

Journal

Swissmedic

7/2003
02. Jahrgang
02^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

Jahresabonnement (12 Nummern)	Fr. 150.–	Einzelnummer	Fr. 15.–
Abonnement annuel (12 numéros)	Fr. 150.–	Un numéro	Fr. 15.–

Redaktion und Administration: Stabsbereich Kommunikation, Erlachstrasse 8, CH-3000 Bern 9,
Tel. +41 (0)31 322 02 11, www.swissmedic.ch

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

	Seite		
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
Erstanmelderschutz für neu entwickelte Arzneimittel: Änderung der bisherigen Praxis	556	Wichtige Informationen	566
Umfrage zur Revision von chemischen Monographien der Ph.Helv.	557	Chargenrückrufe	567
Arzneimittel Nachrichten		Freigaben der Blutprodukte und Impfstoffe	571
Zulassung eines neuen Wirkstoffes: Ertapenem (Invanz®, Lyophilisat)	561	Neuzulassungen	573
Zulassung eines neuen Wirkstoffes: Zubrin® ad us.vet.	563	Revisionen und Änderungen der Zulassung	579
Leponex Injektionslösung/Tabletten: Neue Indikation	564	Widerruf der Zulassung	653
		Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland	656
		Widerruf der befristeten Zulassung	656
		Sistierung der Zulassung	656

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Homepage www.swissmedic.ch in der Rubrik «Über Swissmedic»/Kontakte finden Sie die Telefonnummern und E-Mail-Adressen aller Swissmedic Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter, gegliedert nach Bereichen.

Nutzen Sie diese Informationen, um rasch und direkt an Ihre Ansprechpartnerin oder Ihren Ansprechpartner zu gelangen.

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		
Actualités		Miscellanées	
Protection du premier requérant pour les préparations originales: changement de pratique	556	Informations importantes	566
Enquête pour la révision de monographies chimiques de la Ph.Helv.	559	Retraits de lots	569
Médicaments		Produits sanguins et vaccins admis à l'écoulement	571
Autorisation d'un nouveau principe actif: l'ertapénème (Invanz [®] , lyophilisat)	562	Nouvelles autorisations	573
Autorisation d'un nouveau principe actif: Zubrin [®] ad us.vet.	563	Révisions et changements de l'autorisation	579
Léponex, solution injectable/comprimés: Nouvelle indication	565	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	653
		Conversion en mise sur le marché à l'étranger	656
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	656
		Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	656

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, sous la rubrique Swissmedic / Contacts, la liste par unité administrative des collaborateurs de Swissmedic, avec leurs lignes et leurs adresses électroniques directes.

Vous pourrez donc ainsi joindre directement votre interlocuteur.

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

Erstanmelderschutz für neu entwickelte Arzneimittel: Änderung der bisherigen Praxis

Swissmedic präzisiert, dass der Erstanmelderschutz ausschliesslich für Originalpräparate, das heisst erstmals zugelassene Arzneimittel mit einem neuen Wirkstoff, gewährt und in die Zulassungsverfügung aufgenommen wird. Die entsprechende Rechtsgrundlage bilden Artikel 12 Absatz 1 des Heilmittelgesetzes (SR 812.21) und Artikel 17 Absätze 2 bis 4 der Arzneimittelverordnung (SR 812.212.21).

Ein erstmals zugelassenes Arzneimittel mit einem neuen Wirkstoff (New chemical entity – NCE) gilt als Originalpräparat. Ein solches Arzneimittel kommt in den Genuss eines Erstanmelderschutzes von zehn Jahren. Der Erstanmelderschutz – nicht zu verwechseln mit dem Patentschutz – schützt die mit dem Zulassungsgesuch eingereichten Prüfunterlagen vor Verwendung durch Dritte. Die ZulassungsinhaberIn kann für gewisse Neuentwicklungen (neue Indikation, neuer Verabreichungsweg, neue Darreichungsform, neue Dosie-

rung, Anwendung auf eine neue Zieltierart) eines Originalpräparats einen zusätzlichen Erstanmelderschutz von drei Jahren erlangen, wenn sie diese zur Zulassung anmeldet. Swissmedic kann diesen dreijährigen Zusatzschutz auf Gesuch hin auf fünf Jahre verlängern, sofern die Neuerung zu einer bedeutenden therapeutischen Verbesserung führt.

Keinen Erstanmelderschutz geniessen ZulassungsinhaberInnen für Präparate, die auf einem bereits einmal zugelassenen Wirkstoff basieren (Zweitanmeldungen). Dies gilt ungeachtet der Frage, ob diese Zulassungen gestützt auf Artikel 12 Absatz 1 des Heilmittelgesetzes vereinfacht erfolgen, d. h. auf der Basis von Prüfunterlagen eines Originalpräparates, oder ob es sich um eine Zulassung gestützt auf neue, vollständig durch die GesuchstellerIn erarbeitete Prüfunterlagen handelt. Für denselben Wirkstoff kann es nur ein Originalpräparat geben.

Protection du premier requérant pour les préparations originales: changement de pratique

Swissmedic informe que la protection du premier requérant est désormais réservée aux préparations originales, c'est-à-dire aux médicaments comprenant un nouveau principe actif et autorisés pour la première fois, et qu'elle sera mentionnée dans la décision d'octroi de l'autorisation. Il se fonde ici sur l'article 12, alinéa 1 de la loi sur les produits thérapeutiques (RS 812.21) et sur l'article 17, alinéas 2 à 4 de l'ordonnance sur les médicaments (RS 812.212.21).

Tout médicament contenant un nouveau principe actif (new chemical entity – NCE) et autorisé pour la première fois est considéré comme une préparation originale. Il bénéficie à ce titre de la protection du premier requérant, d'une durée de 10 ans. La protection du premier requérant – à ne pas confondre avec la protection du brevet – protège les documents présentant les résultats des essais effectués avec le médicament et joints à la demande d'autorisation de toute utilisation par des tiers.

En cas de nouvelle indication, de nouveau mode d'administration, de nouvelle forme galénique, de nouveau dosage ou d'administration à une nouvelle espèce animale de la préparation originale, le titulaire de l'autorisation peut obtenir une nouvelle protection du premier requérant d'une durée de trois ans, s'il demande une autorisation pour ce nouveau développement original. Sur demande, Swissmedic peut faire passer à cinq ans la durée de cette protection, pour autant que la nouveauté apporte une amélioration thérapeutique déterminante.

Par contre, les titulaires d'autorisations pour des préparations qui sont basées sur un principe actif déjà autorisé (demandes d'un deuxième requérant) ne bénéficient pas de la protection du premier requérant. Cette règle est valable aussi bien pour les autorisations obtenues en se référant aux résultats des essais de la préparation originale, en application de l'article 12, alinéa 1 LPT_h, que pour les autorisations délivrées après examen de nouveaux documents entièrement rédigés par le demandeur et présentant les résultats de ses propres essais. Pour chaque principe actif une seule préparation peut être autorisée.

Umfrage zur Revision von chemischen Monographien der Ph.Helv.

Richtet sich an:

- Offizinapotheker/-innen
- Spitalapotheker/-innen
- Kantonsapotheker/-innen
- Arzneimittel-Hersteller
- Drogisten/Drogistinnen

Eine Neuauflage der Schweizerischen Pharmakopöe, die Ph.Helv.9, ist auf den 1. Januar 2003 in Kraft getreten. Sie basiert auf der 4. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph.Eur.4). Ab 1. Juli 2003 gilt auch das erste Supplement zur Ph.Helv.9.

Die Mitglieder der Schweizerischen Pharmakopöekommission (SPK) machen sich aber bereits heute Gedanken, wie die Schweizerische Pharmakopöe im Hinblick auf die Herausgabe der Ph.Eur.5, die auf den 1. Januar 2005 vorgesehen ist, zu revidieren sein wird.

Vorgesehen ist, die Monographien der in der nachfolgenden Tabelle aufgelisteten chemischen Substanzen aus der Ph.Helv.9 zu streichen. Bei diesen Substanzen ist die Beschaffung von Mustern schwierig und/oder eine medizinische Anwendung scheint obsolet zu sein.

Sollten Sie mit der Streichung der Monographie(n) nicht einverstanden sein, füllen Sie bitte die Tabelle aus und senden Sie sie bis spätestens 30.09.2003 an:

Swissmedic, Stabsbereich Pharmakopöe, Erlachstr. 8, 3000 Bern 9
oder per Fax an 031 324 92 00.

Die Tabelle kann auch als Word-Dokument bestellt werden. Schreiben Sie uns eine E-Mail an pharmacopoeia@swissmedic.ch.

Sie finden die deutsche Tabelle auf der nächsten Seite.

Danke für Ihre Mitarbeit
Swissmedic, Stabsbereich Pharmakopöe

Datum: _____ Absender: _____

Adresse: _____

Tel./Fax/E-Mail: _____

Substanz lateinisch	Ist für Sie eine Ph.Helv. Monographie notwendig? JA/NEIN	Wie verwenden Sie die Substanz? R = in der Rezeptur/Defektur H = als Hausspezialität S = in einem Spitalpräparat Z = in einem zugelassenen Präparat	Name und Adresse Ihres Lieferanten (oder Herstellers) der entsprechenden Substanz
Acriflavinii dichloridum			
Argentum foliatum			
Barbitalum natricum			
Calcii dihydrogenophosphas			
Calcii hypochloris			
Calcii oxidum			
Drofenini hydrochloridum (Hexahydroa-diphenini hydrochloridum)			
Ethacridini lactas (anhydricum) ¹			
Ferrosi sulfas (sesquihydricus) ²			
Kalii chloras			
Macrogolum 1540 ³			
Macrogolum 2000 ³			
Methacholini chloridum			
Methamphetamini hydrochloridum			
Methysergidi maleas			
Naphtholum-β			
Oxychinolini sulfas			
Parachlorophenolum			
Phenolum liquefactum			
Podophyllum			
Polyoxymethylenum			

1 Ph.Eur.4: Ethacridini lactas monohydricus

2 Ph.Eur.4: Ferrosi sulfas heptahydricus

3 Ph.Eur.4: Macrogola 300, 400, 600, 1000, 1500, 3000, 3350, 4000, 6000, 8000, 20000, 35000

Per Fax an: 031 324 92 00 oder Post an: Swissmedic, Stabsbereich Pharmakopöe, Erlachstrasse 8, 3000 Bern 9

Enquête pour la révision de monographies chimiques de la Ph.Helv.

A l'intention des:

- Pharmaciens d'officine
- Pharmaciens d'hôpital
- Pharmaciens cantonaux
- Fabricants de médicaments
- Droguistes

Une nouvelle édition de la Pharmacopée helvétique, la Ph.Helv.9, est entrée en vigueur le 1^{er} janvier 2003. Elle est basée sur la 4^e édition de la Pharmacopée européenne (Ph.Eur.4). Depuis le 1^{er} juillet 2003, le premier supplément de la Ph.Helv.9 est aussi en vigueur.

Les membres de la Commission suisse de pharmacopée (SPK) songent d'ores et déjà à comment la Pharmacopée helvétique devra être révisée, afin de tenir compte de la future édition de la Ph.Eur.5, prévue pour le 1^{er} janvier 2005.

Il est prévu de supprimer les monographies des substances chimiques de la Ph.Helv.9 qui figurent dans le tableau suivant. En effet, pour ces substances, la pro-curation d'échantillons est difficile et/ou l'usage médi-cal paraît obsolète.

Si vous n'approuvez pas la suppression de ces monographies, veuillez s'il vous plaît remplir le tableau et nous le retourner avant le 30 septembre 2003 à

Swissmedic, Unité pharmacopée, Erlachstrasse 8, 3000 Berne 9
ou par fax au 031 324 92 00.

Le tableau peut aussi être commandé comme document Word. Ecrivez-nous un email à pharmacopoeia@swissmedic.ch.

Vous trouverez le tableau en français à la page suivante.

Merci pour votre collaboration
Swissmedic, Unité pharmacopée

Date: _____ Expéditeur: _____

Adresse: _____

Tél./Fax/e-mail: _____

Substance latin	Une monographie Ph.Helv. est-elle nécessaire pour vous? OUI/NON	Pour quoi utilisez-vous la substance? R = pour la récepture/défecture M = comme spéc. maison H = pour une prép. d'hôpital E = dans une préparation enregistrée	Nom et adresse de votre fournisseur (ou fabricant) de la substance correspondante
Acriflavinii dichloridum			
Argentum foliatum			
Barbitalum natricum			
Calcii dihydrogenophosphas			
Calcii hypochloris			
Calcii oxidum			
Drofenini hydrochloridum (Hexahydroa-diphenini hydrochloridum)			
Ethacridini lactas (anhydricum) ¹			
Ferrosi sulfas (sesquihydricus) ²			
Kalii chloras			
Macrogolum 1540 ³			
Macrogolum 2000 ³			
Methacholini chloridum			
Methamphetamini hydrochloridum			
Methysergidi maleas			
Naphtholum-β			
Oxychinolini sulfas			
Parachlorophenolum			
Phenolum liquefactum			
Podophyllum			
Polyoxymethylenum			

1 Ph.Eur.4: Ethacridini lactas monohydricus

2 Ph.Eur.4: Ferrosi sulfas heptahydricus

3 Ph.Eur.4: Macrogola 300, 400, 600, 1000, 1500, 3000, 3350, 4000, 6000, 8000, 20000, 35000

A retourner par fax au 031 324 92 00 ou par poste à: Swissmedic, Unité pharmacopée, Erlachstrasse 8, 3000 Berne 9

Zulassung eines neuen Wirkstoffes: Ertapenem (Invanz[®], Lyophilisat)

(Nur für den Export bestimmt)

Am 19. Juni 2003 wurde das Präparat Invanz, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung für die folgenden Indikationen in der Abgabekategorie A zugelassen:

«Invanz ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit nachfolgenden mässig schweren bis schweren Infektionen, die durch empfindliche Mikroorganismen verursacht sind:

- bei ambulant erworbener Pneumonie
- bei komplizierten Infektionen der Harnwege einschliesslich Pyelonephritis nach dem Nachweis der mikrobiellen Empfindlichkeit des Erregers (siehe Tabelle der empfindlichen Erreger)»
- bei folgenden gynäkologischen Infektionen: postpartale Endometritis und septischer Abort. **Hinweis:** Bei gynäkologischen Infektionen sind häufig Chlamydien beteiligt, teilweise auch alleinige Ursache. Da Invanz nicht gegen Chlamydien wirksam ist, sollte Invanz in diesem Indikationsgebiet daher nur in Kombination mit einem gegen Chlamydien wirksamen, zusätzlichen Arzneimittel verwendet werden.»

Ertapenem ist ein nur parenteral anwendbares Beta-laktamantibiotikum aus der Gruppe der Carbapeneme, zu der auch zwei weitere, in der Schweiz schon früher zugelassene Wirkstoffe, Imipenem und Meropenem gehören. Wie diese ist Ertapenem in vitro gegen ein breites Spektrum von grampositiven und gramnegativen, aeroben und anaeroben Infektionserregern durch Hemmung der Bakterienzellsynthese bakterizid wirksam. Es ist stabil gegen die häufigsten Betalaktamasen einschliesslich einiger Betalaktamasen mit erweitertem Spektrum (ESBL), kann jedoch wie die anderen Carbapeneme durch Metallo-Betalaktamasen sowie durch unspezifische Resistenzmechanismen, wie z.B. Permeabilitätsbarrieren und Effluxpumpen in seiner Wirksamkeit behindert werden.

Die wichtigsten Unterschiede zu den bekannten Carbapenemen sind:

- Bedingt durch eine längere Halbwertszeit ist eine einmal tägliche Anwendung möglich
- Die Aktivität gegenüber Enterokokken und *Pseudomonas aeruginosa* ist geringer
- Im Unterschied zu Imipenem ist Ertapenem weitgehend stabil gegen den enzymatischen Abbau in der Niere und muss daher nicht mit einem Hemmer dieser Enzyme kombiniert angewendet werden

Die übliche Dosierung von Ertapenem ist 1 g pro Tag (als Kurzinfusion verabreicht), die Dosierung muss bei Vorliegen einer Niereninsuffizienz (Kreatinin-clearance <30 ml/min) auf die Hälfte reduziert werden, eine Le-

berinsuffizienz erfordert keine Dosisanpassung. Bei gesunden jungen Probanden war die Halbwertszeit von Ertapenem etwas kürzer bei Frauen (3.5 h) als bei Männern (4.2 h), und bei älteren Probanden waren die Plasmaspiegel etwas höher (etwa 39%) als bei jüngeren, trotzdem sind normalerweise keine Dosisanpassungen aufgrund des Geschlechts oder Alters erforderlich. Die Anwendung bei Kindern wurde bisher nicht untersucht und ist daher zur Zeit kontraindiziert.

Ebenfalls kontraindiziert ist die Verwendung bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Ertapenem oder Patienten, die auf andere Beta-Laktam-Antibiotika bereits eine anaphylaktische Reaktion zeigten.

Die klinische Wirksamkeit und Sicherheit von Ertapenem wurde in mehreren klinischen Studien im Vergleich zu anderen Antibiotika untersucht, zur Zulassung der oben erwähnten Indikationen führten dabei insbesondere:

- Zwei Studien bei insgesamt 866 Patienten zur Behandlung der ambulant erworbenen Pneumonie. In beiden Studien wurde Ertapenem (1 g/d) mit Ceftriaxon (1 g/d) verglichen, beide Therapieregime liessen die Option zu, auf oral verabreichtes Amoxicillin/Clavulansäure bei einer Gesamtbehandlungsdauer von 10 bis 14 Tagen umzustellen. Für Ertapenem wurden gleichwertige Erfolgsraten wie für Ceftriaxon berichtet.
- Zwei Studien bei insgesamt 850 Patienten zur Behandlung komplizierter Infektionen der Harnwege einschliesslich Pyelonephritis. Auch in diesen Studien wurde gegen Ceftriaxon (1 g/d) verglichen, die orale Anschlussbehandlung wurde hier mit Ciprofloxacin (500 mg zweimal täglich) durchgeführt. Bei knapp über der Hälfte der in die Studie eingeschlossenen Patienten war der Therapieerfolg auswertbar und zeigte eine gleichwertige Erfolgsrate zu Ceftriaxon an.
- Eine Studie bei 412 Patientinnen mit akuten Infektionen des Beckenraums. Zwei bis vier Wochen nach der 3 bis 10 Tage dauernden Behandlung wurden für das Vergleichspräparat (Piperacillin/Tazobactam 3.375 g alle 6 Stunden) und Ertapenem (1 g einmal am Tag) ein gleichwertiger Therapieerfolg beobachtet.

Während der klinischen Studien wurde an unerwünschten Wirkungen häufig Komplikationen an der Infusionsstelle, Diarrhöe, Übelkeit, Erbrechen, Kopfschmerzen, Hautausschlag und Juckreiz beobachtet. Vor allem bei eventueller längerer Behandlungsdauer kann auf Veränderungen des Blutbilds und der Leberfunktionsparameter geachtet werden.

Autorisation d'un nouveau principe actif: l'ertapénème (Invanz®, lyophilisat)

(produit réservé à l'exportation)

La préparation Invanz, lyophilisat, destinée à la fabrication d'une solution pour perfusion a été autorisée le 19 juin 2003 dans la catégorie de remise A, pour les indications suivantes:

«Invanz est indiqué pour le traitement de patients adultes atteints d'infections modérées à sévères et engendrées par des micro-organismes sensibles:

- en cas de pneumonie communautaire;
- en cas d'infection compliquée des voies urinaires, pyélonéphrite comprise, après que la sensibilité de l'agent pathogène à l'antibiotique aura été établie (voir le tableau des agents sensibles);
- dans les infections gynécologiques suivantes: endométrite postnatale et avortement septique. **Attention:** dans les infections gynécologiques, la présence de *Chlamydiae* est fréquente, voire souvent seule en cause. Invanz n'étant cependant pas efficace contre les *Chlamydiae*, il doit impérativement être utilisé, pour ce type d'indication, en combinaison avec un autre médicament, efficace contre les *Chlamydiae*.»

L'ertapénème est un antibiotique de type bêtalactamine à usage exclusivement parentéral, de la famille des carbapénèmes, à laquelle appartiennent également les deux autres principes actifs déjà autorisés par le passé en Suisse que sont l'imipénème et le méropénème. Comme eux, l'ertapénème agit in vitro comme bactéricide pour lutter contre un large spectre d'agents infectieux à Gram positif et à Gram négatif, aérobies et anaérobies, par inhibition de la synthèse de la paroi bactérienne. Résistant aux bêtalactamases les plus courantes, y compris certaines bêtalactamases à spectre étendu (BLSE), l'ertapénème peut cependant voir son efficacité diminuée, comme celle des autres carbapénèmes, par des mécano-bêta-lactamases ainsi que par des mécanismes de résistance non spécifiques tels qu'une imperméabilité membranaire et des pompes d'efflux.

Les principales différences par rapport aux carbapénèmes connus sont les suivantes:

- Une seule administration par jour est possible du fait d'une plus grande demi-vie;
- Son activité par rapport aux entérocoques et au *Pseudomonas aeruginosa* est plus faible;
- Contrairement à l'imipénème, l'ertapénème est largement résistant à la dégradation enzymatique dans les reins et n'a donc pas à être utilisé en combinaison avec un inhibiteur de cet enzyme.

La posologie habituelle est de 1 g par jour (administré en courte perfusion). Elle doit cependant être réduite de moitié en cas d'insuffisance rénale (clairance de la créatinine <30 ml/min.), tandis qu'une insuffisance hépatique n'exige aucune adaptation de dosage. Bien que les tests réalisés sur des volontaires jeunes et sains

aient prouvé une demi-vie de l'ertapénème légèrement plus courte chez les femmes (3,5 h) que chez les hommes (4,2 h) et une concentration plasmatique un peu plus élevée chez les personnes plus âgées (environ 39%), aucune adaptation de la posologie n'est en principe requise du fait du sexe ou de l'âge. Par ailleurs, l'utilisation de ce produit chez les enfants n'ayant pour l'instant fait l'objet d'aucune étude, elle reste actuellement contre-indiquée.

L'utilisation d'ertapénème est également contre-indiquée chez les patients souffrant d'une hypersensibilité connue à l'ertapénème ou les personnes ayant déjà fait une réaction anaphylactique à un autre antibiotique de la famille des bêtalactamines.

L'efficacité clinique et l'innocuité de l'ertapénème ont été testées dans le cadre de plusieurs études cliniques, en comparaison avec d'autres antibiotiques. Son autorisation pour les indications mentionnées ci-dessus découle des résultats des études suivantes:

- Deux études réalisées sur le traitement de la pneumonie communautaire auprès de 866 patients au total et dans lesquelles l'ertapénème (1 g/j) a été comparé à la ceftriaxone (1 g/j). Les deux traitements ont laissé ouverte la possibilité de passer à un traitement par l'association amoxicilline/acide clavulanique administrée par voie orale pour une durée totale de traitement de 10 à 14 jours. Le taux de réussite de l'ertapénème et de la ceftriaxone s'est révélé similaire.
- Deux études sur le traitement d'infections compliquées des voies urinaires, y compris la pyélonéphrite, réalisées auprès de 850 patients au total avaient elles aussi pour objet de comparer l'ertapénème à la ceftriaxone (1 g/j), le traitement relais administré par voie orale étant réalisé ici avec la ciprofloxacine (500 mg deux fois par jour). Pour un peu plus de la moitié des patients participant à l'étude, le succès de ce traitement a pu être évalué et a montré un taux de réussite similaire à celui de la ceftriaxone.
- Une étude réalisée sur 412 patientes souffrant d'infections pelviennes aiguës a permis de constater, entre deux et quatre semaines après un traitement d'une durée de 3 à 10 jours, que la préparation comparative (pipéracilline/tazobactam à raison de 3,375g toutes les 6 heures) avait un succès thérapeutique similaire à celui de l'ertapénème (1 g une fois par jour).

Au cours des études cliniques, des effets indésirables ont souvent été constatés: complications au niveau de la veine perfusée, diarrhées, nausées, vomissements, céphalées, éruptions cutanées et prurit. De plus, il convient de faire attention, notamment en cas de traitement prolongé, à d'éventuelles modifications de la formule sanguine et de la fonction hépatobiliaire.

Erstzulassung eines neuen Wirkstoffes: Zubrin® ad us. vet., Tabletten mit dem neuen Wirkstoff 'Tepoxalin'

Am **27. Juni 2003** wurde Zubrin, ein nicht-steroidaler Entzündungshemmer (NSAID) für Hunde, von Swissmedic zugelassen. Zubrin, mit dem Wirkstoff 'Tepoxalin', dient der Therapie von schmerzhaften, entzündlichen Erkrankungen des Bewegungsapparates. Tepoxalin ist ein dualer Cyclooxygenase/5-Lipoxygenase-Hemmer mit potenter entzündungshemmender Wirkung und wenig gastrointestinalen Nebenwirkungen. Die orale Verabreichung von 10mg/kg Tepoxalin führt zu einer ausgeprägten Prostaglandin-Suppression im Blut und deutlicher Suppression von Entzündungsmarkern an der entzündeten Körperstelle. Hingegen ist die Suppression in der Magenwand gering. Zubrin soll nicht gleichzeitig mit anderen, nicht-steroidale entzündungshemmende Wirkstoffen, Diuretika, Antikoagulanzen und stark plasmagebundene Substanzen verabreicht werden. Diese könnten um die Bindung konkurrieren, wodurch es zu potentiell toxischen Wirkungen kommen kann.

Vorsicht bei Tieren, die jünger als sechs Monate oder leichter als 3 kg Körpergewicht sind. Bei alten Hunden sollten vor Beginn einer 28 Tage dauernden Therapie nebst einer sorgfältigen klinischen Untersuchung auch der Blut-, Nieren- und Leberstatus bestimmt werden.

Kontraindiziert ist Zubrin hingegen bei tragenden, säugenden oder zur Zucht vorgesehenen Hündinnen, bei Tieren mit Herz-, Leber-, Nierenerkrankungen, gastrointestinale Ulzeration oder Blutung, sowie bei dehydrierten, hypovolämischen oder hypotensiven Hunden, da ein Risiko erhöhter renaler Toxizität besteht.

Die Darreichungsform ist eine durch Feuchtigkeitsaufnahme rasch zerfallende Tablette (Lyophilisat), welche im Fang des Hundes platziert wird.

Première autorisation d'un nouveau principe actif: Zubrin® ad us. vet., comprimés à base de «tepoxaline» (nouveau principe actif)

Le **27 juin 2003**, Zubrin, un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS), a été autorisé pour les chiens. Zubrin renferme un principe actif du nom de tepoxaline, et sert à réduire les inflammations ainsi qu'à soulager les douleurs de l'appareil locomoteur. La tepoxaline, un inhibiteur mixte de la cyclo-oxygénase et de la 5-lipoxygénase, est un anti-inflammatoire puissant dont les effets secondaires au niveau gastro-intestinal sont limités. L'administration par voie orale de 10 mg / kg de tepoxaline entraîne une inhibition marquée des prostaglandines dans le sang ainsi qu'une diminution significative des marqueurs d'inflammation sur la zone enflammée, sans toutefois occasionner de suppression majeure dans la paroi gastrique. Zubrin ne doit pas être administré en association avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, des diurétiques, des anti-coagulants, ou des substances hautement liées aux protéines plasmatiques. En effet, ces substances peuvent entrer en compétition pour la fixation, conduisant à des effets potentiellement toxiques.

L'utilisation chez des animaux de moins de six mois ou chez des animaux pesant moins de 3 kg peut entraîner des risques supplémentaires. Chez les chiens âgés, il convient d'effectuer un examen clinique complet ainsi qu'un bilan hématologique, rénal et hépatique avant de commencer le traitement de 28 jours.

L'utilisation est en outre contre-indiquée chez les chiennes gestantes, en lactation ou destinées à la reproduction, chez les animaux souffrant de maladies cardiaques, hépatiques ou rénales, ainsi que lorsqu'il y a des antécédents d'ulcération ou de saignements gastro-intestinaux. Zubrin ne doit pas non plus être utilisé chez les chiens déshydratés, en hypovolémie ou en hypotension en raison du risque accru de toxicité rénale.

Zubrin est disponible sous forme de comprimés se désagrégant rapidement au contact de l'humidité (lyophilisat) une fois placés dans la gueule du chien.

Leponex Injektionslösung/Tabletten: Neue Indikation (Zulassungsnummer 37490/91)

Leponex® (Clozapin) wurde vor mehr als 30 Jahren als das erste atypische Neuroleptikum in den Markt eingeführt. Wegen seiner starken Wirksamkeit bei schweren, ansonsten therapieresistenten Schizophrenien nimmt das Mittel bis heute auch unter den modernen, atypischen Neuroleptika eine Sonderstellung ein. Trotz lange bekannter, erheblicher Safety-Probleme (Agranulozytosen, Krampfanfällen, Myokarditiden, Tachykardien usw.) ist die Verwendung von Leponex® (Clozapin) weiterhin bei therapieresistenten Fällen unter genauer Beachtung von speziellen Verordnungsmodalitäten (engmaschige Blutbildkontrollen usw., siehe *Kontraindikationen* sowie *Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen* in der Schweizer Fachinformation) begründet.

Neu wurde jetzt für Leponex® eine weitere Indikation genehmigt:

«Leponex® ist indiziert, um längerfristig das Risiko wiederholten suizidalen Verhaltens bei Patienten mit Schizophrenie oder schizoaffektiver Störung zu verringern, bei welchen ein solches Risiko auf Grund der Krankheitsgeschichte und des gegenwärtigen klinischen Bildes angenommen wird.»

Als Grundlage für die Zulassung diente eine grosse Studie, die vor kurzem auch in der psychiatrischen Fachzeitschrift *Arch Gen Psychiatry* 2003 Jan; 60 (1):82–91, Meltzer HY, Alphas L, Green AI, Altamura AC, Anand R, Bertoldi A, Bourgeois M, Chouinard G, Islam MZ, Kane J, Krishnan R, Lindenmayer JP, Potkin S: Clozapine treatment for suicidality in schizophrenia: International Suicide Prevention Trial (InterSePT) veröffentlicht wurde.

956 Patienten mit Schizophrenie (62%) bzw. schizoaffektiver Störung (38%) gemäss DSM-IV, für die aufgrund ihrer Vorgeschichte und ihrer aktuellen Symptomatik ein hohes Risiko für einen Suizid angenommen wurde, wurden letztendlich mit Clozapin oder einem anderen atypischen Neuroleptikum (Komparator) randomisiert behandelt. Es wurden die Anzahl Suizidversuche und Hospitalisationen zum Selbstschutz bei Suizidalität sowie eine starke Verschlechterung der Suizidalität in Form von Scores seit Studieneinschluss über insgesamt 2 Jahre gemessen. Diese Messparameter wurden zu zwei Hauptendpunkten (Typ 1 und Typ 2 Ereignisse) zusammengefasst. Die Auswertung dieser Endpunktvariablen erfolgte anschliessend blind.

Unter Clozapin wurden nach zwei Jahren 24% Typ-1-Ereignisse und unter dem Komparator 32% Typ-1-Ereignisse festgestellt. Bezüglich Typ-2-Ereignissen traten 28% unter Clozapin und 37% unter dem anderen atypischen Neuroleptikum auf. Die Unterschiede waren für Typ-1 und Typ-2-Ereignisse signifikant. Erfolgreiche Suizide wurden innerhalb des 2-Jahreszeitraumes bei 5 Patienten unter Clozapin und 3 Patienten unter der aktiven Kontrolle beobachtet. Die Sicherheit von Clozapin unterschied sich nicht von den bisherigen Anwendungen.

Wichtig ist, dass die Wirksamkeit von Leponex® zur Suizidprävention bei längerfristiger Anwendung über 2 Jahre belegt wurde. Eine kurzfristige Wirksamkeit auf akute Suizidalität wurde nicht untersucht. Leponex® ist demnach nicht zur Unterdrückung von akutem suizidalem Verhalten geeignet. Ebenfalls muss beachtet werden, dass Leponex® ausschliesslich für eine längerfristige Therapie suizidalen Verhaltens bei Patienten mit Schizophrenie und schizoaffektiven Störungen gemäss DSM-IV genehmigt wurde. Die Wirksamkeit und Sicherheit bei Patienten mit Depressionen, die gelegentlich ebenfalls unter psychotischen Symptomen und Suizidalität leiden, wurde nicht untersucht.

Léponex, solution injectable/comprimés: Nouvelle indication (N° d'autorisation 37490/91)

Léponex® (clozapine) était, au moment de son introduction sur le marché il y a trente ans, le premier neuroleptique atypique. Grâce à ses effets antipsychotiques puissants, notamment chez les patients qui ne répondent pas aux autres traitements, ce produit occupe aujourd'hui encore une place à part parmi les neuroleptiques modernes non conventionnels. En dépit des effets indésirables sévères connus de longue date (agranulocytose, convulsions, myocardite, tachycardie, etc.), l'emploi de Léponex® (clozapine) se justifie toujours dans les cas résistants aux autres traitements, en tenant scrupuleusement compte des modalités de prescription particulières (contrôles fréquents de la formule sanguine, etc.; cf. *Contre-indications* ainsi que *Mises en garde et précautions* dans l'information professionnelle suisse).

Léponex® est désormais autorisé pour une nouvelle indication:

«Leponex® est indiqué pour diminuer à plus long terme le risque d'une récurrence d'un comportement suicidaire chez les patients schizophréniques ou présentant un désordre schizo-affectif, chez qui un tel risque, basé sur l'anamnèse et le tableau clinique du moment, est présent.»

L'autorisation a été délivrée au vu des résultats d'une vaste étude publiée récemment dans la revue spécialisée Arch Gen Psychiatry 2003 Jan; 60 (1):82-91, Meltzer HY, Alphas L, Green AI, Altamura AC, Anand R, Bertoldi A, Bourgeois M, Chouinard G, Islam MZ, Kane J, Krishnan R, Lindenmayer JP, Potkin S: Clozapine treatment for suicidality in schizophrenia: International Suicide Prevention Trial (InterSePT).

956 patients schizophrènes (62%) ou présentant un trouble schizo-affectif (38%) selon la classification du DSM IV, chez qui le risque de suicide était considéré comme élevé en raison de leur passé et de leur symptomatologie, ont été randomisés et traités soit sous clozapine, soit sous un autre neuroleptique non conventionnel (témoin). Le nombre de tentatives de suicide et d'hospitalisations préventives en cas de suicidalité ainsi qu'une nette détérioration de la suicidalité exprimée sous forme de scores mesurés sur une période de 2 ans à partir de l'inclusion dans l'étude. Ces paramètres ont été regroupés dans deux critères d'efficacité principaux (événements de type 1 et de type 2) qui ont ensuite été évalués en aveugle.

Au bout de deux ans, on a rapporté des événements de type 1 chez 24% des patients sous clozapine et chez 32% des patients sous témoin. On a par ailleurs relevé des événements de type 2 chez 28% des patients sous clozapine et chez 37% de ceux placés sous l'autre neuroleptique non conventionnel. De plus, les différences entre les événements de type 1 et 2 étaient significatives. Observons également que pendant ces deux ans 5 patients sous clozapine et 3 sous le témoin actif se sont donnés a mort. Enfin, aucune différence au niveau de la sécurité n'a été observée par rapport aux emplois habituels de la clozapine.

Il est important de relever que l'efficacité de l'administration à long terme, pendant plus de deux ans, de Léponex® dans la prévention du suicide a été démontrée. Par contre, aucune efficacité à court terme sur la suicidalité aiguë n'a été établie. Léponex® n'est donc pas indiqué dans le traitement du comportement suicidaire aigu. Il convient également d'être attentif au fait que Léponex® n'a été autorisé que pour le traitement au long cours du comportement suicidaire chez les patients présentant une schizophrénie ou un trouble schizo-affectif tels que définis dans le DSM IV. Enfin, l'efficacité et la sécurité du produit chez les patients dépressifs, qui souffrent parfois aussi de symptômes psychotiques et de suicidalité, n'ont pas été étudiées.

Wichtige Informationen

Wir weisen darauf hin, dass per 1. Juli 2003 sämtliche Präparate der Firma Pharmacia AG, Dübendorf, durch die Firma Pfizer AG, Zürich, übernommen wurden und

die Firma Pfizer AG ab diesem Datum die sanitätspolizeiliche Verantwortung für diese Präparate übernommen hat.

Informations importantes

Toutes les préparations de la société Pharmacia SA, à Dübendorf, ont été reprises au 1^{er} juillet 2003 par la société Pfizer SA, à Zurich, qui assume donc depuis cette

date la responsabilité en matière de police sanitaire pour ces médicaments.

Chargenrückrufe

Aknex, Gel

Zulassungsnummer: 44 176

Zulassungsinhaberin: Gebro Pharma AG, Liestal (BL)

Rückruf der Charge Nr. 301

Die Firma Gebro Pharma AG hat die erwähnte Charge 301 infolge Partikelbildung im Gel aus dem Handel zurückgerufen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die direkt belieferten Grossisten und Kunden und wird in der Schweizerischen Ärztezeitung und der Schweizer Apothekerzeitung publiziert.

Astroglide, Flüssiges Gleitmittel

Zulassungsnummer: 49 599

Zulassungsinhaberin: Lagap SA, Vezia (TI)

Rückruf aller Chargen

Die Firma Lagap SA hat alle Chargen des Arzneimittels infolge nicht genehmigter Zusammensetzung und nicht genehmigter Packungsgrössen aus dem Handel zurückgerufen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die direkt belieferten Kunden und Grossisten und wird in der Schweizerischen Ärztezeitung, Schweizer Apothekerzeitung und der Schweizer Drogistenzeitung publiziert.

Das Präparat wird neu als Medizinprodukt in den Handel gebracht. Die zurückgerufenen Packungen werden gegen Packungen in der Aufmachung als Medizinprodukt ausgetauscht.

Bacitracin Grossmann, Lyophilisat

Zulassungsnummer: 20 777

Zulassungsinhaberin: Dr. Grossmann AG Pharmaca, Birsfelden (BL)

Rückruf der Charge Nr. 101 175

Die Firma Dr. Grossmann AG Pharmaca hat die Charge Nr. 101 175 infolge unterdosierter Vials aus dem Handel zurückgerufen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die direkt belieferten Kunden und Grossisten und wird in der Schweizerischen Ärztezeitung und der Schweizer Apothekerzeitung publiziert.

Dexalocal Salbe

Zulassungsnummer: 36 229

Zulassungsinhaberin; Medinova AG, 8052 Zürich (ZH)

Rückruf der Charge Nr. 950012

Im Rahmen der Stabilitätsuntersuchung der obengenannten Charge wurden Abweichungen betreffend Wirkstoffgehalt durch die Firma Medinova AG festgestellt. Die betroffene Charge hat noch eine Laufzeit bis 2006 und ein weiteres Absinken des Wirkstoffgehaltes mit zunehmender Zeit ist wahrscheinlich. Die Firma Medinova AG hat deshalb die obengenannte Charge zurückgerufen.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundfax an die direkt belieferten Kunden (Grossisten und Apotheken) und Publikation in der Schweizerischen Ärztezeitung und der Schweizerischen Apothekerzeitung.

Osa, Zahngel

Zulassungsnummer: 42 989

Zulassungsinhaberin: Iromedica AG, St. Gallen

Rückruf aller Chargen

Die Firma Iromedica AG hat alle Chargen infolge Instabilität von Calciumpantothenat aus dem Handel zurückgerufen. Gleichzeitig wurde eine neue Formulierung zum Austausch in den Handel gebracht, bei welcher Calciumpantothenat durch Dexpanthenol ersetzt wurde.

Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die direkt belieferten Kunden und Grossisten und wird in der Schweizerischen Ärztezeitung, der Schweizer Apothekerzeitung und der Schweizer Drogistenzeitung publiziert.

Solmucol Augentropfen

Zulassungsnummer: 49 606

Zulassungsinhaberin: IBSA Institut Biochimique SA, Lugano (TI)

Rückruf der Chargen Nr. 011001, 020301

Im Rahmen einer Marktkontrolle durch Swissmedic wurden Abweichungen von den genehmigten Spezifikationen festgestellt. Aufgrund des Mangels kann der Gehalt des Wirkstoffes am Ende der Laufzeit nicht sichergestellt werden.

Die Firma IBSA Institut Biochimique SA zieht daher die obengenannten Chargen von Solmucol Augentropfen vom Schweizer Markt zurück. Der Rückruf erfolgte mittels Rundschreiben an die direkt belieferten Kunden.

Retraits de lots

Aknex, gel

N° d'autorisation: 44 176

Titulaire de l'autorisation: Gebro Pharma AG, Liestal (BL)

Retrait du lot n° 301

Ayant observé la présence de particules dans le gel, la société Gebro Pharma AG a retiré du marché le lot n° 301 de la préparation susmentionnée.

Les clients directs et les grossistes ont été informés par circulaire et une communication paraîtra dans le Bulletin des médecins suisses et dans le Journal suisse de pharmacie.

Astroglide, lubrifiant liquide

N° d'autorisation: 49 599

Titulaire de l'autorisation: Lagap SA, Vezia (TI)

Retrait de tous les lots

La composition et les tailles d'emballage n'ayant pas été approuvées, la société Lagap SA a retiré du marché tous les lots de la préparation susmentionnée.

Les clients livrés directement et les grossistes ont été informés par circulaire et une communication paraîtra dans le Bulletin des médecins suisses, dans le Journal suisse de pharmacie et dans la Revue suisse des droguistes.

La préparation est désormais commercialisée comme dispositif médical. Les emballages récupérés seront remplacés par des emballages du produit présenté comme dispositif médical.

Bacitracin Grossmann, lyophilisat

N° d'autorisation: 20 777

Titulaire de l'autorisation: Dr. Grossmann AG Pharmaca, Birsfelden (BL)

Retrait du lot n° 101 175

Ayant constaté un sous-dosage du principe actif dans des flacons du lot 101 175 de la préparation susmentionnée, la société Dr. Grossmann AG Pharmaca a retiré ce lot du marché.

Les clients livrés directement et les grossistes ont été informés par circulaire et une communication paraîtra dans le Bulletin des médecins suisses et dans le Journal suisse de pharmacie.

Dexalocal pommade

N° d'autorisation: 36 229

Titulaire de l'autorisation: Medinova SA, 8052 Zurich (ZH)

Retrait des lots n° 950012

Une étude de stabilité a révélé des écarts quant à la teneur de Dexalocal, pommade, en principe actif. La date de péremption du lot concerné échoit en 2006 et il est fort probable que la teneur en principe actif continue de baisser. C'est pourquoi la société Medinova AG a retiré du marché le lot susmentionné.

Les clients directs, grossistes et pharmacies, ont été informés par circulaire et une communication paraîtra dans le Bulletin des médecins suisses et dans le Journal suisse de pharmacie.

Osa, gel dentaire

N° d'autorisation: 42 489

Titulaire de l'autorisation: Iromedica AG, Saint-Gall

Retrait de tous les lots

En raison de l'instabilité du pantothénate de calcium, la société Iromedica AG retire du marché tous les lots de la préparation susmentionnée. Dans le même temps, elle met dans le commerce une nouvelle formulation, dans laquelle le pantothénate de calcium est remplacé par du dexpanthénol.

Les clients directs et les grossistes ont été informés par circulaire et une communication paraîtra dans le Bulletin des médecins suisses, dans le Journal suisse de pharmacie et dans la Revue suisse des droguistes.

Solmucol collyre

N° d'autorisation: 49 606

Titulaire de l'autorisation: IBSA Institut Biochimique SA, Lugano (TI)

Retrait des lots n°: 011001, 020301

Lors d'un contrôle opéré dans le cadre de la surveillance du marché, Swissmedic a constaté que la composition de la préparation susmentionnée s'écartait des spécifications approuvées. Il s'ensuit que la teneur en principe actif ne peut pas être garantie à la fin de la durée de conservation.

La société IBSA a donc décidé de retirer du marché suisse les lots 011001 et 020301 de la préparation Solmucol collyre. Le retrait a été communiqué par circulaire aux clients livrés directement.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.7.–31.7.2003) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.7.–31.7.2003)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin 20% ZLB 50 ml	ZLB Bioplasma AG	00721-00016	7436	21.07.2003	04.2005
52476	Albumin 20% ZLB 50 ml	ZLB Bioplasma AG	00721-00021	7420	29.07.2003	03.2006
52476	Albumin 20% ZLB 100 ml	ZLB Bioplasma AG	03632-00001	7430	29.07.2003	04.2006
52476	Albumin 20% ZLB 50 ml	ZLB Bioplasma AG	04130-00001	7426	29.07.2003	03.2006
52476	Albumin 20% ZLB 50 ml	ZLB Bioplasma AG	04130-00002	7391	03.07.2003	03.2006
52476	Albumin 20% ZLB 100 ml	ZLB Bioplasma AG	04131-00001	7421	29.07.2003	04.2006
52476	Albumin 20% ZLB 100 ml	ZLB Bioplasma AG	04131-00002	7400	21.07.2003	04.2006
52476	Albumin 20% ZLB 100 ml	ZLB Bioplasma AG	04131-00003	7399	14.07.2003	04.2006
52476	Albumin 20% ZLB 100 ml	ZLB Bioplasma AG	04131-00004	7431	29.07.2003	04.2006
52476	Albumin 5% ZLB 250 ml	ZLB Bioplasma AG	00718-00018	7389	03.07.2003	03.2006
52476	Albumin 5% ZLB 250 ml	ZLB Bioplasma AG	04128-00001	7429	29.07.2003	03.2006
52476	Albumin 5% ZLB 500 ml	ZLB Bioplasma AG	04129-00001	7390	03.07.2003	03.2006
47604	ATenativ 500 IU	Octapharma AG	16783B91	7422	25.07.2003	12.2004
54824	Beriate P 1000 IE	Aventis Behring AG	29265011A	7442	18.07.2003	03.2005
51950	Beriner P 500 IE	Aventis Behring AG	04961711A	7441	18.07.2003	09.2005
00506	Cytotect Biotest	Biotest (Schweiz) AG	144033	7434	16.07.2003	03.2006
00506	Cytotect Biotest	Biotest (Schweiz) AG	144112	7435	16.07.2003	09.2005
00464	Endobulin S/D 10'000 mg	Baxter AG	24705103E	7459	25.07.2003	04.2005
00464	Endobulin S/D 5000 mg	Baxter AG	24705703E	7418	08.07.2003	04.2005
41352	Feiba S-TIM 4 1000 U	Baxter AG	05A1303B	7460	25.07.2003	01.2005
41352	Feiba S-TIM 4 1000 IE	Baxter AG	05A2103C	7403	02.07.2003	02.2005
00294	Foie / Leber	Sérolab SA	03S019	7463	29.07.2003	07.2006
45780	Haemate HS 1000 IU	Aventis Behring AG	27266411A	7423	11.07.2003	11.2005
45780	Haemate HS 1000 IU	Aventis Behring AG	28066411A	7424	11.07.2003	02.2006
00488	Hepatect CP	Biotest (Schweiz) AG	153063	7458	24.07.2003	01.2005
52716	Human Albumin 20% Immuno 100 ml	Baxter AG	0106003D	7415	07.07.2003	03.2006
52716	Human Albumin 20% Immuno 100 ml	Baxter AG	0107603E	7443	21.07.2003	04.2006
52716	Human Albumin 5% Immuno 500 ml	Baxter AG	0107403E	7416	07.07.2003	04.2006
52715	Immunate STIM Plus 500 IE	Baxter AG	09H0703A	7444	21.07.2003	12.2004
52474	Immunine STIM Plus 1200 IU	Baxter AG	05D0303C	7465	29.07.2003	02.2005
00392	Intraglobin F	Biotest (Schweiz) AG	141332	7433	16.07.2003	11.2004
00584	Octagam	Octapharma AG	3180378431	7378	11.07.2003	03.2005
00584	Octagam	Octapharma AG	3180388431	7379	11.07.2003	03.2005
00584	Octagam 200 ml	Octapharma AG	3180398431	7451	30.07.2003	03.2005
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	02375-00095	7383	03.07.2003	01.2005
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	03628-00012	7384	03.07.2003	04.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	ZLB Bioplasma AG	03630-00001	7407	21.07.2003	03.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00007	7427	24.07.2003	04.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00008	7397	21.07.2003	04.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00009	7398	21.07.2003	04.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00010	7425	24.07.2003	04.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00011	7445	30.07.2003	04.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04036-00012	7428	24.07.2003	04.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 10 g	ZLB Bioplasma AG	04037-00002	7448	30.07.2003	01.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 1 g	ZLB Bioplasma AG	04045-00001	7388	07.07.2003	11.2005
00444	Sandoglobulin i.v. 1 g	ZLB Bioplasma AG	04045-00003	7419	24.07.2003	03.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00005	7385	07.07.2003	03.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00006	7386	07.07.2003	03.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00007	7387	07.07.2003	04.2006
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Bioplasma AG	04047-00008	7447	30.07.2003	04.2006
52618	Tissucol Duo S 2 ml	Baxter AG	H320303C	7404	21.07.2003	02.2005
52618	Tissucol Duo S 2 ml	Baxter AG	H420303D	7405	21.07.2003	02.2005
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	H430403DA	7406	21.07.2003	03.2005
52618	Tissucol Duo S 1 ml	Baxter AG	H450403DA	7440	18.07.2003	03.2005

Impfstoffe / Vaccins

00600	Di Te Anatoxal Erwachsene	Berna Biotech AG	3000172	7410	11.07.2003	01.2005
00600	Di Te Anatoxal Erwachsene	Berna Biotech AG	3000173	7411	11.07.2003	09.2005
00551	Engerix-B 10	GlaxoSmithKline AG	ENG5425C9	7414	07.07.2003	03.2006
00583/03	Fluarix	GlaxoSmithKline AG	18800B9	7455	25.07.2003	04.2004
00583/03	Fluarix	GlaxoSmithKline AG	18802A9	7456	25.07.2003	04.2004
00558	Havrix 1440	GlaxoSmithKline AG	VHA809A6	7413	04.07.2003	03.2006
00544	Heprecomb	Berna Biotech AG	3000139	7360	03.07.2003	01.2005
00654	Meningitec	AHP (Schweiz) AG, Lederle Arzneimittel	89221/3000199. A03	7408	03.07.2003	03.2005
00613	Pentavac	Pro Vaccine AG	X0066-1	7452	23.07.2003	06.2005
00613	Pentavac	Pro Vaccine AG	X0276-1	7453	23.07.2003	05.2005
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech AG	3000184	7395	11.07.2003	02.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech AG	3000202	7402	11.07.2003	04.2008
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech AG	3000203	7438	29.07.2003	04.2008
00612	Tetravac	Pro Vaccine AG	W1315-2	7409	03.07.2003	08.2005
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	HAB285B6	7464	29.07.2003	02.2006
00585	Varilrix	GlaxoSmithKline AG	VA283A43A	7432	16.07.2003	01.2005
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3000168	7437	31.07.2003	06.2004
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3000171	7401	18.07.2003	03.2004
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3000224	7412	14.07.2003	05.2004

Neuzulassungen/Nouvelles autorisations

Humanpräparate / Produits à usage humain

01 Arteoptic LA 1% UD, Augentropfen**02 Arteoptic LA 2% UD, Augentropfen**

Bausch & Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56215** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 25.07.2003

Zusammensetzung: 01 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 10 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
02 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 20 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 01 002 30 x 0.2 mL B

02 004 30 x 0.2 mL B

Gültig bis: 24. Juli 2008

01 Calcitriol Salmon Pharma 0,25 ug, Kapseln**02 Calcitriol Salmon Pharma 0,5 ug, Kapseln**

Salmon Pharma GmbH, St. Jakobsstrasse 110, 4052 Basel

Zul.-Nr.: **55950** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.3. 28.07.2003

Zusammensetzung: 01 CALCITRIOLUM 0.25 ug, ANTIOX.: E 320, E 321, EXCIPIENS pro CAPSULA.
02 CALCITRIOLUM 0.5 ug, ANTIOX.: E 320, E 321, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose

Packungen: 01 001 30 Kapseln B

003 100 Kapseln B

02 005 30 Kapseln B

007 100 Kapseln B

Gültig bis: 27. Juli 2008

01 Concerta 18 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe

02 Concerta 36 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe

03 Concerta 54 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **56249** Abgabekategorie: **A** Index: 01.10.2. 31.07.2003

Zusammensetzung: 01 METHYLPHENIDATI HYDROCHLORIDUM 18 mg, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 METHYLPHENIDATI HYDROCHLORIDUM 36 mg, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 METHYLPHENIDATI HYDROCHLORIDUM 54 mg, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Zentral wirkendes Sympathomimetikum

Packungen: 01 002 30 Tabletten A
 004 60 Tabletten A
 02 022 30 Tabletten A
 024 60 Tabletten A
 03 042 30 Tabletten A
 044 60 Tabletten A

Bemerkungen: Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe

Gültig bis: 30. Juli 2008

01 Dialvit, Kapseln

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

Zul.-Nr.: **55702** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.4. 25.07.2003

Zusammensetzung: 01 THIAMINUM 50 mg ut THIAMINI NITRAS 61.7 mg, RIBOFLAVINUM 10 mg, PYRIDOXINUM 40 mg ut PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 48.6 mg, ACIDUM FOLICUM 3 mg, ACIDUM ASCORBICUM 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Ausgleich des Vitaminmangels bedingt durch Hämodialyse

Packungen: 01 001 100 Kapseln B
 003 1000 Kapseln B

Gültig bis: 24. Juli 2008

01 Duraphat, Suspension

Colgate-Palmolive AG, Zürcherstrasse 68, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: **55862** Abgabekategorie: **B** Index: 13.05.1. 31.07.2003

Zusammensetzung: 01 FLUORIDUM 22.6 mg ut NATRII FLUORIDUM 50 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 34 % V/V.

Anwendung: Kariesprophylaxe, Desensibilisierung hypersensitiver Zähne

Packungen: 01 Tube
 001 1x10 mL B
 01 Glaszylinderampulle
 009 5x1,6 mL B

Gültig bis: 30. Juli 2008

01 Estreva, Gel

Eumedica Pharmaceuticals (Schweiz) AG, Peter Merian – Strasse 54, 4002 Basel

N° AMM: 55137	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.2.	14.07.2003
Composition:	01 ESTRADIOLUM 50 mg ut ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 50 g.		
Indication:	Substitution oestrogénique dans les troubles de la ménopause		
Conditionnement:	01 002	50 g	B
Valable jusqu'au:	13 juillet 2008		

01 Fabrazyme, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Genzyme Pharmaceuticals, Eichenweg 1, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 56261	Abgabekategorie: A	Index: 07.14.0.	25.07.2003
Zusammensetzung:	01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: AGALSIDASUM beta 35 mg, MANNITOLUM, pro VITRO.		
Anwendung:	Enzymersatz-Therapie bei Patienten mit Morbus Fabry		
Packung:	01 002	1 Durchstichflasche(n)	A
Bemerkung:	AGALSIDASUM BETA DCI = NCE (neuer Wirkstoff)		
Gültig bis:	24. Juli 2008		

01 Fishermann's Friend Cool Cherry, pastilles

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

N° AMM: 56379	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	15.07.2003
Composition:	01 LEVOMENTHOLUM 6.3 mg, SORBITOLUM, ACESULFAMUM KALICUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, VANILLINUM, COLOR.: E 129, EXCIPIENS pro PASTILLO.		
Indication:	En cas de toux et enrouement		
Conditionnements:	01 002	25 g	E
	004	50 g	E
Valable jusqu'au:	14 juillet 2008		

01 Hemosol B0, Hämofiltrationslösung

Gambro Hospal (Schweiz) AG, Sägereistr. 24, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 56202	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	03.07.2003
Zusammensetzung:	01 CALCIUM 1.75 mmol, MAGNESIUM 0.5 mmol, NATRIUM 140 mmol, CHLORIDUM 109.5 mmol, L-LACTAS 3 mmol, HYDROGENOCARBONAS 32 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.		
Anwendung:	Hämofiltration		
Packung:	01 001	5000 mL	B
Gültig bis:	02. Juli 2008		

01 Kalilactasol, Lösung für Hämofiltration

Gambro Hospal (Schweiz) AG, Sägereistr. 24, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **55957** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 11.07.2003

Zusammensetzung: 01 NATRIUM 142 mmol, CHLORIDUM 109 mmol, KALIUM 2.0 mmol, CALCIUM 1.75 mmol, MAGNESIUM 0.75 mmol, DL-LACTAS 40 mmol, GLUCOSUM ANHYDRICUM 1.1 g ut GLUCOSUM MONOHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM 1000 mL.

Anwendung: Hämofiltration

Packung: 01 002 2 x 5000 mL B

Gültig bis: 10. Juli 2008

01 Lactasol, Lösung für Hämofiltration

Gambro Hospal (Schweiz) AG, Sägereistr. 24, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **55956** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 11.07.2003

Zusammensetzung: 01 NATRIUM 140 mmol, CHLORIDUM 105 mmol, CALCIUM 1.75 mmol, MAGNESIUM 0.75 mmol, DL-LACTAS 40 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.

Anwendung: Hämofiltration

Packung: 01 001 2 x 5000 mL B

Gültig bis: 10. Juli 2008

01 NuvaRing, Ring zur vaginalen Anwendung

Organon AG, Churerstrasse 160 b, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **56038** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 09.07.2003

Zusammensetzung: 01 ETONOGESTRELUM 11.7 mg, ETHINYLESTRADIOLUM 2.7 mg, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: Hormonale Kontrazeption

Packungen: 01 Ring
 001 1 Sachets B
 003 3 Sachets B

Gültig bis: 08. Juli 2008

01 Optifen Dolo 200, Filmtabletten

02 Optifen Dolo forte 400, Filmtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **56344** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.1. 17.07.2003

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 02 IBUPROFENUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 01 001 10 Filmtabletten C
 021 20 Filmtabletten C
 02 011 10 Filmtabletten C

Gültig bis: 16. Juli 2008

01 Redoxon Orangenaroma, Lutschtabletten zuckerfrei**02 Redoxon Zitronenaroma, Lutschtabletten zuckerfrei**

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

Zul.-Nr.: **56194** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.3. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 ACIDUM ASCORBICUM 500 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 ACIDUM ASCORBICUM 500 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Vitamin-C-Präparat

Packung: 01 Lutschtabletten

067 60 D

Bemerkung: Sequenz 02: Nur für den Export bestimmt

Gültig bis: 30. Juni 2008

01 Sonotryl neue Formel, Filmtabletten

Pharma-Singer AG, Windeggstrasse 1, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: **55963** Abgabekategorie: **C** Index: 07.10.1. 07.07.2003

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 200 mg ut IBUPROFENUM LYSINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 01 020 10 Filmtabletten C

080 20 Filmtabletten C

Gültig bis: 06. Juli 2008

01 Viscotears SDU, Augengel Einzeldosen

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **56087** Abgabekategorie: **D** Index: 11.08.2. 16.07.2003

Zusammensetzung: 01 CARBOMERUM 980 2 mg, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Tränenflüssigkeitsersatz

Packung: 01 002 30 x 0,6 g D

Gültig bis: 15. Juli 2008

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Prurivet N ad us.vet., Lösung**

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

Zul.-Nr.: 56317	Abgabekategorie: A	04.07.2003
------------------------	---------------------------	------------

Zusammensetzung: 01 CHLORAMPHENICOLUM 12 mg, BENZYLIS BENZOAS 100 mg, DEXAMETHASONUM 0.5 mg, COLOR.: ACRIFLAVINII CHLORIDUM, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. 1.074 mL.

Anwendung: Hauttherapeutikum für Hunde und Katzen

Packung: 01 002 100 mL A

Gültig bis: 03. Juli 2008

01 Sedivan ad us.vet., Injektionslösung

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 55003	Abgabekategorie: B	01.07.2003
------------------------	---------------------------	------------

Zusammensetzung: 01 ROMIFIDINI HYDROCHLORIDUM 1 mg corresp. ROMIFIDINUM 0.876 mg, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: E 216 0.2 mg, E 218 1.8 mg, AQUA ad INIECTABILIA pro 1 mL.

Anwendung: Sedativum für Hunde und Katzen Prämedikation zur Anästhesie von Katzen

Packung: 01 002 20 mL B

Gültig bis: 31. Dezember 2008

Revisionen und Änderungen der Zulassung Révisions et changements de l'autorisation

Humanpräparate / Produits à usage humain

* 01 A. Vogel homöopathischer Stirnhöhlen-Spray, Microdoseur

Bioforce AG, , 9325 Roggwil

Zul.-Nr.: **56157** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 04.07.2003

Zusammensetzung: 01 HYDRARGYRI SULFIDUM RUBRUM D8, HYDRASTIS CANADENSIS D6, KALII DICHROMAS D6, LEMNA MINOR D4, LUFFA OPERCULATA D6 ana PARTES 200 mg, NATRII CHLORIDUM, NATRII PHOSPHATES, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bei Schnupfen

Packung: 01 002 20 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2003 (Änderung Präparatbezeichnung)

Gültig bis: 14. April 2008

01 ACC eco 600 mg, Brausetabletten

02 ACC eco 200 mg, Brausetabletten

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **53985** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 22.07.2003

Zusammensetzung: 01 ACETYLCYSTEINUM 600 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 ACETYLCYSTEINUM 200 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Mukolytikum

* Packungen: 01 025 7 Brausetabletten D

02 017 20 Brausetabletten D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.05.2003

Neue Packungsgrösse: 20 Brausetabletten

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Actapulgite, poudre

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

N° AMM: **34730** Catégorie de remise: **C** Index: 04.10.0. 23.07.2003

Composition: 01 ALUMINII MAGNESII SILICAS (ATTAPULGIT) 3 g, GLUCOSUM MONOHYDRICUM 2.7 g ad PULVEREM pro CHARTA.

Indication: Troubles intestinaux

Conditionnement: 01 016 30 sachets C

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 01.09.1999 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

03 Aesculaforce, Tropfen

Bioforce AG, , 9325 Roggwil

Zul.-Nr.: **40072** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.1. 24.07.2003

Zusammensetzung: 03 HIPPOCASTANI SEMINIS RECENTIS TINCTURA 915 mg ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 41 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 65 % V/V.

Anwendung: Bei venösen Beschwerden

Packungen: 03 039 50 mL D
047 100 mL D

* Gültig bis: 23. Juli 2008

01 Aknex Cleaning, Aknelotion

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **55916** Abgabekategorie: **D** Index: 10.10.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 CETRIMONII BROMIDUM 2 mg, AROMATICA, COLOR.: E 124, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Desinfizierende Hautreinigung

Packung: 01 001 200 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.09.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Aknex, Gel

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **44176** Abgabekategorie: **C** Index: 10.02.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 BENZOYLIS PEROXIDUM 50 mg, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Akne vulgaris

Packung: 01 017 40 g C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.09.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Alodont, soluté pour bain de bouche

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

N° AMM: **41968** Catégorie de remise: **D** Index: 12.03.3. 23.07.2003

Composition: 02 CETYLPYRIDINII CHLORIDUM 48.7 ug, CHLOROBUTANOLUM HEMIHYDRICUM 487 ug, EUGENOLUM 39 ug, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 131, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 21 % V/V.

Indication: Affections de la bouche et de la gorge

Conditionnement: 02 028 200 mL D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 25.06.1998 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2003

01 Antistin-Privin, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **33617** Abgabekategorie: **C** Index: 11.06.2. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 ANTAZOLINI SULFAS 5 mg, NAPHAZOLINI NITRAS 0.25 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Allergische Konjunktivitis

Packung: 01 011 10 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.09.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 09. September 2007

01 Atropine 0,5 % SDU Faure, Augentropfen**02 Atropine 1 % SDU Faure, Augentropfen**

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **46994** Abgabekategorie: **B** Index: 11.02.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 ATROPINI SULFAS 5 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 ATROPINI SULFAS 10 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mydriatikum

Packungen: 01 035 4 x 5 Einzeldosen B

02 043 4 x 5 Einzeldosen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

02 Atropine Dispersa, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **30230** Abgabekategorie: **B** Index: 11.02.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 02 ATROPINI SULFAS 10 mg, HYPROMELLOSUM, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mydriatikum

Packung: 02 043 10 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Baume Dalet, pommade

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

N° AMM: **14067** Catégorie de remise: **D** Index: 10.99.0. 23.07.2003

Composition: 01 LIDOCAINUM 12 mg, ALUMINII CHLORIDUM/HYDROXIDUM et ALLANTOINUM 5 mg, CHLOROBUTANOLUM HEMIHYDRICUM 30 mg, LEVOMENTHOLUM 5 mg, DEXTROCAMPORA 5 mg, HAMAMELIDIS AQUA 50 mg, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indication: Pieds douloureux et fatigues, oignons des pieds

Conditionnement: 01 019 20 g D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 15.12.1999 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Becetamol 125 mg, Suppositorien

02 Becetamol 250 mg, Suppositorien

03 Becetamol 500 mg, Suppositorien

04 Becetamol 1000 mg, Suppositorien

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **52106** Abgabekategorien: **D, B** Index: 01.01.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 125 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.
 02 PARACETAMOLUM 250 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.
 03 PARACETAMOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.
 04 PARACETAMOLUM 1000 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 01 028 10 Suppositorien D
 02 036 10 Suppositorien D
 03 044 10 Suppositorien D
 04 052 10 Suppositorien B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.12.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Becetamol 250 mg, Kautabletten

03 Becetamol 500 mg, Kautabletten

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **51506** Abgabekategorie: **D** Index: 01.01.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 250 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 PARACETAMOLUM 500 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 01 014 20 Kautabletten D
 03 022 20 Kautabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.01.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 19. Januar 2008

01 Becetamol C, Brausepulver

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **55651** Abgabekategorie: **D** Index: 01.01.2. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, ACIDUM ASCORBICUM 300 mg, SACCHARINUM, EXCIPIENS ad PULVEREM pro, pro CHARTA.

Anwendung: Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten

Packungen: 01 002 10 Beutel D
004 20 Beutel D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.05.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Becetamol, Sirup

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **47057** Abgabekategorie: **D** Index: 01.01.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 25 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 150, CONSERV.: E 218, E 216, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packung: 01 035 100 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.03.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Becetamol, Tropfen

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **51390** Abgabekategorie: **D** Index: 01.01.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 100 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 223, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 20 GUTTAE.

Anwendung: Fieber und Schmerzmittel für Kinder

Packung: 01 024 20 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.09.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Bio-H-Tin, Tabletten

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54173** Abgabekategorie: **C** Index: 07.02.3. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 BIOTINUM 2.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Biotin-Präparat

Packungen: 01 016 40 Tabletten C
024 100 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.01.1998 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Borostyrol Schlatter N, solution alcoolique

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

N° AMM: 18426	Catégorie de remise: D	Index: 13.04.0.	23.07.2003
Composition:	02 THYMOLUM 7 mg, SALOLUM 14 mg, LEVOMENTHOLUM 4.5 mg, BENZOE TONKINENSIS 40 mg, VANILLINUM, ACIDUM BENZOICUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 80 % V/V.		
Indication:	Plaies de la bouche / Aphtes		
Conditionnement:	02 048	10 mL	D
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 14.11.2000 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2005		

02 Carbaderm, Crème

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 40333	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	18.07.2003
Zusammensetzung:	02 UREUM 100 mg, ADEPS LANAЕ, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Trockene Haut		
Packung:	02 029	100 mL	D
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Carnitene sigma-tau, Kautabletten

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 48509	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	21.07.2003
Zusammensetzung:	01 LEVOCARNITINUM 1 g, SACCHARUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	L-Carnitin-Mangel		
* Packungen:	01 010	10 Kautabletten	B
	029	30 Kautabletten	B
* Bemerkung:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2002		
Gültig bis:	01. September 2007		

01 Chophytol, dragées

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

N° AMM: 15037	Catégorie de remise: D	Index: 04.11.2.	23.07.2003
Composition:	01 CYNARAE FOLII RECENTIS SUCCUS SICCATUS 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Indication:	Troubles de la digestion		
Conditionnement:	01 016	60 Dragées	D
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 31.10.2000 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2005		

01 Cicafissan, pâte

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

N° AMM: 10606	Catégorie de remise: D	Index: 10.06.0.	23.07.2003
Composition:	01 BISMUTHI SUBNITRAS 5 mg, CASEINUM HYDROLYSATUM 9.5 mg, ZINCI OXIDUM 103.6 mg, KAOLINUM PONDEROSUM 26.5 mg, ADEPS LANAЕ, AROMATICA, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad PASTAM pro 1 g.		
Indication:	Irritations cutanées		
Conditionnements:	01 012	50 g	D
	020	500 mL	D
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 03.11.2000 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2005		

*** 01 Co-Becetamol forte, Kapseln**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 53906	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.21	16.07.2003
Zusammensetzung:	01 PARACETAMOLUM 500 mg, CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 30 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.		
Anwendung:	Analgetikum		
Packung:	01 044	20 Kapseln	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2002 (Änderung Präparatename, Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

*** 02 Co-Becetamol für Kleinkinder, Suppositorien****03 Co-Becetamol für Schulkinder, Suppositorien****04 Co-Becetamol für Erwachsene, Suppositorien**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 46357	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.2.	16.07.2003
Zusammensetzung:	02 PARACETAMOLUM 250 mg, CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 5 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.		
	03 PARACETAMOLUM 500 mg, CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 10 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.		
	04 PARACETAMOLUM 1 g, CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 20 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.		
Anwendung:	Analgetikum		
Packungen:	02 078	10 Suppositorien	B
	03 086	10 Suppositorien	B
	04 094	10 Suppositorien	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2002 (Änderung Präparatename, Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

*** 01 Co-Becetamol, Saft**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 46356	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.2.	16.07.2003
Zusammensetzung:	01 CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 5 mg, PARACETAMOLUM 200 mg, SACCHARUM 2.5 g, AROMATICA, COLOR.: E 110, CONSERV.: E 200, E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.		
Anwendung:	Analgetikum		
Packung:	01 039	85 mL	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2002 (Änderung Präparatename, Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

*** 01 Co-Becetamol, Tabletten**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 46358	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.2.	16.07.2003
Zusammensetzung:	01 PARACETAMOLUM 500 mg, CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Analgetikum		
Packung:	01 058	20 Tabletten	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.07.2002 (Änderung Präparatename, Änderung Domizil)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Collyre Alpha, collyre

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

N° AMM: 22509	Catégorie de remise: C	Index: 11.04.0.	23.07.2003
Composition:	01 NAPHAZOLINI NITRAS 0.3 mg, DEXTROCAMPORA 50 ug, CONSERV.: THIOMERSALUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Indication:	Irritations des yeux		
Conditionnement:	01 039	10 mL	C
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.10.2001 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

02 Collyre bleu, Laiter

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

N° AMM: 44872	Catégorie de remise: C	Index: 11.04.0.	23.07.2003
Composition:	02 METHYLTHIONINII CHLORIDUM 0.2 mg, NAPHAZOLINI NITRAS 0.5 mg, CONSERV.: CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Indication:	Irritations conjonctivales		
Conditionnement:	02 021	10 mL	C
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 07.09.1998 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2003		

02 Colpotrophine, capsules vaginales

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

N° AMM: **44372** Catégorie de remise: **B** Index: 07.08.2. 01.07.2003

Composition: 02 PROMESTRIENUM 10 mg, CONSERV.: E 217, E 219, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indication: Substitution oestrogénique vaginale
 Conditionnement: 02 029 20 Kapseln B
 * Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 27.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Colpotrophine, crème vaginale

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

N° AMM: **44371** Catégorie de remise: **B** Index: 07.08.2. 01.07.2003

Composition: 01 PROMESTRIENUM 10 mg, CONSERV.: E 217, E 219, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.
 Indication: Substitution oestrogénique vaginale
 Conditionnement: 01 014 30 g B
 * Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 27.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Cremol Ritter Douche, flüssig

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **38658** Abgabekategorie: **D** Index: 10.10.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 TRICLOSANUM 10 mg, DETERGENTIA, PROPYLENGLYCOLUM, COLOR.: E 131, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.
 Anwendung: Trockene, schuppene Haut
 Packungen: 01 026 300 mL D
 034 150 mL D
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.2000 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cremol Ritter Fett, Öl-Bad

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **47763** Abgabekategorie: **D** Index: 10.10.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 ARACHIDIS OLEUM, PARAFFINUM PERLIQUIDUM, TRIGLYCERIDA SATURATA MEDIA, PROPYLENGLYCOLUM, ANTIOX.: E 321, CONSERV.: TRICLOSANUM, EXCIPIENS ad EMULSIONEM.
 Anwendung: Badezusatz für die ausgeprägt trockene, schuppene Haut
 Packungen: 01 029 800 mL D
 037 150 mL D
 045 300 mL D
 Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.2000 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cremol Ritter, Baby-Badeöl

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **51236** Abgabekategorie: **D** Index: 10.10.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 PARAFFINUM PERLIQUIDUM 670 mg, AROMATICUM: MATRICARIAE EXTRACTUM OLEOSUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Badezusatz für die trockene, empfindliche Haut

Packungen: 01 025 150 mL D
033 300 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.12.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 02. Dezember 2007

01 Cremol Ritter, Lotion

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **44584** Abgabekategorie: **D** Index: 10.10.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 PARAFFINUM PERLIQUIDUM, PROPYLENGLYCOLUM, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad EMULSIONEM.

Anwendung: Trockene, empfindliche Haut

Packungen: 01 Nachfüllflasche
085 150 mL D
01 mit Pumpe
093 300 mL D
01 Nachfüllflasche
107 300 mL D
01 mit Pumpe
115 800 mL D
01 Nachfüllflasche
123 800 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.2000 Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cremol-Ritter, Öl-Bad

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **35152** Abgabekategorie: **D** Index: 10.10.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 SOJAE OLEUM, PROPYLENGLYCOLUM, ANTIOX.: E 321, CONSERV.: TRICLOSANUM, EXCIPIENS ad EMULSIONEM.

Anwendung: Badezusatz für die trockene, schuppige Haut

Packungen: 01 024 800 mL D
032 5 Liter D
040 150 mL D
059 300 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Cromabak 2 %, Augentropfen

* Thea Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: **56013** Abgabekategorie: **C** Index: 11.06.2. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 NATRII CROMOGLICAS 20 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
 Anwendung: Allergische Konjunktivitis
 Packung: 01 012 10 mL C
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.10.2002 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 22. Oktober 2007

03 Debridat 100, comprimés pelliculés

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

N° AMM: **45427** Catégorie de remise: **B** Index: 04.02.0. 23.07.2003

Composition: 03 TRIMEBUTINI HYDROGENOMALEAS 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 Indication: Spasmolytique
 Conditionnements: 03 048 30 comprimés B
 056 100 comprimés B
 Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 24.11.1999 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Debridat, granulé pour suspension buvable**02 Debridat, granulé pour suspension buvable, sachets**

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

N° AMM: **45428** Catégorie de remise: **B** Index: 04.02.0. 23.07.2003

Composition: 01 TRIMEBUTINUM 24 mg, SACCHARUM, AROMATICA, COLOR.: E 110, EXCIPIENS ad GRANULATUM corresp. SUSPENSIO RECONSTITUTA 5 mL.
 02 TRIMEBUTINUM 74.4 mg, SACCHARUM, AROMATICA, COLOR.: E 110, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro CHARTA 9.45 g.
 Indication: Spasmolytique
 Conditionnements: 01 028 183 g B
 Remarques: Seq.02 Debridat, granulé pour suspension buvable, sachets = autorisé uniquement pour l'exportation
 Cette attestation d'enregistrement annule celle du 16.09.1999 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

02 Dermophil Indien Nouvelle formule, baume

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

N° AMM: **10823** Catégorie de remise: **D** Index: 10.06.0. 23.07.2003

Composition: 02 BALSAMUM PERUVIANUM 5 mg, LEVOMENOLUM 2 mg, SALOLUM 10 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indication: Gerçures, crevasses, engelures produites par le froid

Conditionnement: 02 021 23 g D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 19.09.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

02 Dermophil Indien Nouvelle formule, baume labial

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

N° AMM: **25790** Catégorie de remise: **D** Index: 10.06.0. 23.07.2003

Composition: 02 BALSAMUM PERUVIANUM 5 mg, LEVOMENOLUM 2 mg, SALOLUM 10 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indication: Lèvres gercées

Conditionnement: 02 049 3,5 g D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 19.09.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Destrobac, wässrige Lösung gefärbt

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **50433** Abgabekategorie: **D** Index: 10.09.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 IODUM 1 mg ut POVIDONUM IODINATUM, COLOR.: E 110, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Haut-, Schleimhaut- und Wunddesinfizienz

Packungen: 01 013 50 mL D

021 1000 mL D

048 5 x 1000 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.09.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Destrobac, wässrige Lösung ungefärbt

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **46693** Abgabekategorie: **D** Index: 10.09.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 IODUM 1 mg ut POVIDONUM IODINATUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Haut-, Schleimhaut- und Wunddesinfizienz

Packungen: 01 019 1 x 50 mL D

027 1 x 1000 mL D

035 5 x 1000 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.09.1999 Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Diazepam Desitin 5 mg, Rectal Tube**02 Diazepam Desitin 10 mg, Rectal Tube**

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54467** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003

Zusammensetzung: 01 DIAZEPAMUM 5 mg, CONSERV.: E 210, E 211, ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.

02 DIAZEPAMUM 10 mg, CONSERV.: E 210, E 211, ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 2.5 mL.

Anwendung: Antiepileptikum

Packungen: 01 Rectal Tuben à 5 mg

028 5 Stück B

02 Rectal Tuben à 10 mg

036 5 Stück B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.06.1998 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Diclac Lipogel, Emgel 1%

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56142** * Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 03.07.2003

Zusammensetzung: 01 DICLOFENACUM NATRICUM 10 mg, BERGAMOTTAE AETHEROLEUM, ETHYLVANILLINUM, AROMATICA, ANTIOX.: E 307, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Kutanes Antiphlogisticum

Packungen: 01 005 50 g D

007 100 g D

Bemerkungen: Ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2003 (Änderung der Abgabekategorie, von C nach D)

Gültig bis: 21. Mai 2007

01 Diovan 80 mg, Filmtabletten**02 Diovan 160 mg, Filmtabletten****03 Diovan 40 Cor, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **55743** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 VALSARTANUM 80 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 VALSARTANUM 160 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 VALSARTANUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hypertonie

* Packungen: 01 002 28 Filmtabletten B

004 98 Filmtabletten B

02 006 28 Filmtabletten B

008 98 Filmtabletten B

* Bemerkungen: Seq. 03 Diovan 40 Cor, Filmtabletten = Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.03.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Diprophos mite, Injektionssuspension
02 Diprophos, Injektionssuspension
03 Diprophos, Injektionssuspension (Einwegspritze)

Essex Chemie AG, Tribschenstrasse 11, 6002 Luzern

Zul.-Nr.: **39528** Abgabekategorie: **B** Index: 07.07.25 09.07.2003

* Zusammensetzung: **01** BETAMETHASONUM 2.5 mg ut BETAMETHASONI DIPROPIONAS, BETAMETHASONUM 1 mg ut BETAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, NATRII CHLORIDUM, NATRII EDETAS, POLYSORBATUM 80, CARMELLOSUM NATRICUM, MACROGOLUM 3350, CONSERV.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, ALCOHOL BENZYLICUS 9 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

02 BETAMETHASONUM 5 mg ut BETAMETHASONI DIPROPIONAS, BETAMETHASONUM 2 mg ut BETAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, NATRII CHLORIDUM, NATRII EDETAS, POLYSORBATUM 80, CARMELLOSUM NATRICUM, MACROGOLUM 3350, CONSERV.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, ALCOHOL BENZYLICUS 9 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

03 BETAMETHASONUM 5 mg ut BETAMETHASONI DIPROPIONAS, BETAMETHASONUM 2 mg ut BETAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, DINATRII PHOSPHAS ANHYDRICUS, NATRII CHLORIDUM, NATRII EDETAS, POLYSORBATUM 80, CARMELLOSUM NATRICUM, MACROGOLUM 4000, CONSERV.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, ALCOHOL BENZYLICUS 9 mg, AQUA q.s. ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Intramuskuläre und lokale Glukokortikosteroid-Therapie

Packungen:	01	061	1 Ampulle(n)	B
		088	25 Ampulle(n)	B
	02	010	1 Ampulle(n)	B
		029	5 Ampulle(n)	B
		037	1 Stechampulle(n)	B
		053	25 Ampulle(n)	B
	03	045	1 Einwegspritze(n)	B
		096	25 Einwegspritze(n)	B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.12.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 01 Echinaforce Sirup ohne Alkohol**

* Bioforce AG, , 9325 Roggwil

Zul.-Nr.: **56002** Abgabekategorie: **D** Index: 03.99.0. 04.07.2003

Zusammensetzung: **01** ECHINACEAE PURPUREAE HERBAE RECENTIS SUCCUS 2.5 g, MALTITOLUM, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Zur Unterstützung bei Erkältung und Erkältungskrankheiten

Packung: **01** **013** 150 mL **D**

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 04.09.2002
 (Änderung Zulassungsinhaberin und Änderung Präparatenamen und Änderung Packungsgrösse)
 Früher: Echinapur-Sirup

Gültig bis: 03. September 2007

01 Efemoline, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **40453** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 FLUOROMETHOLONUM 1 mg, TETRYZOLINI HYDROCHLORIDUM 0.25 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Augenentzündungen

Packung: 01 016 5 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Epicrin mit Zink-Komplex, Kapseln

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **44461** Abgabekategorie: **D** Index: 10.99.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 RETINOLI PALMITAS 1'000 U.I., DEXPANTHENOLUM 15 mg, BIOTINUM 1 mg, CYSTINUM 10 mg, PROTEINA HYDROLYSATA ZINCICA 20 mg, MILII EXTRACTUM 70 mg, TRITICI EMBRYONIS OLEUM 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei Haar- und Nagelwuchsstörungen

Packungen: 01 013 30 Kapseln D

021 90 Kapseln D

048 180 Kapseln D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.08.2001 Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Euphon N, pastilles (nouvelle formule)

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

N° AMM: **21283** Catégorie de remise: **C** Index: 03.03.1. 23.07.2003

Composition: 02 CODEINUM 0.2 mg, BALSAMUM TOLUTANUM 10 mg, SACCHARUM, AROMATICA, COLOR.: E 124, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Indication: Toux

Conditionnement: 02 010 70 pastilles C

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 04.12.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

02 Euphon N, sirop

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

N° AMM: **21284** Catégorie de remise: **C** Index: 03.03.1. 23.07.2003

Composition: 02 CODEINUM 15 mg, BALSAMI TOLUTANI EXTRACTUM pro SIRUPO 2 g, SACCHARUM, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 15 mL corresp. ETHANOLUM 2.5 % V/V.

Indication: Toux

Conditionnement: 02 025 150 mL C

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 06.12.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Fem 7 Combi 50 ug, système transdermique

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

N° AMM: **55411** Catégorie de remise: **B** Index: 07.08.6. 15.07.2003

Composition: 01 I): ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 1.5 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 15 cm2 cum LIBERATIONE 50 ug/24 h, II): ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 1.5 mg, LEVONORGESTRELUM 1.5 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 15 cm2 cum LIBERATIONE 50 ug et 10 ug/24 h.

Indication: Substitution en oestrogènes et gestagènes

Conditionnements: 01 002 4 pansements B

006 12 pansements B

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 01.03.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

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

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

N° AMM: 53855	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.2.	15.07.2003
Composition:	01 ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 1.5 mg corresp. ESTRADIOLUM 1.452 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 15 cm2 cum LIBERATIONE 50 ug/24 h. 02 ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 0.75 mg corresp. ESTRADIOLUM 0.726 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 7.5 cm2 cum LIBERATIONE 25 ug/24 h. 03 ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 2.25 mg corresp. ESTRADIOLUM 2.178 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 22.5 cm2 cum LIBERATIONE 75 ug/24 h. 04 ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 3 mg corresp. ESTRADIOLUM 2.904 mg, EXCIPIENS ad PRAEPARATIONEM pro 30 cm2 cum LIBERATIONE 100 ug/24 h.		
Indication:	Substitution oestrogénique		
Conditionnements:	01 016	4 pansements	B
	024	12 pansements	B
	02 032	4 pansements	B
	040	12 pansements	B
	03 059	4 pansements	B
	067	12 pansements	B
* Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 18.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM) Seq.04 Fem7 100, système transdermal = autorisé uniquement pour l'exportation		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

01 Fisherman's Friend Anis/Menthol, pastilles

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

N° AMM: 44897	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	23.07.2003
Composition:	01 ANISI AETHEROLEUM 1.95 mg, LEVOMENTHOLUM 5.75 mg, LIQUIRITIAE SUCCUS PULVERATUS 87.4 mg, SACCHARUM, EXCIPIENS pro PASTILLO.		
Indication:	En cas de toux et enrrouement		
Conditionnements:	01 040	25 g sachets	E
	067	2 x 25 g	E
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 27.11.2001 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

01 Fisherman's Friend Cinnamon, pastilles sans sucre

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

N° AMM: **55270** Catégorie de remise: **E** Index: 12.03.9. 23.07.2003

Composition: 01 LEVOMENTHOLUM 4 mg, SORBITOLUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Indication: En cas de toux et enrouement

Conditionnements: 01 005 25 g sachets E
 007 2 x 25 g sachets E

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 10.08.1999 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Fisherman's Friend Eucalyptus/Menthol, pastilles pour la gorge

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

N° AMM: **41693** Catégorie de remise: **E** Index: 12.03.9. 23.07.2003

Composition: 01 EUCALYPTI AETHEROLEUM 1.7 mg, LEVOMENTHOLUM 10.4 mg, CAPSICI TINCTURA NORMALTA 0.2 mg, LIQUIRITIAE SUCCUS PULVERATUS 84.1 mg, SACCHARUM, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Indication: En cas de toux et enrouement

Conditionnements: 01 037 40 g E
 053 25 g E
 061 2 x 25 g E

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 05.12.2002 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 04 décembre 2007

01 Fisherman's Friend Lemon sans sucre, avec sorbitol, pastilles

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

N° AMM: **54237** Catégorie de remise: **E** Index: 12.03.9. 23.07.2003

Composition: 01 LEVOMENTHOLUM 4.6 mg, SORBITOLUM, VANILLINUM, ACESULFAMUM KALICUM, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Indication: En cas de toux et enrouement

Conditionnements: 01 014 25 g E
 022 2 x 25 g E

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 27.11.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Fisherman's Friend Mint sans sucre, avec sorbitol, pastilles

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

N° AMM: 51431	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	23.07.2003
Composition:	01 MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 10.7 mg, SORBITOLUM, ASPARTAMUM, EXCIPIENS pro PASTILLO.		
Indication:	En cas de toux et enrrouement		
Conditionnements:	01 014	25 g	E
	022	45 g	E
	030	2 x 25 g	E
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 22.08.2000 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2005		

02 Fisherman's Friend Mint, pastilles

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

N° AMM: 49111	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	23.07.2003
Composition:	02 MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 12 mg, LEVOMENTHOLUM 4.6 mg, SACCHARUM, COLOR.: E 141, EXCIPIENS pro PASTILLO.		
Indication:	En cas de toux et enrrouement		
Conditionnements:	02 045	25 g sachets	E
	061	2 x 25 g sachets	E
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 27.11.2001 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

01 Fisherman's Friend, Eucalyptus-Menthol, sans sucre, avec sorbitol, pastilles

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

N° AMM: 46633	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	23.07.2003
Composition:	01 EUCALYPTI AETHEROLEUM 1.7 mg, LEVOMENTHOLUM 10.4 mg, CAPSICI TINCTURA NORMATA 0.2 mg, LIQUIRITIAE SUCCUS PULVERATUS 83.4 mg, SORBITOLUM, EXCIPIENS pro PASTILLO.		
Indication:	En cas de toux et enrrouement		
Conditionnements:	01 040	25 g sachets	E
	059	2 x 25 g	E
	067	45 g	E
* Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 16.09.1999 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2004		

01 Flatulex, Kautabletten

* Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **29792** Abgabekategorie: **D** Index: 04.04.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 SIMETHICONUM 42 mg, CARVI AETHEROLEUM, FOENICULI AETHEROLEUM, MENTHAE PIPE-
RITAE AETHEROLEUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Blähungen

Packung: 01 046 50 Kautabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 24.11.1998 (Änderung Zulassungs-
inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

03 Flatulex, Tropfen

* Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **42045** Abgabekategorie: **D** Index: 04.04.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 03 SIMETHICONUM 41.2 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 200, E 202,
EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 2 DOSES.

Anwendung: Blähungen

Packung: 03 039 50 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 24.08.2000 (Änderung Zulassungs-
inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Fluo-calc, Brausetabletten

* Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **49438** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 NATRII MONOFLUOROPHOSPHAS 100 mg, CALCII CARBONAS 1.25 g, SACCHARINUM, CYCLA-
MAS, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Osteoporose

Packung: 01 028 60 Brausetabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.11.2002 (Änderung Zulassungs-
inhaberin)

Gültig bis: 19. November 2007

*** 01 Fluomizin, Vaginaltabletten**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: **55919** Abgabekategorie: **B** Index: 09.03.0. 23.07.2003

Zusammensetzung: 01 DEQUALINII CHLORIDUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Vaginales Antiinfektivum / Antisepticum

Packung: 01 008 6 Vaginaltablette(n) B

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.05.2002

Gültig bis: 12. März 2007

01 Fluorescéine 0,5 % SDU Faure, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **46996** Abgabekategorie: **B** Index: 11.99.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 FLUORESCHEINUM NATRICUM 5 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Augendiagnostik

Packung: 01 038 4 x 5 Einzeldosen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Fluoresceine 10 % Faure, Injektionslösung

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54604** Abgabekategorie: **B** Index: 11.99.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 FLUORESCHEINUM NATRICUM 500 mg, NATRII CARBONAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL corresp. FLUORESCHEINUM NATRICUM 100 mg/mL.

Anwendung: Augendiagnostik

Packung: 01 033 10 x 5 mL Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.09.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Fluoresceine Oxybuprocaine SDU Faure, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54756** Abgabekategorie: **B** Index: 11.99.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 FLUORESCHEINUM NATRICUM 0.5 mg, OXYBUPROCAINI HYDROCHLORIDUM 4 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Augendiagnostik

Packung: 01 038 20 Einzeldosen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Fotil, Augentropfen

02 Fotil forte, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **53494** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, TIMOLOLUM 5 mg ut TIMOLOLI MALEAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 40 mg, TIMOLOLUM 5 mg ut TIMOLOLI MALEAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen:	01 013	5 mL	B
	048	3 x 5 mL	B
	02 021	5 mL	B
	056	3 x 5 mL	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Fructines, comprimés

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

N° AMM: **48486** Catégorie de remise: **D** Index: 04.08.11 23.07.2003

Composition: 01 NATRII PICOSULFAS 5 mg, AROMATICA, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Laxatif

Conditionnement: 01 010 30 comprimés D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 14.11.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Gastropulgite, poudre

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

N° AMM: **34731** Catégorie de remise: **D** Index: 04.01.0. 23.07.2003

Composition: 01 ALUMINII MAGNESII SILICAS (ATTAPULGIT) 2.5 g, ALUMINII HYDROXIDUM/MAGNESII CARBONAS 500 mg, SACCHARINUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM pro CHARTA.

Indication: Hyperacidité gastrique

Conditionnement: 01 012 30 sachets D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 01.09.1999 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Glaupax, Tabletten

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **38412** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 ACETAZOLAMIDUM 250 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Glaukom

Packung: 01 027 100 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Grains de Vals nouvelle formule, comprimés

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

N° AMM: **55491** Catégorie de remise: **D** Index: 04.08.14 23.07.2003

Composition: 01 SENNAE FOLII EXTRACTUM SICCUM 78–104 mg corresp. SENNOSIDUM B 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: En cas de constipation occasionnelle

Conditionnement: 01 022 20 comprimés D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 20.06.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Gramipan à la vitamin C à sucer, comprimés

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

N° AMM: **35774** Catégorie de remise: **D** Index: 12.03.3. 23.07.2003

Composition: 01 DEQUALINII CHLORIDUM 0.25 mg, ACIDUM ASCORBICUM 25 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Affections de la bouche et de la gorge

Conditionnement: 01 017 30 comprimés D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 11.11.1999 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Grisol, Dosier-Pumpspray

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **52373** Abgabekategorie: **B** Index: 10.09.4. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 GRISEOFULVINUM 0.4 mg pro DOSI, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM, DOSES pro VASE 1000.

Anwendung: Antimykotikum

Packung: 01 Dosier-Pumpspray
018 50 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.09.1998 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Halset, Lutschtabletten

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **49533** Abgabekategorie: **D** Index: 12.03.3. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 CETYLPYRIDINII CHLORIDUM 1.5 mg, MENTHOLUM RACEMICUM 1.2 mg, SORBITOLUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Anwendung: Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes

Packung: 01 012 24 Lutschtabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.06.1998 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Homatropine 1% SDU Faure, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **51522** Abgabekategorie: **B** Index: 11.02.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 HOMATROPINI HYDROBROMIDUM 10 mg corresp. HOMATROPINUM 7.75 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mydriatikum

Packung: 01 028 4 x 5 Einzeldosen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.05.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Hova, Filmtabletten

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **51838** Abgabekategorie: **D** Index: 01.04.2. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 VALERIANAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 200 mg, LUPULI EXTRACTUM SICCUM 45.5 mg, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei Nervosität

Packungen: 01 033 30 Filmtabletten D

041 60 Filmtabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Hydrocortisone 1% Dispersa, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **25939** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 HYDROCORTISONI ACETAS 10 mg, ADEPS LANAE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Entzündliche Augenerkrankungen

Packung: 01 026 4 g A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 HypoTears, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **44816** Abgabekategorie: **D** Index: 11.08.2. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 ALCOHOL POLYVINYLICUS 10 mg, GLUCOSUM MONOHYDRICUM 33 mg, MACROGOLUM 400 10 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Künstliche Tränen

Packung: 01 040 10 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Indocid 50 mg, Suppositorien**02 Indocid 100 mg, Suppositorien**

Merck Sharp & Dohme Chibret AG, Schaffhauserstrasse 136, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: **31748** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 16.07.2003

Zusammensetzung: 01 INDOMETACINUM 50 mg, ANTIOX.: E 320, E 321, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

02 INDOMETACINUM 100 mg, ANTIOX.: E 320, E 321, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Antirheumaticum

* Packungen: 01 011 10 Suppositorien B

02 046 5 Suppositorien B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.11.2001 (Verzicht Packungsgrößen)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Infectoflam, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **52044** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 FLUOROMETHOLONUM 1 mg, GENTAMICINUM 3 mg ut GENTAMICINI SULFAS, ADEPS LANAEE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bakterielle Konjunktivitis

Packung: 01 014 4 g A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Infectoflam, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **52043** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 FLUOROMETHOLONUM 1 mg, GENTAMICINUM 3 mg ut GENTAMICINI SULFAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Konjunktivitis

Packung: 01 018 5 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Insadol, dragées

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

N° AMM: **32913** Catégorie de remise: **B** Index: 13.07.0. 23.07.2003

Composition: 01 MAYDIS GERMINIS EXTRACTUM 35 mg, COLOR.: E 110, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: Médication adjuvante des parodontopathies

Conditionnement: 01 032 120 dragées B

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 03.07.2003 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 02 juillet 2008

01 Irgamid, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **13131** Abgabekategorie: **C** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 SULFADICRAMIDUM 150 mg, ADEPS LANAE, CONSERV.: 2-PHENYLETHANOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bakterielle Augeninfektionen

Packung: 01 015 5 g C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.09.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 10. September 2007

*** 01 Kafa Tabs, comprimés filmés**

Democal SA, 10, Route de Moncor, 1752 Vilars-sur-Glâne

N° AMM: **51135** Catégorie de remise: **D** Index: 01.01.1. 17.07.2003

Composition: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: analgésique, antipyrétique

Conditionnement: 01 075 20 comprimés filmés D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 15.09.1999 Auparavant: Demogripal, Filmtabletten

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

03 Kytril, Infusionskonzentrat 3 mg**04 Kytril, Infusionskonzentrat 1 mg**

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

Zul.-Nr.: **51198** Abgabekategorie: **B** Index: 01.09.0. 24.07.2003

* Zusammensetzung: 03 GRANISETRONUM 3 mg ut GRANISETRONI HYDROCHLORIDUM, NATRII CHLORIDUM, ACIDUM CITRICUM MONOHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 3 mL.

04 GRANISETRONUM 1 mg ut GRANISETRONI HYDROCHLORIDUM, NATRII CHLORIDUM, ACIDUM CITRICUM MONOHYDRICUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Antiemetikum

Packungen: 03 042 5 Ampulle(n) B

04 034 5 Ampulle(n) B

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.02.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Laxasan, Tropfen

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **49798** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.11 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 NATRII PICOSULFAS 7.5 mg, FOENICULI AETHEROLEUM 0.2 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 0.8 mg, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Laxans

Packung: 01 016 20 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.08.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Loesfer, Brausetabletten

* Viatris GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **46137** Abgabekategorie: **C** Index: 06.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 FERRUM 80 mg ut FERROSI GLUCONAS 695 mg, ACIDUM ASCORBICUM 100 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel

Packung: 01 019 30 Brausetabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Magnésium Complexe, capsules

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

N° AMM: **46111** Catégorie de remise: **D** Index: 07.02.1. 15.07.2003

Composition: 01 MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM 30 mg et MAGNESII GLUTAMAS TETRAHYDRICUS 50 mg et MAGNESII GLYCEROPHOSPHAS 50 mg et MAGNESII OROTAS 100 mg et MAGNESII ASPARTAS DIHYDRICUS 150 mg corresp. MAGNESIUM 30.55 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Préparation à base de magnésium

Conditionnements: 01 028 40 capsules D
036 100 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 05.11.1999 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Magnesium Vital, comprimés effervescents

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

N° AMM: **54805** Catégorie de remise: **D** Index: 07.02.1. 01.07.2003

Composition: 01 MAGNESII ASPARTAS DIHYDRICUS 2.43 g corresp. MAGNESIUM 7.5 mmol, ASPARTAMUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Préparation à base de magnésium

Conditionnement: 01 012 20 comprimés effervescents D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.11.1998 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2003

01 Makaphyt, Balsam

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **30866** Abgabekategorie: **D** Index: 03.06.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 DEXTROCAMPORA 110 mg, LEVOMENTHOLUM 35 mg, CUPRESSI AETHEROLEUM 35 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 90 mg, PINI PUMILIONIS AETHEROLEUM 50 mg, PINI SILVESTRIS AETHEROLEUM 30 mg, TEREBINTHINAE AETHEROLEUM MEDICINALE 10 mg, THYMI AETHEROLEUM 10 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Einreibemittel bei Erkältungen

Packung: 01 037 50 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.06.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Makaphyt, Hustensirup

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 46380	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	18.07.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 DROSERAE EXTRACTUM 62 mg, LIQUIRITIAE EXTRACTUM 156 mg, POLYGALAE EXTRACTUM 187 mg, THYMI EXTRACTUM 468 mg, FRUCTOSUM 2.5 g, GLUCOSUM ANHYDRICUM 2.5 g, CONSERV.: E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL corresp. ETHANOLUM 5 % V/V.

Anwendung: Bei Erkältungshusten

Packung: 01 037 200 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.06.2001 Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Makaphyt, Hustentropfen

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 23209	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	18.07.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 DROSERAE EXTRACTUM LIQUIDUM 39 mg, LIQUIRITIAE EXTRACTUM LIQUIDUM 146.3 mg, PIMPINELLAE EXTRACTUM LIQUIDUM 58.5 mg, POLYGALAE EXTRACTUM LIQUIDUM 58.5 mg, THYMI EXTRACTUM LIQUIDUM 175.5 mg, DEXTROCAMPHORA 7.8 mg, LEVOMENTHOLUM 14.6 mg, ANISI AETHEROLEUM 8.8 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 5.9 mg, SACCHARINUM, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 30 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 49 % V/V.

Anwendung: Bei Erkältungshusten

Packung: 01 039 30 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.06.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

02 Makatussin Comp., Hustensirup

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 39255	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	18.07.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 02 DIHYDROCODEINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 15 mg, SACCHARUM, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 202, E 211, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL corresp. ETHANOLUM 4 % V/V.

Anwendung: Husten

Packung: 02 030 80 mL C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.06.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Makatussin neue Formel, Hustentropfen

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **55274** Abgabekategorie: **C** Index: 03.01.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 13.6 mg, SACCHARINUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. 20 GUTTAE.

Anwendung: Husten (verschiedener Genese), insbesondere trockener Reizhusten

Packung: 01 005 30 g C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.06.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Mandal 425, Kapseln

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54859** Abgabekategorie: **D** Index: 01.04.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 425 mg, COLOR.: E 141, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei Verstimmungszuständen

Packungen: 01 Export
D
01 015 30 Kapseln D
031 100 Kapseln D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.02.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Maxi-calc 500, Brausetabletten

02 Maxi-calc 1000, Brausetabletten

* Viatris GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **48179** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 CALCII CARBONAS 1.25 g corresp. CALCIUM 500 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 CALCII CARBONAS 2.5 g corresp. CALCIUM 1 g, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Calcium-Präparat

Packungen: 01 010 20 Brausetabletten D
02 029 20 Brausetabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Miochol E, intraokulare Injektionslösung

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54058** Abgabekategorie: **B** Index: 11.01.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ACETYLCHOLINI CHLORIDUM 20 mg, MANNITOLUM, pro VITRO, SOLVENS: CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, MAGNESII CHLORIDUM HEXAHYDRICUM, KALII CHLORIDUM, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, AQUA ad INIJECTABILIA pro VITRO 2 mL corresp. ACETYLCHOLINI CHLORIDUM 10 mg/mL in SOLUTIONE recenter RECONSTITUTA.

Anwendung: Miotikum

Packung: 02 020 1 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.05.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Mucipulgite, granulé

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

N° AMM: **39218** Catégorie de remise: **C** Index: 04.10.0. 23.07.2003

Composition: 01 ALUMINII MAGNESII SILICAS (ATTAPULGIT) 250 mg, GUARI GUMMI 60 mg, VANILLINUM, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro 1 g.

Indication: Pansement intestinal adsorbant, régulateur du transit

Conditionnement: 01 011 300 g C

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 07.09.1999 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Mydriaticum Dispersa, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **23855** Abgabekategorie: **B** Index: 11.02.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 TROPICAMIDUM 5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Zur diagnostischen und praeoperativen Mydriasis

Packung: 01 038 10 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 NaCl 5% Dispersa, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **47039** Abgabekategorie: **B** Index: 11.99.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 NATRII CHLORIDUM 50 mg, HYPROMELLOSUM, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Behandlung des Corneaoedems

Packung: 01 010 10 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

02 Naaxia, Augentropfen

* Thea Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: **47036** Abgabekategorie: **B** Index: 11.06.2. 01.07.2003

Zusammensetzung: 02 ISOSPAGLUMAS et SPAGLUMAS 38 mg ut NATRII ISOSPAGLUMAS et SPAGLUMAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Allergische Konjunktivitis

Packung: 02 011 10 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.01.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Neosporin, Augentropfen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **33314** Abgabekategorie: **B** Index: 11.07.1. 11.07.2003

* Zusammensetzung: 02 POLYMYXINI B SULFAS 5'000 U.I. corresp. POLYMYXINI B SULFAS 626 ug, NEOMYCINUM 1700 U.I. corresp. NEOMYCINUM 1.7 mg ut NEOMYCINI SULFAS, GRAMICIDINUM 25 U.I. corresp. GRAMICIDINUM 25 ug, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Augeninfektionen

Packung: 02 027 5 mL B

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.05.2002

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Neotracin Dispersa, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **30233** Abgabekategorie: **B** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, BACITRACINUM 250 U.I., ADEPS LANAE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bakterielle Augeninfektionen

Packung: 01 018 4 g B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Neutroses, comprimés

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

N° AMM: **08978** Catégorie de remise: **D** Index: 04.01.0. 23.07.2003

Composition: 01 CALCII CARBONAS 160 mg, KAOLINUM PONDEROSUM 30 mg, MAGNESII CARBONAS ANHYDRICUS 114 mg, MAGNESII TRISILICAS 20 mg, SACCHARUM, AROMATICA, COLOR.: E 122, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Troubles gastriques

Conditionnement: 01 018 42 comprimés D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 04.09.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Nican, gouttes

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

N° AMM: **18883** Catégorie de remise: **C** Index: 03.03.1. 23.07.2003

Composition: 01 CODEINUM 10 mg, NATRII BENZOAS 62.2 mg, BELLADONNAE TINCTURA NORMATA 200 mg, DROSERAE TINCTURA 116 mg, GRINDELIAE TINCTURA 190 mg, PLANTAGINIS TINCTURA 100 mg, THYMI EXTRACTUM LIQUIDUM 162.7 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 33 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 38 % V/V.

Indication: Toux

Conditionnement: 01 015 30 mL C

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 06.12.1999 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 No Pic Gel forte

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **46694** Abgabekategorie: **D** Index: 10.01.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, BENZALKONII CHLORIDUM 10 mg, LEVOMENTHOLUM 20 mg, DEXPANTHENOLUM 30 mg, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Behandlung von Insektenstichen

Packung: 01 015 24 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.01.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 No Pic, flüssig

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **44867** Abgabekategorie: **D** Index: 10.01.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, BENZALKONII CHLORIDUM 10 mg, LEVOMENTHOLUM 20 mg, DEXPANTHENOLUM 5 mg, ETHANOLUM, AETHER, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Behandlung von Insektenstichen

Packungen: 01 Tupffeder
028 3 mL D
01 Roller
036 10 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.01.2003 Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2007

02 Nocutil, Nasenspray

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54616** Abgabekategorie: **B** Index: 07.03.2. 18.07.2003

Zusammensetzung: 02 DESMOPRESSINI ACETAS 0.1 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen; Enuresis nocturna

Packungen: 02 058 2,5 mL B
066 5 mL B
074 3 x 5 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 23.08.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Normolytoral, Pulver

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **43916** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.7. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 NATRII CHLORIDUM 350 mg, NATRII CITRAS 590 mg, KALII CHLORIDUM 300 mg, GLUCOSUM ANHYDRICUM 4 g, SACCHARINUM, AROMATICA ad PULVEREM pro CHARTA.

Anwendung: Elektrolyte zur oralen Rehydratation

Packung: 01 025 10 Sachets D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.08.2000 Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Novesin 0,4 %, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **36289** Abgabekategorie: **B** Index: 11.03.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 OXYBUPROCAINI HYDROCHLORIDUM 4 mg, CONSERV.: CHLORHEXIDINI DIACETAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Anästhetikum

Packung: 01 015 10 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Noviform 2 % Dispersa, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **40008** Abgabekategorie: **B** Index: 11.06.3. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 BIBROCATHOLUM 20 mg, ADEPS LANAEE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Adstringens

Packung: 01 012 4 g B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Nyolol Gel, Augengel

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54974** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 TIMOLOLUM 1 mg ut TIMOLOLI MALEAS 1.37 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 01 019 5 g B

027 3 x 5 g B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Oculac SDU, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **53635** Abgabekategorie: **D** Index: 11.08.2. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 POVIDONUM K 25 50 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Tränenflüssigkeitsersatz

Packungen: 01 016 20 x 0,4 mL Einzeldosen D

024 60 x 0,4 mL Einzeldosen D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Oculac, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: 53634	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	01.07.2003
Zusammensetzung:	01 POVIDONUM K 25 50 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Tränenflüssigkeitsersatz		
Packungen:	01 028	10 mL	D
	036	3 x 10 mL	D
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Oculastin, Augentropfen

* Thea Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 56248	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	01.07.2003
Zusammensetzung:	01 AZELASTINI HYDROCHLORIDUM 0.5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis		
Packung:	01 001	6 mL	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.12.2002 (Änderung Domizil)		
Gültig bis:	15. Dezember 2007		

04 Oculosan, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: 25942	Abgabekategorie: C	Index: 11.04.0.	01.07.2003
Zusammensetzung:	04 NAPHAZOLINI NITRAS 50 ug, ZINCI SULFAS HEPTAHYDRICUM 0.2 mg, HAMAMELIDIS AQUA 40 mg, AURANTII FLORIS AETHEROLEUM 5 ug, LAVANDULAE AETHEROLEUM 1.8 ug, EUPHRASIAE TINCTURA 0.8 mg, CONSERV.: BENZOXONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Entzündungen der Augen		
Packung:	04 027	10 mL	C
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Oculotect Gel, Augengel

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54080** Abgabekategorie: **C** Index: 11.99.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 RETINOLI PALMITAS 1000 U.I., CARBOMERUM 980, CONSERV.: CETRIMIDUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Adjuvans zum Hornhautschutz bei «trockenen Augen»

Packungen: 01 018 10 g C

026 3 x 10 g C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Oculotect, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **29089** Abgabekategorie: **C** Index: 11.99.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 RETINOLI PALMITAS 1000 U.I., HYPROMELLOSUM, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Adjuvans bei Hornhautepithelschäden

Packung: 01 027 10 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 OestroTabs Plus cyclic, comprimés filmés

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

N° AMM: **52515** Catégorie de remise: **B** Index: 07.08.6. 15.07.2003

Composition: 01 I): ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, II): ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM 2 mg, MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 5 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: Substitution oestrogénique dans les troubles de la ménopause

Conditionnements: 01 017 1 x 28 comprimés filmés B

033 3 x 28 comprimés filmés B

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 18.05.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Oestrogel, gel

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

N° AMM: **46638** Catégorie de remise: **B** Index: 07.08.2. 15.07.2003

Composition: 01 ESTRADIOLUM 0.6 mg ut ESTRADIOLUM HEMIHYDRICUM, ETHANOLUM 96 per CENTUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Indication: Substitution oestrogénique dans les troubles de la ménopause

Conditionnements: 01 tube avec réglette applicatrice

018 80 g B

01 dispenser

026 80 g B

034 3 x 80 g B

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 09.09.2002 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Oftan-Timolol 0.25 %, Augentropfen

02 Oftan-Timolol 0.5 %, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **47518** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 TIMOLOLUM 2.5 mg ut TIMOLOLI MALEAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 TIMOLOLUM 5 mg ut TIMOLOLI MALEAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 01 024 5 mL B

032 3 x 5 mL B

02 016 5 mL B

040 3 x 5 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Okacin, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **52967** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 LOMEFLOXACINUM 3 mg ut LOMEFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen des äusseren Augenabschnittes

Packung: 01 015 5 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Orfiril 150 mg, Dragées**02 Orfiril 300 mg, Dragées****03 Orfiril 600 mg, Dragées**

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **43223** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003Zusammensetzung: 01 NATRII VALPROAS 150 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 NATRII VALPROAS 300 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
03 NATRII VALPROAS 600 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packungen: 01 011 100 Dragées B
02 038 100 Dragées B
03 054 100 Dragées B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.12.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Orfiril 300mg/3mL, Injektionslösung**02 Orfiril 1000mg/10mL, Injektionslösung**

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54331** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003Zusammensetzung: 01 NATRII VALPROAS 300 mg, NATRII PHOSPHATES, KALII PHOSPHATES, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 3 mL.
02 NATRII VALPROAS 1000 mg, NATRII PHOSPHATES, KALII PHOSPHATES, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Antiepileptikum

Packungen: 01 010 5 Ampulle(n) B
02 029 5 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.01.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Orfiril long 150 mg, Retardkapseln**02 Orfiril long 300 mg, Retardkapseln**

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54268** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003Zusammensetzung: 01 NATRII VALPROAS 150 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.
02 NATRII VALPROAS 300 mg, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antiepileptikum

Packungen: 01 025 100 Retardkapseln B
02 076 100 Retardkapseln B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 19.11.1998 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Orfiril long 500 mg, Retardminitabletten
02 Orfiril long 1000 mg, Retardminitabletten

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **55431** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003

Zusammensetzung: 01 NATRII VALPROAS 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 02 NATRII VALPROAS 1000 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiepileptikum

Packungen: 01 Minipacks
 002 100 B
 02 Minipacks
 004 100 B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.06.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Orfiril, Sirup

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **43225** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003

Zusammensetzung: 02 NATRII VALPROAS 300 mg, SACCHARINUM, CYCLAMAS, VANILLINUM, COLOR.: E 124, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Antiepileptikum

Packung: 02 030 250 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.12.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Oro-Pivalone, comprimés à sucer

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

N° AMM: **47538** Catégorie de remise: **B** Index: 12.03.3. 23.07.2003

Composition: 01 TIXOCORTOLI-21 PIVALAS 1.5 mg, BACITRACINUM ZINCUM 200 U.I., SACCHARUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Affections inflammatoires de la sphère bucco-pharyngo-laryngée

Conditionnement: 01 017 40 comprimés B

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 17.11.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

*** 01 Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 80 mg****02 Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 170 mg**

* Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: **46351** Abgabekategorie: **D** Index: 01.01.1. 19.07.2003

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 80 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

02 PARACETAMOLUM 170 mg, EXCIPIENS pro SUPPOSITORIO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packungen: 01 053 10 Suppositorien D

02 061 10 Suppositorien D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.09.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin, Änderung Präparatenamen und Umwandlung von Export- in Hauptzulassung)

Früher: Dolprone 80/170, Suppositorien

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Oxybuprocaine 0,4 % SDU Faure, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **51523** Abgabekategorie: **B** Index: 11.03.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 OXYBUPROCAINI HYDROCHLORIDUM 4 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästhetikum

Packung: 01 024 4 x 5 Einzeldosen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 PC 30 V, Lösung

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **37260** Abgabekategorie: **D** Index: 10.10.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 ALLANTOINUM 1.5 mg, DEXPANTHENOLUM 25 mg, MATRICARIAE EXTRACTUM 6 mg, HIPPOCASTANI EXTRACTUM 10 mg, 1,3-BUTANDIOLUM 800 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Dekubitusprophylaxe

Packungen: 01 037 100 mL D

045 250 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 13.12.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 12. Dezember 2007

01 Passelyt, Nerventropfen

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **49287** Abgabekategorie: **D** Index: 01.04.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 PASSIFLORAE ALCOHOLATURA 0.97 mL, AURANTII DULCIS FLAVEDINIS EXTRACTUM, CINNAMOMI EXTRACTUM, MELISSAE EXTRACTUM q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 60 % V/V.

Anwendung: Bei Nervosität

Packungen: 01 011 30 mL D
038 100 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 09.10.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 08. Oktober 2007

01 Pertussex compositum (c. codeino), gouttes

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

N° AMM: **17596** Catégorie de remise: **C** Index: 03.03.1. 23.07.2003

Composition: 01 CODEINI PHOSPHAS HEMIHYDRICUS 12 mg, EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, EXTRACTA LIQUIDA 814 mg ex: DROSERAE HERBA, PRIMULAE RADIX, GALEOPSISIDIS HERBA, THYMI HERBA, LICHEN ISLANDICUS, SACCHARUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 28 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 18 % V/V.

Indication: Toux

Conditionnement: 01 012 20 mL C

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 06.12.1999 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Pérubare, comprimés pour inhalation

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

N° AMM: **21285** Catégorie de remise: **D** Index: 12.02.52 23.07.2003

Composition: 01 BALSAMUM PERUVIANUM 37 mg, LAVANDULAE AETHEROLEUM 9 mg, ROSMARINI AETHEROLEUM 24 mg, THYMI AETHEROLEUM 17 mg, THYMOLUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Affections des voies respiratoires

Conditionnement: 01 013 30 comprimés D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 19.10.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Phenhydán, Infusionskonzentrat

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **39932** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003

Zusammensetzung: 01 PHENYTOINUM 750 mg ut PHENYTOINUM NATRICUM, GLYCOFUROL, NATRII EDETAS, TROMETAMOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 50 mL.

Anwendung: Antiepilepticum, Antiarrhythmicum

Packung: 01 016 5 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Phenhydán, Injektionslösung (i.v., i.m.)

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **36110** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003

Zusammensetzung: 01 PHENYTOINUM 250 mg ut PHENYTOINUM NATRICUM, GLYCOFUROL, NATRII EDETAS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Antiepilepticum, Antiarrhythmicum

Packung: 01 015 5 x 5 mL Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Phenhydán, Tabletten

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **36111** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003

Zusammensetzung: 01 PHENYTOINUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packung: 01 011 100 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.11.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Phényléphrine 5 % SDU Faure, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **46998** Abgabekategorie: **B** Index: 11.02.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 PHENYLEPHRINI HYDROCHLORIDUM 50 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mydriaticum

Packung: 01 030 4 x 5 Einzeldosen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung ZulassungsinhaberIn)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Pivalone compositum, suspension nasale

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

N° AMM: **45699** Catégorie de remise: **B** Index: 12.02.51 23.07.2003

Composition: 01 TIXOCORTOLI-21 PIVALAS 10 mg, NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, CONSERV.: CETYLPYRIDINII CHLORIDUM, ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 g.
 Indication: Rhinites
 Conditionnement: 01 013 10 mL B
 Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 22.11.1999 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Pivalone, suspension nasale

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

N° AMM: **45698** Catégorie de remise: **B** Index: 12.02.3. 23.07.2003

Composition: 01 TIXOCORTOLI-21 PIVALAS 10 mg, CONSERV.: CETYLPYRIDINII CHLORIDUM, ALCOHOL BENZY- LICUS, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 g.
 Indication: Rhinites
 Conditionnement: 01 025 20 mL B
 Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 22.11.1999 (Changement de raison sociale)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Prednitracin, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **25941** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 PREDNISOLONI ACETAS 5 mg, NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, BACITRACINUM 250 U.I., ADEPS LANAЕ, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.
 Anwendung: Infizierte Augenentzündungen
 Packung: 01 020 4 g A
 * Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Progestogel, gel hydro-alcoolique

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

N° AMM: **39699** Catégorie de remise: **B** Index: 07.08.3. 15.07.2003

Composition: 01 PROGESTERONUM 10 mg, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.
 Indication: Mastodynies
 Conditionnement: 01 028 80 g B
 * Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 27.10.2001 (Changement de titulaire de l'AMM)
 Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Raphanus S. Potier, ampoules buvables

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

N° AMM: 33977	Catégorie de remise: D	Index: 04.11.2.	23.07.2003
Composition:	01 RAPHANI SATIVI RECENTIS SUCCUS 9.2 mL, GLYCEROLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 10 mL.		
Indication:	En cas de troubles digestifs		
Conditionnements:	01 018	12 ampoule(s) buvable(s)	D
	026	100 ampoule(s) buvable(s)	D
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 09.10.2002 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	08 octobre 2007		

01 Regaine 2%, Gel

Pfizer AG, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 51775	Abgabekategorie: C	Index: 10.99.0.	04.07.2003
Zusammensetzung:	01 MINOXIDILUM 20 mg, PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.		
Anwendung:	Alopecia androgenetica		
* Packungen:	01 015	60 mL	C
	023	3 x 60 mL	C
Bemerkungen:	Zusätzliche Packungsgrösse 3 x 60 mL Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.12.2001		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Rennie Peppermint, Lutschtabletten

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

Zul.-Nr.: 08571	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	01.07.2003
Zusammensetzung:	01 CALCII CARBONAS 680 mg, MAGNESII SUBCARBONAS PONDEROSUS 80 mg, SACCHARUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Antacidum		
* Packungen:	01 015	36 Lutschtabletten	D
	023	60 Lutschtabletten	D
	031	120 Lutschtabletten	D
	01 Roll Wraps		
	082	3 x 12 Lutschtabletten	D
Bemerkungen:	Zusätzliche Packungsgrösse 3 x 12 Lutschtabletten Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 13.11.2002		
Gültig bis:	12. November 2007		

01 Rescula, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **55634** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 UNOPROSTONI ISOPROPYLAS 1.5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 01 001 1 x 5 mL B
003 3 x 5 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.03.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Rhinofébral, capsules

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

N° AMM: **45874** Catégorie de remise: **C** Index: 01.01.2. 23.07.2003

Composition: 01 PARACETAMOLUM 240 mg, CHLORPHENAMINI MALEAS 3.2 mg, ACIDUM ASCORBICUM 100 mg, COLOR.: E 127, E 131, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Rhumes, rhinites

Conditionnement: 01 028 20 capsules C

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 15.09.1999 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Ripix, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **48199** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, METIPRANOLOLUM 1 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 01 011 10 mL B
038 3x10 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Saizen (r-hGH) 1.33 mg, Injektionspräparat**02 Saizen (r-hGH) 3.33 mg, Injektionspräparat**

Serono Pharma Schweiz, Zweignied. von Serono International SA, Steinhauserstrasse 74, 6305 Zug

Zul.-Nr.: **49744** Abgabekategorie: **A** Index: 07.03.1. 02.07.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM AD INIJECTABILIMUM 1.33 mg, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, NATRII CHLORIDUM, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDI SOLUTIO 9 g/L 1 mL.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM AD INIJECTABILIMUM 3.33 mg, MANNITOLUM, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 45 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

* Anwendung: Hypophys. Zwergwuchs; Minderwuchs b. Turner-Syndrom; chronischer Niereninsuff. b. Kind; Wachstumshormonmangel b. Erwachsenen

Packungen: 01 Trockensubstanz + Ampulle Lösungsmittel
013 1 Fläschchen A

01 Trockensubstanz + Ampullen Lösungsmittel
021 10 Fläschchen A

02 Trockensubstanz + Durchstechflasche Lösungsmittel
048 1 Fläschchen A

02 Trockensubstanz + Durchstechflaschen Lösungsmittel
056 10 Fläschchen A

* Gültig bis: 01. Juli 2008

01 Saizen 8 mg, Injektionspräparat**03 Saizen 8 mg click.easy, Injektionspräparat**

Serono Pharma Schweiz, Zweignied. von Serono International SA, Steinhauserstrasse 74, 6305 Zug

Zul.-Nr.: **54567** Abgabekategorie: **A** Index: 07.03.1. 02.07.2003

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 8 mg, SACCHARUM, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: METACRESOLUM 3 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: SOMATROPINUM ADNr 8 mg, SACCHARUM, NATRII PHOSPHATES, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: METACRESOLUM 3 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

* Anwendung: Hypophys. Zwergwuchs, Minderwuchs b. Turner-Syndrom, chronischer Niereninsuff. b. Kind; Wachstumshormonmangel b. Erwachsenen

* Packungen: 03 Trockensubstanz + Patrone mit Lösungsmittel
057 1 Set A
065 5 Set A

* Bemerkung: Seq.01 Saizen 8 mg, Injektionspräparat = Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis: 01. Juli 2008

01 Saltrates Rodell, sels

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

N° AMM: **09260** Catégorie de remise: **D** Index: 10.99.0. 23.07.2003

Composition: 01 MATRICARIAE EXTRACTUM LIQUIDUM 1.5 mg, HYPERICI EXTRACTUM LIQUIDUM 1.5 mg, NATRII HYDROGENOCARBONAS 303 mg, NATRII CARBONAS ANHYDRICUS 374 mg, NATRII SESQUICARBONAS 285 mg, NATRII PERBORAS TETRAHYDRICUS 29 mg, LAURILSULFAS, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.

Indication: Soins des pieds douloureux

Conditionnements: 01 072 5 x 40 g sachets D
080 10 x 40 g sachets D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.11.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Saltrates coricide, gel

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

N° AMM: **47904** Catégorie de remise: **D** Index: 10.07.0. 23.07.2003

Composition: 01 TROMETAMOLUM 50 mg, NATRII HYDROXIDUM 20 mg, CONSERV.: CETYLPYRIDINII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Indication: Coricide

Conditionnement: 01 013 10 mL D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 20.03.2003 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2007

01 Saltrates, crème pour pieds douloureux

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

N° AMM: **21169** Catégorie de remise: **D** Index: 10.99.0. 23.07.2003

Composition: 01 METHYL(CHLORO)ISOTHIAZOLINONUM 1 mg, LEVOMENTHOLUM 2 mg, TRICLOSANUM 2.5 mg, MATRICARIAE OLEUM COCTUM 3 mg, HYPERICI FLORIS RECENTIS MACERATUM OLEOSUM 3 mg, LAVANDULAE AETHEROLEUM 3 mg, MELISSAE AETHEROLEUM 2 mg, ISOPROPYLIS MYRISTAS 50 mg, CONSERV.: E 214, E 216, E 218, BUTYLIS/ISOBUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, PHENOXYETHANOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indication: Pieds douloureux

Conditionnement: 01 021 55 g D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.11.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Sanalgin N, Tabletten

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 55339	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	18.07.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 PARACETAMOLUM 500 mg, COFFEINUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Analgetikum, Antipyretikum

Packung: 01 002 10 Tabletten D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.05.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Scopolamine 0,25% Dispersa, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: 29804	Abgabekategorie: B	Index: 11.02.0.	01.07.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 SCOPOLAMINI HYDROBROMIDUM 2.5 mg, HYPROMELLOSUM, CONSERV.: BENZALKONIUM CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mydriatikum

Packung: 01 028 10 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 27. November 2007

01 Sebo-Soufrol, Medizinalshampoo

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 43068	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	18.07.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 PYRITHIONUM ZINCICUM 15 mg, SULFUR 5 mg, DETERGENTIA, LAURILSULFAS, AROMATICA, COLOR.: E 131, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Anwendung: Zur Behandlung von Kopfschuppen und Haarverfettung

Packungen: 01 016 60 g D

024 125 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.11.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Seractil 200 mg, Filmtabletten
02 Seractil 300 mg, Filmtabletten
03 Seractil 400 mg forte, Filmtabletten

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54767** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 DEXIBUPROFENUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 02 DEXIBUPROFENUM 300 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 03 DEXIBUPROFENUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antirheumatikum, Antiphlogistikum

Packungen: 01 013 30 Filmtabletten B
 021 100 Filmtabletten B
 02 048 30 Filmtabletten B
 056 100 Filmtabletten B
 03 064 30 Filmtabletten B
 080 10 Filmtabletten B
 099 50 Filmtabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.06.2000 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Siccafluid, Augengel

* Thea Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: **54059** Abgabekategorie: **D** Index: 11.08.2. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 CARBOMERUM 974 (P) 2.5 mg, ALCOHOL POLYVINYLICUS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Tränenflüssigkeitsersatz

Packung: 01 027 10 g Fläschchen D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.08.2001 (Änderung Domizil)
 Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Schnupfen, Spray

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: **45627** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 30.07.2003

* Zusammensetzung: 02 KALII DICHROMAS D6, LUFFA OPERCULATA D6, SCHOENOCAULON OFFICINALE D6 ana PARTES 300 mg, NATRII NITRAS, ACIDUM BORICUM, BORAX, CONSERV.: ARGENTI SULFAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Bei Schnupfen

Packung: 02 020 15 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.11.2000 (Hilfsstoffänderung)
 Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Somatuline L.P., poudre et solvant pour suspension injectable i.m.

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

N° AMM: **53009** Catégorie de remise: **A** Index: 07.16.2. 23.07.2003

Composition: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: LANREOTIDUM 30 mg ut LANREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), MANNITOLUM, CARMELLOSUM NATRICUM, POLYSORBATUM 80 pro VITRO, SOLVENS: MANNITOLUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 2 mL.

Indication: Analogue de la somatostatine

Conditionnements: 01 Coffret

018 1 Flacon(s) A

026 2 Flacon(s) A

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 25.02.2000 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Soufrol, Schwefel-Oelbad

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **33504** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.5. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 MESULFENUM 100 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Schwefel-haltiger Badezusatz

Packungen: 01 020 800 mL D

039 5 Liter D

047 150 mL D

055 300 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Spersacarpine 0,5 %, Augentropfen

02 Spersacarpine 1 %, Augentropfen

03 Spersacarpine 2 %, Augentropfen

04 Spersacarpine 3 %, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **26073** Abgabekategorie: **B** Index: 11.01.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

03 PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

04 PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 30 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Miotikum

Packungen:	01 014	10 mL	B
	02 022	10 mL	B
	03 030	10 mL	B
	04 049	10 mL	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

02 Spersacarpine 2 %, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **31070** Abgabekategorie: **B** Index: 11.01.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 02 PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 20 mg, ADEPS LANAЕ, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Miotikum, Glaukombehandlung

Packung: 02 023 4 g B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Spersacet C, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **27767** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 CHLORAMPHENICOLUM 5 mg, SULFACETAMIDUM NATRICUM 100 mg, MACROGOLUM 400, CONSERV.: THIOMERSALUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Infektionen des Auges

Packung: 01 028 10 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Spersacet, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **26074** Abgabekategorie: **B** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 SULFACETAMIDUM NATRICUM 100 mg, CONSERV.: THIOMERSALUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Infektionen des Auges

Packung: 01 010 10 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Spersadex comp., Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **30514** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS 1 mg, CHLORAMPHENICOLUM 5 mg, MACROGOLUM 400, CONSERV.: THIOMERSALUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Infizierte Augenentzündungen

Packung: 01 017 5 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Spersadex, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **31069** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS 1 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Nicht infizierte Augenentzündungen

Packung: 01 017 5 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Spersadexoline, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **38650** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS 1 mg, CHLORAMPHENICOLUM 5 mg, TETRYZOLINI HYDROCHLORIDUM 0.25 mg, MACROGOLUM 400, CONSERV.: THIOMERSALUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Infizierte Augenentzündungen

Packung: 01 017 5 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Spersallerg SDU, Augentropfen (Monodosen)

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **53933** Abgabekategorie: **C** Index: 11.06.2. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 ANTAZOLINI HYDROCHLORIDUM 0.5 mg, TETRYZOLINI HYDROCHLORIDUM 0.4 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Allergien der Bindehaut

Packung: 01 017 20 x 0.3 ml Einzeldosen C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Spersallerg, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **37272** Abgabekategorie: **C** Index: 11.06.2. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 ANTAZOLINI HYDROCHLORIDUM 0.5 mg, TETRYZOLINI HYDROCHLORIDUM 0.4 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Allergien der Bindehaut

Packung: 01 019 10 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Spersanicol, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **28750** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 CHLORAMPHENICOLUM 10 mg, ADEPS LANAЕ, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Augeninfektionen

Packung: 01 013 4 g A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Spersanicol, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **26072** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 CHLORAMPHENICOLUM 5 mg, MACROGOLUM 400, CONSERV.: THIOMERSALUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Augeninfektionen

Packung: 01 018 10 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.11.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Spersapolymyxin, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **36290** Abgabekategorie: **B** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 POLYMYXINI B SULFAS 15'000 U.I., NEOMYCINUM 3.5 mg ut NEOMYCINI SULFAS, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Augeninfektionen

Packung: 01 013 5 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Suprefact Depot, Implantat zur sc. Injektion

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **52708** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.2. 31.07.2003

Zusammensetzung: 01 BUSERELINUM 6.3 mg pro DOSI, ut BUSERELINI ACETAS, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM) pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: Prostatakarzinom

Packung: 01 1 Fertigspritze mit 1 Implantat (2 Stäbchen)
028 1 Set A

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.02.2000

* Gültig bis: 30. Juli 2008

01 Tanakene, dragées

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

N° AMM: **43354** Catégorie de remise: **B** Index: 02.04.5. 23.07.2003

Composition: 01 GINKGO BILOBAE EXTRACTUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: Troubles circulatoires cérébraux et périphériques

Conditionnements: 01 035 50 dragées B
043 100 dragées B

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 09.02.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Tanakene, gouttes

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

N° AMM: **43355** Catégorie de remise: **B** Index: 02.04.5. 23.07.2003

Composition: 01 GINKGO BILOBAE EXTRACTUM 40 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 58 % V/V.

Indication: Troubles circulatoires cérébraux et périphériques

Conditionnement: 01 015 30 mL B

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 09.02.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Tasmacyclin Akne, Tabletten

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **54523** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.5. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 DOXYCYCLINUM 50 mg ut DOXYCYCLINUM MONOHYDRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Akne vulgaris

Packung: 01 025 30 Tabletten A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.09.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Tasmaderm, Crème (Vanishing cream)

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **41179** Abgabekategorie: **C** Index: 10.02.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 MOTRETINIDUM 1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Akne

Packung: 01 015 20 g C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.05.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Tasmaderm, Lotion

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **41177** Abgabekategorie: **C** Index: 10.02.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 MOTRETINIDUM 1 mg, ETHANOLUM, PROPYLENGLYCOLUM q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Akne

Packung: 01 012 50 mL C

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.05.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Tetracaine 1% SDU Faure, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **47000** Abgabekategorie: **B** Index: 11.03.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 TETRACAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Lokalanästheticum

Packung: 01 025 4 x 5 Einzeldosen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Timonil 300 retard, Tabletten**02 Timonil 600 retard, Tabletten****04 Timonil 200 retard, Tabletten****05 Timonil 400 retard, Tabletten**

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **47127** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003

Zusammensetzung: 01 CARBAMAZEPINUM 300 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 CARBAMAZEPINUM 600 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

04 CARBAMAZEPINUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

05 CARBAMAZEPINUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packungen: 01 017 50 Tabletten B

025 100 Tabletten B

02 068 50 Tabletten B

04 076 50 Tabletten B

092 200 Tabletten B

05 114 100 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.03.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

02 Timonil, Sirup

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **45723** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003Zusammensetzung: 02 CARBAMAZEPINUM 20 mg, CYCLAMAS, VANILLINUM, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad
SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Antiepilepticum

Packung: 02 054 250 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.09.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Timonil, Tabletten

* Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **45724** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 28.07.2003

Zusammensetzung: 01 CARBAMAZEPINUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packung: 01 026 100 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.02.2000 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Tisane provençale No 1/Provence Heilpflanzentee No 1, plantes

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

N° AMM: 55207	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.15	23.07.2003
Composition:	01 SENNAE FOLIUM 29 %, ALTHAEAE FLOS 21 %, MILLEFOLII FLOS 12 %, MENTHAE PIPERITAE FOLIUM 12 %, LIQUIRITIAE RADIX 12 %, ROSMARINI FOLIUM 14 %.		
Indication:	En cas de constipation occasionnelle		
Conditionnement:	01 sachets		
	052	25 x 1.7 g	D
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 27.10.2000 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2005		

01 Tisane provençale N° 5 (tisane pour la digestion)

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

N° AMM: 54984	Catégorie de remise: E	Index: 04.04.0.	23.07.2003
Composition:	01 ANISI FRUCTUS 39 %, CORIANDRI FRUCTUS 24 %, MILLEFOLII FLOS 19 %, THYMI HERBA 6 %, VERBENAE HERBA 12 % pro CARTA 2 g.		
Indication:	Facilite la digestion en cas de flatulence		
Conditionnement:	01 014 20 x 2 g E		
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 28.04.2000 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2005		

02 Titanoréine, pommade

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

N° AMM: 45378	Catégorie de remise: D	Index: 02.09.1.	23.07.2003
Composition:	02 CARRAGEEN 25 mg, ZINCI OXIDUM 20 mg, TITANII DIOXIDUM 20 mg, LIDOCAINUM 20 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: E 202, E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Indication:	Hémorroïdes		
Conditionnement:	02 012 20 g D		
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 12.11.2002 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	11 novembre 2007		

01 Titanoréine, suppositoires

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

N° AMM: 45379	Catégorie de remise: D	Index: 02.09.1.	23.07.2003
Composition:	01 CARRAGEEN 300 mg, ZINCI OXIDUM 400 mg, TITANII DIOXIDUM 200 mg, EXCIPIENS pro SUP-POSITORIO.		
Indication:	Hémorroïdes		
Conditionnement:	01 019 12 suppositoires D		
Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 12.11.2002 (Changement de raison sociale)		
Valable jusqu'au:	11 novembre 2007		

01 Triherpine, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **41615** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.2. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 TRIFLURIDINUM 10 mg, HYPROMELLOSUM, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Herpes simplex

Packung: 01 028 5 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Tropicamide 0,5% SDU Faure, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54733** Abgabekategorie: **B** Index: 11.02.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 TROPICAMIDUM 5 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mydriaticum

Packung: 01 038 20 Einzeldosen B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Turoptin 0,1%, Augentropfen**02 Turoptin 0,3%, Augentropfen****03 Turoptin 0,6%, Augentropfen**

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **46226** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 METIPRANOLOLUM 1 mg, POVIDONUM K 90, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 METIPRANOLOLUM 3 mg, POVIDONUM K 90, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

03 METIPRANOLOLUM 6 mg, POVIDONUM K 90, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: 01 011 5 mL B

02 038 5 mL B

03 046 5 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Ultracortenol, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **23477** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 PREDNISOLONI PIVALAS 5 mg, ADEPS LANAE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Augenentzündungen

Packung: 01 017 5 g A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 28.11.2002 (Änderung Zulassungs-inhaberin)

Gültig bis: 27. November 2007

01 Unguentolan, Salbe

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **13188** Abgabekategorie: **D** Index: 10.06.0. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 MORRHUAE OLEUM 100 mg et RETINOLI ACETAS 0.3 mg corresp. RETINOLUM 385 U.I., ETHYLVANILLINUM, ANTIOX.: E 320, CONSERV.: E 216, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Wundsalbe

Packungen: 01 025 50 g D

033 100 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 19.09.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Utrogestan 100 mg, gélules

04 Utrogestan 200 mg, gélules

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

N° AMM: **45351** Catégorie de remise: **B** Index: 07.08.3. 15.07.2003

Composition: 02 PROGESTERONUM 100 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

04 PROGESTERONUM 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Irrégularités menstruelles, syndrome prémenstruel; en complément à une thérapie oestrogénique substitutive

Conditionnements: 02 020 90 gélules B

025 30 gélules B

04 033 15 gélules B

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 10.06.2002 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

02 Vicks Bleu, bonbons pour la gorge

Procter & Gamble Switzerland SARL, 47, route de Saint-Georges, 1213 Petit-Lancy

N° AMM: 38250	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	18.07.2003
* Composition:	02 LEVOMENTHOLUM 7.5 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 7.5 mg, SACCHARUM, COLOR.: E 131, E 132, EXCIPIENS pro PASTILLO.		
Indication:	En cas de toux et enrouement		
Conditionnement:	02 027	72 g	E
* Valable jusqu'au:	17 juillet 2008		

01 Vigoran, gélules

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

N° AMM: 42015	Catégorie de remise: D	Index: 07.98.0.	15.07.2003
Composition:	01 DEANOLI HYDROGENOTARTRAS 25 mg, MAGNESII OROTAS 200 mg, GINSENG EXTRACTUM 200 mg, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.		
Indication:	Roborans		
Conditionnements:	01 016	30 gélules	D
	024	90 gélules	D
* Remarques:	Cette attestation d'enregistrement annule celle du 28.07.2000 (Changement de titulaire de l'AMM)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2005		

02 Viscotears Tropfgel, Augengel

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: 48624	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	01.07.2003
Zusammensetzung:	02 CARBOMERUM 980 2 mg, CONSERV.: CETRIMIDUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.		
Anwendung:	Tränenflüssigkeitsersatz		
Packungen:	02 022	10 g	D
	030	3 x 10 g	D
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 15.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Visudyne, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: 55269	Abgabekategorie: A	Index: 11.99.0.	01.07.2003
Zusammensetzung:	01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: VERTEPORFINUM 15 mg, PHOSPHATIDYLGLYCEROLUM EX OVO, DIMYRISTOYLPHOSPHATIDYLCHOLINUM (L-ALPHA), LACTOSUM ANHYDRICUM, ANTI-OX.: E 304 0.15 mg, E 321 15 ug pro VITRO.		
Anwendung:	subfoveale choroidale Neovaskularisationen am Auge		
Packung:	01 002	1 Ampullenflasche(n)	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungs-surkunde vom 07.02.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

02 Vitafissan N, crème

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

N° AMM: 16114	Catégorie de remise: D	Index: 10.10.0.	23.07.2003
----------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Composition: 02 CASEINUM HYDROLYSATUM 10 mg, RETINOLI ACETAS 1'000 U.I., alfa-TOCOPHEROLI ACETAS 2 mg, ACIDUM LINOLICUM/LINOLENICUM 2 mg, ADEPS LANAE, AROMATICA, ANTIOX.: E 321, CONSERV.: E 218, METHYL(CHLORO)ISOTHIAZOLINONUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indication: Soins de la peau sensible, irritée, crevassée ou déshydratée

Conditionnements: 02 030 500 mL D
049 50 g D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 19.09.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Vitreolent, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: 32227	Abgabekategorie: B	Index: 11.10.0.	01.07.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 NATRII IODIDUM 3 mg, KALII IODIDUM 3 mg, CONSERV.: CHLORHEXIDINI DIACETAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaskörpertrübungen

Packung: 01 015 10 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Vividrin, Augentropfen

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 53802	Abgabekategorie: C	Index: 11.06.2.	18.07.2003
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 NATRII CROMOGLICAS 20 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Allergische Konjunktivitis

Packung: 01 028 10 mL C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Voltamicin, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **53332** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 02 DICLOFENACUM NATRICUM 1 mg, GENTAMICINUM 3 mg ut GENTAMICINI SULFAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Postoperative Entzündungen des vorderen Augenabschnittes mit Risiko einer bakteriellen Infektion

Packung: 02 021 5 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Voltaren Ophtha CD, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **55864** Abgabekategorie: **B** Index: 11.06.3. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 DICLOFENACUM NATRICUM 1 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Nicht-steroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Applikation am Auge

Packung: 01 001 5 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.05.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 14. Mai 2007

01 Warz-ab/Extor, liquide

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

N° AMM: **17035** Catégorie de remise: **D** Index: 10.07.0. 23.07.2003

Composition: 01 ACIDUM SALICYLICUM 100 mg, ACIDUM LACTICUM 111 mg, PYROXYLINUM, AETHER, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Indication: Verrues, cors, callosités

Conditionnement: 01 029 10 mL D

Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 10.08.2001 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Xyloneural, Injektionslösung

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **42773** Abgabekategorie: **B** Index: 01.02.2. 18.07.2003

Zusammensetzung: 01 LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Neuraltherapie

Packungen:	01 018	5 x 5 mL	B
	026	50 x 5 mL	B
	034	1 x 50 mL	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.09.1999 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Xyzal, Filmtabletten mit Bruchrille

UCB-Pharma AG, Kreuzstrasse 60, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: **55754** Abgabekategorie: **B** Index: 07.13.1. 28.07.2003

Zusammensetzung: 01 LEVOCETIRIZINI DIHYDROCHLORIDUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiallergikum, Antihistaminikum

* Packungen:	01 005	10 Filmtabletten	B
	007	30 Filmtabletten	B
	009	50 Filmtabletten	B

* Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.09.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

02 Yal, Lösung

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **48839** Abgabekategorie: **C** Index: 04.08.2. 18.07.2003

Zusammensetzung: 02 SORBITOLUM 13.4 g, DOCUSATUM NATRICUM 10 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 67.5 mL.

Anwendung: Reinigungseinlauf für Röntgendiagnostik

Packung:	02 010	2 x 67,5 mL	C
----------	--------	-------------	---

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.11.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 14. November 2007

01 Zymafluor 0.25 mg, Tabletten**03 Zymafluor 1 mg, Tabletten**

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

 Zul.-Nr.: **15219** Abgabekategorie: **C** Index: 13.05.1. 18.07.2003

 Zusammensetzung: 01 FLUORIDUM 0.25 mg ut NATRII FLUORIDUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 FLUORIDUM 1 mg ut NATRII FLUORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Kariesprophylaxe

 Packungen: 01 068 400 Tabletten C
 03 076 250 Tabletten C

* Gültig bis: 31. Dezember 2007

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Dexa Escopyrin ad us.vet., Injektionslösung

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **43105** Abgabekategorie: **B** 22.07.2003

Zusammensetzung: 01 PHENYLBUTAZONUM NATRICUM 150 mg, AMINOPHENAZONUM 150 mg, DEXAMETHASONUM 0.5 mg ut DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, PROPYLENGLYCOLUM, NATRII HYDROXIDUM, AQUA ad INIJECTABILIA pro 1 mL.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Packungen: 01 Ampullenflasche
019 100 mL B
01 Ampullenflaschen
027 10 x 100 mL B

* Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Dexacortin ad us.vet., Injektionslösung

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: **42868** Abgabekategorie: **B** 12.02.1998

Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONUM 2.5 mg ut DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS, NATRII EDETAS, GLYCEROLUM (85 per CENTUM), CONSERV.: E 216 0.3 mg, E 218 0.7 mg, AQUA ad INIJECTABILIA pro 1 mL.

Anwendung: Corticosteroid-Therapie bei Rindern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen

Packungen: 01 Ampullenflasche
019 20 mL B
01 Ampullenflaschen
027 10 x 20 mL B

* Gültig bis: 31. Dezember 2002

01 Dexamedium ad us.vet., Injektionssuspension

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **50017** Abgabekategorie: **B** 03.07.2003

* Zusammensetzung: 01 DEXAMETHASONUM 0.85 mg ut DEXAMETHASONI-21 TEBUTAS, NATRII CHLORIDUM, NATRII CITRAS, SIMETHICONUM, METHYLCELLULOSUM, POLYSORBATUM 80, TRAGACANTHA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 10 mg, EXCIPIENS, AQUA ad INIJECTABILIA qs pro 1 mL.

* Anwendung: Glucocorticosteroid für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen

Packung: 01 028 50 mL B

* Gültig bis: 02. Juli 2008

01 Dinolytic ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **40063** Abgabekategorie: **A** 01.07.2003Zusammensetzung: 01 DINOPROSTUM 5 mg ut DINOPROSTUM TROMETAMOLUM, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLI-
CUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Luteolytikum für Rinder, Pferde und Schweine

Packung: 01 021 5 x 10 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.09.1999 (Änderung Zulassungs-
inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Ectodex ad us.vet., Shampoo

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **50177** Abgabekategorie: **B** 30.07.2003

Zusammensetzung: 01 AMITRAZUM 50 mg, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Demodex-Räude und Sarcoptes-Räude bei Hunden

Packung: 01 017 50 mL B

* Gültig bis: 29. Juli 2008

01 Excenel 1g ad us.vet., Injektionspräparat

* Pfizer AG, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **51318** Abgabekategorie: **A** 01.07.2003Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CEFTIOFURUM 1 g ut CEFTIOFURUM NATRICUM, pro VITRO,
SOLVENS: AQUA ad INIECTABILIA 20 mL.Anwendung: Bakterielle Infektionen des Atmungsapparates bei Rindern und Schweinen,
Panaritium bei Rindern

Packung: 01 013 1 g A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.10.1999 (Änderung Zulassungs-
inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Excenel RTU ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **55977** Abgabekategorie: **A** 01.07.2003Zusammensetzung: 01 CEFTIOFURUM 50 mg ut CEFTIOFURI HYDROCHLORIDUM 57.14 mg, EXCIPIENS ad SUSPEN-
SIONEM pro 1 mL.Anwendung: Bakterielle respiratorische Erkrankungen bei Rind und Schwein, Panaritium
beim Rind

Packung: 01 002 100 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 27.03.2003 (Änderung Zulassungs-
inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2008

01 Linco-Spectin Premix ad us.vet., Medizinalkonzentrat

* Pfizer AG, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **40069** Abgabekategorie: **A** 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 LINCOMYCINUM 22 g ut LINCOMYCINI HYDROCHLORIDUM, SPECTINOMYCINUM 22 g ut SPECTINOMYCINI SULFAS, PARAFFINUM LIQUIDUM, SOJAE SEMINIS PULVIS, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 kg.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Schweinen

Packungen: 01 011 1 kg A
038 25 kg A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Linco-Spectin ad us.vet., Injektionslösung

* Pfizer AG, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **40070** Abgabekategorie: **A** 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 LINCOMYCINUM 50 mg ut LINCOMYCINI HYDROCHLORIDUM, SPECTINOMYCINUM 100 mg ut SPECTINOMYCINI SULFAS, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Schweinen, Hunden und Katzen

Packung: 01 044 10 x 100 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.12.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Lincocin Neo intramammär ad us.vet., Lösung

* Pfizer AG, Flüelastrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **54334** Abgabekategorie: **A** 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 LINCOMYCINUM 330 mg, NEOMYCINUM 100 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

Anwendung: Mastitis bei Kühen

Packung: 01 Injektor
036 24 x 10 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.10.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 01 Profilac Dip N ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel**

Westfalia Surge AG, Worblentalstrasse 28, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: **50973** Abgabekategorie: **D/Sp** 02.07.2003

Zusammensetzung: 01 IODUM 3 mg ut NONOXINOLUM-9-IODUM, GLYCEROLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mastitisprophylaxe bei Kühen

Packungen:	01 018	5 Liter	D/Sp
	034	25 Liter	D/Sp
	042	200 Liter	D/Sp

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.05.2000

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Quadrisol 5 ad us.vet., Gel**02 Quadrisol 100 ad us.vet., Gel****03 Quadrisol 1 ad us.vet., Gel**

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **53154** Abgabekategorie: **B** 09.07.2003

Zusammensetzung: 01 VEDAPROFENUM 5 mg, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 mL.

02 VEDAPROFENUM 100 mg, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 mL.

03 VEDAPROFENUM 1 mg, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 mL.

* Anwendung: 01 Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde
02 Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde
03 Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen

* Packungen:	01 018	15 mL	B
	034	30 mL	B
	02 026	30 mL	B
	03 042	1 x 15 mL	B
	050	5 x 15 mL	B

Bemerkung: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.12.2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Vapona Collier insecticide pour chats**02 Vapona Collier insecticide pour chiens**

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

N° AMM: **43453** Catégorie de remise: **E** 23.07.2003

Composition: 01 PROPOXUR 1.07 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

02 PROPOXUR 3.65 g, EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

Indication: 01 Ectoparasite chez les chats
02 Ectoparasite chez les chiens

Conditionnements:	01 017	1 collier pour chats	E
	02 025	1 collier pour chiens	E

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 18.07.2002 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

Exporte, Humanpräparate / Exports, Produits à usage humaine

01 Broncatar, sirop

Sanofi SA/Sanofi AG, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° AMM: **48731** Catégorie de remise: **C** Index: 03.02.0. 03.07.2003

Composition: 01 CARBOCISTEINUM 100 mg, PROMETHAZINI HYDROCHLORIDUM 2.5 mg, AMYLI HYDROLY-SATI SIRUPUS HYDROGENATUS, VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 150, CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Indication: Mucolytique

* Conditionnement: —

Remarques: Nouveau: Réservé à l'exportation
Cette attestation d'enregistrement annule celle du 01.09.2002

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

01 Cortiphenol H, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **25940** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 CHLORAMPHENICOLUM 10 mg, HYDROCORTISONI ACETAS 10 mg, ADEPS LANAE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Infizierte Augenentzündungen

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Japanine, gouttes

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

N° AMM: **40180** Catégorie de remise: **B** Index: 02.04.5. 23.07.2003

Composition: 01 GINKGO BILOBAE EXTRACTUM 40 mg, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 55 % V/V.

Indication: Troubles circulatoires cérébraux et périphériques

Conditionnement: —

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.10.2001 (Changement de raison sociale)
Autorisé uniquement pour l'exportation

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

*** 01 Kalium Vifor, comprimés dragéifiés**

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

N° AMM: 34100	Catégorie de remise: C	Index: 07.02.1.	01.07.2003
Composition:	01 DIKALII TARTRAS HEMIHYDRICUS 500 mg, COLOR.: E 120, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Indication:	Préparation à base de potassium		
Conditionnement:	—		
* Remarques:	autorisé uniquement pour l'exportation Cette attestation d'enregistrement annule celle du 29.09.1998 (Changement de titulaire de l'AMM et changement du nom de préparation) auparavant: Kalium Golaz, comprimés dragéifiés		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2003		

01 Lipocremol, Creme

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 52206	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	18.07.2003
Zusammensetzung:	01 OENOTHERAE SEMINIS OLEUM 30 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, PHENOXYETHANOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Bei trockener Haut		
Packung:	—		
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.03.2002 (Änderung Domizil) Nur für den Export bestimmt		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

01 Lipocremol, Salbe

* Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 52207	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	18.07.2003
Zusammensetzung:	01 OENOTHERAE SEMINIS OLEUM 30 mg, PROPYLENGLYCOLUM, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, PHENOXYETHANOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Bei trockener Haut		
Packung:	—		
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.03.2002 (Änderung Domizil) Nur für den Export bestimmt		
Gültig bis:	31. Dezember 2003		

02 Prednisolone 2,5 % Dispersa, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **25937** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 02 PREDNISOLONI ACETAS 25 mg, ADEPS LANAE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Nicht infizierte Augenentzündungen

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Quinoderm, crème

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

N° AMM: **38598** Catégorie de remise: **C** Index: 10.02.0. 15.07.2003

Composition: 01 KALII 8-HYDROXYCHINOLINI SULFAS HYDRICUS (2:2:2:1) 5 mg, BENZOYLIS PEROXIDUM 100 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indication: Acné

Conditionnement: —

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 05.08.1999 (Changement de titulaire de l'AMM)
Autorisé uniquement pour l'exportation

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

01 Savoir-Hair, capsules

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

N° AMM: **50212** Catégorie de remise: **D** Index: 10.99.0. 15.07.2003

Composition: 01 alfa-TOCOPHEROLI ACETAS 1 mg, CYSTINUM 20 mg, FAEX MEDICINALIS SICCATA 100 mg, GELATINA 100 mg, KERATINUM HYDROLYSATUM 55 mg, TRITICI EMBRYONIS OLEUM 180 mg, CARTHAMI TINCTORII SEMINIS OLEUM 180 mg, LECITHINUM e SOJA 22 mg, EQUISETI EXTRACTUM 40 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Troubles de croissance des cheveux et des ongles

Conditionnement: —

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 03.04.2003 (Changement de titulaire de l'AMM)
Autorisé uniquement pour l'exportation

Valable jusqu'au: 31 décembre 2007

01 Teoptic 1%, Augentropfen**02 Teoptic 2%, Augentropfen**

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **54895** Abgabekategorie: **B** Index: 11.09.0. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 10 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 CARTEOLOLI HYDROCHLORIDUM 20 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Glaukom

Packungen: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Triherpine, Augensalbe

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **42029** Abgabekategorie: **A** Index: 11.07.2. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 TRIFLURIDINUM 10 mg, ADEPS LANAЕ, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Herpes simplex

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.07.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2003

01 Ultracortenol, Augentropfen

* Novartis Pharma Schweiz AG, Südbahnhofstrasse 14d, 3001 Bern

Zul.-Nr.: **23478** Abgabekategorie: **A** Index: 11.06.1. 01.07.2003

Zusammensetzung: 01 PREDNISOLONI ACETAS 5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Augenentzündungen

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.11.2002 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 27. November 2007

01 Virexen, solution

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

N° AMM: **39961** Catégorie de remise: **A** Index: 10.09.3. 15.07.2003

Composition: 01 IDOXURIDINUM 100 mg, DIMETHYLIS SULFOXIDUM q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Indication: Infections herpétiques

Conditionnement: —

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 13.08.1999 (Changement de titulaire de l'AMM) Autorisé uniquement pour l'exportation

Valable jusqu'au: 31 décembre 2004

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

Zeichenerklärung – Liste des signes

- | | |
|--|---|
| <p>1 Widerruf der Zulassung infolge Verzicht auf den Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p>2/3 Widerruf der Zulassung im Überprüfungsverfahren
Révocation de l'AMM dans le cadre de la procédure de réexamen</p> <p>4 Widerruf der Zulassung nach Abweisung der Rechtsmittel durch die Rechtsmittelinstanz(en)
Révocation de l'AMM pour cause de rejet des recours par les instances compétentes</p> | <p>5 Widerruf der Zulassung infolge fehlender Betriebsbewilligung
Révocation de l'AMM par manque d'autorisation d'exploitation</p> <p>7 Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> |
|--|---|

Falls in der Spalte «Ausverkaufsfrist» kein Datum angegeben ist, darf das Präparat nicht mehr verkauft werden.

Si aucune date n'est mentionnée dans la colonne «Délai de liquidation», la vente de la préparation doit immédiatement être suspendue.

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
------------------	---------------------	----------	--	-------	--

Humanpräparate / Produits à usage humain

1	Asphaline A II, Paste Kaladent AG, Steinackerstrasse 47, 8902 Urdorf	16258	B	13.03.0.	31.07.2004
1	Biohop-Heilbutt-Vitamin-Lebertrankapseln Bilena GmbH, Rohnen 105, 9414 Schachen bei Reute	16585	D	07.02.4.	31.05.2004
1	Coruzol, liquide J.P. Schlatter SA, 17, Boulevard de Pérolles, 1701 Fribourg	41385	D	10.07.0.	31.12.2003
7	Drossa-Nose, Nasensalbe Drossapharm AG, Drosselstrasse 47, 4059 Basel	44932	D	12.02.4.	
1	Echinacin, Salbe Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	41973	D	10.06.0.	
1	Fansimef, Tabletten Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach	46464	A	08.04.1.	31.12.2003
1	Frakidex, Augentropfen Bausch & Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen	35921	A	11.06.1.	30.11.2003
1	Ginsavita N, Dragées Bioforce AG, , 9325 Roggwil	29758	D	07.98.0.	30.06.2004
1	Heumann Blasen- und Nierentee Solubitrat, Instantpulver Pharmacia AG, Lagerstrasse 14, 8600 Dübendorf	25335	D	05.02.0.	31.12.2003
1	Heumann Bronchialtee Solubifix, Instant Pulver Desopharmex AG, Muttenzerstrasse 107, 4133 Pratteln	25231	D	03.02.0.	31.12.2003
1	Influaforce, homöopathische Grippe-Tabletten Bioforce AG, , 9325 Roggwil	52816	D	20.01.0.	30.06.2004
1	Insulin NovoNordisk Lente MC 100 IE/mL, Injektionssuspension Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küssnacht	19205	B	07.06.1.	30.06.2004
1	Kytta Junior, Salbe Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug	49943	D	10.06.0.	

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
1	LRK No 36, gouttes homéopathiques Laboratoire Homéopathique de Recherche Kurtoglu (LRK) SA, Rte de Montheron 8A, 1053 Cugy	52553	B	20.01.0.	31.12.2004
7	Nisita salin, Nasensalbe Pharmakos AG, Löwenstrasse 59, 8001 Zürich	45692	D	12.02.4.	
7	Nose Fresh Dr. Rappai, Nasensalbe Dr. F. Rappai Pharmazeutica, Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren	43582	D	12.02.4.	
1	Nutricomp F Neutral, Emulsion B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke	46151	C	07.01.4.	
1	Nutricomp Peptid F, Emulsion B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke	49962	C	07.01.4.	
1	Ostéocynésine, comprimés homéopathiques Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne	51022	C	20.01.0.	31.12.2003
1	Para-G, comprimés homéopathiques Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne	53003	D	20.01.0.	31.12.2004
1	Pro-dafalgan 1 g, Injektionspräparat Upsamedica GmbH, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	53155	B	01.01.1.	02.02.2004
1	Revitosan, homöopathische Globuli bei Ohrenschmerzen Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	51821	C	20.01.0.	30.06.2004
1	Rhinitisan, homöopathische Schnupfen-Tabletten Bioforce AG, , 9325 Roggwil	53298	D	20.01.0.	
1	Ricola Orangeminze, Halsbonbons Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen	49708	E	12.03.9.	
1	Similasan, homöopathische Tropfen bei Hämorrhoiden Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	49945	D	20.01.0.	30.06.2004
1	Similasan, homöopathische Tropfen bei Venenbeschwerden Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	50088	D	20.01.0.	30.06.2004
1	Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Insektenstichen, Tropfen Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	45959	D	20.01.0.	30.06.2004
1	Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Zahnfleisch-Beschwerden, Tropfen Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen	45961	D	20.01.0.	30.06.2004
1	Spitaderm, Lösung Henkel-Ecolab AG *ALT*, Kriegackerstrasse 91, 4132 Muttenz	46812	D	10.09.1.	30.04.2004
2	Thomapyrin, Tabletten Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4002 Basel	39596	D	01.01.2.	31.12.2003
7	Tracheo Fresh, Gel Dr. F. Rappai Pharmazeutica, Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren	47804	C	12.02.4.	
1	Uroflex Chlorhexidin, Lösung B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke	32036	B	05.02.0.	

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
2	Valverde Herz Tropfen/Coeur gouttes Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	49808	D	02.98.0.	31.03.2004
1	Xenon (Xe-133) DuPont Pharma J.L. Heider AG, Möttelstrasse 4, 8400 Winterthur	54632	A	17.01.5.	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	Ampiwerfft ad us.vet., Injektionssuspension Sanochemia AG, Baarerstrasse 96, 6300 Zug	49819	A		31.12.2003
1	Chlormadinonacetat Stricker ad us.vet., Tabletten Werner Stricker AG, Alpenblickstrasse 13, 3052 Zollikofen	45653	B		
1	Neobenzoestrol ad us.vet., Injektionslösung Werner Stricker AG, Alpenblickstrasse 13, 3052 Zollikofen	14015	B		
1	SulfaTECH SR ad us.vet., Bolus Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4002 Basel	52924	A		
1	Sultrim 24 ad us.vet., Injektionslösung Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	53860	A		

Exporte / Exports

1	Oxiconazol Medika, Vaginaltabletten Medika AG, Industriestrasse 121, 4147 Aesch	50799	B	09.03.0.	
---	---	--------------	----------	----------	--

Diagnostika / Diagnostica

1	Isteropac E.R., soluzione iniettabile Bracco Suisse SA, Corso Bello 2, 6850 Mendrisio	43006	B	14.01.0.	31.07.2004
1	Opacist E.R., soluzione Bracco Suisse SA, Corso Bello 2, 6850 Mendrisio	41537	B	14.01.0.	31.07.2004
1	Relisorm L 100, préparation injectable Laboratoires Serono SA, Zone industrielle de l'Ouriettaz, 1170 Aubonne	45772	B	14.03.0.	
1	Urografin 76 %, Injektionslösung Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar	20862	B	14.01.0.	31.07.2004
1	Urografin pro Infusione 30 %, Infusionslösung Schering (Schweiz) AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar	33469	B	14.01.0.	31.07.2004

Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland Conversion en mise sur le marché à l'étranger

Die folgenden pharmazeutischen Spezialitäten sind **neu** ausschliesslich für den Export bestimmt und dürfen in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein nicht mehr vertrieben werden:

Les spécialistes pharmaceutiques suivantes sont **désormais** exclusivement destinées à l'exportation et ne peuvent plus être commercialisées ni en Suisse ni dans la Principauté de Liechtenstein:

Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorien Catégories de remise	Index
Humanpräparate / Produits à usage humain			
Broncatar, sirop Sanofi SA/Sanofi AG, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin	48731	C	03.02.0.

Widerruf der befristeten Bewilligung Révocation de l'autorisation de mise sur le marché limitée

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ausverkaufs- frist Délai de liquidation
1	01 Naloxon 0,4 mg Curamed, Injektionslösung Oopharma AG, 8001 Zürich		B	15.01.0	

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

Humanpräparate / Produits à usage humain

Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorien Catégories de remise	Index	Datum Date
Helvegeron, Kapseln	46492	D	07.02.6	