spritze(n) | A |
| | 37 | 810 | 4 x 1 mL Spritze(n) | A |
| | | 811 | 1 x 1 mL Spritze(n) | A |
| | 38 | 812 | 6 x 0.5 mL Spritze(n) | A |
| | 39 | 813 | 6 x 0,6 mL Spritze(n) | A |
| | 41 | 814 | 6 x 0,8 mL Spritze(n) | A |
| | 43 | 815 | 1 x 0,75 mL Spritze(n) | A |
| | | 816 | 4 x 0,75 mL Spritze(n) | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | | |
| | | 49078 23: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | | |
| | | 49078 24: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | | |
| | | 49078 25: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | | |
| * Gültig bis | | 27.11.2018 | | |

01 Equasym XR 10 mg; Retardkapseln**02 Equasym XR 20 mg; Retardkapseln****03 Equasym XR 30 mg; Retardkapseln**

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

| Zul.-Nr.: 57295 | Abgabekategorie: A | Index: 01.10.2. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | methylphenidati hydrochloridum 10 mg, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| | 02 | methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| | 03 | methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | ADHS, ADHD | |
| * Packung/en | 01 | 006 30 Kapsel(n) | A |
| | | 019 60 Kapsel(n) | A |
| | 02 | 012 30 Kapsel(n) | A |
| | | 020 60 Kapsel(n) | A |
| | 03 | 018 30 Kapsel(n) | A |
| | | 021 60 Kapsel(n) | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Packungen zu 60 Kapseln) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe | |
| Gültig bis | | 11.03.2015 | |

01 Estreva, Gel

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

| N° d'AMM: 55137 | Catégorie de remise: B | Index: 07.08.2. | 04.06.2013 |
|------------------------|-------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition | 01 | estradiolum 50 mg ut estradiolum hemihydricum, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 50 g. | |
| Indication | | Substitution estrogénique dans les troubles de la ménopause | |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 25.10.2010 (prolongation du certificat d'autorisation) remplace l'attestation d'autorisation du 25.10.2010 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger | |
| * Valable jusqu'au | | 13.07.2018 | |

01 Estrin, Vaginalring

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: 52275 | Abgabekategorie: B | Index: 07.08.2. | 07.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | estradiolum hemihydricum 2 mg corresp. 7.5 µg/24 h, excipients pro praeparatione. | |
| Anwendung | | Lokale Oestrogensubstitutionstherapie nach der Menopause | |
| Packung/en | 01 | 016 1 Stück | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 15.12.2018 | |

01 Evra, transdermales Patch

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| Zul.-Nr.: 56039 | Abgabekategorie: B | Index: 09.02.1. | 06.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | norelgestrominum 6 mg, ethinylestradiolum 0.6 mg, excipiens ad praeparationem pro 20 cm ² cum liberatione 150 µg et 20 µg/24 h. | |
| Anwendung | | Hormonelle Kontrazeption | |
| Packung/en | 01 | 002 | 3 Pflaster B |
| | | 006 | 9 Pflaster B |
| | | 008 | 18 Pflaster B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 04.11.2018 | |

01 Excipial U Hydrolotio, Emulsion

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| Zul.-Nr.: 42428 | Abgabekategorie: D | Index: 10.10.0. | 03.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | ureum 20 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, conserv.: polihexanidum, excipiens ad emulsionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Pflege empfindlicher trockener Haut, Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen | |
| Packung/en | 01 | 027 | 200 ml D |
| | | 035 | 500 ml D |
| | | 036 | 10 x 50 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.7.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 11.12.2018 | |

01 Exjade 125 mg, dispergierbare Tabletten
 02 Exjade 250 mg, dispergierbare Tabletten
 03 Exjade 500 mg, dispergierbare Tabletten
 04 Exjade 400 mg, dispergierbare Tabletten
 05 Exjade 100 mg, dispergierbare Tabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| Zul.-Nr.: 57466 | Abgabekategorie: B | Index: 06.99.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | deferasiroxum 125 mg, excipients pro compresso. | |
| | 02 | deferasiroxum 250 mg, excipients pro compresso. | |
| | 03 | deferasiroxum 500 mg, excipients pro compresso. | |
| | 04 | deferasiroxum 400 mg, excipients pro compresso. | |
| | 05 | deferasiroxum 100 mg, excipients pro compresso. | |
| * Anwendung | | Behandlung der transfusionsbedingten Hämosiderose. Behandlung von chronischer Eisenüberladung, die eine Chelattherapie erfordert, bei Patienten mit nicht-transfusionsabhängiger Thalasämie ab 10 Jahren. | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) B |
| | | 003 | 84 Tablette(n) B |
| | 02 | 005 | 28 Tablette(n) B |
| | | 007 | 84 Tablette(n) B |
| | 03 | 009 | 28 Tablette(n) B |
| | | 011 | 84 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2010 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: Transfusionsbedingte Hämosiderose) 57466 04: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 57466 05: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 02.11.2015 | |

01 Faslodex, Injektionslösung
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

| Zul.-Nr.: 56778 | Abgabekategorie: B | Index: 07.16.2. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zusammensetzung | 01 | fulvestrantum 50 mg, ethanolum 96 per centum 100 mg, alcohol benzylicus 100 mg, benzylis benzoas 150 mg, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Cytostaticum | |
| Packung/en | 01 | 011 | 1 Spritze(n) B |
| | | 012 | 2 Spritze(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 18.03.2019 | |

03 Fibrogammin 250 E., Lyophilisat zur intravenösen Anwendung
04 Fibrogammin 1'250 E., Lyophilisat zur intravenösen Anwendung
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

| Zul.-Nr.: 671 | Abgabekategorie: B | Index: 06.01.1. | 04.06.2013 |
|----------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 03 | Praeparatio sicca: factor XIII 250 U.I. corresp. proteinum humanum 24 - 64 mg, albuminum humanum, glucosum anhydricum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 4 ml. | |
| | 04 | Praeparatio sicca: factor XIII 1250 U.I. corresp. proteinum humanum 120-320 mg, albuminum humanum, glucosum anhydricum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 20 ml. | |
| Anwendung | | Faktor XIII Mangel | |
| Packung/en | 03 | 003 | 1 Set B |
| | 04 | 004 | 1 Set B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 12.10.2018 | |

03 Floxyfral junior 50 mg, Filmtabletten mit Bruchrille
04 Floxyfral 100 mg, Filmtabletten mit Bruchrille
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

| Zul.-Nr.: 44603 | Abgabekategorie: B | Index: 01.06.0. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung | 03 | fluvoxamini maleas 50 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 04 | fluvoxamini maleas 100 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Antidepressivum | |
| Packung/en | 03 | 055 | 30 Tablette(n) B |
| | | 063 | 100 Tablette(n) B |
| | 04 | 071 | 30 Tablette(n) B |
| | | 098 | 60 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.12.2018 | |

01 Fluctine 20 mg, capsules
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

| N° d'AMM: 46347 | Catégorie de remise: B | Index: 01.06.0. | 06.06.2013 |
|------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Composition | 01 | fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 131, excipients pro capsula. | |
| Indication | | Antidépresseur | |
| Conditionnements | 01 | 013 | 30 capsule(s) B |
| | | 021 | 100 capsule(s) B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 03.04.2009 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 02.04.2019 | |

01 Fluctine 20 mg, comprimés dispersibles

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

| N° d'AMM: 53707 | Catégorie de remise: B | Index: 01.06.0. | 06.06.2013 |
|------------------------|-------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition | 01 | fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso. | |
| Indication | | Antidépresseur | |
| Conditionnements | 01 | 025 28 comprimé(s) | B |
| | | 033 100 comprimé(s) | B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 03.04.2009 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 02.04.2019 | |

01 Flumucil 100 Sugar, granulato**02 Flumucil 200 Sugar, granulato**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

| Zul.-Nr.: 54774 | Abgabekategorie: D | Index: 03.02.0. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | acetylcysteinum 100 mg, saccharum 4.8 g, arom.: saccharinum et alia, color.: E 110, excipients ad granulatum pro charta 5 g. | |
| | 02 | acetylcysteinum 200 mg, saccharum 2.7 g, arom.: saccharinum et alia, color.: E 110, excipients ad granulatum pro charta 3 g. | |
| Anwendung | | Mucolitico | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| | | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 10.11.2018 | |

01 Forsteo, solution injectable en stylo prérempli

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

| N° d'AMM: 56007 | Catégorie de remise: B | Index: 07.99.0. | 03.06.2013 |
|------------------------|-------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition | 01 | teriparatidum ADNr 250 µg, acidum aceticum glaciale, natrii acetate trihydricus, mannitolum, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Indication | | Femmes présentant une ostéoporose postménopausique; hommes présentant une ostéoporose primaire ou due à un hypogonadisme. Ostéoporose induite par les glucocorticoïdes chez les adultes avec un risque accru de fracture. | |
| Conditionnements | 01 | 002 1 pièce(s) | B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 03.09.2008 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 07.08.2018 | |

01 Fraxiforte 0,6 mL, Injektionslösung**02 Fraxiforte 0,8 mL, Injektionslösung****03 Fraxiforte 1 mL, Injektionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: 54499 | Abgabekategorie: B | Index: 06.03.3. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | nadroparinum calcicum ca. 100 mg corresp. 11400 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. | |
| | 02 | nadroparinum calcicum ca. 134 mg corresp. 15200 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. | |
| | 03 | nadroparinum calcicum ca. 166 mg corresp. 19000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Behandlung der tiefen Venenthrombosen | |
| Packung/en | 01 | 019 10 Spritze(n) | B |
| | | 043 2 Spritze(n) | B |
| | | 116 10 x 10 Spritze(n) | B |
| | 02 | 027 10 Spritze(n) | B |
| | | 078 2 Spritze(n) | B |
| | | 124 10 x 10 Spritze(n) | B |
| | 03 | 035 10 Spritze(n) | B |
| | | 094 2 Spritze(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 24.11.2018 | |

- 01 Fraxiparine 0,3 mL, Injektionslösung
 02 Fraxiparine 0,6 mL, Injektionslösung
 03 Fraxiparine 0,2 mL, Injektionslösung
 04 Fraxiparine 0,4 mL, Injektionslösung
 05 Fraxiparine 0,8 mL, Injektionslösung
 06 Fraxiparine 1 mL, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: 47408 | Abgabekategorie: B | Index: 06.03.3. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | nadroparinum calcicum ca. 25 mg corresp. 2850 U.I., anti-Xa (Ph.Eur. 95 -130 UI/mg), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml. | |
| | 02 | nadroparinum calcicum ca. 50 mg corresp. 5700 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. | |
| | 03 | nadroparinum calcicum ca. 17 mg corresp. 1900 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. | |
| | 04 | nadroparinum calcicum ca. 33 mg corresp. 3800 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. | |
| | 05 | nadroparinum calcicum ca. 67 mg corresp. 7600 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. | |
| | 06 | nadroparinum calcicum ca. 83 mg corresp. 9500 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Antikoagulans | |
| Packung/en | 01 | 024 | 10 Spritze(n) B |
| | | 083 | 2 Spritze(n) B |
| | | 091 | 100 Spritze(n) B |
| | 02 | 032 | 10 Spritze(n) B |
| | | 105 | 100 Spritze(n) B |
| | 03 | 040 | 10 Spritze(n) B |
| | 04 | 059 | 10 Spritze(n) B |
| | | 113 | 100 Spritze(n) B |
| | 05 | 067 | 10 Spritze(n) B |
| | 06 | 075 | 10 Spritze(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 24.11.2018 | |

01 FSME-Immun 0.25 ml Junior, Suspension zur intramuskulären Injektion

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

| Zul.-Nr.: 683 | Abgabekategorie: B | Index: 08.08. | 17.06.2013 |
|----------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Zusammensetzung | 01 | virus FSME inactivatum (Stamm Neudörfl.) 1.19 µg, aluminium hydroxidum (65% Al ₂ O ₃), albuminum seri humani, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, residui: saccharum, formaldehydum, protamini sulfas, neomycinum, gentamicinum, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml. | |
| Anwendung | | aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem vollendeten 1. bis zum vollendeten 16. Lebensjahr | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Spritze(n) B |
| | | 002 | 10 Spritze(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.10.2018 | |

02 Gadovist 1,0, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| Zul.-Nr.: 54423 | Abgabekategorie: B | Index: 14.02.0. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| Zusammensetzung | 02 | gadobutrolum 604.72 mg corresp. 1 mmol, calcobutrolum, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Nierengängiges paramagnetisches Kontrastmittel für die Resonanztomographie (MRT) | |
| Packung/en | 02 | 136 | 1 x 15 ml Flasche(n) B |
| | | 195 | 1 x 30 ml Flasche(n) B |
| | | 217 | 1 x 65 ml Flasche(n) B |
| | | 218 | 1 x 7,5 ml Spritze(n) B |
| | | 226 | 1 x 15 ml Spritze(n) B |
| | | 227 | 1 x 5 ml Spritze(n) B |
| | | 228 | 1 x 10 ml Spritze(n) B |
| | | 229 | 1 x 15 ml Stück B |
| | | 230 | 5 x 15 ml Stück B |
| | | 231 | 1 x 30 ml Stück B |
| | | 232 | 5 x 30 ml Stück B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). | |
| * Gültig bis | | 24.11.2018 | |

01 GeloDurat, Kapseln

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

| Zul.-Nr.: 55928 | Abgabekategorie: C | Index: 03.02.0. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Zusammensetzung | 01 | destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et aurantii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Bei akuter und chronischer Sinusitis sowie akuter und chronischer Bronchitis | |
| Packung/en | 01 | 043 | 20 Kapsel(n) C |
| | | 044 | 30 Kapsel(n) C |
| | | 045 | 50 Kapsel(n) C |
| | | 046 | 60 Kapsel(n) C |
| | | 047 | 100 Kapsel(n) C |
| | | 048 | 120 Kapsel(n) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| Gültig bis | | 23.11.2018 | |

01 Gemcitabin Xellex 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**02 Gemcitabin Xellex 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung**

XELLEX AG, Alte Steinhäuserstrasse 1, 6330 Cham

| Zul.-Nr.: 59167 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1. | 19.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus, pro vitro. | |
| | 02 | Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus, pro vitro. | |
| Anwendung | | Zytostatikum | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 19.11.2014 | |

01 Gripp-Heel, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| Zul.-Nr.: 41442 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | aconitum napellus D4 120 mg, bryonia cretica D4 60 mg, eupatorium perfoliatum D3 30 mg, lachesis mutus D12 60 mg, phosphorus D5 30 mg, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei grippalen Zuständen | |
| Packung/en | 01 | 034 | 50 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Mai 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 03.12.2018 | |

01 Hals Wohl, Lutschtabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

| Zul.-Nr.: 59497 | Abgabekategorie: E | Index: 12.03.9. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | liquiritiae succus pulveratus 20 mg, iridis rhizoma 3 mg, lichen islandici extractum 20 µg, plantaginis extractum 30 µg, laricis summitatum extractum 20 µg, pini silvestris extractum 10 µg, usneae barbatae extractum 10 µg, saccharum, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh | |
| Packung/en | 01 | 001 | 50 Tablette(n) E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2008 (Erstzulassung) | |
| * Gültig bis | | 17.12.2018 | |

01 H.E.C., Nasensalbe

Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 32855 | Abgabekategorie: D | Index: 12.99.0. | 11.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | tanninum 100 mg, balsamum peruvianum 10 mg, hamamelidis folii extractum liquidum 5 mg, pectinum 40 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Nasenbluten | |
| Packung/en | 01 | 016 | 10 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 25.11.2018 | |

01 Heparin Fresenius, Injektionslösung

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

| | | | |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|
| Zul.-Nr.: 41022 | Abgabekategorie: B | Index: 06.03.3. | 06.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | heparinum natricum 5000 U.I., conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Anticoagulans | |
| Packung/en | 01 | 027 | 5 x 5 mL Durchstechflasche(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 29.09.2018 | |

01 Hexabrix 320, Injektionslösung

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| Zul.-Nr.: 42086 | Abgabekategorie: B | Index: 14.01.0. | 04.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | meglumini ioxaglas 393 mg et natrii ioxaglas 196.5 mg corresp. iodum 320 mg, natrii calcii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Röntgenkontrastmittel | |
| * Packung/en | 01 | 126 | 25 x 20 ml B |
| | | 290 | 10 x 200 ml B |
| | | 304 | 1 x 10 ml B |
| | | 339 | 1 x 100 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2012 (Verzicht auf Packungsgrößen) | |
| Gültig bis | | 11.12.2017 | |

01 Hizentra, Injektionslösung zur s.c. Anwendung

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

| Zul.-Nr.: 61547 | Abgabekategorie: B | Index: 08.09. | 07.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | immunoglobulinum humanum normale 200 mg, prolinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Substitutionstherapie bei primären und sekundären Immundefizienzkrankheiten | |
| * Packung/en | 01 | 001 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) 002 10 x 5 ml Durchstechflasche(n) 003 20 x 5ml Durchstechflasche(n) 004 1 x 10 ml Durchstechflasche(n) 005 10 x 10 ml Durchstechflasche(n) 006 20 x 10 ml Durchstechflasche(n) 007 1 x 15 ml Durchstechflasche(n) 008 10 x 15 ml Durchstechflasche(n) 009 20 x 15 ml Durchstechflasche(n) 010 1 x 20 ml Durchstechflasche(n) 011 10 x 20 ml Durchstechflasche(n) 012 20 x 20 ml Durchstechflasche(n) 013 1 x 50 ml Durchstechflasche(n) | B B B B B B B B B B B B B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2011 (zusätzliche Primärverpackungen: 50 ml Durchstechflaschen) | |
| Gültig bis | | 07.06.2016 | |

01 Husten- und Bronchialsirup S, mit Zucker

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

| Zul.-Nr.: 28752 | Abgabekategorie: C | Index: 03.03.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | codeini phosphas hemihydricus 4.2 mg, droserae tinctura 36 mg, hyoscyami tinctura 6 mg, liquiritiae extractum liquidum 150 mg, primulae radice extractum liquidum 30 mg, saccharum, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 1.4 % V/V. | |
| Anwendung | | Husten | |
| Packung/en | 01 | 016 200 ml | C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 14.12.2018 | |

01 Hypericum Sandoz 425, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: 54729 | Abgabekategorie: C | Index: 01.04.1. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 425 mg corresp. hypericinum 0.49-1.63 mg, DER: 3.5-6:1, color.: E 141, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Bei gedrückter Stimmung | |
| Packung/en | 01 | 052 30 Kapsel(n) 053 100 Kapsel(n) | C C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2012 (Änderung Präpartenname) | |
| * Gültig bis | | 30.10.2018 | |

04 Hyperiplant 600, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

| Zul.-Nr.: 54108 | Abgabekategorie: C | Index: 01.04.1. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung | 04 | hyperici herbae extractum methanolicum siccum 600 mg corresp. hypericinum 0.72-1.68 mg et hyperforinum 18-36 mg, DER: 3-7:1, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Bei gedrückter Stimmung | |
| Packung/en | 04 | 063 | 40 Tablette(n) C |
| | | 064 | 100 Tablette(n) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 20.11.2018 | |

02 Hyperval 500, Filmtabletten

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

| Zul.-Nr.: 52942 | Abgabekategorie: C | Index: 01.04.1. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 02 | hyperici herbae extractum ethanolicum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Bei Verstimmungszuständen | |
| Packung/en | 02 | 071 | 30 Tablette(n) C |
| | | 098 | 60 Tablette(n) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 13.11.2018 | |

04 Ichtholan 10 %, Zugsalbe**05 Ichtholan 20 %, Zugsalbe****06 Ichtholan 50 %, Zugsalbe**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

| Zul.-Nr.: 10751 | Abgabekategorie: D | Index: 10.08.0. | 19.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 04 | ichthammolum 100 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| | 05 | ichthammolum 200 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| | 06 | ichthammolum 500 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Entzündliche Hautleiden | |
| Packung/en | 04 | 063 | 40 g D |
| | 05 | 071 | 40 g D |
| | 06 | 098 | 40 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 16.12.2018 | |

03 Imazol, Crème

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| Zul.-Nr.: 45861 | Abgabekategorie: B | Index: 10.09.4. | 17.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 03 | clotrimazolum 10 mg, hexamidini diisetionas 2.5 mg, excipients ad emulsionem pro 1 g. | |
| Anwendung | | Mykosen und bakterielle Mischinfektionen der Haut | |
| Packung/en | 03 | 032 30 g | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 22.02.2019 | |

01 Imigran T 50 mg, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: 56411 | Abgabekategorie: B | Index: 02.05.1. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura | |
| Packung/en | 01 | 002 6 Tablette(n) 004 12 Tablette(n) | B B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 07.03.2019 | |

02 Implanon NXT, Implantat

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

| Zul.-Nr.: 61298 | Abgabekategorie: B | Index: 09.02.1. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 02 | etonogestrelum 68 mg, barii sulfas 15 mg, ethylene/vinylacetate copolymer, magnesii stearas pro praeparatione. | |
| Anwendung | | Hormonale Kontrazeption | |
| * Packung/en | 02 | 002 1 | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.02.2012 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff magnesii stearas) | |
| Gültig bis | | 08.02.2017 | |

01 Importal, Lösung

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

| Zul.-Nr.: 52785 | Abgabekategorie: D | Index: 04.08.12 | 18.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|
| Zusammensetzung | 01 | lactitolum monohydricum 667 mg, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Obstipation, hepatische Enzephalopathie | |
| Packung/en | 01 | 014 200 ml 030 500 ml 049 12 x 500 ml | D D D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 11.12.2018 | |

01 Importal 10 g, Pulver-Sachets**02 Importal, Pulver**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zul.-Nr.: 46787 | Abgabekategorie: D | Index: 04.08.12 | 18.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | lactitolum monohydricum 10 g pro charta. | |
| | 02 | lactitolum monohydricum. | |
| Anwendung | | Obstipation, hepatische Enzephalopathie | |
| Packung/en | 01 | 056 | 10 Sachet(s) D |
| | | 064 | 25 Sachet(s) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| | | 46787 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 11.12.2018 | |

02 Insulin NovoNordisk Levemir 100 E/ml FlexPen, Injektionslösung

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 56371 | Abgabekategorie: B | Index: 07.06.1. | 17.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | insulinum detemirum 100 U., natrii chloridum, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 2.06 mg, phenolum 1.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Diabetes mellitus | |
| Packung/en | 02 | 003 | 5 x 3 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.11.2018 | |

02 Insulin NovoNordisk Levemir 100 E/ml Penfill, Injektionslösung

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 56370 | Abgabekategorie: B | Index: 07.06.1. | 17.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | insulinum detemirum 100 U., natrii chloridum, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 2.06 mg, phenolum 1.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Diabetes mellitus | |
| Packung/en | 02 | 002 | 5 x 3 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.11.2018 | |

01 Kamillosan, Crème

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| Zul.-Nr.: 46180 | Abgabekategorie: D | Index: 10.08.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | matricariae extractum ethanolicum liquidum 20 mg corresp. matricariae aetheroleum 200 µg et levomenolum 70 µg, ratio: 2.75:1, alcoholis adipis lanae, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Bei kleineren Hautschäden, Verletzungen | |
| Packung/en | 01 | 062 | 40 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 27.11.2018 | |

01 Kamillosan Mund- und Rachenspray, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| Zul.-Nr.: 46205 | Abgabekategorie: D | Index: 13.04.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|
| Zusammensetzung | 01 | matricariae extractum ethanolicum liquidum 366.5 mg, DER: 1:4-4.5, matricariae aetheroleum 0.7 mg, menthae piperitae aetheroleum 18.5 mg, propylenglycolum, natrii laurilsulfas, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 25 % V/V. | |
| Anwendung | | Bei entzündlichen Erscheinungen im Mund- und Rachenraum | |
| Packung/en | 01 | 022 | 30 ml Flasche(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 15.12.2018 | |

01 Kenacort-A Orabase, Paste

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

| Zul.-Nr.: 35039 | Abgabekategorie: B | Index: 12.03.2. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | triamcinoloni acetonidum 1 mg, excipiens ad pastam pro 1 g. | |
| Anwendung | | Entzündliche Erkrankungen der Mundschleimhaut | |
| Packung/en | 01 | 015 | 5 g B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 16.12.2018 | |

01 Kytril 1 mg, Filmtabletten**02 Kytril 2 mg, Filmtabletten**

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

| Zul.-Nr.: 52354 | Abgabekategorie: B | Index: 01.09.0. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | granisetronum 1 mg ut granisetroni hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | granisetronum 2 mg ut granisetroni hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Antiemetikum | |
| Packung/en | 01 | 021 | 2 Tablette(n) B |
| | | 099 | 10 Tablette(n) B |
| | 02 | 056 | 1 Tablette(n) B |
| | | 102 | 5 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 25.03.2019 | |

02 Lamotrigin Sandoz 25, Tabletten**03 Lamotrigin Sandoz 50, Tabletten****04 Lamotrigin Sandoz 100, Tabletten****05 Lamotrigin Sandoz 200, Tabletten****06 Lamotrigin Sandoz 5, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: 57412 | Abgabekategorie: B | Index: 01.07.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| * Zusammensetzung | 02 | lamotriginum 25 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso. | |
| | 03 | lamotriginum 50 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso. | |
| | 04 | lamotriginum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso. | |
| | 05 | lamotriginum 200 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso. | |
| | 06 | lamotriginum 5 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Antiepilepticum | |
| Packung/en | 02 | 003 | 56 Tablette(n) B |
| | | 005 | 56 Tablette(n) B |
| | | 007 | 56 Tablette(n) B |
| | | 009 | 56 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2010 (Ersatz des Natriumstearyl fumarats gegen Glyceroldibehenat für die 5mg Dosierung) | |
| Gültig bis | | 23.02.2016 | |

01 Lapigal, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

| | | | |
|------------------------|--------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| N° d'AMM: 51493 | Categoria di dispensazione: D | Index: 04.11.2. | 11.06.2013 |
| Composizione | 01 | berberidis radices corticis extractum ethanolicum siccum 22.5 mg, DER: 8:1, curcumae xanthorrhizae extractum ethanolicum siccum 9 mg, DER: 50-83:1, millefolii extractum aquosum siccum 30 mg, DER: 5.5-6.5:1, cardui benedicti extractum ethanolicum siccum 11 mg, DER: 7.1-9.1:1, taraxaci radices cum herba extractum aquosum siccum 37 mg, DER: 4.5:1, aromatica, excipients pro compresso obducto. | |
| Indicazione | | In caso di disturbi digestivi | |
| Confezione/i | 01 | 036 | 60 compressa/compresse D |
| Osservazione | | Sostituisce l'attestato di omologazione del 2.11.2009 (modifica settore di dichiarazione Curcuma) | |
| * Valevole fino al | | 11.11.2014 | |

02 Laxasan, Tropfen

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 49798 | Abgabekategorie: D | Index: 04.08.11 | 13.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | natrii picosulfas monohydricum 7.5 mg, foeniculi aetheroleum, menthae piperitae aetheroleum 0.8 mg, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Laxans | |
| Packung/en | 02 | 032 | 20 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 18.12.2018 | |

01 Legalon 70, Kapseln**02 Legalon 140, Kapseln**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Zul.-Nr.: 38296 | Abgabekategorie: B | Index: 04.99.0. | 05.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | cardui mariae extractum ethylaceticum siccum 86.5-93.3 mg corresp. silymarinum 70 mg, DER: 36-44:1, excipients pro capsula. | |
| | 02 | cardui mariae extractum ethylaceticum siccum 173-186.7 mg corresp. silymarinum 140 mg DER: 36-44:1, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Adjuvans bei Hepatopathien | |
| Packung/en | 01 | 019 | 40 Kapsel(n) B |
| | | 027 | 200 Kapsel(n) B |
| | 02 | 043 | 60 Kapsel(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 21.03.2019 | |

01 Legendal, granulare

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: **45786** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.12 18.06.2013

Zusammensetzung 01 lactulosum 6 g, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.
 Anwendung Lassativo
 Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.10.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

* Gültig bis 11.12.2018

01 Leucovorin-Teva 50 mg / 5 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung**02 Leucovorin-Teva 100 mg / 10 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****03 Leucovorin-Teva 200 mg / 20 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****04 Leucovorin-Teva 300 mg / 30 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung****05 Leucovorin-Teva 500 mg / 50 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: **58499** Abgabekategorie: **B** Index: 15.01.0. 24.06.2013

Zusammensetzung 01 acidum folinicum 50 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.
 02 acidum folinicum 100 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.
 03 acidum folinicum 200 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.
 04 acidum folinicum 300 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 30 ml.
 05 acidum folinicum 500 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.

Anwendung Antidot gegen Folsäure-Antagonisten

Packung/en 01 002 1 Ampulle(n) B
 02 004 1 Ampulle(n) B
 03 006 1 Ampulle(n) B
 04 008 1 Ampulle(n) B
 05 010 1 Ampulle(n) B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 20.01.2019

02 Lindol, Spitzwegerich-Sirup

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: **17930** Abgabekategorie: **E** Index: 03.02.0. 13.06.2013

* Zusammensetzung 02 plantaginis extractum aquosum 9 g DER: 1:12, mel 0.75 g, saccharum 8.25 g, E 211, excipiens ad solutionem pro 15 ml.

Anwendung Bei Husten

Packung/en 02 037 210 ml E

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.4.2012 (Änderung Zusammensetzung)

Gültig bis 18.09.2017

01 Lipocremol, Crème

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

| Zul.-Nr.: 52206 | Abgabekategorie: D | Index: 10.10.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | oenotherae seminis oleum 30 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus, phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Bei trockener Haut | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 25.11.2018 | |

01 Lipocremol, Salbe

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

| Zul.-Nr.: 52207 | Abgabekategorie: D | Index: 10.10.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | oenotherae seminis oleum 30 mg, propylenglycolum, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus, phenoxyethanolum, E 307, phospholipida, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Bei trockener Haut | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 25.11.2018 | |

01 Lisinopril HCT Axapharm 10/12,5mg, Tabletten**02 Lisinopril HCT Axapharm 20/12,5mg, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

| Zul.-Nr.: 58767 | Abgabekategorie: B | Index: 02.07.2. | 04.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso. | |
| | 02 | lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Antihypertensivum | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 13.10.2018 | |

01 Livostina Augentropfen

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: 60082 | Abgabekategorie: C | Index: 11.06.2. | 04.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Allergische Konjunktivitis | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 24.06.2019 | |

02 Locaseptil-Neo, Lösung

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

| Zul.-Nr.: 31490 | Abgabekategorie: B | Index: 12.02.3. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 02 | prednisoloni acetat 5 mg, cinchocainum 10 mg ut cinchocaini benzoas, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Entzündliche Läsionen der Nasen- und Mundschleimhaut | |
| Packung/en | 02 | 014 | 10 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 10.12.2018 | |

01 Losartan-Mepha Plus 50/12.5, Lactab**02 Losartan-Mepha Plus 100/12.5, Lactab****03 Losartan-Mepha Plus 100/25, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 59257 | Abgabekategorie: B | Index: 02.07.2. | 04.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 03 | losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) B |
| | | 002 | 98 Tablette(n) B |
| | 02 | 003 | 28 Tablette(n) B |
| | | 004 | 98 Tablette(n) B |
| | 03 | 005 | 28 Tablette(n) B |
| | | 006 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 07.12.2018 | |

01 Luffa comp. Heel, homöopathischer Nasenspray

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| Zul.-Nr.: 52492 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | luffa operculata D4, luffa operculata D12, luffa operculata D30, thryallis glauca D4, thryallis glauca D12, thryallis glauca D30 ana partes 100 mg, histaminum D12, histaminum D30, histaminum D200, sulfur D12, sulfur D30, sulfur D200 ana partes 50 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Bei Heuschnupfen | |
| Packung/en | 01 | 017 | 20 ml C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Mai 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 03.12.2018 | |

01 Luffa-Lobelia comp. Heel, homöopathische Heuschnupfentabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| Zul.-Nr.: 52680 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung | 01 | luffa operculata D12, aralia racemosa D1, arsenii triiodidum D8, lobelia inflata D6 ana partes 25 mg, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei Heuschnupfen | |
| Packung/en | 01 | 018 | 50 Tablette(n) C |
| | | 026 | 250 Tablette(n) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Mai 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 03.12.2018 | |

01 Magnesium Biomed, Brausetabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

| Zul.-Nr.: 53889 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.1. | 19.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | magnesium 182.4 mg ut magnesii aspartas dihydricus, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Magnesiumpräparat | |
| Packung/en | 01 | 034 | 20 Tablette(n) D |
| | | 042 | 40 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 12.08.2018 | |

01 Mannitol Bichsel 10 %, Infusionslösung**02 Mannitol Bichsel 20 %, Infusionslösung**

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

| Zul.-Nr.: 36796 | Abgabekategorie: B | Index: 05.01.0. | 18.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | mannitolum 10 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml. | |
| | 02 | mannitolum 20 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml. | |
| Anwendung | | Diureticum bei Niereninsuffizienz | |
| Packung/en | 01 | 014 250 ml | B |
| | 02 | 030 250 ml | B |
| | | 059 100 ml | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 02.02.2019 | |

01 Maxi-Calc D3 500 mg/400 I.E, Kautabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| Zul.-Nr.: 56093 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.51 | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | calcii carbonas 1.25 g corresp. calcium 500 mg, cholecalciferolum 400 U.I., arom.: vanillinum, bergamottae aetheroleum et alia, aspartamum, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Calcium- und Vitamin D-Präparat | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.7.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 23.09.2018 | |

03 Mefenacid, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: 49390 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 03 | acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Antirheumaticum, Analgeticum | |
| Packung/en | 03 | 042 10 Tablette(n) | B |
| | | 043 30 Tablette(n) | B |
| | | 044 100 Tablette(n) | B |
| | | 045 500 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 05.10.2018 | |

02 Mefenacid, Kapseln

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: 49391 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 02 | acidum mefenamicum 250 mg, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Antirheumaticum, Analgeticum | |
| Packung/en | 02 | 013 10 Kapsel(n) | B |
| | | 021 30 Kapsel(n) | B |
| | | 048 100 Kapsel(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 05.10.2018 | |

01 Mefenacid 125 mg, Suppositorien**02 Mefenacid 500 mg, Suppositorien**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: 49392 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | acidum mefenamicum 125 mg, excipiens pro supposito.rio. | |
| | 02 | acidum mefenamicum 500 mg, excipiens pro supposito.rio. | |
| Anwendung | | Antirheumaticum, Analgeticum | |
| Packung/en | 01 | 028 10 Suppositorien | B |
| | 02 | 044 10 Suppositorien | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 05.10.2018 | |

01 Mefenaminsäure Sandoz 125, Suppositorien**02 Mefenaminsäure Sandoz 500, Suppositorien**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: 55390 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | acidum mefenamicum 125 mg, excipiens pro supposito.rio. | |
| | 02 | acidum mefenamicum 500 mg, excipiens pro supposito.rio. | |
| Anwendung | | Antirheumaticum, Analgeticum | |
| Packung/en | 01 | 005 10 Suppositorien | B |
| | 02 | 007 10 Suppositorien | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 05.10.2018 | |

01 Mefenaminsäure Sandoz 250, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: 55389 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | acidum mefenamicum 250 mg, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Antirheumaticum, Analgeticum | |
| Packung/en | 01 | 008 10 Kapsel(n) | B |
| | | 010 30 Kapsel(n) | B |
| | | 012 100 Kapsel(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 05.10.2018 | |

02 Mefenaminsäure Sandoz 500, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zul.-Nr.: 55388 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Antirheumaticum, Analgeticum | |
| Packung/en | 02 | 012 | 10 Tablette(n) B |
| | | 013 | 30 Tablette(n) B |
| | | 014 | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 05.10.2018 | |

01 Meloden 21, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|
| Zul.-Nr.: 53340 | Abgabekategorie: B | Index: 09.02.1. | 04.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 20 µg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Hormonales Kontrazeptivum | |
| Packung/en | 01 | 016 | 1 x 21 Dragée(s) B |
| | | 024 | 3 x 21 Dragée(s) B |
| | | 032 | 6 x 21 Dragée(s) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 19.11.2018 | |

01 MIBG (I-123) injection Mallinckrodt, Injektionslösung

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

| | | | |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 52731 | Abgabekategorie: A | Index: 17.01.9. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | iobenguanum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 74 MBq ut iobenguanum hydrogenosulfas (123-I), acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, stanni(II) sulfas, cupri sulfas pentahydricus, acidum gentisicum, natrii sulfas decahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Tumorszintigraphie, Funktionsuntersuchung des Nebennierenmarks | |
| Packung/en | 01 | 011 | 1 ml A |
| | | 038 | 2 ml A |
| | | 046 | 3 ml A |
| | | 054 | 4 ml A |
| | | 062 | 5 ml A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 08.12.2018 | |

02 Micropaque, Suspension

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 30241 | Abgabekategorie: B | Index: 14.01.0. | 11.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | barii sulfas 100 g, arom.: saccharinum natricum, E 150, vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 202, E 217, E 219, excipiens ad suspensionem pro 100 ml. | |
| Anwendung | | Röntgenkontrastmittel | |
| Packung/en | 02 | 041 | 500 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 08.12.2018 | |

01 Movicol Junior, Pulver

Norgine AG, 4132 Muttenz

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 58246 | Abgabekategorie: B | Index: 04.08.11 | 05.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | macrogolum 3350 6.563 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogencarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 23.3 mg, aromatica, ad pulverem pro charta. | |
| Anwendung | | Obstipation, Koprostase | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 10.11.2018 | |

01 Muco-Mepha 200 mg, Brausetabletten**02 Muco-Mepha 600 mg, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: 52385 | Abgabekategorie: D | Index: 03.02.0. | 05.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, conserv.: E 220, excipiens pro compresso. | |
| | 02 | acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, conserv.: E 220, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Mukolytikum | |
| Packung/en | 01 | 016 | 30 Tablette(n) D |
| | 02 | 024 | 10 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 06.10.2018 | |

03 Myambutol 100 mg, comprimés filmés**04 Myambutol 400 mg, comprimés filmés**

Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|
| N° d'AMM: 33153 | Catégorie de remise: B | Index: 08.02.1. | 14.06.2013 |
| * Composition | 03 | ethambutoli hydrochloridum 100 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto. | |
| | 04 | ethambutoli hydrochloridum 400 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto. | |
| Indication | | Tuberculeux | |
| Conditionnements | 03 | 024 | 100 comprimés filmés B |
| | 04 | 025 | 100 comprimés filmés B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 10.11.2010 (modification de la composition) | |
| Valable jusqu'au | | 07.03.2016 | |

01 Mycobutin, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zul.-Nr.: 52068 | Abgabekategorie: A | Index: 08.02.1. | 19.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | rifabutinum 150 mg, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Mycobakterieninfektionen | |
| Packung/en | 01 | 010 | 30 Kapsel(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 04.03.2019 | |

01 Mycolog N, crème

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: 56850 | Catégorie de remise: B | Index: 10.05.2. | 05.06.2013 |
| Composition | 01 | fluocinonidum 0.5 mg, gramicidinum 0.25 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100000 U.I., propylenglyolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Indication | | Dermatoses surinfectées par des bactéries et/ou des levures | |
| Conditionnements | 01 | 001 | 15 g B |
| | | 003 | 30 g B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 1.4.2012 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 07.10.2018 | |

01 Mycolog N, onguent

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: 56849 | Catégorie de remise: B | Index: 10.05.2. | 05.06.2013 |
| Composition | 01 | fluocinonidum 0.5 mg, gramicidinum 0.25 mg, neomycinum 2.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100000 U.I., alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Indication | | Dermatoses surinfectées par des bactéries et/ou des levures | |
| Conditionnements | 01 | 002 | 15 g B |
| | | 004 | 30 g B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 1.4.2012 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 07.10.2018 | |

02 Mydocalm, dragées**03 Mydocalm mite, comprimés pelliculés**

Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

| N° d'AMM: 32665 | Catégorie de remise: B | Index: 01.12.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| * Composition | 02 | tolperisoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 03 | tolperisoni hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Indication | | Myotonolytique | |
| Conditionnements | 02 | 039 30 dragée(s) | B |
| | | 047 250 dragée(s) | B |
| | | 055 100 dragée(s) | B |
| | 03 | 057 30 comprimé(s) | B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 03.09.2009 (autres excipients et autre enrobage en "film coating") | |
| Valable jusqu'au | | 21.11.2014 | |

01 Naproxen Mepha 250 mg, Lactab**02 Naproxen Mepha 500 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 51480 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 03.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | naproxenum 250 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | naproxenum 500 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Antirheumatikum | |
| Packung/en | 01 | 015 20 Tablette(n) | B |
| | 02 | 031 10 Tablette(n) | B |
| | | 058 20 Tablette(n) | B |
| | | 066 50 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). | |
| * Gültig bis | | 07.10.2018 | |

01 Natu-Hepa 600, Dragées

Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE

| Zul.-Nr.: 55959 | Abgabekategorie: D | Index: 04.11.2. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | cynarae extractum aquosum siccum 600 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Bei Verdauungsbeschwerden | |
| * Packung/en | 01 | 024 100 Dragée(s) | D |
| | | 030 50 Dragée(s) | D |
| | | 031 20 Dragée(s) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.2.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20 Dragées) | |
| Gültig bis | | 07.08.2017 | |

01 NeoCitran Hustenstiller, Depottabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48748 | Abgabekategorie: D | Index: 03.01.2. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | butamirati dihydrogenocitras 50 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Husten, insbesondere trockener Husten | |
| Packung/en | 01 | 016 10 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.7.2009 (Änderung Präparatename, früher: Sinecod-50, Depottabletten) | |
| Gültig bis | | 14.12.2014 | |

01 NeoCitran Hustenstiller 0.8 mg/ml, Sirup**02 NeoCitran Hustenstiller, Sirup**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 31215 | Abgabekategorie: D | Index: 03.01.2. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | butamirati dihydrogenocitras 8 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 10 ml. | |
| | 02 | butamirati dihydrogenocitras 15 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 10 ml. | |
| Anwendung | | Husten, insbesondere trockener Husten | |
| * Packung/en | 02 | 073 200 ml | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.7.2009 (Änderung Präparatename, früher: Sinecod, Sirup) 31215 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 14.12.2014 | |

01 NeoCitran Hustenstiller, Tropfen für Kinder

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 31214 | Abgabekategorie: D | Index: 03.01.2. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | butamirati dihydrogenocitras 5 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 22 gutta. | |
| Anwendung | | Husten, insbesondere trockener Husten | |
| Packung/en | 01 | 042 20 ml | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.7.2009 (Änderung Präparatename, früher: Sinecod, Tropfen für Kinder) | |
| Gültig bis | | 14.12.2014 | |

01 Neurophyt, Dragées

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **12136** Abgabekategorie: **D** Index: 01.04.2. 21.06.2013

Zusammensetzung 01 passiflorae extractum ethanolicum siccum 30 mg, DER: 6.2-7.1:1, valerianae extractum ethanolicum siccum 100 mg, DER: 6-7.4:1, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung Bei Nervosität

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

* Gültig bis 15.12.2018

01 Nicorette Original-Aroma 2mg, Kaudepot**02 Nicorette Original-Aroma 4mg, Kaudepot****09 Nicorette Freshfruit 2 mg, Kaudepot****10 Nicorette Freshfruit 4 mg, Kaudepot****11 Nicorette Spicemint 2 mg, Kaudepot****12 Nicorette Spicemint 4 mg, Kaudepot****13 Nicorette Polar Mint 2 mg, Kaudepot****14 Nicorette Polar Mint 4 mg, Kaudepot**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **40580** Abgabekategorie: **D** Index: 15.02.0. 06.06.2013

Zusammensetzung 01 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
02 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
09 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
10 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
11 nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.
12 nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, 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, color.: E 104, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.

Anwendung Unterstützung der Raucherentwöhnung

| * Packung/en | | | |
|--------------|-----|-----------------|---|
| 01 | 018 | 30 Tablette(n) | D |
| | 131 | 105 Tablette(n) | D |
| 02 | 026 | 30 Tablette(n) | D |
| | 158 | 105 Tablette(n) | D |
| | 300 | 210 Tablette(n) | D |
| 09 | 291 | 30 Tablette(n) | D |
| | 293 | 105 Tablette(n) | D |
| | 297 | 30 Tablette(n) | D |
| 10 | 299 | 105 Tablette(n) | D |
| | 309 | 30 Tablette(n) | D |
| 13 | 310 | 105 Tablette(n) | D |

| | | | |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|---|
| | 311 | 210 Tablette(n) | D |
| 14 | 313 | 30 Tablette(n) | D |
| | 314 | 105 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Sequenz 07 und 08 Nicorette Freshmint 2 mg und Nicorette Freshmint 4 mg wird per 7. Juni 2013 widerrufen) | | |
| | 40580 11: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | | |
| | 40580 12: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | | |
| Gültig bis | 02.04.2017 | | |

01 Nicotinell, Pflaster Stärke 1**02 Nicotinell, Pflaster Stärke 2****03 Nicotinell, Pflaster Stärke 3**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| | | | |
|------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 50582 | Abgabekategorie: D | Index: 15.02.0. | 13.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | nicotinum 52.5 mg, excipients ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 21 mg/24h. | |
| | 02 | nicotinum 35 mg, excipients ad praeparationem pro 20 cm ² , cum liberatione 14 mg/24h. | |
| | 03 | nicotinum 17.5 mg, excipients ad praeparationem pro 10 cm ² , cum liberatione 7 mg/24h. | |
| Anwendung | Unterstützung der Raucherentwöhnung | | |
| Packung/en | 01 | 015 7 Pflaster | D |
| | | 023 21 Pflaster | D |
| | 02 | 031 7 Pflaster | D |
| | | 058 21 Pflaster | D |
| | 03 | 066 7 Pflaster | D |
| | | 074 21 Pflaster | D |
| Bemerkung | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | | |
| * Gültig bis | 10.11.2018 | | |

01 Nidazea, Gel

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

| | | | |
|------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 57701 | Abgabekategorie: B | Index: 10.02.0. | 03.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | metronidazolum 7.5 mg, propylenglycolum, conserv.: phenoxyethanol, excipients ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | Rosacea | | |
| Packung/en | 01 | 002 30 g | B |
| Bemerkung | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | | |
| * Gültig bis | 11.12.2018 | | |

01 Nifedipin-Mepha 20 retard, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 52896 | Abgabekategorie: B | Index: 02.06.1. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | nifedipinum 20 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Calciumantagonist | |
| Packung/en | 01 | 010 30 Tablette(n) | B |
| | | 029 100 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 12.11.2018 | |

01 Norfloxacin Helvepharm 400 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

| Zul.-Nr.: 56810 | Abgabekategorie: A | Index: 08.01.8. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | norfloxacinum 400 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Infektionskrankheiten | |
| Packung/en | 01 | 001 6 Tablette(n) | A |
| | | 003 14 Tablette(n) | A |
| | | 005 42 Tablette(n) | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.3.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 04.05.2019 | |

01 Norgalax, Minieinlauf

Norgine AG, 4132 Muttenz

| Zul.-Nr.: 52203 | Abgabekategorie: D | Index: 04.08.2. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | natrii docusas 12 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 g. | |
| Anwendung | | Laxans | |
| Packung/en | 01 | 015 6 x 10 g | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 11.12.2018 | |

02 Novofem, Filmtabletten

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

| Zul.-Nr.: 56184 | Abgabekategorie: B | Index: 07.08.6. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 02 | A) Rote Filmtablette: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipients pro compresso obducto. B) Weisse Filmtablette: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 1 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Postmenopausale Hormonsubstitutionstherapie | |
| Packung/en | 02 | 002 28 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 07.12.2018 | |

01 Octostim 15 ug, Injektionslösung

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 52711 | Abgabekategorie: B | Index: 06.02.0. | 13.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | desmopressini acetat 15 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Leichte bis mittelschwere Hämophilie A, M. von Willebrand Typ I, urämische Thrombozytenfunktionsstörungen | |
| Packung/en | 01 | 029 10 x 1 mL Ampulle(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 19.11.2018 | |

02 Omidia Magentabletten, homöopathische Tabletten

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 16483 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 21.06.2013 |
| * Zusammensetzung | 02 | carbo vegetabilis D3 30 mg, kalium phosphoricum D4 10 mg, marsdenia cundurango D2 40 mg, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei Magenbeschwerden | |
| Packung/en | 02 | 029 80 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.5.2010 (Änderung Zusammensetzung) | |
| Gültig bis | | 02.10.2015 | |

01 Onkotaxel Actavis 20 mg/0.5 ml, Infusionspräparat**02 Onkotaxel Actavis 80 mg/2 ml, Infusionspräparat**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 60187 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80, ad solutionem pro 0.5 ml. Diluens: ethanolum anhydricum 140.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml. | |
| | 02 | docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80, ad solutionem pro 2 ml. Diluens: ethanolum anhydricum 560.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 6.0 ml. | |
| Anwendung | | Zytostatikum | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 25.11.2015 | |

01 Optrex, Augenbad

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

| Zul.-Nr.: 54071 | Abgabekategorie: D | Index: 11.06.3. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | hamamelidis destillatum aquosum cum ethanolo 130 mg, ratio: 0.5:1, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Bei leichten Augenreizungen | |
| Packung/en | 01 | 019 | 300 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 15.12.2018 | |

01 Optrex, Augentropfen

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

| Zul.-Nr.: 54072 | Abgabekategorie: D | Index: 11.06.3. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | hamamelidis destillatum aquosum cum ethanolo 130 mg, ratio: 0.5:1, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Bei leichten Augenreizungen | |
| Packung/en | 01 | 015 | 10 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12. 2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) | |
| * Gültig bis | | 15.12.2018 | |

01 Ossopan Pulvis, Granulat

Robapharm AG, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

| Zul.-Nr.: 12917 | Abgabekategorie: C | Index: 07.02.2. | 04.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | osseinum-hydroxyapatit 820 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena et calcium et phosphorus ruber et proteina, saccharum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad granulatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Calciumtherapie | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.2.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| | | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 24.08.2018 | |

01 Ossopan 200, Dragées

Robapharm AG, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

| Zul.-Nr.: 12358 | Abgabekategorie: C | Index: 07.02.2. | 04.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Zusammensetzung | 01 | osseinum-hydroxyapatit 200 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena 52 mg et calcium 43 mg et phosphorus ruber 20 mg et proteina 18 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Calciumtherapie | |
| Packung/en | 01 | 016 | 30 Dragée(s) C |
| | | 024 | 150 Dragée(s) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.2.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 24.08.2018 | |

01 Ossopan 800, Filmtabletten

Robapharm AG, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

| Zul.-Nr.: 45386 | Abgabekategorie: C | Index: 07.02.2. | 04.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung | 01 | osseinum-hydroxyapatit 830 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena 216 mg et calcium 178 mg et phosphorus ruber 82 mg et peptida 75 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Osteoporose | |
| Packung/en | 01 | 015 | 40 Tablette(n) C |
| | | 023 | 120 Tablette(n) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.2.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 24.08.2018 | |

01 Padma 28, Kapseln

Padma AG, Unterfeldstrasse 1, 8340 Hinwil

| Zul.-Nr.: 58436 | Abgabekategorie: D | Index: 02.99.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Zusammensetzung | 01 | aconiti tuber 1 mg, aegle sepiar fructus 20 mg, pimentae fructus pulvis 25 mg, aquilegiae vulgaris herba 15 mg, calcii sulfas ad usum chirurgicum 20 mg, calendulae flos cum calyce 5 mg, cardamomi fructus 30 mg, caryophylli flos 12 mg, costi amari radix 40 mg, dextro-camphora 4 mg, kaempferiae galangae rhizoma 10 mg, lactucae sativae folium 6 mg, lichen islandicus 40 mg, liquiritiae radix 15 mg, meliae tousend fructus 35 mg, myrobalani fructus 30 mg, plantaginis folium 15 mg, polygoni avicularis herba 15 mg, potentillae aureae herba 15 mg, santali rubri lignum 30 mg, sidae cordifoliae herba 10 mg, valerianae radix 10 mg, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen | |
| Packung/en | 01 | 001 | 60 Kapsel(n) D |
| | | 002 | 200 Kapsel(n) D |
| | | 003 | 540 Kapsel(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.12.2008 (Erstzulassung) | |
| * Gültig bis | | 29.12.2018 | |

01 Pantozol Granula, Granulat

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: 58661 | Abgabekategorie: B | Index: 04.99.0. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|
| Zusammensetzung | 01 | pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens ad granulatum, pro charta. | |
| Anwendung | | Protonenpumpenhemmer | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Sachet(s) B |
| | | 002 | 150 Sachet(s) B |
| | | 003 | 5 Sachet(s) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 23.10.2018 | |

01 Paroxetin-Mepha, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 56751 | Abgabekategorie: B | Index: 01.06.0. | 04.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer | |
| Packung/en | 01 | 004 | 14 Tablette(n) B |
| | | 012 | 28 Tablette(n) B |
| | | 016 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 18.11.2018 | |

01 Pectorex Erkältungs- und Bronchialbad

* Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

| Zul.-Nr.: 53776 | Abgabekategorie: D | Index: 03.99.0. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | thymi aetheroleum 10 mg, pini aetheroleum 200 mg, eucalypti aetheroleum 100 mg, rosmarini aetheroleum 50 mg, lavandulae aetheroleum 50 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g. | |
| Anwendung | | Bei Erkältungen | |
| Packung/en | 01 | 028 | 150 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.5.2012 (Übertragung der Zulassung, früher: Vita Health Care AG, Laupen sowie Änderung Präparatename, früher: Vita Erkältungs- und Bronchialbad) | |
| Gültig bis | | 30.09.2017 | |

01 Peditrace, Infusionskonzentrat, Zusatzampulle

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

| Zul.-Nr.: 52013 | Abgabekategorie: B | Index: 07.01.2. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | cuprum 0.315 µmol ut cupri(II) chloridum dihydricum, manganum 18.2 nmol ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, iodidum 7.88 nmol ut kalii iodidum, fluoridum 3 µmol ut natrii fluoridum, zincum 3.82 µmol ut zinci chloridum, selenium 25.3 nmol ut natrii selenis anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Parenterale Ernährung | |
| Packung/en | 01 | 011 | 10 x 10 ml Ampulle(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.6.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 27.10.2018 | |

01 Perskindol Classic, bain

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| N° d'AMM: 53532 | Catégorie de remise: D | Index: 07.10.5. | 06.06.2013 |
| * Composition | 01 | piceae aetheroleum 4.30 g, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 1.89 g, lavandulae aetheroleum 0.08 g, rosmarini aetheroleum 0.52 g, limonis aetheroleum 0.52 g, eucalypti aetheroleum 1.29 g, gaultheriae aetheroleum 1.72 g, excipients ad solutionem pro 100 ml. | |
| Indication | | Douleurs musculaires; en cas de refroidissements | |
| Conditionnements | 01 | 012 | 250 ml D |
| | | 039 | 500 ml D |
| | | 040 | 2 x 500 ml D |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 22.3.2011 (modification du mode de déclaration de la composition.) | |
| Valable jusqu'au | | 30.03.2016 | |

01 Phytopharma sirop pectoral/Bronchial Sirup

Phytopharma SA, 1666 Grandvillard

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: 54520 | Catégorie de remise: D | Index: 03.02.0. | 21.06.2013 |
| Composition | 01 | hederae heliis extractum ethanolicum siccum 15.55 mg, DER: 6-7:1, thymi extractum aquosum siccum 198.2 mg, DER: 7-13:1, primulae radice extractum ethanolicum siccum 39 mg, DER: 4-9:1, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml. | |
| Indication | | En cas de toux lors de refroidissements | |
| Conditionnements | 01 | 018 | 200 ml D |
| | | 026 | 400 ml D |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 07.10.2008 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 09.11.2018 | |

02 Pixor Aknestift N dunkel, Stift**03 Pixor Aknestift N hell, Stift**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 24714 | Abgabekategorie: D | Index: 10.02.0. | 17.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | acidum salicylicum 10 mg, triclosanum 2.5 mg, color.: E 171, E 172, excipients ad praeparationem pro 1 g. | |
| | 03 | acidum salicylicum 10 mg, triclosanum 2.5 mg, color.: E 171, E 172, excipients ad praeparationem pro 1 g. | |
| Anwendung | | Hautunreinheiten | |
| Packung/en | 02 | 039 | 1 Stück D |
| | 03 | 047 | 1 Stück D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 07.12.2018 | |

01 Plaquenil, comprimés pelliculés

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

| N° d'AMM: 53831 | Catégorie de remise: B | Index: 08.04.1. | 19.06.2013 |
|------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Composition | 01 | hydroxychloroquini sulfas 200 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Indication | | Paludisme, lupus érythémateux, polyarthrite chronique | |
| Conditionnements | 01 | 028 30 comprimés(s) | B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 02.12.2018 | |

01 Pravastatin Actavis 10 mg, Tabletten**02 Pravastatin Actavis 20 mg, Tabletten****03 Pravastatin Actavis 40 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| Zul.-Nr.: 59184 | Abgabekategorie: B | Index: 07.12.0. | 14.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | pravastatinum natricum 10 mg, excipients pro compresso. | |
| | 02 | pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso. | |
| | 03 | pravastatinum natricum 40 mg, color.: E 133, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Reduktion des Serumcholesterinspiegel | |
| Packung/en | 01 | 001 30 Tablette(n) | B |
| | | 002 100 Tablette(n) | B |
| | 02 | 003 30 Tablette(n) | B |
| | | 004 100 Tablette(n) | B |
| | 03 | 005 30 Tablette(n) | B |
| | | 006 100 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 16.12.2018 | |

01 Priorix, Trockensubstanz und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: 615 | Abgabekategorie: B | Index: 08.08. | 17.06.2013 |
|----------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryodesiccata: virus morbilli vivus (Stamm schwarz) min. 1000 U., virus parotitis vivus (Stamm RIT 4384) min. 5000 U., virus rubella vivus (Stamm Wistar RA 27/3) min. 1000 U., lactosum anhydricum, sorbitolum, mannitololum, aminoacida, residui: neomycini sulfas, pro vitro. | |
| | | Solvens: aqua ad iniectabilia 0.5 ml. | |
| Anwendung | | aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps und Röteln, ab dem vollendeten 12. Lebensmonat | |
| Packung/en | 01 | 001 1 Ampulle(n) | B |
| | | 002 10 Ampulle(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 21.12.2018 | |

01 Pristasol 2 mmol/l Potassium, Hämofiltrations- und Hämodialyselösung**02 Pristasol 4 mmol/l Potassium, Hämofiltrations- und Hämodialyselösung**

Gambro Hospal (Schweiz) AG, Hornhaldenstrasse 9, 8802 Kilchberg ZH

| Zul.-Nr.: 58609 | Abgabekategorie: B | Index: 05.04.0. | 03.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|
| Zusammensetzung | 01 | I) Elektrolytlösung (Kammer A): calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum anhydricum 22 g ut glucosum monohydricum, acidum lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. II) Pufferlösung (Kammer B): natrii chloridum 6.45 g, natrii hydrogencarbonas 3.09 g, kalii chloridum 0.157 g, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. I) et II) corresp. mineralia: calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, natrium 140 mmol/l, chloridum 111.5 mmol/l, l-lactas 3 mmol/l, hydrogenocarbonas 32 mmol/l, kalium 2 mmol/l, glucosum 6.1 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml. | |
| | 02 | I) Elektrolytlösung (Kammer A): calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum anhydricum 22 g ut glucosum monohydricum, acidum lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. II) Pufferlösung (Kammer B): natrii chloridum 6.45 g, natrii hydrogencarbonas 3.09 g, kalii chloridum 0.314 g, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. I) et II) corresp. mineralia: calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, natrium 140 mmol/l, chloridum 113.5 mmol/l, l-lactas 3 mmol/l, hydrogenocarbonas 32 mmol/l, kalium 4 mmol/l, glucosum 6.1 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml. | |
| Anwendung | | Hämofiltration | |
| Packung/en | 01 | 001 | 2 x 5000 ml |
| | | 002 | 2 x 5000 ml |
| | 02 | 003 | 2 x 5000 ml |
| | | 004 | 2 x 5000 ml |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 18.09.2018 | |

02 Proglycem, Kapseln

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

| Zul.-Nr.: 39081 | Abgabekategorie: B | Index: 07.06.3. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| Zusammensetzung | 02 | diazoxidum 25 mg, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Hypoglykämie | |
| Packung/en | 02 | 017 | 100 Kapsel(n) |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 28.10.2018 | |

03 Protamin Ipex 1000, Injektionslösung**04 Protamin Ipex 5000, Injektionslösung**

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| Zul.-Nr.: 15160 | Abgabekategorie: B | Index: 06.04.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| * Zusammensetzung | 03 | protamini hydrochloridum 1000 U.I., natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 04 | protamini hydrochloridum 5000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Neutralisierung der Heparin-Wirkung bei Heparin-Ueberdosierung | |
| Packung/en | 03 | 050 | 5 ml Ampulle(n) B |
| | 04 | 051 | 5 ml Ampulle(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2013 (Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung) | |
| Gültig bis | | 01.07.2018 | |

07 Ranitidin-Mepha 150, Lactab**08 Ranitidin-Mepha 300, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 53664 | Abgabekategorie: B | Index: 04.01.1. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung | 07 | ranitidinum 150 mg ut ranitidini hydrochloridum, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 08 | ranitidinum 300 mg ut ranitidini hydrochloridum, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | H2-Rezeptorantagonist | |
| Packung/en | 07 | 148 | 20 Tablette(n) B |
| | | 156 | 60 Tablette(n) B |
| | | 164 | 120 Tablette(n) B |
| | 08 | 172 | 20 Tablette(n) B |
| | | 180 | 40 Tablette(n) B |
| | | 199 | 60 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 10.12.2018 | |

01 Rebalance 250, Filmtabletten**02 Rebalance 500, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

| | | | |
|------------------------|-----------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zul.-Nr.: 53924 | Abgabekategorie: C/D | Index: 01.04.1. | 21.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | hyperici herbae extractum ethanolicum siccum quantificatum 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | hyperici herbae extractum ethanolicum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Bei Verstimmungszuständen | |
| Packung/en | 01 | 018 | 60 Tablette(n) C |
| | | 026 | 120 Tablette(n) C |
| | | 034 | 30 Tablette(n) D |
| | 02 | 042 | 30 Tablette(n) C |
| | | 050 | 60 Tablette(n) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.10.2018 | |

01 Renagel, Filmtabletten

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zul.-Nr.: 56297 | Abgabekategorie: B | Index: 07.99.0. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | sevelamerum 800 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Zur Behandlung von Hyperphosphatämie bei erwachsenen Hämodia- lyse- und Peritonealdialysepatienten | |
| Packung/en | 01 | 002 | 180 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.02.2019 | |

01 Risperdal 1 mg/mL, Lösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 53424 | Abgabekategorie: B | Index: 01.05.0. | 13.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | risperidonum 1 mg, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Neurolepticum | |
| Packung/en | 01 | 015 | 100 ml B |
| | | 023 | 30 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 30.03.2019 | |

- 01 Risperidon-Mepha 0.25, Lactab
 02 Risperidon-Mepha 0.5, Lactab
 03 Risperidon-Mepha 1 mg, Lactab
 04 Risperidon-Mepha 2 mg, Lactab
 05 Risperidon-Mepha 3 mg, Lactab
 06 Risperidon-Mepha 4 mg, Lactab
 07 Risperidon-Mepha 6 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 58092 | Abgabekategorie: B | Index: 01.05.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | risperidonum 0.25 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | risperidonum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 03 | risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 04 | risperidonum 2 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 05 | risperidonum 3 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 06 | risperidonum 4 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 07 | risperidonum 6 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Neurolepticum | |
| Packung/en | 02 | 002 | 20 Tablette(n) B |
| | | 013 | 60 Tablette(n) B |
| | 03 | 003 | 20 Tablette(n) B |
| | | 004 | 60 Tablette(n) B |
| | 04 | 005 | 20 Tablette(n) B |
| | | 006 | 60 Tablette(n) B |
| | 05 | 007 | 20 Tablette(n) B |
| | | 008 | 60 Tablette(n) B |
| | 06 | 009 | 20 Tablette(n) B |
| | | 010 | 60 Tablette(n) B |
| | 07 | 011 | 20 Tablette(n) B |
| | | 012 | 60 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 58092 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 15.01.2019 | |

01 Risperidon-Mepha 0,5 mg oro, Schmelztabletten
02 Risperidon-Mepha 1 mg oro, Schmelztabletten
03 Risperidon-Mepha 2 mg oro, Schmelztabletten
04 Risperidon-Mepha 3 mg oro, Schmelztabletten
05 Risperidon-Mepha 4 mg oro, Schmelztabletten
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 58085 | Abgabekategorie: B | Index: 01.05.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | risperidonum 500 µg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso. | |
| | 02 | risperidonum 1 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso. | |
| | 03 | risperidonum 2 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso. | |
| | 04 | risperidonum 3 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso. | |
| | 05 | risperidonum 4 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Neuroleptikum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) B |
| | 02 | 002 | 28 Tablette(n) B |
| | 03 | 003 | 28 Tablette(n) B |
| | 04 | 004 | 28 Tablette(n) B |
| | 05 | 005 | 28 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 15.01.2019 | |

01 Risperidon-Mepha 1 mg/ml, Lösung
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 58467 | Abgabekategorie: B | Index: 01.05.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | risperidonum 1 mg, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Neurolepticum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 ml B |
| | | 002 | 100 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 15.01.2019 | |

01 Rohypnol 1 mg, Filmtabletten

CPS Cito Pharma Services GmbH, Forchstrasse 4b, 8610 Uster

| Zul.-Nr.: 54959 | Abgabekategorie: B | Index: 01.03.1. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | flunitrazepamum 1 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Hypnoticum | |
| Packung/en | 01 | 028 10 Tablette(n) | B |
| | | 036 30 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe | |
| * Gültig bis | | 30.03.2019 | |

01 Salbisan Halspastillen, zuckerfrei

F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

| Zul.-Nr.: 54883 | Abgabekategorie: E | Index: 12.03.9. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | glycerolum 15 mg, levomentholum 3.2 mg, amyli hydrolysati sirupus hydrogenatus 1.8 g, aspartamum, acesulfamum kalicum, aromatica, excipients pro pastillo. | |
| Anwendung | | Bei Husten und Heiserkeit | |
| Packung/en | 01 | 024 50 g | E |
| | | 025 220 g | E |
| | | 026 110 g | E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Januar 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 29.10.2018 | |

01 Salbu Orion Easyhaler, 100 ug Inhalationspulver**02 Salbu Orion Easyhaler, 200 ug Inhalationspulver**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: 53190 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.3. | 01.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | salbutamolium 100 µg pro dosi ut salbutamoli sulfas, excipients ad pulverem. | |
| | 02 | salbutamolium 200 µg pro dosi ut salbutamoli sulfas, excipients ad pulverem. | |
| Anwendung | | Bronchospasmolytikum | |
| Packung/en | 01 | 050 200 Einzeldose(n) | B |
| | 02 | 051 200 Einzeldose(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.8.2009 (Übertragung der Zulassung, früher: Sandoz Pharmaceuticals AG, Steinhausen und Änderung Präparatename, früher: Ecovent Easyhaler) | |
| Gültig bis | | 07.11.2015 | |

01 Sandimmun, Infusionskonzentrat

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| Zul.-Nr.: 44915 | Abgabekategorie: B | Index: 07.15.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | ciclosporinum 50 mg, PEG-36 castor oil 650 mg, ethanolum 261 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Immunsuppressivum | |
| Packung/en | 01 | 014 10 x 5 ml | B |
| | | 030 10 x 1 ml | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 03.11.2018 | |

01 Sandimmun Neoral 25 mg, Kapseln**02 Sandimmun Neoral 50 mg, Kapseln****03 Sandimmun Neoral 100 mg, Kapseln****04 Sandimmun Neoral 10 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| Zul.-Nr.: 52656 | Abgabekategorie: B | Index: 07.15.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | ciclosporinum 25 mg, excipients pro capsula. | |
| | 02 | ciclosporinum 50 mg, excipients pro capsula. | |
| | 03 | ciclosporinum 100 mg, excipients pro capsula. | |
| | 04 | ciclosporinum 10 mg, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Immunsuppressivum | |
| Packung/en | 01 | 028 50 Kapsel(n) | B |
| | 02 | 036 50 Kapsel(n) | B |
| | 03 | 044 50 Kapsel(n) | B |
| | 04 | 052 60 Kapsel(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.12.2018 | |

01 Sandimmun Neoral, Trinklösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| Zul.-Nr.: 52657 | Abgabekategorie: B | Index: 07.15.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | ciclosporinum 100 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 12 % V/V. | |
| Anwendung | | Immunsuppressivum | |
| Packung/en | 01 | 016 50 ml | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.12.2018 | |

02 Sandoparin, Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zul.-Nr.: 50067 | Abgabekategorie: B | Index: 06.03.3. | 06.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | certoparinum natricum 32 mg corresp. 3000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml. | |
| Anwendung | | Prophylaxe der postoperativen Venenthrombose und Lungenembolie | |
| Packung/en | 02 | 041 | 1000 Spritze(n) B |
| | | 076 | 10 Spritze(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 20.11.2018 | |

03 Santasapina, Husten-Bonbons

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 54983 | Abgabekategorie: E | Index: 12.03.9. | 21.06.2013 |
| Zusammensetzung | 03 | piceae abietis turionum recentorum succus et extractum aquosum liquidum 80 mg, aromatica, excipiens pro pastillo. | |
| Anwendung | | Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh | |
| Packung/en | 03 | 034 | 30 g E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Juni 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| Gültig bis | | 29.10.2018 | |

02 Sarben, comprimés filmés**03 Sarben forte, comprimés filmés**

Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| N° d'AMM: 54252 | Catégorie de remise: B | Index: 02.07.1. | 20.06.2013 |
| Composition | 02 | irbesartanum 150 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 03 | irbesartanum 300 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Indication | | Antagoniste du récepteur de l'angiotensine II | |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation) autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger | |
| * Valable jusqu'au | | 26.10.2018 | |

02 Schmid's Coldi Kältespray, Aerosol

Medicoss AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 48676 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.4. | 10.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | pentanum 40 % m/m et propellentia ad aerosolum. | |
| Anwendung | | Kältebehandlungen bei stumpfen Verletzungen | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland). Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 04.03.2014 | |

01 Sebivo, Lösung zum Einnehmen

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| Zul.-Nr.: 59170 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | telbivudinum 20 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 210, ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Chronische Hepatitis B | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) | |
| | | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 19.04.2014 | |

01 Seralb-I-125, Injektionslösung

CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

| Zul.-Nr.: 51409 | Abgabekategorie: A | Index: 17.01.7. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | albuminum seri humani(125-I) 320 kBq corresp. albuminum humanum 15.3 mg, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 0.016 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1.7 ml. | |
| Anwendung | | Bestimmung des Blut- oder Plasmavolumens | |
| Packung/en | 01 | 001 4 x 1.7 ml | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 31.12.2018 | |

01 Serophene, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: 45524 | Abgabekategorie: A | Index: 07.08.1. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | clomifeni dihydrogenocitras 50 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Induktion der Ovulation ohne Vorliegen einer primären hypophysären oder primären ovariellen Insuffizienz | |
| Packung/en | 01 | 019 10 Tablette(n) | A |
| | | 027 5 Tablette(n) | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.9.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 22.10.2018 | |

01 Singulair, Filmtabletten

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

| Zul.-Nr.: 54390 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.5. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | montelukastum 10 mg ut natrii montelukastum, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Asthma bronchiale, allergische Rhinitis | |
| Packung/en | 01 | 017 28 Tablette(n) | B |
| | | 025 98 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 13.11.2018 | |

01 Singulair 4 mg, Granulat

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

| Zul.-Nr.: 56162 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.5. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zusammensetzung | 01 | montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, excipients ad granulatatum pro charta. | |
| Anwendung | | Asthma bronchiale, allergische Rhinitis | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Sachet(s) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 14.12.2018 | |

01 Singulair 5 mg, Kautabletten für Kinder**02 Singulair 4 mg, Kautabletten für Kleinkinder**

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

| Zul.-Nr.: 54391 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.5. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | montelukastum 5 mg ut natrii montelukastum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso. | |
| | 02 | montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Asthma bronchiale, allergische Rhinitis | |
| Packung/en | 01 | 013 | 28 Tablette(n) B |
| | | 021 | 98 Tablette(n) B |
| | 02 | 048 | 28 Tablette(n) B |
| | | 056 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.9.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 13.11.2018 | |

01 Skinoren, Crème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| Zul.-Nr.: 50262 | Abgabekategorie: B | Index: 10.02.0. | 19.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | acidum azelaicum 200 mg, propylenglyolum, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Acne vulgaris | |
| Packung/en | 01 | 014 | 30 g B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 22.01.2019 | |

01 Solcoseryl, Injektionslösung

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| Zul.-Nr.: 22958 | Abgabekategorie: B | Index: 02.99.0. | 18.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 42.5 mg (Rind: Blut), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Chronisch-venöse Insuffizienz mit therapieresistentem Ulcus cruris; peripher-arter. Verschlusskrankheit Stad. III/IV | |
| Packung/en | 01 | 054 | 5 x 5 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 22.10.2018 | |

01 Sorbisterit, Pulver

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|
| Zul.-Nr.: 37687 | Abgabekategorie: B | Index: 16.00.0. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | calcii polystyrensulfonas 0.76-0.95 g corresp. calcium 1.8 mmol, excipients ad pulverem pro 1 g. | |
| Anwendung | | Hyperkaliämie | |
| Packung/en | 01 | 030 | 1 x 500 g B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 04.12.2018 | |

01 Spasmo-Canulase, Bitabs

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zul.-Nr.: 30197 | Abgabekategorie: C | Index: 04.03.3. | 04.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | metixeni hydrochloridum 1 mg, pancreatis pulvis corresp. amylasum 2100 U. Ph. Eur. et lipasum 1200 U. Ph. Eur. et proteasum 80 U. Ph. Eur., cellulasum 0.9 U. FIP, pepsini pulvis 120 U. Ph. Eur., dimeticinum 40 mg, natrii dehydrocholas 20 mg, acidi glutamici hydrochloridum 100 mg, color.: E 127, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Verdauungsbeschwerden mit Darmspasmen | |
| Packung/en | 01 | 011 | 30 Tablette(n) C |
| | | 038 | 100 Tablette(n) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 27.11.2018 | |

02 Spersadex comp., Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 30514 | Abgabekategorie: A | Index: 11.06.1. | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | chloramphenicolum 5 mg, dexamethasoni natrii phosphas 1 mg, macrogolum 400, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Infizierte Augenentzündungen | |
| Packung/en | 02 | 025 | 5 ml A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| Gültig bis | | 25.01.2019 | |

01 Sporanox i.v. 250 mg, Infusionskonzentrat

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: 55310 | Abgabekategorie: B | Index: 08.06.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zusammensetzung | 01 | Lösung: itraconazolum 250 mg, hydroxypropyl betadexum 10 g, propylenglyolum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 25 ml. Diluens: natrii chloridum 450 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 50 ml. | |
| Anwendung | | Antimykotikum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Ampulle(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 25.09.2018 | |

01 Stellisan, Lösung

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

| Zul.-Nr.: 60460 | Abgabekategorie: D | Index: 10.09.1. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|
| Zusammensetzung | 01 | octenidini dihydrochloridum 0.993 mg, alcohol propylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Genitalschleimhaut- und Wund-Antisepsis | |
| * Packung/en | 01 | 001 | 50 ml Flasche(n) D |
| | | 002 | 250 ml Flasche(n) D |
| | | 003 | 500 ml Flasche(n) D |
| | | 004 | 1 L Flasche(n) D |
| | | 005 | 5 L Flasche(n) D |
| | | 006 | 50 ml Flasche(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 50 ml, Klinikpackung) | |
| Gültig bis | | 15.05.2016 | |

02 Strattera 10 mg, Hartgelatine kapseln
 03 Strattera 18 mg, Hartgelatine kapseln
 04 Strattera 25 mg, Hartgelatine kapseln
 05 Strattera 40 mg, Hartgelatine kapseln
 06 Strattera 60 mg, Hartgelatine kapseln
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

| Zul.-Nr.: 58245 | Abgabekategorie: A | Index: 01.10.2. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zusammensetzung | 02 | atomoxetinum 10 mg ut atomoxetini hydrochloridum, excipients pro capsula. | |
| | 03 | atomoxetinum 18 mg ut atomoxetini hydrochloridum, excipients pro capsula. | |
| | 04 | atomoxetinum 25 mg ut atomoxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| | 05 | atomoxetinum 40 mg ut atomoxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| | 06 | atomoxetinum 60 mg ut atomoxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Nicht stimulierendes, zentral wirksames Sympathomimetikum | |
| Packung/en | 02 | 005 | 7 Kapsel(n) A |
| | 03 | 009 | 7 Kapsel(n) A |
| | | 011 | 28 Kapsel(n) A |
| | 04 | 013 | 7 Kapsel(n) A |
| | | 015 | 28 Kapsel(n) A |
| | 05 | 019 | 28 Kapsel(n) A |
| | 06 | 023 | 28 Kapsel(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 07.04.2019 | |

01 Sufenta, Injektionslösung
 02 Sufenta forte, Injektionslösung
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: 52413 | Abgabekategorie: A | Index: 01.01.3. | 04.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | sufentanilum 5 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 02 | sufentanilum 50 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Narkotisches Analgetikum | |
| Packung/en | 01 | 028 | 5 x 2 ml Ampulle(n) A |
| | | 036 | 5 x 10 ml Ampulle(n) A |
| | 02 | 044 | 5 x 1 ml Ampulle(n) A |
| | | 052 | 5 x 5 ml Ampulle(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.4.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe | |
| * Gültig bis | | 28.10.2018 | |

01 Supposte di glicerina Fonte SA, supposte per adulti

Fonte SA, Via Cattori 1, 6600 Locarno

| | | | |
|------------------------|--------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|
| N° d'AMM: 49621 | Categoria di dispensazione: D | Index: 04.08.2. | 20.06.2013 |
| Composizione | 01 | glycerolum 2250 mg, excipients pro suppositorio. | |
| Indicazione | | Lassativo | |
| Confezione/i | 01 | 035 | 18 supposte |
| Osservazione | | Sostituisce l'attestato di omologazione del 04.11.2008 (proroga del certificato di omologazione) | |
| * Valevole fino al | | 25.11.2018 | |

01 System Conti, transdermale Pflaster

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|
| Zul.-Nr.: 54715 | Abgabekategorie: B | Index: 07.08.6. | 06.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | estradiolum hemihydricum 3.2 mg, norethisteroni acetat 11.2 mg, excipients ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg et 170 µg/24 h. | |
| Anwendung | | Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause | |
| Packung/en | 01 | 013 | 8 Pflaster |
| | | 021 | 24 Pflaster |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 13.10.2018 | |

01 System 50, Pflaster**02 System 25, Pflaster****03 System 75, Pflaster****04 System 100, Pflaster**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|
| Zul.-Nr.: 50768 | Abgabekategorie: B | Index: 07.08.2. | 06.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | estradiolum hemihydricum 3.2 mg, excipients ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h. | |
| | 02 | estradiolum hemihydricum 1.6 mg, excipients ad praeparationem pro 8 cm ² cum liberatione 25 µg/24 h. | |
| | 03 | estradiolum hemihydricum 4.8 mg, excipients ad praeparationem pro 24 cm ² cum liberatione 75 µg/24 h. | |
| | 04 | estradiolum hemihydricum 6.4 mg, excipients ad praeparationem pro 32 cm ² cum liberatione 100 µg/24 h. | |
| Anwendung | | Ausfallerscheinungen bei Oestrogenmangel in der Menopause oder nach Ovariectomie | |
| Packung/en | 01 | 023 | 24 Pflaster |
| | | 031 | 8 Pflaster |
| | 02 | 058 | 8 Pflaster |
| | | 066 | 24 Pflaster |
| | 03 | 082 | 24 Pflaster |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 50768 04: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| * Gültig bis | | 13.10.2018 | |

01 System Sequi, transdermale Pflaster (Kombipackung)

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: 54716 | Abgabekategorie: B | Index: 07.08.6. | 06.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | I) Phase I Pflaster: estradiolum hemihydricum 3.2 mg, excipients ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h. II) Phase II Pflaster: estradiolum hemihydricum 3.2 mg, norethisteroni acetat 11.2 mg, excipients ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg et 170 µg/24 h. | |
| Anwendung | | Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause | |
| Packung/en | 01 | 028 8 Pflaster | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 13.10.2018 | |

01 Taloxa, Suspension

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

| Zul.-Nr.: 52679 | Abgabekategorie: A | Index: 01.07.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | felbamatum 600 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml. | |
| Anwendung | | Antiepileptikum | |
| Packung/en | 01 | 028 230 ml | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 27.11.2018 | |

02 Taloxa 600 mg, Tabletten

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

| Zul.-Nr.: 52678 | Abgabekategorie: A | Index: 01.07.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 02 | felbamatum 600 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Antiepileptikum | |
| Packung/en | 02 | 021 100 Tablette(n) | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.08.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 27.11.2018 | |

01 Tamsulosin Spirig HC 0.4 retard, Retardkapseln

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| Zul.-Nr.: 58165 | Abgabekategorie: B | Index: 05.99.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|
| Zusammensetzung | 01 | tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 110, E 122, E 131, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Benigne Prostatahyperplasie | |
| Packung/en | 01 | 004 10 Kapsel(n) 005 30 Kapsel(n) 006 100 Kapsel(n) | B B B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 24.11.2018 | |

01 Tavanic i.v. 500, solution pour perfusion**02 Tavanic i.v. 250, solution pour perfusion**

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

| N° d'AMM: 54366 | Catégorie de remise: A | Index: 08.01.8. | 06.06.2013 |
|------------------------|-------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|
| Composition | 01 | levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml. | |
| | 02 | levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml. | |
| Indication | | Maladies infectieuses | |
| Conditionnements | 01 | 019 | 1 x 100 ml flacon(s) A |
| | 02 | 027 | 1 x 50 ml flacon(s) A |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 1.4.2012 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 27.10.2018 | |

01 Tebofortin, Filmtabletten**02 Tebofortin forte, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

| Zul.-Nr.: 50787 | Abgabekategorie: D | Index: 02.97.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung | 01 | ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 40 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 8.8-10.8 mg et terpenlactona ginkgo 2.0-2.8 mg, DER: 35-67:1, antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.32-5.28 mg, DER: 35-67:1, antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit (Arteriosklerosebeschwerden) | |
| Packung/en | 01 | 028 | 40 Tablette(n) D |
| | | 036 | 100 Tablette(n) D |
| | 02 | 044 | 30 Tablette(n) D |
| | | 052 | 80 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 22.12.2018 | |

01 Telebrix Gastro, wässrige Lösung

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

| Zul.-Nr.: 49508 | Abgabekategorie: B | Index: 14.01.0. | 11.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| Zusammensetzung | 01 | meglomini ioxitalamas 660 mg corresp. iodium 300 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Röntgenkontrastmittel für den Gastrointestinal-Trakt | |
| Packung/en | 01 | 018 | 1x 50 ml B |
| | | 026 | 1 x 100 ml B |
| | | 034 | 25 x 50 ml B |
| | | 042 | 10 x 100 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 08.12.2018 | |

01 Tobradex, Augensalbe

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 50767 | Abgabekategorie: A | Index: 11.06.1. | 07.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | dexamethasonum 1 mg, tobramycinum 3 mg, conserv.: chlorobutanolum anhydricum, excipiens ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Bakterielle Augeninfektionen | |
| Packung/en | 01 | 019 3.5 g | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 11.11.2018 | |

01 Tobradex, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 50766 | Abgabekategorie: A | Index: 11.06.1. | 07.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | dexamethasonum 1 mg, tobramycinum 3 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Bakterielle Augeninfektionen | |
| Packung/en | 01 | 012 1 x 5 ml | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 11.11.2018 | |

01 Torisel, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: 58100 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.4. | 12.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | Solutio concentrata: temsirolimusum 30 mg, ethanolum anhydricum 473.52 mg, acidum citricum anhydricum, propylenglycolum, conserv. E 307 0.9 mg, ad solutionem pro 1.2 ml. Diluens: polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 358 mg, macrogolum 400, ad solutionem pro 1.8 ml. Corresp. temsirolimusum 25 mg in solutione recenter diluta 2.5 ml pro dosi. | |
| Anwendung | | Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzell-Karzinoms | |
| Packung/en | 01 | 001 1 + 1 | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. Januar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 11.12.2018 | |

01 Toviaz, Retardtabletten 4 mg
02 Toviaz, Retardtabletten 8 mg
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: 58743 | Abgabekategorie: B | Index: 05.02.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | fesoterodini fumaras 4.0 mg corresp. fesoterodinum 3.1 mg, color.: E 132, excipients pro compresso. | |
| | 02 | fesoterodini fumaras 8.0 mg corresp. fesoterodinum 6.2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Behandlung der hyperaktiven Harnblase | |
| Packung/en | 01 | 001 | 14 Tablette(n) B |
| | | 003 | 84 Tablette(n) B |
| | 02 | 004 | 14 Tablette(n) B |
| | | 006 | 84 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 17.12.2018 | |

01 Trabar 100, Injektionslösung
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

| Zul.-Nr.: 52788 | Abgabekategorie: A | Index: 01.01.3. | 19.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| Zusammensetzung | 01 | tramadoli hydrochloridum 100 mg, natrii acetat anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. | |
| Anwendung | | Analgetikum | |
| Packung/en | 01 | 014 | 5 Ampulle(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.02.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 21.01.2019 | |

01 Traumalix dolo Thermo-Patch
 Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

| Zul.-Nr.: 59470 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.4. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
| Zusammensetzung | 01 | Tela cum praeparatione, capsici extractum ethanolicum liquidum 2.6 % m/m corresp. capsicinoides 0.06 % m/m, DER: 4-7:1, gaultheriae aetheroleum 5.1 % m/m corresp. methylis salicylas 4.9 % m/m, aromatica, excipients pro praeparatione. | |
| Anwendung | | Zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden | |
| Packung/en | 01 | 001 | 5 Pflaster D |
| | | 002 | 10 Pflaster D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 23.11.2018 | |

04 Traumanase forte, Dragées

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|
| N° d'AMM: 31451 | Catégorie de remise: B | Index: 07.14.0. | 17.06.2013 |
| Composition | 04 | bromelaina 100 U. FIP, corresp. 26 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Indication | | Adjuvant lors d'inflammation des parties molles avec oedèmes | |
| Conditionnements | 04 | 078 | 20 dragée(s) B |
| Remarque | | remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation) | |
| * Valable jusqu'au | | 21.12.2018 | |

01 Treupel Dolo Ibuprofen 200, Filmtabletten**02 Treupel Dolo Ibuprofen 400, Filmtabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zul.-Nr.: 56773 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.1. | 03.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | ibuprofenum 200 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Analgetikum | |
| Packung/en | 01 | 002 | 10 Tablette(n) D |
| | | 022 | 20 Tablette(n) D |
| | 02 | 042 | 10 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 07.10.2018 | |

01 Urticalcin, homöopathische Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zul.-Nr.: 16878 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 07.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | urtica dioica D1 10 mg, calcii carbonas hahnemanni D4 0.5 mg, calcii phosphas D6 0.5 mg, acidum silicicum D6 2.5 mg, dinatrii phosphas D6 0.5 mg, potenziert mit / potentialisé avec: excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei Kalkmangelerscheinungen | |
| Packung/en | 01 | 022 | 600 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.1008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 28.10.2018 | |

01 Valaciclovir Sandoz 250 mg, Filmtabletten
02 Valaciclovir Sandoz 500 mg, Filmtabletten
03 Valaciclovir Sandoz 1000 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: 58922 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0. | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | valaciclovirum 250 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 03 | valaciclovirum 1000 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation | |
| Packung/en | 01 | 001 60 Tablette(n) | A |
| | 02 | 003 10 Tablette(n) | A |
| | | 005 30 Tablette(n) | A |
| | | 007 42 Tablette(n) | A |
| | | 009 90 Tablette(n) | A |
| | 03 | 011 21 Tablette(n) | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 29.04.2019 | |

01 Valacivir-Mepha 500 mg, Lactab
02 Valacivir-Mepha 1000 mg, Lactab
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 58658 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0. | 13.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| 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 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 27.01.2019 | |

01 Valproat chrono Desitin 300 mg, Retardtabletten
02 Valproat chrono Desitin 500 mg, Retardtabletten
 Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

| Zul.-Nr.: 57969 | Abgabekategorie: B | Index: 01.07.2. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | natrii valproas 200 mg et acidum valproicum 87 mg corresp. natrii valproas 300 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | natrii valproas 333 mg et acidum valproicum 145 mg corresp. natrii valproas 500 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Antiepileptikum | |
| Packung/en | 01 | 004 | 100 Tablette(n) B |
| | 02 | 006 | 60 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 01.12.2018 | |

01 Valsartan Spirig HC, 40 mg, Filmtabletten
02 Valsartan Spirig HC, 80 mg, Filmtabletten
03 Valsartan Spirig HC, 160 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| Zul.-Nr.: 61324 | Abgabekategorie: B | Index: 02.07.1. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | valsartanum 40 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | valsartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 03 | valsartanum 160 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Hypertonie | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) B |
| | 02 | 002 | 28 Tablette(n) B |
| | | 003 | 98 Tablette(n) B |
| | 03 | 004 | 28 Tablette(n) B |
| | | 005 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Änderung Präparatename, früher: Valsartan Spirig) | |
| Gültig bis | | 01.03.2016 | |

01 Vaminolact, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: **49854** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 11.06.2013

Zusammensetzung 01 aminoacida: alaninum 6.3 g, argininum 4.1 g, acidum asparticum 4.1 g, cysteinum 1.0 g, acidum glutamicum 7.1 g, glycinum 2.1 g, histidinum 2.1 g, isoleucinum 3.1 g, leucinum 7.0 g, lysinum anhydricum 5.6 g, methioninum 1.3 g, phenylalaninum 2.7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.8 g, taurinum 0.3 g, threoninum 3.6 g, tryptophanum 1.4 g, tyrosinum 0.5 g, valinum 3.6 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

Corresp. 1000 kJ, aminoacida 65.3 g/l.

Anwendung Parenterale Aminosäurezufuhr bei Kindern

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.7.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

* Gültig bis 23.10.2018

01 Varitect CP, Lösung zur intravenösen Injektion

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Ruppenswil

Zul.-Nr.: **59451** Abgabekategorie: **B** Index: 08.09. 20.06.2013

Zusammensetzung 01 immunoglobulinum humanum varicellae 25 U.I. corresp. proteina plasmatis humani 50 mg ex illo immunoglobulinum humanum normale (IgG1: ca. 62 %, IgG2: ca. 33 %, IgG3: ca. 3 %, IgG4: ca. 2 %) 96 %, immunoglobulinum A max. 2 mg, glycinum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung passive Immunisierung gegen Varizellen

| | | | | |
|------------|----|-----|-----------|---|
| Packung/en | 01 | 001 | 125 I.E. | B |
| | | 002 | 500 I.E. | B |
| | | 003 | 1250 I.E. | B |

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.03.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 13.01.2019

01 Venoplant comp., Gel

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: **53713** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.2. 19.06.2013

Zusammensetzung 01 aescinum 10 mg, heparinum natricum 400 U.I., hydroxyethylis salicylas 20 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.

Anwendung Bei Venenleiden und stumpfen Verletzungen

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt

* Gültig bis 27.11.2018

01 Vertigoheel, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| Zul.-Nr.: 41460 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
| Zusammensetzung | 01 | ambra grisea D6 30 mg, conium maculatum D3 30 mg, anamirta cocculus D4 210 mg, petroleum D8 30 mg, potenziert mit / potentialisé avec: excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei Schwindelzuständen | |
| Packung/en | 01 | 016 | 50 Tablette(n) C |
| | | 024 | 250 Tablette(n) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Mai 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 03.12.2018 | |

01 Vertigoheel, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| Zul.-Nr.: 41461 | Abgabekategorie: C | Index: 20.01.0. | 21.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | ambra grisea D6 0.1 ml, conium maculatum D3 0.1 ml, anamirta cocculus D4 0.7 ml, petroleum D8 0.1 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V. | |
| Anwendung | | Bei Schwindelzuständen | |
| Packung/en | 01 | 012 | 30 ml C |
| | | 020 | 100 ml C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Juni 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 03.12.2018 | |

01 Vinorelbin Xellex 10 mg/1 ml, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion**02 Vinorelbin Xellex 50 mg/5 ml, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion**

XELLEX AG, Alte Steinhauserstrasse 1, 6330 Cham

| Zul.-Nr.: 57995 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1. | 19.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | vinorelbinum 10 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 02 | vinorelbinum 50 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml. | |
| Anwendung | | Zytostatikum | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 13.05.2018 | |

01 Vita Buerlecithin, Dragées

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: 35113 | Abgabekategorie: D | Index: 07.98.0. | 25.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | lecithinum e soja 750 mg, int-rac-alfa-tocopherylis acetat 5.5 mg, thiamini nitras 0.5 mg, riboflavinum 0.3 mg, pyridoxini hydrochloridum 0.3 mg, calcii pantothenas 0.8 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Als Roborans | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. November 2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 15.12.2013 | |

02 Vita Buerlecithin, flüssig

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

| | | | |
|------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 37077 | Abgabekategorie: D | Index: 07.98.0. | 25.06.2013 |
| Zusammensetzung | 02 | lecithinum e soja 2.08 g, riboflavinum 0.96 mg, pyridoxini hydrochloridum 0.7 mg, cyanocobalaminum 0.5 µg, nicotinamidum 7 mg, natrii d-pantothenas 4 mg, saccharum, aromatica, color.: E 124, conserv.: | |
| | | E 202, excipiens ad emulsionem pro 20 ml corresp. ethanolum 16 % V/V. | |
| Anwendung | | Als Roborans | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Juni 2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) | |
| | | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 15.12.2013 | |

01 Vitacal, Sachets

Pro Farma AG, Lindenstrasse 12, 6340 Baar

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 55761 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.51 | 20.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | tricalcii phosphas 3.1 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I., aromatica, saccharinum natricum, color.: E 110, excipiens ad granulatum. | |
| Anwendung | | Calcium- und Vitamin D3-Präparat | |
| Packung/en | 01 | 012 30 Sachet(s) | D |
| | | 015 90 Sachet(s) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 18.12.2018 | |

01 Weleda Heilsalbe, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

| | | | |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 24658 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 14.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | extractum ex calendulae herba recens 30 mg, mercurialis perennis planta tota recens 50 mg, morrhuae oleum 50 mg, balsamum peruvianum 7 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Zur Wundheilung | |
| * Packung/en | 01 | 024 25 g | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.7.2010 (Änderung Packungsgrösse/n, neu: 25 g) | |
| Gültig bis | | 20.12.2015 | |

01 Xamiol, Gel

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: 58786 | Abgabekategorie: B | Index: 10.03.0. | 04.06.2013 |
| Zusammensetzung | 01 | calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Psoriasis | |
| Packung/en | 01 | 001 30 g | B |
| | | 003 60 g | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.9.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 03.09.2018 | |

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. | 03.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | rivaroxabanum 10 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | rivaroxabanum 15 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 03 | rivaroxabanum 20 mg, excipients 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) | B |
| | 02 | 010 14 Tablette(n) | B |
| | | 011 28 Tablette(n) | B |
| | | 012 98 Tablette(n) | B |
| | | 013 10 x 1 Tablette(n) | B |
| | 03 | 020 14 Tablette(n) | B |
| | | 021 28 Tablette(n) | B |
| | | 022 98 Tablette(n) | B |
| | | 023 10 x 1 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.04.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 17.12.2018 | |

01 Xenazine, Tabletten

ProReo Pharma AG, Rebgrasse 2, 4410 Liestal

| Zul.-Nr.: 58375 | Abgabekategorie: B | Index: 01.99.0. | 20.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | tetrabenazinum 25 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Mit Huntington-Chorea assoziierte hyperkinetische Bewegungsstörungen, Spätdyskinesie | |
| Packung/en | 01 | 001 112 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 17.12.2018 | |

02 ZinCream Medinova, Cremepaste

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

| Zul.-Nr.: 52532 | Abgabekategorie: D | Index: 10.06.0. | 19.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 02 | zinci oxidum 200 mg, propylenglyolum, conserv.: butylis parahydroxybenzoas, E 214, E 218, excipients ad pastam pro 1 g. | |
| Anwendung | | Windeldermatitis, Intertrigo, kleinere Wunden | |
| Packung/en | 02 | 078 50 g | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 18.12.2018 | |

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Alizin ad us.vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

| Zul.-Nr.: 56694 | Abgabekategorie: A | Index: | 17.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | aglepristonum 30 mg, ethanolum anhydricum, arachidis oleum q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Unterbrechung der Trächtigkeit bei Hündinnen bis zum 45. Tag nach der Paarung | |
| Packung/en | 01 | 001 5 ml 003 10 ml | A A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 29.03.2019 | |

01 Baycox 5% ad us.vet., orale Suspension

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

| Zul.-Nr.: 56127 | Abgabekategorie: B | Index: | 17.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | toltrazurilum 50 mg, conserv.: E 211, E 281, excipients ad suspensionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Gegen Kokzidien bei Kälbern, Ferkeln, Lämmern und Kaninchen | |
| Packung/en | 01 | 002 100 ml 004 250 ml | B B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 12.11.2018 | |

01 Calol ad us.vet., Emulsion

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

| Zul.-Nr.: 52036 | Abgabekategorie: B | Index: | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | calcii chloridum dihydricum 180 g, magnesi chloridum hexahydricum 3.6 g, aromatica, antiox.: E 311 et E 320, conserv.: E 217, excipients ad emulsionem pro vase 480 g. | |
| Anwendung | | Orales Kalziumpräparat für Rinder | |
| Packung/en | 01 | 011 4 x 480 g | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 20.11.2018 | |

01 Contralac 5 ad us.vet., Tabletten**02 Contralac 20 ad us.vet., Tabletten**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

| Zul.-Nr.: 49868 | Abgabekategorie: B | Index: | 17.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | metergolinum 0.5 mg, excipiens pro compresso. | |
| | 02 | metergolinum 2 mg, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Unterbrechung der Laktation bei Hunden und Katzen | |
| Packung/en | 01 | 014 | 16 Tablette(n) B |
| | 02 | 030 | 16 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 26.04.2019 | |

01 Dectomax 0.5% pour on Lösung ad us.vet.

Provect AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

| Zul.-Nr.: 54647 | Abgabekategorie: A | Index: | 03.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | doramectinum 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Antiparasitikum zum Aufgiessen für nicht laktierende Rinder | |
| Packung/en | 01 | 018 | 250 ml A |
| | | 026 | 1000 ml A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 01.10.2018 | |

01 Degrafral D3-1000 ad us.vet., Injektionsemulsion

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

| Zul.-Nr.: 45775 | Abgabekategorie: B | Index: | 18.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | cholecalciferolum 1 Mio U.I., propylenglyolum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum monohydricum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Hochkonzentrierte Vitamin D3-Injektionsemulsion für Rinder | |
| Packung/en | 01 | 011 | 5x10 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 09.12.2018 | |

01 Depo-Promone ad us.vet., Injektionssuspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: 42046 | Abgabekategorie: B | Index: | 03.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | medroxyprogesteroni acetat 50 mg, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.139 mg, E 218 1.298 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Unterdrückung der Brunst, Metorrhagien bei Hündinnen und Kätzinnen | |
| Packung/en | 01 | 019 | 5 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 30.10.2018 | |

01 Droncit Spot-on ad us.vet., Lösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

| Zul.-Nr.: 54654 | Abgabekategorie: B | Index: | 03.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | praziquantelum 20 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vitro 0.5 ml. | |
| Anwendung | | Bandwurmmittel für Katzen | |
| Packung/en | 01 | 014 4 x 0.5 ml | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 22.10.2018 | |

02 Equipalazone-Pulver ad us.vet.

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

| Zul.-Nr.: 38110 | Abgabekategorie: B | Index: | 17.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 02 | phenylbutazonum 1 g, excipients ad pulverem pro charta. | |
| Anwendung | | Antiphlogistikum, Analgetikum für Pferde und Ponies | |
| Packung/en | 02 | 013 100 Beutel | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. Dezember 2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 11.12.2018 | |

01 Glucosol 20 ad us.vet., Infusionslösung

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

| Zul.-Nr.: 46071 | Abgabekategorie: B | Index: | 05.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | glucosum monohydricum 220 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Glukoselösung für Rinder | |
| Packung/en | 01 | 018 500 ml | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 11.12.2018 | |

01 Isoflo ad us.vet., Inhalationsanästhetikum

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

| Zul.-Nr.: 56048 | Abgabekategorie: B | Index: | 17.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | isofluranum. | |
| Anwendung | | Inhalationsanästhetikum für Pferde, Schweine (Ferkel), Hunde, Katzen, Ziervögel, Reptilien, kl.Säuger, ausser Kaninchen | |
| Packung/en | 01 | 001 100 ml | B |
| | | 003 250 ml | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. Dezember 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 31.12.2018 | |

03 PET Ungezieferhalsband für Katzen**04 PET Ungezieferhalsband für Hunde**

Martec Handels AG, Seestrasse 199, 8820 Wädenswil

| Zul.-Nr.: 55532 | Abgabekategorie: E | Index: | 03.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 03 | dimpylatum 2.1 g, color.: E 153, excipients pro praeparatione. | |
| | 04 | dimpylatum 3.9 g, color.: E 153, excipients pro praeparatione. | |
| Anwendung | 03 | Ektoparasiten bei Katzen | |
| | 04 | Ektoparasiten bei Hunden | |
| Packung/en | 03 | 007 1 Halsband | E |
| | | 009 1 Halsband | E |
| | 04 | 011 1 Halsband | E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 10.12.2018 | |

01 Pracetam 10% ad us. vet., poudre

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

| Zul.-Nr.: 58141 | Abgabekategorie: B | Index: | 03.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | paracetamolium 100 mg, excipients ad pulverem pro 1 g. | |
| Anwendung | | Traitement symptomatique de la fièvre chez le porcin | |
| Packung/en | 01 | 002 5 kg | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 08.10.2018 | |

02 Rompun ad us.vet., Trockensubstanz

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

| Zul.-Nr.: 37833 | Abgabekategorie: B | Index: | 17.06.2013 |
|------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Zusammensetzung | 02 | Praeparatio cryodesiccata: xylazinum 500 mg ut xylazini hydrochloridum, pro vitro. | |
| | | Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro 10 ml. | |
| Anwendung | | Sedativum, Analgetikum und Muskelrelaxans für Pferde, Zoo- und Wildtiere | |
| Packung/en | 02 | 029 5 x 500 mg | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) | |
| * Gültig bis | | 18.11.2018 | |

Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Juni 2013 übernimmt die Firma **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil** das folgende Präparat der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern:**

A compter du 1 juin 2013, l'entreprise **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil** devient titulaire de l'AMM de la préparation suivante détenue jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern:**

| Zul.-Nr. N° d'AMM | Präparat Produit |
|----------------------|--------------------------|
| 56871 | Emselex, Retardtabletten |

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Juni 2013 übernimmt die Firma **Orion Pharma AG, Zug** das folgende Präparat der Firma **Sandoz Pharmaceuticals AG, Steinhausen:**

A compter du 1 juin 2013, l'entreprise **Orion Pharma AG, Zug** devient titulaire de l'AMM de la préparation suivante détenue jusque là par l'entreprise **Sandoz Pharmaceuticals AG, Steinhausen:**

| Zul.-Nr. N° d'AMM | Präparat Produit |
|----------------------|------------------------------------------|
| 53950 | Beclorion Easyhaler, Inhalationspulver |
| 53190 | Salbu Orion Easyhaler, Inhalationspulver |

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 13. Juni 2013 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgendes Präparat der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 13 juin 2013, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM la préparation suivante détenue jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

| Zul.-Nr. N° d'AMM | Präparat Produit |
|----------------------|----------------------------------------------------------------------------|
| 61497 | Irbesartan-HCT-Mepha, Lactab (vormals: Irbesartan/HCT-Teva, Filmtabletten) |

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 14. Juni 2013 übernimmt die Firma **Iromedica AG, St. Gallen** das folgende Präparat der Firma **Vita Health Care AG, Laupen**:

A compter du 14 juin 2013 l'entreprise **Iromedica AG, St. Gallen** devient titulaire de l'AMM de la préparation suivante détenue jusque là par l'entreprise **Vita Health Care AG, Laupen**:

| Zul.-Nr. N° d'AMM | Präparat Produit |
|----------------------|------------------------------------------------------------------------------------|
| 53776 | Pectorex Erkältungs- und Bronchialbad (vormals: Vita Erkältungs- und Bronchialbad) |

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 20. Juni 2013 übernimmt die Firma **Pharma Medica AG, Roggwil TG** das folgende Präparat der Firma **Melisana AG, Zürich**:

A compter du 20 juin 2013 l'entreprise **Pharma Medica AG, Roggwil TG** devient titulaire de l'AMM de la préparation suivante détenue jusque là par l'entreprise **Melisana AG, Zürich**:

| Zul.-Nr. N° d'AMM | Präparat Produit |
|----------------------|-----------------------------------------------------|
| 53434 | DermaSel, medizinisches Badesalz aus dem Toten Meer |

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 12. Juni 2013 ändert die Firma **DEBIO RECHERCHE PHARMACEUTIQUE SA, Route du Levant 146, 1920 Martigny** ihren Firmennamen sowie ihr Domizil auf **Debiopharm Research & Manufacturing SA, Rue du Levant 146, 1920 Martigny**

A compter du 12 juin 2013, l'entreprise **DEBIO RECHERCHE PHARMACEUTIQUE SA, Route du Levant 146, 1920 Martigny** aura pour nouvelle raison sociale et pour nouveau domicile **Debiopharm Research & Manufacturing SA, Rue du Levant 146, 1920 Martigny**.

| Zul.-Nr. N° d'AMM | Präparat Produit |
|----------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| 52815 | Pamorelin LA 3.75 mg, poudre et solvant pour reconstitution d'une suspension pour injection |
| 56349 | Pamorelin LA, poudre et solvant pour reconstitution d'une suspension pour injection |
| 58543 | Salvacyl, poudre et solvant pour reconstitution d'une solution injectable |
| 61238 | Pamorelin LA 22,5 mg, poudre et solvant pour reconstitution d'une suspension pour injection |

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

Per 20. Juni 2013 ändert die Firma **Materia Medica Maibach AG** ihr Firmendomizil von **3098 Köniz** nach **6343 Risch**.

A compter du 20 juin 2013, l'entreprise **Materia Medica Maibach AG** actuellement sise **3098 Köniz** aura pour nouveau domicile **6343 Risch**.

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

| | |
|-------|-----------------------------|
| 62507 | Spasmex 20mg, Filmtabletten |
|-------|-----------------------------|

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

| | | | | | | |
|---|----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | A. Vogel Heuschnupfenspray, homöopathisches Arzneimittel Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG | 57179 | D | 20.01.0. | 26.06.2013 |
| 1 | 02 | A. Vogel Vitamin C, Lutschtabletten Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG | 48425 | D | 07.02.3. | 06.05.2013 |
| 1 | 01 | Acetylcystein Teva 200 mg, Brausetabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 60233 | D | 03.02.0. | 01.10.2013 |
| 1 | 02 | Acetylcystein Teva 600 mg, Brausetabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 60233 | D | 03.02.0. | 01.10.2013 |
| 1 | 01 | Alfuzosin Pfizer 10 mg, Retardtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61468 | B | 05.99.0. | 28.05.2013 |
| 1 | 01 | Betacorton, Lösung Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen | 44207 | B | 10.05.1. | 07.06.2014 |
| 1 | 01 | Betadine Antiseptic Gauze Pad, imprägnierte Verbandgaze Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel | 38569 | D | 10.06.0. | 31.10.2013 |
| 1 | 01 | Betadine, antiseptische Tinktur Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel | 38568 | D | 10.09.1. | 31.10.2013 |

| | | | | | | |
|---|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Bisoprolol Pfizer 2.5 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62382 | B | 02.03.0. | 31.05.2013 |
| 1 | 02 | Bisoprolol Pfizer 5 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62382 | B | 02.03.0. | 31.05.2013 |
| 1 | 03 | Bisoprolol Pfizer 10 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62382 | B | 02.03.0. | 31.05.2013 |
| 1 | 01 | Carvedilol Pfizer 6.25 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59247 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 02 | Carvedilol Pfizer 12.5 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59247 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 03 | Carvedilol Pfizer 25 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59247 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 01 | Ceftriaxon Pfizer 250 mg i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59081 | A | 08.01.3. | 22.05.2013 |
| 1 | 02 | Ceftriaxon Pfizer 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59081 | A | 08.01.3. | 22.05.2013 |
| 1 | 03 | Ceftriaxon Pfizer 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59081 | A | 08.01.3. | 22.05.2013 |
| 1 | 04 | Ceftriaxon Pfizer 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59081 | A | 08.01.3. | 22.05.2013 |
| 1 | 01 | Cefuroxim Pfizer i.v. 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61680 | A | 08.01.3. | 22.05.2013 |
| 1 | 02 | Cefuroxim Pfizer i.v. 1,5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61680 | A | 08.01.3. | 22.05.2013 |
| 1 | 01 | Cefuroxim Teva 125 mg, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 59496 | A | 08.01.3. | 30.05.2013 |
| 1 | 02 | Cefuroxim Teva 250 mg, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 59496 | A | 08.01.3. | 30.05.2013 |

| | | | | | | |
|---|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 03 | Cefuroxim Teva 500 mg, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 59496 | A | 08.01.3. | 30.05.2013 |
| 1 | 01 | Ciprofloxacin Pfizer 250 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59152 | A | 08.01.8. | 22.05.2013 |
| 1 | 02 | Ciprofloxacin Pfizer 500 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59152 | A | 08.01.8. | 22.05.2013 |
| 1 | 03 | Ciprofloxacin Pfizer 750 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59152 | A | 08.01.8. | 22.05.2013 |
| 1 | 01 | Citalopram Pfizer, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59310 | B | 01.06.0. | 22.05.2013 |
| 1 | 01 | Co-Amoxicillin Pfizer 500/125 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62505 | A | 08.01.93 | 22.05.2013 |
| 1 | 01 | Co-Amoxicillin Pfizer 875/125mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62506 | A | 08.01.93 | 22.05.2013 |
| 1 | 01 | Co-Losartan Pfizer 50/12.5 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62085 | B | 02.07.2. | 22.05.2013 |
| 1 | 02 | Co-Losartan Pfizer 100/12.5 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62085 | B | 02.07.2. | 22.05.2013 |
| 1 | 03 | Co-Losartan Pfizer 100/25 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62085 | B | 02.07.2. | 22.05.2013 |
| 1 | 01 | Daivonex Scalp Solution, Lösung Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eichwatt 5, 8105 Regensdorf | 52781 | B | 10.03.0. | 23.04.2013 |
| 1 | 01 | Demo pommade bébés contre les refroidissements/Demo Baby Erkältungssalbe Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne | 48029 | D | 03.06.0. | 30.11.2013 |
| 1 | 01 | Dul-X Sport Fluid, Massage-Emulsion Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich | 49386 | D | 07.10.4. | 04.06.2013 |
| 1 | 02 | Etoposid Teva 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 53016 | A | 07.16.1. | 13.06.2013 |

| | | | | | | |
|---|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 03 | Etoposid Teva 1000 mg/50 ml, Infusionskonzentrat Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 53016 | A | 07.16.1. | 13.06.2013 |
| 1 | 01 | Finasterid Pfizer 5 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59175 | B | 05.99.0. | 28.05.2013 |
| 1 | 01 | Gemcitabin Pfizer 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62776 | A | 07.16.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 02 | Gemcitabin Pfizer 1 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62776 | A | 07.16.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 01 | Glucophage 500 mg, Sachets Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug | 60414 | B | 07.06.2. | 31.12.2013 |
| 1 | 02 | Glucophage 850 mg, Sachets Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug | 60414 | B | 07.06.2. | 31.12.2013 |
| 1 | 03 | Glucophage 1000 mg, Sachets Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug | 60414 | B | 07.06.2. | 31.12.2013 |
| 1 | 01 | Irbesartan Pfizer 150 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62291 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 02 | Irbesartan Pfizer 300 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62291 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 01 | Lamotrigin Pfizer 5 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar) Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61465 | B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| 1 | 02 | Lamotrigin Pfizer 25 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar) Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61465 | B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| 1 | 03 | Lamotrigin Pfizer 50 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar) Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61465 | B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| 1 | 04 | Lamotrigin Pfizer 100 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar) Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61465 | B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| 1 | 05 | Lamotrigin Pfizer 200 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar) Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61465 | B | 01.07.1. | 25.05.2013 |

| | | | | | | |
|---|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Levetiracetam Pfizer 250 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62370 | B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| 1 | 02 | Levetiracetam Pfizer 500 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62370 | B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| 1 | 03 | Levetiracetam Pfizer 1000 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62370 | B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| 1 | 01 | Lisinopril Pfizer 5 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59255 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 02 | Lisinopril Pfizer 10 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59255 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 03 | Lisinopril Pfizer 20 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59255 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 01 | Losartan Pfizer 50 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59094 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 02 | Losartan Pfizer 100 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59094 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 03 | Losartan Pfizer 25 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59094 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 01 | Metformin Pfizer 500 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61235 | B | 07.06.2. | 06.06.2013 |
| 1 | 02 | Metformin Pfizer 850 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61235 | B | 07.06.2. | 06.06.2013 |
| 1 | 03 | Metformin Pfizer 1000 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61235 | B | 07.06.2. | 06.06.2013 |
| 1 | 01 | Montelukast Pfizer 10 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62546 | B | 03.04.5. | 21.06.2013 |
| 1 | 01 | Montelukast Pfizer 4 mg, Kautabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62549 | B | 03.04.5. | 06.06.2013 |
| 1 | 02 | Montelukast Pfizer 5 mg, Kautabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62549 | B | 03.04.5. | 06.06.2013 |
| 1 | 01 | Nebivolol-Teva, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 60392 | B | 02.03.0. | 12.06.2013 |

| | | | | | | |
|---|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | NeoCitran Hustenstilller, Sirup NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern | 55576 | D | 03.01.2. | 21.06.2013 |
| 1 | 02 | Neosporin, Augentropfen GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee | 33314 | A | 11.07.1. | 30.09.2013 |
| 1 | 01 | Omeprazol Pfizer 10 mg, Kapseln Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61866 | B | 04.99.0. | 15.06.2013 |
| 1 | 02 | Omeprazol Pfizer 20 mg, Kapseln Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61866 | B | 04.99.0. | 15.06.2013 |
| 1 | 03 | Omeprazol Pfizer 40 mg, Kapseln Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 61866 | B | 04.99.0. | 15.06.2013 |
| 1 | 01 | Oxaliplatin Pfizer 50mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62823 | A | 07.16.1. | 28.05.2013 |
| 1 | 02 | Oxaliplatin Pfizer 100mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62823 | A | 07.16.1. | 28.05.2013 |
| 1 | 01 | Pamidronat-Mepha 15 mg, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 57411 | B | 07.99.0. | 31.05.2013 |
| 1 | 02 | Pamidronat-Mepha 30 mg, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 57411 | B | 07.99.0. | 31.05.2013 |
| 1 | 03 | Pamidronat-Mepha 60 mg, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 57411 | B | 07.99.0. | 31.05.2013 |
| 1 | 04 | Pamidronat-Mepha 90 mg, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 57411 | B | 07.99.0. | 31.05.2013 |
| 1 | 01 | Pantoprazol-Teva, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 59901 | B | 04.99.0. | 01.06.2013 |

| | | | | | | |
|---|----|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Pedic Hühneraugenpflaster Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich | 54324 | E | 10.07.0. | 30.05.2013 |
| 1 | 01 | Perindopril Pfizer 2 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59481 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 02 | Perindopril Pfizer 4 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59481 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 03 | Perindopril Pfizer 8 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 59481 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 01 | Pinimenthol Baby Erkältungssalbe Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi | 56014 | D | 03.06.0. | 30.11.2013 |
| 1 | 01 | Pioglitazon Pfizer 15 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62356 | B | 07.06.2. | 06.06.2013 |
| 1 | 02 | Pioglitazon Pfizer 30 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62356 | B | 07.06.2. | 06.06.2013 |
| 1 | 03 | Pioglitazon Pfizer 45 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62356 | B | 07.06.2. | 06.06.2013 |
| 1 | 02 | Pollivita, Filmtabletten Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach | 55979 | B | 12.02.8. | 31.10.2013 |
| 1 | 01 | Pramipexol Pfizer 0.125 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62582 | B | 01.08.0. | 22.05.2013 |
| 1 | 02 | Pramipexol Pfizer 0.25 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62582 | B | 01.08.0. | 22.05.2013 |
| 1 | 03 | Pramipexol Pfizer 0.5 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62582 | B | 01.08.0. | 22.05.2013 |
| 1 | 04 | Pramipexol Pfizer 1.0 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62582 | B | 01.08.0. | 22.05.2013 |
| 1 | 01 | Pramipexol-Mepha 0.125, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 58856 | B | 01.08.0. | 07.05.2013 |
| 1 | 02 | Pramipexol-Mepha 0.25, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 58856 | B | 01.08.0. | 07.05.2013 |

| | | | | | |
|---|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|---------------------|
| 1 | 03 | Pramipexol-Mepha 0.5, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 58856 | B | 01.08.0. 07.05.2013 |
| 1 | 04 | Pramipexol-Mepha 1, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 58856 | B | 01.08.0. 07.05.2013 |
| 1 | 01 | Pravastatin-Teva 20 mg, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 57536 | B | 07.12.0. 31.05.2013 |
| 1 | 02 | Pravastatin-Teva 40 mg, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 57536 | B | 07.12.0. 31.05.2013 |
| 1 | 01 | Pravastax 10, Tabletten Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel | 57542 | B | 07.12.0. 20.06.2013 |
| 1 | 02 | Pravastax 20, Tabletten Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel | 57542 | B | 07.12.0. 20.06.2013 |
| 1 | 03 | Pravastax 40, Tabletten Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel | 57542 | B | 07.12.0. 20.06.2013 |
| 1 | 01 | Prinil Mepha, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 49268 | B | 02.07.1. 17.06.2013 |
| 1 | 02 | Prinil Mepha submite, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 49268 | B | 02.07.1. 17.06.2013 |
| 1 | 01 | Prinzide Mepha, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 51053 | B | 02.07.2. 17.06.2013 |
| 1 | 01 | Quetiapin Pfizer 25 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62251 | B | 01.05.0. 25.05.2013 |
| 1 | 02 | Quetiapin Pfizer 100 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62251 | B | 01.05.0. 25.05.2013 |
| 1 | 03 | Quetiapin Pfizer 200 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62251 | B | 01.05.0. 25.05.2013 |
| 1 | 04 | Quetiapin Pfizer 300 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62251 | B | 01.05.0. 25.05.2013 |
| 1 | 01 | Ramipril Pfizer 1.25 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62151 | B | 02.07.1. 30.05.2013 |

| | | | | | | |
|---|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 02 | Ramipril Pfizer 2.5 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62151 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 03 | Ramipril Pfizer 5 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62151 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 04 | Ramipril Pfizer 10 mg, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 62151 | B | 02.07.1. | 30.05.2013 |
| 1 | 03 | Ranitidin-Vifor 150 mg, comprimés filmés Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne | 53673 | B | 04.01.1. | 03.05.2013 |
| 1 | 04 | Ranitidin-Vifor 300 mg, comprimés filmés Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne | 53673 | B | 04.01.1. | 03.05.2013 |
| 1 | 01 | Remifentanil-Teva 1 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 61280 | A | 01.01.3. | 31.12.2013 |
| 1 | 02 | Remifentanil-Teva 2 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 61280 | A | 01.01.3. | 31.12.2013 |
| 1 | 03 | Remifentanil-Teva 5 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 61280 | A | 01.01.3. | 31.12.2013 |
| 1 | 01 | Risperidon Pfizer 0.5 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 58597 | B | 01.05.0. | 25.05.2013 |
| 1 | 02 | Risperidon Pfizer 1 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 58597 | B | 01.05.0. | 25.05.2013 |
| 1 | 03 | Risperidon Pfizer 2 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 58597 | B | 01.05.0. | 25.05.2013 |
| 1 | 04 | Risperidon Pfizer 3 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 58597 | B | 01.05.0. | 25.05.2013 |
| 1 | 05 | Risperidon Pfizer 4 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | 58597 | B | 01.05.0. | 25.05.2013 |
| 1 | 01 | Rocuronium-Mepha 50i.v., Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 59447 | B | 01.13.0. | 14.06.2013 |

| | | | | |
|---|----|-------------------------------------------------------------------------|----------|------------|
| 1 | 02 | Rocuronium-Mepha 100i.v., Injektionslösung 59447 B | 01.13.0. | 14.06.2013 |
| | | Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | | |
| 1 | 01 | Simvastatin Pfizer 20mg, Filmtabletten 58736 B | 07.12.0. | 23.05.2013 |
| | | Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | | |
| 1 | 02 | Simvastatin Pfizer 40mg, Filmtabletten 58736 B | 07.12.0. | 23.05.2013 |
| | | Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | | |
| 1 | 03 | Simvastatin Pfizer 80mg, Filmtabletten 58736 B | 07.12.0. | 23.05.2013 |
| | | Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | | |
| 1 | 04 | Simvastatin Pfizer 10mg, Filmtabletten 58736 B | 07.12.0. | 23.05.2013 |
| | | Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | | |
| 1 | 02 | Tadenan 50 mg, Kapseln 51937 D | 05.98.0. | 28.05.2013 |
| | | Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar | | |
| 1 | 01 | Terbinafin Pfizer 125 mg, Tabletten 61457 B | 08.06.0. | 23.05.2013 |
| | | Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | | |
| 1 | 02 | Terbinafin Pfizer 250 mg, Tabletten 61457 B | 08.06.0. | 23.05.2013 |
| | | Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | | |
| 1 | 01 | Theracap 131, Hartgelatinecapseln 55194 A | 17.02. | 31.05.2013 |
| | | GE Healthcare AG, 8152 Opfikon | | |
| 1 | 01 | Topiramate Pfizer 25 mg, Filmtabletten 59533 B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| | | Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | | |
| 1 | 02 | Topiramate Pfizer 50 mg, Filmtabletten 59533 B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| | | Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | | |
| 1 | 03 | Topiramate Pfizer 100 mg, Filmtabletten 59533 B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| | | Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | | |
| 1 | 04 | Topiramate Pfizer 200 mg, Filmtabletten 59533 B | 01.07.1. | 25.05.2013 |
| | | Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich | | |
| 1 | 01 | Tredaptive Tabletten 58647 B | 07.12.0. | 16.05.2013 |
| | | MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern | | |
| 1 | 02 | Verra-med, Lösung 46148 B | 10.07.0. | 31.12.2013 |
| | | Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach | | |

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

| | | | | | |
|---|----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|------------|
| 1 | 01 | Formo-Cibazol ad us.vet., Paste Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel | 25848 | A | 21.06.2013 |
| 1 | 01 | Mastrinal Euterschutz ad us.vet., Suspension in Injektoren Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel | 44852 | A | 21.06.2013 |
| 1 | 01 | Nadigest ad us.vet., Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach | 42709 | B | 22.05.2013 |
| 1 | 01 | Otimectin ad us.vet., Gel Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern | 61633 | B | 21.06.2013 |
| 1 | 01 | Prevender Insektizidhalsband für kleine und mittelgrosse Hunde Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon | 51359 | E | 14.05.2013 |
| 1 | 02 | Prevender Insektizidhalsband für grosse Hunde Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon | 51359 | E | 14.05.2013 |
| 1 | 03 | Prevender Insektizidhalsband für Katzen Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon | 51359 | E | 14.05.2013 |
| 1 | 01 | Progesteron-K Streuli ad us.vet., Injektionssuspension Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach | 42732 | B | 22.05.2013 |
| 1 | 01 | Pulmodox ad us.vet., Arzneimittel-vormischung Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon | 54866 | A | 14.05.2013 |
| 1 | 01 | Rilexine orale Paste ad us.vet. Virbac (Switzerland) AG, , 8152 Opfikon | 55129 | A | 14.05.2013 |
| 1 | 01 | Sentinel Spectrum S ad us.vet., Tabletten Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel | 56710 | B | 21.06.2013 |
| 1 | 02 | Sentinel Spectrum M ad us.vet., Tabletten Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel | 56710 | B | 21.06.2013 |
| 1 | 03 | Sentinel Spectrum L ad us.vet., Tabletten Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel | 56710 | B | 21.06.2013 |

| | | | | | |
|---|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|------------|
| 1 | 04 | Sentinel Spectrum LL ad us.vet., Tabletten Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel | 56710 | B | 21.06.2013 |
| 1 | 01 | Telmin KH ad us.vet., Tabletten Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach | 39669 | B | 18.06.2013 |
| 1 | 01 | Zolan 50mg ad us.vet., Tabletten Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon | 56226 | B | 14.05.2013 |
| 1 | 02 | Zolan 100mg ad us.vet., Tabletten Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon | 56226 | B | 14.05.2013 |

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

| | | | | | |
|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|----------|------------|
| 01 | Acetylcystein-Cimex 100 mg, Granulat Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg | 45358 | D | 03.02.0. | 12.11.2013 |
| 02 | Acetylcystein-Cimex 200 mg, Granulat Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg | 45358 | D | 03.02.0. | 12.11.2013 |
| 05 | Acetylcystein-Cimex 600 mg, Granulat Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg | 45358 | D | 03.02.0. | 12.11.2013 |
| 01 | Alphacaïne N, solution injectable Heck-Pharma AG, 1784 Courtepin | 54802 | B | 13.01.2. | 11.06.2013 |
| 01 | Alphacaïne SP, solution injectable Heck-Pharma AG, 1784 Courtepin | 54803 | B | 13.01.2. | 11.06.2013 |
| 02 | Aminosteril Hepa 8 %, Infusionslösung Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW | 37689 | B | 07.01.2. | 23.10.2013 |
| 01 | Beloc Z0K 50 mg, Retardtabletten AstraZeneca, Grafenau 10, 6301 Zug | 52110 | B | 02.03.0. | 14.05.2013 |
| 02 | Beloc Z0K 100 mg, Retardtabletten AstraZeneca, Grafenau 10, 6301 Zug | 52110 | B | 02.03.0. | 14.05.2013 |
| 03 | Beloc Z0K 200 mg, Retardtabletten AstraZeneca, Grafenau 10, 6301 Zug | 52110 | B | 02.03.0. | 14.05.2013 |
| 04 | Beloc Z0K 25 mg, Retardtabletten AstraZeneca, Grafenau 10, 6301 Zug | 52110 | B | 02.03.0. | 14.05.2013 |
| 01 | Bryaconeel, homöopathische Tabletten Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach | 41431 | C | 20.01.0. | 03.12.2013 |

| | | | | |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|---------------------|
| 01 | Capsules à l'huile de germes de blé/Weizenkeimöl-Kapseln WK UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE | 43875 | E | 07.99.0. 07.10.2013 |
| 03 | Carvedilol Adico 12.5, Filmtabletten Semo Trading Ltd, Im Rosenrain 6, 4123 Allschwil | 57621 | B | 02.07.1. 12.08.2012 |
| 01 | Citalopram-Teva, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 56287 | B | 01.06.0. 10.12.2013 |
| 01 | Combizym compositum, Dragées Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich | 33503 | D | 04.05.0. 12.11.2013 |
| 02 | Elixan, Warzenpflaster Elixan Aromatica GmbH, 9533 Kirchberg SG | 24957 | D | 10.07.0. 09.11.2013 |
| 01 | Estragest TTS, transdermale Pflaster Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern | 54679 | B | 07.08.6. 29.10.2013 |
| 01 | Femisan, Elixier E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Hauptstrasse 23, 8867 Niederurnen | 9939 | D | 02.98.0. 01.12.2013 |
| 01 | Goserelin-CIMEX 3.6 mg, Implantat Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg | 58306 | A | 07.16.2. 10.06.2013 |
| 01 | Kernosan 26, Kräuter-Magentabletten E. Kern AG, pharmazeutische Kräuterspezialitäten, Hauptstrasse 23, 8867 Niederurnen | 9935 | D | 04.07.1. 30.09.2013 |
| 02 | Kiddi, sciroppo Pharmaton SA, 6934 Bioggio | 32821 | D | 07.02.52 11.12.2013 |
| 01 | Leponex, Tabletten APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham | 58002 | A | 01.05.0. 25.06.2013 |
| 01 | Leponex, Tabletten APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham | 58002 | A | 01.05.0. 25.06.2013 |
| 01 | Linola Urea, Salbe Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz | 56063 | D | 10.10.0. 21.01.2014 |
| 01 | Lobamine Cystéine, gélules Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève | 37195 | D | 10.99.0. 25.11.2013 |

| | | | | |
|----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|---------------------|
| 01 | Nebacetin, onguent Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel | 20883 | C | 10.09.2. 03.12.2013 |
| 01 | Rheuma-Heel, homöopathische Tabletten Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach | 41453 | D | 20.01.0. 03.12.2013 |
| 01 | Vivotif L, Doppelbeutel CRUCCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern | 556 | B | 08.08. 10.11.2013 |
| 02 | Wurzeltod, Hornhaut- und Hühneraugenpflaster Elixan Aromatica GmbH, 9533 Kirchberg SG | 20017 | D | 10.07.0. 09.11.2013 |

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

| | | | | |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|----------|------------|
| 02 | Antelcat 40 ad us.vet., comprimés Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier | 52386 | B | 20.11.2013 |
| 01 | Marbocyl S 10% ad us.vet., Injektionslösung VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen | 58281 | A | 12.06.2013 |