

# Journal

## Swissmedic

**8/2010**  
09. Jahrgang  
09<sup>e</sup> 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: Anfragen und Infodienst, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9,  
Tel. +41 (0)31 322 02 11, [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch)

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prevenar 13®, Suspension in Fertigspritzen (streptococcus pneumoniae inactivatum, proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197)	<b>772</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prolia, Injektionslösung (denosumabum)	<b>774</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Resolor®, Filmtabletten (prucalopridum)	<b>776</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Votrient®, Filmtabletten (pazopanibum)	<b>778</b>
Neuzulassung von Allergenpräparaten gemäss den geltenden heilmittelrechtlichen Bestimmungen	<b>780</b>
<b>Regulatory News</b>	
Anforderungen an die Arzneimittel-information von Humanarzneimitteln	<b>783</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	<b>785</b>
Neuzulassungen	<b>788</b>
Revisionen und Änderungen der Zulassung	<b>809</b>
Zentralstelle für Änderung Firmen	<b>854</b>
Widerruf der Zulassung	<b>859</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>862</b>

### Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) finden Sie unter dem Navigationspunkt „Swissmedic“ in der Rubrik „Kontakt/Kontaktadressen“ die Kontaktmaske für Anfragen und Reklamationen. Adressen für Meldungen sowie weitere Adressen finden Sie auf den entsprechenden Themenseiten.

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche

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

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>		<b>Regulatory News</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Prevenar 13 <sup>®</sup> , Suspension en seringue prête à l'emploi (streptococcus pneumoniae inactivatum, proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197)	<b>773</b>	Exigences relatives à l'information sur les médicaments à usage humain	<b>784</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Prolia, solution injectable (denosumabum)	<b>775</b>	<b>Miscellanées</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Resolor <sup>®</sup> , comprimés pelliculés (prucalopridum)	<b>777</b>	Lots de fabrication admis à la commercialisation	<b>785</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Votrient <sup>®</sup> , comprimés filmés (pazopanibum)	<b>779</b>	Nouvelles autorisations	<b>788</b>
Nouvelles autorisations de préparations à base d'allergènes selon les dispositions légales en vigueur au sujet des produits thérapeutiques	<b>780</b>	Révisions et changements de l'autorisation	<b>809</b>
		Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	<b>854</b>
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>859</b>
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>862</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prevenar 13<sup>®</sup>, Suspension in Fertigspritzen (streptococcus pneumoniae inactivatum, proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Prevenar 13 <sup>®</sup> , Suspension in Fertigspritzen
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	streptococcus pneumoniae inactivatum, proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Eine Impfdosis enthält 0,5 ml Suspension / Fertigpritze
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Aktive Immunisierung zur Prävention von invasiven Erkrankungen, Pneumonie und akuter Otitis media, die durch Streptococcus pneumoniae verursacht werden, bei Säuglingen und Kindern im Alter von 6 Wochen bis 5 Jahren.
<b>ATC Code:</b>	J07AL02
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.08. / Impfstoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	60129
<b>Zulassungsdatum:</b>	12.08.2010
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Prevenar 13<sup>®</sup>, Suspension en seringue prête à l'emploi (streptococcus pneumoniae inactivatum, proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197)**

<b>Préparation:</b>	Prevenar 13 <sup>®</sup> , suspension en seringue prête à l'emploi
<b>Principe(s) actif(s):</b>	streptococcus pneumoniae inactivatum, proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197
<b>Dosage et forme galénique:</b>	une dose de vaccin contient 0,5 ml de suspension / en seringue prête à l'emploi
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Immunisation active pour la prévention des maladies invasives, pneumonies et otites moyennes aiguës causées par le streptococcus pneumoniae chez les nourrissons et les enfants âgés de 6 semaines à 5 ans</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
<b>Code ATC:</b>	J07AL02
<b>No IT / désignation:</b>	08.08. / Vaccins
<b>No d'autorisation:</b>	60129
<b>Date d'autorisation:</b>	12.08.2010
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prolia, Injektionslösung (denosumabum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Prolia, Injektionslösung in Durchstechflasche
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Denosumabum (aus gentechnologisch veränderten CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary))
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Jede Durchstechflasche enthält 60 mg Denosumabum in 1 ml Lösung (60mg/ml) / Durchstechflasche
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung der Osteoporose bei postmenopausalen Frauen zur Verhinderung vertebraler und nichtvertebraler Frakturen. Begleitbehandlung bei Frauen mit Brustkrebs unter adjuvanter Behandlung mit Aromatasehemmern und bei Männern mit Prostatakarzinom unter Hormonablationstherapie, wenn ein erhöhtes Frakturrisiko vorliegt.
<b>ATC Code:</b>	M05BX04 / Varia
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.99.0.
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	59526 01
<b>Zulassungsdatum:</b>	03.08.2010

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Prolia, solution injectable (denosumabum)**

<b>Préparation:</b>	Prolia, solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Denosumabum (obtenu à partir de cellules de CHO génétiquement modifiées (CHO: Chinese Hamster Ovary))
<b>Dosage et forme galénique:</b>	Chaque flacon perforable contient 60 mg de Denosumabum dans 1 ml de solution (60 mg/ml) / flacon perforable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Behandlung der Osteoporose bei postmenopausalen Frauen zur Verhinderung vertebraler und nichtvertebraler Frakturen. Begleitbehandlung bei Frauen mit Brustkrebs unter adjuvanter Behandlung mit Aromatasehemmern und bei Männern mit Prostatakarzinom unter Hormonablationstherapie, wenn ein erhöhtes Frakturrisiko vorliegt. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	M05BX04 / Varia
<b>No IT / désignation:</b>	07.99.0.
<b>No d'autorisation:</b>	59526 01
<b>Date d'autorisation:</b>	03.08.2010

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Resolor<sup>®</sup>, Filmtabletten (prucalopridum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Resolor <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Prucalopridum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	1 mg / 2 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Resolor ist indiziert für die Behandlung der idiopathischen chronischen Obstipation bei Erwachsenen, bei welchen die bisherige Therapie mit diätetischen Massnahmen und Laxantien nicht ausreichend wirksam ist. Bei Männern liegen bisher keine ausreichenden Daten zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Resolor vor.
<b>ATC Code:</b>	A03AE04
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	04.08.1. / Orale Laxantien
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	59304
<b>Zulassungsdatum:</b>	30.07.2010

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



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

<b>Préparation:</b>	Resolor <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Prucalopridum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	1 mg / 2 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Resolor ist indiziert für die Behandlung der idiopathischen chronischen Obstipation bei Erwachsenen, bei welchen die bisherige Therapie mit diätetischen Massnahmen und Laxantien nicht ausreichend wirksam ist. Bei Männern liegen bisher keine ausreichenden Daten zur Beurteilung der Wirksamkeit und Sicherheit von Resolor vor.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
<b>Code ATC:</b>	A03AE04
<b>No IT / désignation:</b>	04.08.1. / Laxatifs oraux
<b>No d'autorisation:</b>	59304
<b>Date d'autorisation:</b>	30.07.2010

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Votrient<sup>®</sup>, Filmtabletten (pazopanibum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Votrient <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Pazopanibum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	200 mg / 400 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Votrient ist zur Behandlung des fortgeschrittenen und/oder metastasierenden Nierenzellkarzinoms (RCC) indiziert.
<b>ATC Code:</b>	L01XE11
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1. / Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	60326
<b>Zulassungsdatum:</b>	27.8.2010
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Votrient<sup>®</sup>, comprimés filmés (pazopanibum)**

<b>Préparation:</b>	Votrient <sup>®</sup> , comprimés filmés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Pazopanibum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	200 mg / 400 mg, comprimés filmés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Votrient ist zur Behandlung des fortgeschrittenen und/oder metastasierenden Nierenzellkarzinoms (RCC) indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	L01XE11
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1. / Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	60326
<b>Date d'autorisation:</b>	27.8.2010

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

## Neuzulassung von Allergenpräparaten gemäss den geltenden heilmittelrechtlichen Bestimmungen

### Nouvelles autorisations de préparations à base d'allergènes selon les dispositions légales en vigueur au sujet des produits thérapeutiques

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

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

<b>TRIMEDAL</b>	<b>AG</b>		<b>8602 Wangen-Brüttisellen</b>	
Zulassungsnummer N° d'AMM	Abgabe-Kategorie Catégorie de remise	Präparatename Préparation	Anwendungsgebiet Indication	Ablauf Datum Valable jusqu'au
61665	A	Alustal Beifuss, 5-Gräser, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	16.08.2015
61666	A	Alustal Birke, Esche, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	16.08.2015
61667	A	Alustal 3-Bäume, Esche, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	16.08.2015
61674	A	Phostal Beifuss, 5-Gräser, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	16.08.2015
61675	A	Phostal Birke, Esche, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	16.08.2015
61676	A	Phostal 3-Bäume, Esche, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	16.08.2015
61671	A	Staloral Pollen Beifuss, 5-Gräser, Lösung zur sublingualen Anwendung	Hyposensibilisierung	16.08.2015
61672	A	Staloral Pollen Birke, Esche, Lösung zur sublingualen Anwendung	Hyposensibilisierung	16.08.2015
61673	A	Staloral Pollen 3-Bäume, Esche, Lösung zur sublingualen Anwendung	Hyposensibilisierung	16.08.2015

<b>ALLERGO-PHARMA</b>	<b>AG</b>	<b>Erlenstrasse 29</b>	<b>4106 Therwil</b>	
Zulassungsnummer N° d'AMM	Abgabe-Kategorie Catégorie de remise	Präparatename Préparation	Anwendungsgebiet Indication	Ablauf Datum Valable jusqu'au
60590	A	Novo-Helisen Depot Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60591	A	Novo-Helisen Depot Mixtura Graminea/Betula/Secale, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60592	A	Novo-Helisen Depot Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60593	A	Novo-Helisen Depot Mixtura Graminea-Cerealis/Betula, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60594	A	Novo-Helisen Depot Alnus/Corylus, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60595	A	Novo-Helisen Depot Mixtura Graminea 60/Secale 40, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60597	A	Novo-Helisen Depot Mixtura Graminea 80/Secale 20, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60598	A	Novo-Helisen Depot Secale, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60599	A	Novo-Helisen Depot Corylus, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60600	A	Novo-Helisen Depot Parietaria, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60601	A	Novo-Helisen Depot Mixtura Graminea/Secale/Plantago, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60602	A	Novo-Helisen Depot Betula/Fagus/Alnus/Corylus, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60603	A	Novo-Helisen Depot Betula/Alnus/Corylus, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60604	A	Novo-Helisen Depot Mixtura Graminea, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60605	A	Novo-Helisen Depot Mixtura Graminea-Cerealis, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60606	A	Novo-Helisen Depot D. farinae/ D. pteronyssinus, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60607	A	Novo-Helisen Depot Mixtura Graminea/Artemisia/Secale, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60608	A	Novo-Helisen Depot D. farinae, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60609	A	Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015

60610	A	Novo-Helisen Depot Artemisia, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60611	A	Novo-Helisen Depot Betula, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60621	A	Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60623	A	Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60624	A	Allergovit Alnus/Corylus, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60625	A	Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60626	A	Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60627	A	Allergovit Mistura Graminea-Cerealis/Betula, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60628	A	Allergovit Mixtura Graminea 60/ Secale 40, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60629	A	Allergovit Mixtura Graminea 80/ Secale 20, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60630	A	Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60631	A	Allergovit Mixtura Graminea, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60632	A	Allergovit Plantago, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60633	A	Allergovit Alnus, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60634	A	Allergovit Mixtura Graminea /Betula/Secale/Plantago, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60635	A	Allergovit Mixtura Graminea /Artemisia/Secale/Plantago, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60636	A	Allergovit Betula/Alnus/Corylus, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60637	A	Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60638	A	Allergovit Secale, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60639	A	Allergovit Corylus, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60640	A	Allergovit Parietaria, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60641	A	Allergovit Artemisia, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015
60642	A	Allergovit Betula, Injektionssuspension	Hyposensibilisierung	29.08.2015

## Anforderungen an die Arzneimittelinformation von Humanarzneimitteln

Am 1. Oktober 2010 tritt die neue Verwaltungsverordnung *Anleitung Anforderung an die Arzneimittelinformation von Humanarzneimitteln* in Kraft. Gleichzeitig werden die bisher auf der Homepage Swissmedic publizierten *Erläuterungen zur Fachinformation* und *Erläuterungen zur Patienteninformation* durch die neuen Merkblätter mit Erläuterungen zur Fach- resp. Patienteninformation ersetzt.

Die Anleitung beschreibt u. a. die Anforderungen an die Gestaltung, den Inhalt und die Dokumentation betreffend die Arzneimittelinformation im Rahmen von Neuanmeldungen oder von Änderungsgesuchen. Die bisher publizierten Hinweise zu Struktur, Inhalt, Referenzen, Fixtexten und Publikation der Arzneimittelinformation werden hier zusammengefasst. Die Anleitung soll dazu beitragen, die Anforderungen an die Zulassung von Arzneimittelinformationen in der Schweiz zu konkretisieren und die Bearbeitung zu erleichtern. Als Verwaltungsverordnung dient sie Swissmedic in erster Linie als Hilfsmittel, um die gesetzlichen Bestimmungen zur Zulassung resp. Genehmigung von Gesuchen betreffend die Arzneimittelinformation einheitlich und rechtsgleich anzuwenden.

## Exigences relatives à l'information sur les médicaments à usage humain

C'est le 1<sup>er</sup> octobre 2010 qu'entrera en vigueur la nouvelle ordonnance administrative *Instructions Exigences relatives à l'information sur les médicaments à usage humain*. Dans le même temps, les actuelles *Exigences relatives à l'information professionnelle* et *Exigences relatives à l'information destinée aux patients*, qui sont en ligne sur le site Internet de Swissmedic, seront remplacées par les nouveaux aide-mémoire contenant respectivement des commentaires sur l'information professionnelle et sur l'information destinée aux patients.

Ces instructions énoncent notamment les exigences liées à la structure, au contenu et à la documentation relatives à l'information sur le médicament qu'il est nécessaire de remplir dans le cadre de demandes de nouvelle autorisation ou de demandes de modification. Les consignes déjà publiées concernant la structure, le contenu, les références, les modèles de texte et la publication de l'information sur le médicament sont regroupées dans ces instructions. Ces dernières présentent de manière claire les exigences à remplir pour que soient autorisées les informations sur les médicaments en Suisse et pour faciliter le traitement des dossiers correspondants. Elles ont enfin valeur d'ordonnance administrative et servent donc en premier lieu à Swissmedic d'outil d'aide à l'application uniforme et conforme aux principes d'égalité juridique des dispositions légales relatives à l'autorisation ou à l'approbation des demandes ayant trait aux informations sur les médicaments.



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

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.8.-31.8.2010) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.8.-31.8.2010)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
<b>Blutprodukte / Produits sanguins</b>						
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0528400044	C-000313	03.08.2010	17.06.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100083	C-000277	03.08.2010	11.06.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0381700031	C-000314	03.08.2010	18.06.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0591200071	C-000325	20.08.2010	26.06.2013
54809	Berinin P 1'200 I.E., Injektionspräparat	CSL Behring AG	54963211A	C-000428	23.08.2010	30.04.2013
665	Beriplex P/N 500, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring AG	18570111A	C-000423	23.08.2010	31.03.2013
41304	Faktor VII NF Baxter 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP4K001	C-000396	10.08.2010	04.2013
41352	Feiba NF 1000 E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNF2K022	C-000385	05.08.2010	05.2012
41352	Feiba NF 1000 E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNF2K016	C-000418	19.08.2010	04.2012
45780	Haemate P 1000, Konzentrat	CSL Behring AG	76766911A	C-000425	23.08.2010	31.03.2013
50203	Haemocomplettan P 2 g, Injektionspräparat	CSL Behring AG	06769911B	C-000426	23.08.2010	31.03.2015
57939	Human Albumin 200g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1K049	C-000392	06.08.2010	05.2013
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1K027	C-000390	06.08.2010	02.2013
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1K077	C-000391	06.08.2010	06.2013
52715	Immunate S/D 500 I.E., Injek- tionspräparat	Baxter AG	VNC3J080	C-000384	03.08.2010	11.2011
52474	Immunine STIM Plus 1200, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1K022	C-000388	06.08.2010	05.2012
52474	Immunine STIM Plus 600, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1K024	C-000419	19.08.2010	05.2012
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791190	C-000421	19.08.2010	30.04.2012
57469	Kiovig, Lösung zur intravenösen Anwendung	Baxter AG	LE12K141	C-000386	05.08.2010	04.2012
57469	Kiovig, Lösung zur intravenösen Anwendung	Baxter AG	LE12K042	C-000448	30.08.2010	01.2012
46928	Kybernin P 1000, Injektionslösung	CSL Behring AG	81067111B	C-000422	23.08.2010	30.09.2012
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049800010	C-000312	20.08.2010	26.06.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2063200002	C-000311	20.08.2010	25.06.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2063300006	C-000326	20.08.2010	02.07.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049900030	C-000310	24.08.2010	28.06.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300001	C-000367	31.08.2010	18.07.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100047	C-000382	31.08.2010	21.07.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200028	C-000395	31.08.2010	29.07.2013
697	Prolastin, Trockensubstanz zur Herstellung einer Infusionslösung	CRUCCELL SWITZER- LAND AG	T100047	C-000397	13.08.2010	30.11.2011
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5K004	C-000420	19.08.2010	05.2013
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500114	C-000097	11.08.2010	02.04.2013
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500137	C-000299	03.08.2010	17.06.2013
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500132	C-000152	31.08.2010	09.05.2013
58749	Subcuvia, Injektionslösung	Baxter AG	VNG1K023	C-000416	19.08.2010	11.2012
52618	TISSEEL 2 ml, Doppelkammer- Fertigspritze	Baxter AG	VND3K013	C-000389	06.08.2010	01.2012

43141	Tissuocol Kit 2.0 mL	Baxter AG	VNT1K036	C-000414	26.08.2010	31.03.2012
43141	Tissuocol Kit 2.0 mL	Baxter AG	VNT1K033	C-000400	27.08.2010	31.03.2012
43141	Tissuocol Kit 5.0 mL	Baxter AG	VNT1K041	C-000413	27.08.2010	30.04.2012

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.8.-31.8.2010)**  
**Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.8.-31.8.2010)**

Zulassungsnummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabedatum Date de libération	Verfalldatum Date de péremption
<b>Impfstoffe / Vaccins</b>						
696	BCG Vaccine SSI, Trocken- substanz mit Solvens	Pro Vaccine AG	109088/ 109088E	C-000412	17.08.2010	08.2011
681	Boostrix Polio, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC39B030C/A C39B030CB	C-000411	17.08.2010	01.2013
583	Fluarix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AFLUA526A/ AFLUA526AF	C-000443	30.08.2010	06.2011
583	Fluarix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AFLUA526A/ AFLUA526AG	C-000444	30.08.2010	06.2011
614	Inflexal V, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3001858	C-000393	31.08.2010	06.2011
614	Inflexal V, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3001870	C-000370	31.08.2010	06.2011
614	Inflexal V, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZER- LAND AG	3001871	C-000372	31.08.2010	06.2011
485	Influvac, Injektionssuspension	Abbott Products AG	V-10/V10	C-000424	23.08.2010	06.2011
703	M-M-RVAXPRO, Lyophilisat und Lösungsmittel	Sanofi Pasteur MSD AG	1490Y/ NN00440	C-000434	30.08.2010	06.2012
656	NeisVac-C, Injektionssuspension	Baxter AG	VNS1K01/ VNS1K01E	C-000398	16.08.2010	07.2013
643	Prevenar, Injektionssuspension	Pfizer AG	D62229F/ E75741	C-000433	30.08.2010	05.2013
688	Varivax, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	0131Z/ NN03390	C-000435	30.08.2010	06.2012

## Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Acidum fumaricum D10 D30 D200, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58895</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	26.08.2010
Zusammensetzung	01	acidum fumaricum D10 367 mg, acidum fumaricum D30 367 mg, acidum fumaricum D200 367 mg, natrii chloridum, pro vitro 1.1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		25.08.2015	

#### 01 Amisulprid-Teva 100 mg, Tabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>59478</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	31.08.2010
Zusammensetzung	01	amisulpridum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 90 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		30.08.2015	

#### 01 Anagrelide OrPha 0.5mg, Kapseln

#### 02 Anagrelide OrPha 1.0mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: <b>61661</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.4.	20.08.2010
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0.5 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	anagrelidum 1 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Thrombozythämie	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		19.08.2015	

**01 Apomorphin HCl Amino 10mg/ml, Injektionslösung**

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12,  
5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>56511</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	04.08.2010
Zusammensetzung	01	apomorphini hydrochloridum 10 mg, mannitolium, antiox.: E 223 0.5 mg, E 300 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparkinson	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) B
		002	100 Ampulle(n) B
		003	10 Ampulle(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		03.08.2015	

**01 Arctium / Marsdenia cundurango comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>60616</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.08.2010
Zusammensetzung	01	acidum lacticum D30, aesculus hippocastanum D6, aloe D20, arctium lappa D12, arnica montana D8, asa foetida D10, carbo animalis D8, marsdenia condurango D2, semecarpus anacardium D8, strychnos nux-vomica C4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethano- lum 48 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verant- wortung der Firma.	
Gültig bis		29.08.2015	

**01 Argentum nitricum comp., Tropfen**

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: <b>60148</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	27.08.2010
Zusammensetzung	01	argenti nitras D5 35 ml, zincum metallicum D8 10 ml, cupri sulfas pentahydricus et sulfur et kalii hydrogenotartras, ratio: 1:1:1 spag. Glückselig D2 35 ml, excipients ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolium 33 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verant- wortung der Firma.	
Gültig bis		26.08.2015	

**01 Cadmium sulfuricum / Cetraria islandica comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: **60654** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 30.08.2010

Zusammensetzung 01 acidum sulfuricum D30, aloe D20, bufo rana D30, cadmii sulfas D12, calcii carbonas hahnemanni D30, carbo animalis D8, cetraria islandica D3, caladium seguinum e planta tota recentis D6, kreosotum D12, selenicereus grandiflorus D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

29.08.2015

**01 Carbo animalis / Corallium rubrum comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: **60655** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 30.08.2010

Zusammensetzung 01 aesculus hippocastanum D12, arnica montana D20, berberis vulgaris D12, carbo animalis D12, cinchona pubescens D20, corallium rubrum D30, hyssopus officinalis e herba recens D2, stibii sulfidum nigrum D12, veratrum album D12, viscum album D20 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

29.08.2015

**01 Carbo animalis / Spigelia anthelmia comp., Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: **60660** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 30.08.2010

Zusammensetzung 01 acidum arsenicosum D60, argenti nitras D30, arnica montana D10, atropa belladonna D8, bellis perennis D2, carbo animalis D12, euphrasia officinalis D4, mercurius solubilis hahnemanni D30, ruta graveolens D6, spigelia anthelmia D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.

Anwendung

Bemerkung

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

Gültig bis

29.08.2015

**01 Clopidogrel [HCl] Sandoz 75, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	
<b>60140</b>	<b>B</b>	06.03.2.	06.08.2010
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		05.08.2015	

**01 Clopidogrel Medis 75 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	
<b>60108</b>	<b>B</b>	06.03.2.	26.08.2010
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		25.08.2015	

**01 Clopidogrel Spirig, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	
<b>61299</b>	<b>B</b>	06.03.2.	02.08.2010
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		01.08.2015	

**01 Clopidogrel-Teva, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	
<b>61266</b>	<b>B</b>	06.03.2.	06.08.2010
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		05.08.2015	

**01 Donepezil-Teva 5 mg, Filmtabletten****02 Donepezil-Teva 10 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>60395</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	18.08.2010
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 56 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 56 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		17.08.2015	

**01 Donepezil-Teva ODT 5 mg, Schmelztabletten****02 Donepezil-Teva ODT 10 mg, Schmelztabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>60386</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	18.08.2010
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		17.08.2015	



01 Epirubicin Mylan 10 mg/5 ml, Lösung zur Injektion/Instillation  
 02 Epirubicin Mylan 20 mg/10 ml, Lösung zur Injektion/Instillation  
 03 Epirubicin Mylan 50 mg/25 ml, Lösung zur Injektion/Instillation  
 04 Epirubicin Mylan 100 mg/50 ml, Lösung zur Injektion/Instillation  
 05 Epirubicin Mylan 200 mg/100 ml, Lösung zur Injektion/Instillation  
 Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

Zul.-Nr.: <b>60492</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.08.2010
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	05	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		08.08.2015	

01 Eviprost N, magenresistente Tabletten  
 DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: <b>57700</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	19.08.2010
Zusammensetzung	01	chimaphilae umbellatae herbae cum flore recentis extractum ethanolicum liquidum 0.5 mg, ratio: 1: 1.2-1.6, populi tremulae corticis cum folio recentis extractum ethanolicum liquidum 0.5 mg, ratio: 1: 1.2-1.7, pulsatillae pratensis planta tota recentis extractum ethanolicum liquidum 0.5 mg, ratio: 1: 6-7, equiseti extractum ethanolicum siccum 1.275 mg, DER: 5.6-6.3:1 cum excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung von Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) D
		002	200 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		18.08.2015	

01 Exsepta, homöopathische Salbe  
 Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>57441</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	04.08.2010
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D12, arnica montana D6, carbo vegetabilis D12, echinacea angustifolia et (aut) pallida D3, graphites D6, myristica sebifera D6, sulfuris iodidum D6 ana partes 100 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Bibeli und Hautunreinheiten und schlecht heilenden Wunden	
Packung/en	01	001	40 g D
Bemerkung			
Gültig bis		03.08.2015	

**01 Fluconazol Mylan 100mg, Infusionslösung**  
**02 Fluconazol Mylan 200mg, Infusionslösung**  
**03 Fluconazol Mylan 400mg, Infusionslösung**  
Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

Zul.-Nr.: <b>60564</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	23.08.2010
Zusammensetzung	01	fluconazolum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	fluconazolum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	fluconazolum 400 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		22.08.2015	

**01 Flu-SWAN, Injektionslösung**  
SWAN Isotopen AG, Freiburgstrasse 18, 3010 Bern

Zul.-Nr.: <b>61546</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.	04.08.2010
Zusammensetzung	01	fludeoxyglucosum(18-F) zum Kalibrierungszeitpunkt 185 MBq, natrii chloridum, ethanolum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Tomographie	
Packung/en	01	001 15 ml	A
Bemerkung			
Gültig bis		03.08.2015	

**01 Goserelin Sandoz 1 Monat 3.6 mg, Implantat**  
Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>61414</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	18.08.2010
Zusammensetzung	01	goserelinum 3.6 mg ut goserelini acetat, copoly (dl-lactidum-glycolidum) q.s. pro praeparatione.	
Anwendung		Prostata-Ca, adj.Therapie Prostata-Ca, Mamma-Ca, adj.Therapie frühes Mamma-Ca, Endometriose, Uterusmyom, Ablatio, Assistierte Reproduktionsmedizin	
Packung/en	01	001 1 Set	A
		002 3 Set	A
		003 6 Set	A
Bemerkung			
Gültig bis		17.08.2015	

**01 Goserelin Sandoz 3 Monate 10,8 mg, Implantat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>61415</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	18.08.2010
Zusammensetzung	01	goserelinum 10.8 mg ut goserelini acetat, acidum polylacticum, copoly(dl-lactidum-glycolidum) q.s. pro praeparatione.	
Anwendung		Prostatakarzinom, Endometriose, Vorbehandlung von Uterusmyomen anämischer Patientinnen in Kombination mit einer Eisentherapie	
Packung/en	01	001	1 Set A
		002	2 Set A
		003	3 Set A
Bemerkung			
Gültig bis		17.08.2015	

**01 Goserelin-Teva, Implantat**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61535</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	18.08.2010
Zusammensetzung	01	goserelinum 3.6 mg ut goserelini acetat, copoly(dl-lactidum-glycolidum) q.s. pro praeparatione.	
Anwendung		Prostata-Ca, adj.Therapie Prostata-Ca, Mamma-Ca, adj.Therapie frühes Mamma-Ca, Endometriose, Uterusmyom, Ablatio, Assistierte Reproduktionsmedizin	
Packung/en	01	001	1 Set A
		002	3 Set A
		003	6 Set A
Bemerkung			
Gültig bis		17.08.2015	

**01 Goserelin-Teva LA, Implantat**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61534</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	18.08.2010
Zusammensetzung	01	goserelinum 10.8 mg ut goserelini acetat, acidum polylacticum, copoly(dl-lactidum-glycolidum) q.s. pro praeparatione.	
Anwendung		Prostatakarzinom, Endometriose, Vorbehandlung von Uterusmyomen anämischer Patientinnen in Kombination mit einer Eisentherapie	
Packung/en	01	001	1 Set A
		002	2 Set A
		003	3 Set A
Bemerkung			
Gültig bis		17.08.2015	

**01 Haemoctin 250 I.E., Lyophilisat****02 Haemoctin 500 I.E., Lyophilisat****03 Haemoctin 1000 I.E., Lyophilisat**

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: <b>60094</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	19.08.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 250 U.I., natrii chloridum, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro, corresp. in solutione recenter reconstituta 50 U.I./ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 500 U.I., natrii chloridum, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml pro vitro, corresp. in solutione recenter reconstituta 50 U.I./ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I., natrii chloridum, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml pro vitro, corresp. in solutione recenter reconstituta 100 U.I./ml.	
Anwendung		Therapie und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A (angeborener Faktor-VIII-Mangel, erworbener Faktor-VIII-Mangel, Hämophilie A mit Auftreten von Faktor-VIII-Inhibitoren)	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) + 5 ml Solvens B
	02	002	1 + 1 Durchstechflasche(n) + 10 ml Solvens B
	03	003	1 + 1 Durchstechflasche(n) + 10 ml Solvens B
Bemerkung			
Gültig bis		18.08.2015	

**02 Irbesartan Actavis 150 mg, Filmtabletten****03 Irbesartan Actavis 300 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60550</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	12.08.2010
Zusammensetzung	02	irbesartanum 150 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	03	irbesartanum 300 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertension	
Packung/en	02	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
		007	50 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		11.08.2015	

**01 Kalium nitricum comp., Tropfen**

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: **60165** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 27.08.2010

Zusammensetzung 01 arnica montana e floribus siccum D2 Glückselig 7 ml, kaolinum ponderosum D2 spag. Glückselig 15 ml, camphora D3 10 ml, cupri sulfas D4 15 ml, hydrargyri dichloridum D6 spag. Glückselig 7 ml, kalii nitras D3 30 ml, stibii sulfidum nigrum D8 9 ml, excipiens ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 30 % V/V.

Anwendung

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

Gültig bis 26.08.2015

**01 Lamivudin-Teva 150, Filmtabletten****02 Lamivudin-Teva 300, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: **60516** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 05.08.2010

Zusammensetzung 01 lamivudinum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.  
02 lamivudinum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung HIV-Infektionen

Packung/en 01 001 60 Tablette(n) A  
02 002 30 Tablette(n) A

Bemerkung

Gültig bis 04.08.2015

**01 Levofloxacin Mylan i.v. 250 mg/50 ml, solution pour perfusion****02 Levofloxacin Mylan i.v. 500 mg/100 ml, solution pour perfusion**

Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

N° d'AMM: **60547** Catégorie de remise: **A** Index: 08.01.8. 25.08.2010

Composition 01 levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.  
02 levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.

Indication maladies infectieuses

Remarque Destiné uniquement à l'exportation

Valable jusqu'au 24.08.2015

**01 Lisinopril Pfizer 5 mg, Tabletten**  
**02 Lisinopril Pfizer 10 mg, Tabletten**  
**03 Lisinopril Pfizer 20 mg, Tabletten**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>59255</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	16.08.2010
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		15.08.2015	

**01 M Classic Eucalyptus Gummipastillen, zuckerfrei**  
 F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>61471</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	24.08.2010
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 3.38 mg, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 131, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001	70 g E
Bemerkung			
Gültig bis		23.08.2015	

**01 Meropenem Sandoz i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**  
**02 Meropenem Sandoz i.v. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>60569</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.25	27.08.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 x 500 mg A
	02	002	10 x 1 g A
Bemerkung			
Gültig bis		26.08.2015	

**01 Metformin Pfizer 500 mg, Filmtabletten**  
**02 Metformin Pfizer 850 mg, Filmtabletten**  
**03 Metformin Pfizer 1000 mg, Filmtabletten**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61235</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	17.08.2010
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
	02	002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	004	60 Tablette(n) B
		005	120 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		16.08.2015	

**01 Mucosa compositum, homöopathische Injektionslösung**  
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58907</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	31.08.2010
Zusammensetzung	01	argenti nitras D6, atropa belladonna D10, bacterium coli D28, ceanothus americanus D4, cephaelis ipecacuanha D8, hydrastis canadensis D4, kalii dichromas D8, kreosotum D10, lachesis mutus D10, mandragora e radice siccata D10, marsdenia condurango D6, momordica balsamina D6, mucosa coli suis D8, mucosa ductus choledochi suis D8, mucosa duodeni suis D8, mucosa ilei suis D8, mucosa jejuni suis D8, mucosa nasalis suis D8, mucosa oculi suis D8, mucosa oesophagi suis D8, mucosa oris suis D8, mucosa pulmonis suis D8, mucosa pylori suis D8, mucosa recti suis D8, mucosa vesicae felleae suis D8, mucosa vesicae urinariae suis D8, natrium diethyloxalaceticum D8, oxalis acetosella D6, pancreas D10, phosphorus D8, pulsatilla pratensis D6, semecarpus anacardium D6, strychnos nux-vomica D13, sulfur D8, ventriculus D8, veratrum album D4, ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		30.08.2015	

**01 Natrium diethyloxalaceticum D10 D30 D200, Injektionslösung**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.:	<b>58908</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	26.08.2010
Zusammensetzung	01	natrium diethyloxalaceticum D10 367 mg, natrium diethyloxalaceticum D30 367 mg, natrium diethyloxalaceticum D200 367 mg, natrii chloridum, pro vitro 1.1 ml.		
Anwendung				
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis		25.08.2015		

**01 Pantoprazol Byk i.v., Lyophilisat**

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.:	<b>60457</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	26.08.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.		
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n)	B
		002	360x1 Durchstechflasche(n) Spitalpackung	B
Bemerkung				
Gültig bis		25.08.2015		

**01 Pantoprazol Byk 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Pantoprazol Byk 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.:	<b>60458</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	26.08.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.		
	02	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom		
Packung/en	01	001	7 Tablette(n)	B
		002	15 Tablette(n)	B
		003	30 Tablette(n)	B
		004	60 Tablette(n)	B
		005	100 Tablette(n)	B
		006	5x100 Tablette(n)	B
		007	90x15 Tablette(n)	B
	02	008	15 Tablette(n)	B
		009	30 Tablette(n)	B
		010	60 Tablette(n)	B
		011	120 Tablette(n)	B
		012	90x15 Tablette(n)	B
Bemerkung				
Gültig bis		25.08.2015		



**01 Paroxetin Mylan Filmtabletten**

Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

Zul.-Nr.: <b>59138</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	17.08.2010
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum anhydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		16.08.2015	

**01 Prevenar 13, Suspension in Fertigspritzen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60129</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	12.08.2010
Zusammensetzung	01	polysaccharide serotype 1 2.2 µg et polysaccharide serotype 3 2.2 µg et polysaccharide serotype 4 2.2 µg et polysaccharide serotype 5 2.2 µg et polysaccharide serotype 6A 2.2 µg et polysaccharide serotype 6B 4.4 µg et polysaccharide serotype 7F 2.2 µg et polysaccharide serotype 9V 2.2 µg et polysaccharide serotype 14 2.2 µg et oligosaccharide serotype 18C 2.2 µg et polysaccharide serotype 19A 2.2 µg et polysaccharide serotype 19F 2.2 µg et polysaccharide serotype 23F 2.2 µg ut streptococcus pneumoniae inactivatum corresp. polysaccharida 30.8 µg, proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 ca. 32 µg. adjuvans: aluminii phosphas, natrii chloridum, acidum succinicum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Pneumokokken-Infektionen der Serotypen 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 23F ab der vollendeten 6. Lebenswoche bis zum vollendeten 5. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 x 1 Fertigspritze à 0,5 ml <b>B</b>
		002	10 x 1 Fertigspritzen à 0,5 ml <b>B</b>
Bemerkung			
Gültig bis		11.08.2015	

**01 Prolia, Injektionslösung in Durchstechflasche**

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59526</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	03.08.2010
Zusammensetzung	01	denosumabum 60 mg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		denosumabum: aus gentechnologisch veränderten CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary) hergestellt Nur für den Export bestimmt denosumabum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		02.08.2015	

**01 Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze mit Nadelschutz**

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>60210</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	03.08.2010
Zusammensetzung	01	denosumabum 60 mg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
Bemerkung		denosumabum: aus gentechnologisch veränderten CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary) hergestellt. polysorbatum 20: aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt.	
Gültig bis		02.08.2015	

**01 Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze ohne Nadelschutz (verblister)****02 Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze ohne Nadelschutz (unverblister)**

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>60211</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	03.08.2010
Zusammensetzung	01	denosumabum 60 mg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	denosumabum 60 mg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
	02	002	1 Spritze(n) B
Bemerkung		denosumabum: aus gentechnologisch veränderten CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary) hergestellt. polysorbatum 20: aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt.	
Gültig bis		02.08.2015	

**01 Revatio, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60411</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	13.08.2010
Zusammensetzung	01	sildenafilum 10 mg ut sildenafili citras, glucosum anhydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 12.5 ml.	
Anwendung		Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (primäre pulmonale Hypertonie, sowie mit Bindegewebserkrankungen assoziierte PAH) der WHO-Klasse II und III, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		12.08.2015	

01 Risperidon Pfizer 0.5 mg, Filmtabletten  
 02 Risperidon Pfizer 1 mg, Filmtabletten  
 03 Risperidon Pfizer 2 mg, Filmtabletten  
 04 Risperidon Pfizer 3 mg, Filmtabletten  
 05 Risperidon Pfizer 4 mg, Filmtabletten  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>58597</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	06.08.2010
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.5 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	risperidonum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	risperidonum 3 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	05	risperidonum 4 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	006	20 Tablette(n) B
		007	60 Tablette(n) B
	02	008	20 Tablette(n) B
		009	60 Tablette(n) B
	03	010	20 Tablette(n) B
		011	60 Tablette(n) B
	04	012	20 Tablette(n) B
		013	60 Tablette(n) B
	05	014	20 Tablette(n) B
		015	60 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		05.08.2015	

**01 Seractil 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
**02 Seractil 300 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
**03 Seractil 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
 Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57985</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	24.08.2010
Zusammensetzung	01	dexibuprofenum 200 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
	02	dexibuprofenum 300 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
	03	dexibuprofenum 400 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001 10 Sachet(s)	B
		002 30 Sachet(s)	B
		003 50 Sachet(s)	B
	02	004 10 Sachet(s)	B
		005 30 Sachet(s)	B
		006 50 Sachet(s)	B
	03	007 10 Sachet(s)	B
		008 30 Sachet(s)	B
		009 50 Sachet(s)	B
Bemerkung			
Gültig bis		23.08.2015	

**01 Seractil 100 mg/5 ml, Suspension**  
 Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57986</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	24.08.2010
Zusammensetzung	01	dexibuprofenum 20 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		23.08.2015	

**01 Sertralin Mylan, Filmtabletten**  
 Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

Zul.-Nr.: <b>58126</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	17.08.2010
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		16.08.2015	

**01 Spagyrrhin bei Fliessschnupfen, Mundspray**

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>57525</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	06.08.2010
Zusammensetzung	01	allium cepa D1 spag. Baumann, euphrasia officinalis D1 spag. Baumann, eupatorium cannabinum D1 spag. Baumann, sambucus nigra D1 spag. Baumann ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Fliessschnupfen	
Packung/en	01	001	30 ml D
Bemerkung			
Gültig bis		05.08.2015	

**01 Venlafaxin Mylan 37.5 mg, Retardkapseln****02 Venlafaxin Mylan 75 mg, Retardkapseln****03 Venlafaxin Mylan 150 mg, Retardkapseln**

Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

Zul.-Nr.: <b>58849</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	24.08.2010
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		23.08.2015	

**01 Vitiron, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61512</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	13.08.2010
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2500 U.I., thiamini nitras 4.5 mg, riboflavinum 4.5 mg, pyridoxini hydrochloridum 4.5 mg, cyanocobalaminum 2 µg, acidum ascorbicum 40 mg, cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 60 mg, biotinum 50 µg, nicotinamidum 30 mg, acidum folicum 1 mg, acidum d-pantothenicum 22.9 mg ut calcii pantothenas, mineralia: magnesium 4.67 mg, calcium 7.01 mg, ferrum 4.01 mg, zincum 1.1 mg, cuprum 120 µg, manganum 97.5 µg, selenium 22.8 µg, iodum 34.4 µg, chromium 11.2 µg, molybdenum 11.9 µg, kalium 8.7 mg, alia: inositolum 30 mg, acidum oroticum anhydricum 9 mg, hesperidinum 6 mg, rutosidum 4 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	100 Tablette(n) D
		003	300 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		12.08.2015	

**01 Vivanza 5mg, Filmtabletten**  
**02 Vivanza 10mg, Filmtabletten**  
**03 Vivanza 20mg, Filmtabletten**  
 Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61642</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	06.08.2010
Zusammensetzung	01	varденаfilum 5 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	02	varденаfilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	03	varденаfilum 20 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	003 4 Tablette(n)	B
		007 12 Tablette(n)	B
	02	011 4 Tablette(n)	B
		015 12 Tablette(n)	B
	03	019 4 Tablette(n)	B
		023 12 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		05.08.2015	

**01 Votrient 200 mg, Filmtabletten**  
**02 Votrient 400 mg, Filmtabletten**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>60326</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	27.08.2010
Zusammensetzung	01	pazopanibum 200 mg ut pazopanibi hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pazopanibum 400 mg ut pazopanibi hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung des Nierenzellkarzinoms	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
	02	002 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		pazopanibum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		26.08.2015	

**01 Zolpidem-Lipomed CR 6.25 mg, Retardtabletten****02 Zolpidem-Lipomed CR 12.5 mg, Retardtabletten**

Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>60180</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	26.08.2010
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) B
		002	14 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
	02	004	7 Tablette(n) B
		005	14 Tablette(n) B
		006	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		25.08.2015	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Profender S ad us.vet., Tabletten für Hunde

02 Profender M ad us.vet., Tabletten für Hunde

03 Profender L ad us.vet., Tabletten für Hunde

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>60071</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	10.08.2010
Zusammensetzung	01	emodepsidum 3 mg, praziquantelum 15 mg, arom.: aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	emodepsidum 10 mg, praziquantelum 50 mg, arom.: aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	emodepsidum 30 mg, praziquantelum 150 mg, arom.: aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Rund- und Bandwurmmittel für Hunde	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		002	24 Tablette(n) B
	02	003	4 Tablette(n) B
		004	24 Tablette(n) B
	03	005	4 Tablette(n) B
		006	52 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		10.08.2015	



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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 03 Acemucol 100 mg, Pulver

#### 04 Acemucol 200 mg, Pulver

#### 05 Acemucol 600 mg, Pulver

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>50121</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 03.02.0.	20.08.2010
Zusammensetzung	03	acetylcysteinum 100 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipients ad pulverem pro charta 1 g.	
	04	acetylcysteinum 200 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipients ad pulverem pro charta 1 g.	
	05	acetylcysteinum 600 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipients ad pulverem pro charta 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	03	046	30 Beutel D
	04	054	30 Beutel D
	05	062	10 Beutel D
		070	30 Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.4.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.12.2015	

#### 02 Agrippal, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>59267</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	31.08.2010
* Zusammensetzung	02	haemagglutininum influenzae A (H1N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-derived strain, used NYMC X-181) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Perth/16/2009 (H3N2)-like strain, used NYMC X-187 derived from A/Victoria/210/2009) 15 µg, haemagglutininum influenzae et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008-like strain, used B/Brisbane/60/2008) 15 µg.	
		natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesi chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, bei Kindern und Erwachsenen	
Packung/en	02	001	1 Fertigspritze à 0,5 ml B
		002	10 Fertigspritzen à 0,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2009 (Annual Update Saison 2010/2011)	
Gültig bis		10.11.2014	

**02 Alfuzosin Sandoz 10 mg, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57442</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	16.08.2010
Zusammensetzung	02	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	02	007	10 Tablette(n) B
		009	30 Tablette(n) B
		011	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.02.2016	

**01 Algifor, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: <b>50411</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	25.08.2010
Composition	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	044	10 comprimé(s) D
		087	20 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 03.02.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		02.02.2016	

**01 Aqua ad iniectabilia Fresenius, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>53773</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.4.	13.08.2010
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	060	20 x 10 ml Ampullen à 10 ml B
		079	18 x 20 x 10 ml Ampullen à 10 ml B
		087	20 x 20 ml Ampullen à 20 ml B
		095	12 x 20 x 20 ml Ampullen à 20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2015	

- 01 Aranesp 10, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 02 Aranesp 15, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 03 Aranesp 20, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 04 Aranesp 30, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 05 Aranesp 40, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 06 Aranesp 50, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 07 Aranesp 60, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 08 Aranesp 80, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 09 Aranesp 100, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 10 Aranesp 150, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 11 Aranesp 300, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 12 Aranesp 500, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 13 Aranesp 130 Mikrogramm, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)

Amgen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **57470** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 02.08.2010

Zusammensetzung	01	02	03	04	05	06	07	08	09	10	11	12	13
	darbepoetinum alfa 10 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 25 µg/ml.	darbepoetinum alfa 15 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.375 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	darbepoetinum alfa 20 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	darbepoetinum alfa 30 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	darbepoetinum alfa 40 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	darbepoetinum alfa 50 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	darbepoetinum alfa 60 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	darbepoetinum alfa 80 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	darbepoetinum alfa 100 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	darbepoetinum alfa 150 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.	darbepoetinum alfa 300 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.	darbepoetinum alfa 500 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.	darbepoetinum alfa 130 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.65 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.

Anwendung		Stimulierung der Erythropoese	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) A
	02	003	1 Spritze(n) A
	03	005	1 Spritze(n) A
	04	007	1 Spritze(n) A
	05	009	1 Spritze(n) A
	06	011	1 Spritze(n) A
	07	013	1 Spritze(n) A
	08	015	1 Spritze(n) A
	09	017	1 Spritze(n) A
	10	019	1 Spritze(n) A
	11	021	1 Spritze(n) A
	12	023	1 Spritze(n) A
	13	025	1 Spritze(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.08.2015	

**01 Bicalutamid Dermapharm 50 mg, Filmtabletten**  
**03 Bicalutamid Dermapharm 150 mg, Filmtabletten**  
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>58388</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	19.08.2010
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	bicalutamidum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	03	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2009 (Zulassung der neuen Dosierung 150mg)	
Gültig bis		24.02.2014	

**01 Bilol comp. 5/12.5, Filmtabletten**  
**02 Bilol comp. 10/25, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57382</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	30.08.2010
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2015	

**01 Braunoderm ungefärbt, Lösung****02 Braunoderm gefärbt, Lösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>43468</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	24.08.2010
Zusammensetzung	01	iodum 0.9 mg ut povidonum iodinum, alcohol isopropylicus 457 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iodum 0.9 mg ut povidonum iodinum, alcohol isopropylicus 457 mg, color.: E 110, E 124, E 151, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut- und Wunddesinfiziens	
* Packung/en	01	022 1 x 1000 ml	D
		049 1 x 5 l	D
		138 10 x 1000 ml	D
		154 2 x 5 l	D
		308 1 x 250 ml	D
		316 20 x 250 ml	D
		405 1 x 200 l	D
		421 20 x 100 ml	D
		448 1 x 100 ml	D
	02	170 10 x 1000 ml	D
		197 2 x 5 l	D
		332 20 x 250 ml	D
		413 1 x 200 l	D
		449 1 x 1000 ml	D
		450 1 x 5 l	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1x1000 ml gefärbt, 1x5 Liter gefärbt)	
Gültig bis		08.03.2014	

**01 Cabaser 1 mg, Tabletten****02 Cabaser 2 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53362</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	12.08.2010
Zusammensetzung	01	cabergolinum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	cabergolinum 2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Parkinson-Therapeuticum	
Packung/en	01	052 20 Tablette(n)	B
	02	060 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.11.2015	

**01 Captosol 12,5 mg, Tabletten**  
**02 Captosol 25 mg, Tabletten**  
**03 Captosol 50 mg, Tabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>52986</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	26.08.2010
Zusammensetzung	01	captoprilum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	captoprilum 25 mg, excipients pro compresso.	
	03	captoprilum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	028	30 Tablette(n) B
		036	100 Tablette(n) B
	02	044	30 Tablette(n) B
		052	100 Tablette(n) B
	03	060	30 Tablette(n) B
		079	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.10.2015	

**01 Cardiolite, Markierungsbesteck**  
 Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: <b>50632</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.7.	13.08.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tetrakis(2-methoxyisobutylisonitril)cupri(I) tetrafluoroboras 1 mg, stanni(II) chloridum dihydricum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii citras dihydricus, mannitolum pro vitro.	
Anwendung		Koronarszintigraphie; Erfassung der Ventrikelfunktion; Diagnose von Brustkrebs und Hyperparathyreoidismus	
Packung/en	01	024	5 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.09.2015	

**01 Chlorhexamed forte 0.2%, Lösung**  
 GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>58025</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	10.08.2010
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfizienz	
* Packung/en	01	001	300 ml D
		002	600 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 600 ml)	
Gültig bis		28.01.2014	

**01 Cipralex, Tropfen 10 mg/mL****02 Cipralex, Tropfen 20 mg/mL**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>56366</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	04.08.2010
Zusammensetzung	01	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.	
	02	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, antiox.: E 310, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
* Packung/en	01	005	15 ml
		011	28 ml
	02	012	15 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2009 (neue Dosierungsstärke 20mg/ml).	
Gültig bis		21.09.2014	

**01 Clexane 20 mg/0.2 ml, solution injectable****02 Clexane 40 mg/0.4 ml, solution injectable****03 Clexane 100 mg/ml, solution injectable****04 Clexane 60 mg/0.6 ml, solution injectable****05 Clexane 80 mg/0.8 ml, solution injectable****07 Clexane 120 mg/0.8 ml, solution injectable****08 Clexane 150 mg/ml, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>49456</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	12.08.2010
Composition	01	enoxaparinum natricum 20 mg corresp. 2000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	02	enoxaparinum natricum 40 mg corresp. 4000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	03	enoxaparinum natricum 100 mg corresp. 10000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	enoxaparinum natricum 60 mg corresp. 6000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	05	enoxaparinum natricum 80 mg corresp. 8000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	07	enoxaparinum natricum 120 mg corresp. 12000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	08	enoxaparinum natricum 150 mg corresp. 15000 U.I. anti-Xa, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Anticoagulant	
* Conditionnements	01	369	10 x 0.2 ml
		377	50 x 0.2 ml
	02	385	2 x 0.4 ml
		393	10 x 0.4 ml
		407	50 x 0.4 ml
	03	415	10 x 1 ml
		423	2 x 1 ml
		431	50 x 1 ml
	04	458	10 x 0.6 ml
		466	2 x 0.6 ml

	474	50 x 0.6 ml	B
05	482	10 x 0.8 ml	B
	490	2 x 0.8 ml	B
	504	50 x 0.8 ml	B
07	271	2 x 0.8 ml	B
	298	10 x 0.8 ml	B
	349	50 x 0.8 ml	B
08	301	2 x 1 ml	B
	328	10 x 1 ml	B
	350	50 x 1 ml	B
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 13.11.2008 (révocation de la séquence 06 Clexane 90 mg/0.6 ml, solution injectable)		
Valable jusqu'au	13.11.2013		

**01 Climen, Dragées**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51206</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	24.08.2010
Zusammensetzung	01	I) Weisse Dragée: estradioli valeras 2 mg, excipients pro compresso obducto. II) Rosa Dragée: estradioli valeras 2 mg, cyproteroni acetat 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Substitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	01	010 1 x 21 Dragée(s) 029 3 x 21 Dragée(s)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.4.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		03.11.2015	

**03 Collu-Blache, Rachenspray**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Dammstrasse 19, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>36030</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	19.08.2010
Zusammensetzung	03	chlorhexidini digluconas 0.5 mg, oxybuprocaini hydrochloridum 0.1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml, propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenbereich	
Packung/en	03	011 55 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.01.2016	



**01 Corsodyl, Mundwasser**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>40118</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	10.08.2010
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
* Packung/en	01	020 300 ml	D
		021 600 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 600 ml)	
Gültig bis		26.10.2013	

**03 Demetrin 20, Tabletten****04 Demetrin 10, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>39416</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	24.08.2010
Zusammensetzung	03	prazepamum 20 mg, excipients pro compresso.	
	04	prazepamum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Packung/en	03	050 20 Tablette(n)	B
		069 50 Tablette(n)	B
	04	034 20 Tablette(n)	B
		042 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		06.12.2015	

**01 Demolibral, granulé**

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

N° d'AMM: <b>53848</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	20.08.2010
Composition	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	028 20 sachet-dose(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21.12.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.12.2015	

**01 Detrusitol SR 2 mg, Retard-Kapseln**  
**02 Detrusitol SR 4 mg, Retard-Kapseln**  
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55581</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	13.08.2010
Zusammensetzung	01	tolterodini-l-tartras 2 mg corresp. tolterodinum 1.37 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	tolterodini-l-tartras 4 mg corresp. tolterodinum 2.74 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der hyperaktiven Blase	
* Packung/en	01	002 28 Kapsel(n)	B
	02	010 14 Kapsel(n)	B
		012 56 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2015	

**01 Diclofenac Sandoz, Gel**  
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>49332</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	25.08.2010
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		perkutanes Antiphlogistikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		04.12.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 12 Jodin, gouttes homéopathiques**  
Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45042</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	arnica montana D3, barii chloridum D4, conium maculatum D5, kalii iodidum D3, nitroglycerinum D6, phosphorus D5, plumbi(II) acetat D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles dus à l'artériosclérose	
Conditionnements	01	022 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 13 Prohämorrhin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45043</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	acidum nitricum D6, aesculus hippocastanum D2, collinsonia canadensis D4, graphites D8, hamamelis virginiana D3, paeonia officinalis D3, strychnos nux-vomica D4, sulfur D5 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Hémorrhoides	
Conditionnements	01	029 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 16 Cimisan, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45045</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	16.08.2010
Composition	01	cimicifuga racemosa D4, gelsemium sempervirens D3, iris versicolor D2, sanguinaria canadensis D3, spigelia anthelmia D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Migraine	
Conditionnements	01	021 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18 février 2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		17.02.2014	

**01 Dr. Reckeweg R 19 Euglandin-M, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45048</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	testis D12, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Gériatrique	
Conditionnements	01	020 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 2 Aurin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45034</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	aconitum napellus D6, arnica montana D3, aurum chloratum D6, digitalis purpurea D3, prunus laurocerasus D3, selenicereus grandiflorus D4, spigelia anthelmia D3, valeriana officinalis D2 ana partes 0.1 ml, crataegus TM 50 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Indication		Troubles cardiaques d'origine nerveuse	
Conditionnements	01	038 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 42 Haemovenin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45070</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	aesculus hippocastanum D30, atropa belladonna D12, calcii fluoridum D30, hamamelis virginiana D6, daphne mezereum D12, pulsatilla pratensis D30, secale cornutum D30, silybum marianum D12, vipera berus D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Varices	
Conditionnements	01	026	50 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 48 Pulmosol, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45076</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	acidum silicicum D30, bryonia cretica D12, cinchona pubescens D6, ferri phosphas D12, kalii carbonas D6, lycopodium clavatum D30, phosphorus D30, solanum dulcamara D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Catarrhe bronchique	
Conditionnements	01	024	50 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 54 Imbelion, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45082</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	acidum arsenicosum D30, lycopodium clavatum D30, semecarpus anacardium D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Manque de concentration	
Conditionnements	01	024	50 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 57 Scorosan, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45085</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	acidum silicicum D30, arsenii triiodidum D6, calcii carbonas hahnemanni D30, lycopodium clavatum D30, phosphorus D30, teucrium scorodonia D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Affections bronchiques	
Conditionnements	01	023	50 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 6 Gripfektan, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45038</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	aconitum napellus D4, baptisia tinctoria D4, bryonia cretica D4, camphora D3, eucalyptus globulus D3, eupatorium perfoliatum D3, ferri phosphas D8, gelsemium sempervirens D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Catarrhes des voies respiratoires supérieures	
Conditionnements	01	025 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 60 Purhaemine, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45088</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	hepar sulfuris D12, juglans regia D6, sarsaparilla D6, scrophularia nodosa D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Impureté de la peau	
Conditionnements	01	022 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 72 Pankropatin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45099</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	apis mellifica D5, colocynthis D6, lycopodium clavatum D6, momordica balsamina D3, phosphorus D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	01	024 50 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 74 Nocturnin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45101</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	13.08.2010
Composition	01	causticum hahnemanni D30 0.1 ml, ferri phosphas D8 0.2 ml, kalii phosphas D12 0.2 ml, pulsatilla pratensis D12 0.2 ml, sepia officinalis D6 0.2 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Faiblesse de vessie nocturne	
Conditionnements	01	029 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 septembre 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.09.2015	

**01 Dr. Reckeweg R 9 Jutussin, gouttes homéopathiques**

Laboratoire homéopathique Jacques REBOH, Chemin de Malley 30, 1007 Lausanne

N° d'AMM: <b>45106</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	16.08.2010
Composition	01	atropa belladonna D4, bryonia cretica D3, cephaelis ipecacuanha D6, dactylopius coccus D6, corallium rubrum D12, cupri(II) acetat D12, drosera D4, euspongia officinalis D6, lobaria pulmonaria D4 ana partes 0.1 ml, thymus vulgaris TM 5 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Affections des voies respiratoires	
Conditionnements	01	020	50 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23 avril 2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		22.04.2014	

**01 Dysport, Lyophilisat**

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>55057</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	19.08.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutinin-komplex 500 U. Dysport, albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis und assoziierten fokalen Dystonien, Torticollis spasticus, Armspastik bei Erwachsenen infolge eines Schlaganfalls, dynamischer Spitzfussstellung (Equinovalgus-Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) mit infantiler Zerebralparese, axillärer Hyperhidrose	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) A
		004	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.11.2015	

**01 Endoxan, Dragées**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>25441</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.08.2010
Zusammensetzung	01	cyclophosphamidum anhydricum 50 mg ut cyclophosphamidum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	036	50 Dragée(s) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. Dezember 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.12.2015	

**01 Epirubicin Cancernova 10 mg / 5 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
**02 Epirubicin Cancernova 20 mg / 10 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
**03 Epirubicin Cancernova 50 mg / 25 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
**04 Epirubicin Cancernova 200 mg / 100 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>57994</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.08.2010
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, natrii lactas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, natrii lactas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, natrii lactas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, natrii lactas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	011 1 X 5 ml Durchstechflasche(n)	A
	02	012 1 X 10 ml Durchstechflasche(n)	A
	03	013 1 X 25 ml Durchstechflasche(n)	A
	04	014 1 X 100 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2009 (Änderung Präparatenname, früher: Epirubicin DRAC)	
Gültig bis		08.05.2013	

**01 Fareston 60 mg, Tabletten**  
 Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>52478</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	09.08.2010
Zusammensetzung	01	toremifenum 60 mg ut toremifeni dihydrogenocitras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	014 30 Tablette(n)	A
		022 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. August 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.08.2015	

**02 ferro sanol, capsules**  
 UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: <b>36527</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	13.08.2010
Composition	02	ferrum 100 mg ut ferrosi glycinatis sulfas, excipiens pro capsula.	
Indication		Anémie ferriprive avérée	
Conditionnements	02	021 50 capsule(s)	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		02.11.2015	

**02 Ferrum Hausmann, Kapseln**

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>35102</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	13.08.2010
Zusammensetzung	02	ferrum(II) 100 mg ut ferrosi fumaras, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	043	30 Kapsel(n) C
		051	100 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.11.2015	

**04 FLUAD, Injektionssuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>58317</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	13.08.2010
* Zusammensetzung	04	haemagglutininum influenzae A (H1N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-derived strain, used NYMC X-181) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Perth/16/2009 (H3N2)-like strain, used NYMC X-187 derived from A/Victoria/210/2009) 15 µg, haemagglutininum influenzae et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008-like strain, used B/Brisbane/60/2008) 15 µg. adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum. excipiens: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza für ältere Menschen (65 Jahre oder älter), besonders für Personen mit erhöhtem Risiko für Influenza-assoziierte Komplikationen	
Packung/en	04	001	1 Fertigspritze mit Kanüle à 0,5 ml B
		002	10 Fertigspritzen mit Kanülen à 0,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2009 (Annual Update Saison 2010/2011)	
Gültig bis		09.10.2012	



**16 Fluarix**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>583</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	25.08.2010
* Zusammensetzung	16	haemagglutininum influenzae A (H1N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1) derived strain used NYMC X-181) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Perth/16/2009 (H3N2)-like strain used NYMC X-187 derived from A/Victoria/210/2009) 15 µg, haemagglutininum influenzae et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008) 15 µg. natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dodecahydricus, magnesii chloridum hexahydricum, polysorbatum 80 et octoxinolum-10, alfa-tocopheroli hydrogenosuccinas, residui: ovalbuminum max. 0.05 µg, saccharum max. 500 µg, formaldehydum max. 5 µg, natrii desoxycholas max. 50 µg, gentamicini sulfas nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	16	001	1 Fertigspritze à 0,5 ml B
		002	10 Fertigspritzen à 0,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2009 (Annual Update Saison 2010/2011)	
Gültig bis		30.06.2012	

**01 Gabapentin Spirig 600 mg, Filmtabletten****02 Gabapentin Spirig 800 mg, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57634</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	10.08.2010
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	008	50 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
	02	010	50 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2006 (Änderung Präparatename, früher: Gabantin, Filmtabletten)	
Gültig bis		09.10.2011	

**01 Gabapentin Spirig 100 mg, Kapseln**  
**02 Gabapentin Spirig 300 mg, Kapseln**  
**03 Gabapentin Spirig 400 mg, Kapseln**  
 Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57430</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	10.08.2010
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipients pro capsula.	
* Anwendung		Antiepilepticum, bei neuropathischen Schmerzen	
Packung/en	01	026	50 Kapsel(n) B
		027	100 Kapsel(n) B
	02	028	50 Kapsel(n) B
		029	100 Kapsel(n) B
	03	030	50 Kapsel(n) B
		031	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Änderung der Präparatename, früher: Gabantin, Kapseln)	
* Gültig bis		19.02.2016	

**02 Gastrogel, Suspension**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>51355</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.01.0.	13.08.2010
Composition	02	sucralfatum 1 g, aspartamum, aromatica, conserv.: E 211, E 217, E 219, excipients ad suspensionem pro dosi 5 ml.	
Indication		Traitement de l'ulcère duodéal	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.4.2006 (prolongation du certificat d'autorisation) Destiné uniquement à l'exportation	
* Valable jusqu'au		02.02.2016	

**01 Inderal retard, Kapseln**  
**02 Inderal LA 80, Kapseln**  
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>41810</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	03.08.2010
Zusammensetzung	01	propranololi hydrochloridum 160 mg, excipients pro capsula.	
	02	propranololi hydrochloridum 80 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
* Packung/en	01	017	30 Kapsel(n) B
		025	100 Kapsel(n) B
	02	041	50 Kapsel(n) B
		069	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2009 (Änderung einer Packungsgrösse / Sequenz 02: 100 anstelle von 150)	
Gültig bis		20.10.2014	

**01 Infanrix hexa, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>640</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	18.08.2010
Zusammensetzung	01	I) DTPa-HepB-IPV-Komponente: toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg, haemagglutininum filamentosum (B. pertussis) 25 µg, pertactinum (B. pertussis) 8 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatum (Mahoney) 40 U.I., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum (MEF1) 8 U.I., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum (Saukett) 32 U.I., hepatitis B virus antigenum ADNr 10 µg, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, aluminium ut alumini phosphas, natrii chloridum, medium 199, residui: kalii chloridum nihil, dinatrii phosphas hydricus nihil, kalii dihydrogenophosphas nihil, polysorbatum 20 nihil, polysorbatum 80 nihil, glycinum nihil, formaldehydum nihil, neomycini sulfas nihil, polymyxini B sulfas nihil, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml. II) Hib-Komponente: polysaccharida (HIB) 10 µg conjugatum cum toxoidum tetani, lactosum anhydricum, aluminium ut alumini phosphas, pro praeparatione.	
Anwendung		Grundimmunisierung und Auffrischimpfung, gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Hepatitis B, Poliomyelitis und Haemophilus influenzae Typ b, ab der vollendeten 6. Lebenswoche	
Packung/en	01	001 1 x 1 Fertigspritze und 1 Stechampulle	B
		002 1 x 10 Fertigspritzen und 10 Stechampullen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2015	

**10 Inflexal V, Injektionssuspension**

CRUCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>614</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	31.08.2010
* Zusammensetzung	10	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm strain A/California/7/2009 - like, actual strain used: reassortant NYMC X-181) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Perth/16/2009-like, act.strain used: reass. NYMC X-187 der.from A/Victoria/210/2009) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008 -like, actual strain used: B/Brisbane/60/2008) 15 µg. lecithinum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	10	001 1 Fertigspritze à 0,5 ml	B
		002 10 Fertigspritzen à 0,5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2010 (Annual Update Saison 2010/2011)	
Gültig bis		30.06.2012	

**23 Influvac, Injektionssuspension**

Abbott Products AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: <b>485</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	23.08.2010
* Zusammensetzung	23	haemagglutininum influenzae A (H1N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-derived strain used reass. virus NYMC X-181) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Perth/16/2009 (H3N2)-like str.used reass.v. NYMC X-187 deriv. A/Victoria/210/2009) 15 µg, haemagglutininum influenzae et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008) 15 µg. kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, residui: ovalbuminum max. 1 µg, saccharum et formaldehydum et cetrimidum et polysorbatum 80 et gentamicinum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	23	001	1 Fertigspritze à 0,5 ml B
		002	10 Fertigspritzen à 0,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2010 (Annual Update Saison 2010/2011)	
Gültig bis		30.06.2012	

**01 Inspra 25 mg, Filmtabletten****02 Inspra 50 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57147</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	18.08.2010
Zusammensetzung	01	eplerenonum 25 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	eplerenonum 50 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
		009	10 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
		010	10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2015	

**01 KCL-retard Zyma, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>35756</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.1.	31.08.2010
Zusammensetzung	01	kalii chloridum 600 mg corresp. 8 mmol, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Kaliumpräparat	
Packung/en	01	051	40 Dragée(s) C
		078	200 Dragée(s) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.04.2016	

**01 Kivexa, Filmtabletten**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>56977</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	04.08.2010
Zusammensetzung	01	abacavirum 600 mg ut abacaviri sulfas, lamivudinum 300 mg. Überzug: color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2010. (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2015	

01 Lisinopril-Mepha 5, Tabletten  
 02 Lisinopril-Mepha 10, Tabletten  
 03 Lisinopril-Mepha 20, Tabletten  
 04 Lisinopril-Mepha 2.5, Tabletten  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56777</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	26.08.2010
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	04	lisinoprilum 2.5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
* Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	04	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Änderung Präparatenname, früher: Lipril Mepha) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Export)	
Gültig bis		25.08.2015	

01 M Classic Eucalyptus Gummipastillen, zuckerfrei  
 F. Hunziker & Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>23326</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	24.08.2010
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 7 mg, aromatica, color.: E 131, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	028	160 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2007 (Änderung Präparatenname, früher: M Eucalyptus, Pastillen)	
Gültig bis		18.03.2012	

**01 M Classic Halsbonbons zuckerfrei**

F. Hunziker &amp; Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>46909</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	24.08.2010
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 9.8 mg, levomentholum 6.6 mg, menthae piperitae aetheroleum 4.9 mg, anisi aetheroleum 0.9 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	012 135 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2010 (Änderung Präparatename, früher: M Halsbonbons zuckerfrei, mit Isomalt und Maltit)	
Gültig bis		02.03.2015	

**02 M Classic Spitzwegerich Halspastillen**

F. Hunziker &amp; Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>30426</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	24.08.2010
Zusammensetzung	02	liquiritiae extractum siccum 33.5 mg, acidum glycyrrhizanicum 3.3 mg, plantaginis extractum siccum 5.5 mg, acidum ascorbicum 2.8 mg, aromatica, conserv.: E 202, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	030 160 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2009 (Änderung Präparatename, früher: Spitzwegerich Halspastillen M)	
Gültig bis		25.05.2014	

**03 Makatussin Comp., Hustensirup**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>39255</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	20.08.2010
Zusammensetzung	03	dihydrocodeini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 15 mg, saccharum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	03	031 80 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.5.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.11.2015	

**01 Makatussin, Hustentropfen**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>55274</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	20.08.2010
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 13.6 mg, arom.: saccharinum natrium, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Husten (verschiedener Genese), insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	005 30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.11.2015	

**02 Mephathiol, Sirup**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>52683</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	20.08.2010
Zusammensetzung	02	carbocisteinum 750 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 200, E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	025	200 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.12.2015	

**01 Merz Spezial, Dragées**

Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>31331</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	20.08.2010
Zusammensetzung	01	retinoli acetat 1500 U.I., betacarotenum 0.9 mg, cholecalciferolum 50 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 9 mg, thiamini nitrat 1.2 mg, riboflavinum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.2 mg, cyanocobalaminum 2 µg, nicotinamidum 10 mg, calcii pantothenas 3 mg, biotinum 10 µg, acidum ascorbicum 75 mg, faex medicinalis siccata 100 mg, cystinum 30 mg, Überzug / pellicule: ferrosi fumaras 20 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Nagel- und Haarwuchsstörungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		23.07.2012	



**01 Metformin APL 500 mg, comprimés pelliculés**  
**02 Metformin APL 850 mg, comprimés pelliculés**  
**03 Metformin APL 1000 mg, comprimés pelliculés**  
 Aurobindo Switzerland AG, Alpenstrasse 15, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59099</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	17.08.2010
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabétique oral	
* Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	84 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		005	56 Tablette(n) B
		006	84 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
		009	90 Tablette(n) B
		010	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.8.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: Sequenz 03, 120 Tabletten)	
Gültig bis		20.08.2014	

**01 Mucoral, granulé**  
 Sanofi SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>52534</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	24.08.2010
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients ad granulatum pro charta 1 g.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.11.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		Destiné uniquement à l'exportation	
* Valable jusqu'au		10.11.2015	

**19 Mutagrip, Suspension zur Injektion**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>373</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	31.08.2010
* Zusammensetzung	19	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/California/7/2009, as A/California/7/2009 (H1N1)-like viruses: Reass. virus NYMC X-179A) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Victoria/210/2009, as A/Perth/16/2009 (H3N2)-like viruses: Reas. virus NYMC X-187) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008-like virus (B/Brisbane/60/2008)) 15 µg. natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, residui: formaldehydum max. 100 µg, octoxinolum-9 max. 500 µg, ovalbuminum max. 0.05 µg, saccharum nihil, neomycinum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	19	001 1 Fertigspritze à 0,5 ml 002 10 Fertigspritzen à 0,5 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2009 (Annual Update Saison 2010/2011)	
Gültig bis		30.06.2012	

**01 NaCl 0.9 % Fresenius, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>53772</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	13.08.2010
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	064 20 x 10 ml Ampullen à 10 ml 072 20 x 20 ml Ampullen à 20 ml 080 18 x 20 x 10 ml Ampullen à 10 ml 099 12 x 20 x 20 ml Ampullen à 20 ml	B B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.08.2015	

**01 Natriumiodid (123-I) GE Healthcare, Hartgelatinekapseln**

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55261</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.6.	10.08.2010
Zusammensetzung	01	natrii iodidum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 3.7-37 MBq, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schilddrüsendiagnostik	
Packung/en	01	006	1 Kapsel(n) 3,7 MBq A
		008	1 Kapsel(n) 7,4 MBq A
		010	1 Kapsel(n) 11,1 MBq A
		012	1 Kapsel(n) 18,5 MBq A
		014	1 Kapsel(n) 37,0 MBq A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2015	

**01 Nebivolol Actavis 5 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59077</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	03.08.2010
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
* Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 98)	
Gültig bis		23.05.2015	

**02 Nutriflex 48, Infusionslösung**  
**04 Nutriflex special, Infusionslösung**  
 B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>42847</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	23.08.2010
Zusammensetzung	02	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 300 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 530 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 600 ml.</p> <p>II) Aminosäurelösung: aminoacida: isoleucinum 2.82 g, leucinum 3.76 g, lysinum anhydricum 2.73 g ut lysinum monohydricum, methioninum 2.35 g, phenylalaninum 4.21 g, threoninum 2.18 g, tryptophanum 680 mg, valinum 3.12 g, argininum 3.24 g, histidinum 1.5 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 5.82 g, acidum asparticum 1.8 g, acidum glutamicum 4.21 g, glycinum 1.98 g, prolinum 4.08 g, serinum 3.6 g, mineralia: magnesii acetat tetrahydricus 1.23 g, natrii acetat trihydricus 1.56 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.12 g, kalii hydroxidum 1.4 g, natrii hydroxidum 230 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.</p> <p>I) et II) corresp. aminoacida 48.1 g, nitrogenia 6.8 g, natrium 37.2 mmol, kalium 25 mmol, calcium 3.6 mmol, magnesium 5.7 mmol, chloridum 35.5 mmol, acetat 22.9 mmol, phosphas 20 mmol, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 5908 kJ pro 1 l.</p>	
	04	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 240 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 600 mg, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>II) Aminosäurelösung: aminoacida: isoleucinum 4.11 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut lysinum monohydricum, methioninum 3.42 g, phenylalaninum 6.15 g, threoninum 3.18 g, tryptophanum 1 g, valinum 4.54 g, argininum 4.73 g, histidinum 2.19 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.49 g, acidum asparticum 2.63 g, acidum glutamicum 6.14 g, glycinum 2.89 g, prolinum 5.95 g, serinum 5.25 g, mineralia: magnesii acetat tetrahydricus 1.08 g, natrii acetat trihydricus 1.63 g, kalii dihydrogenophosphas 2 g, kalii hydroxidum 620 mg, natrii hydroxidum 1.14 g, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>I) et II) corresp. aminoacida 70 g, nitrogenia 10 g, natrium 40.5 mmol, kalium 25.7 mmol, calcium 4.1 mmol, magnesium 5 mmol, chloridum 49.5 mmol, phosphas 14.7 mmol, acetat 22 mmol, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 5190 kJ pro 1 l.</p>	
Anwendung		parenterale Ernährung	
* Packung/en	04	208 1 x 1000 ml 216 5 x 1000 ml 232 1 x 1500 ml 240 5 x 1500 ml	B B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Widerruf der Sequenz 01) 42847 02: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		11.10.2015	

**01 Ondansetron Sandoz i.v. 4mg/2mL, Infusionskonzentrat/Injektionslösung****02 Ondansetron Sandoz i.v. 8mg/4mL, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57800</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	12.08.2010
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum 18 mg, natrii citras dihydricus 0.57 mg, acidum citricum monohydricum 1.092 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum 36 mg, natrii citras dihydricus 1.14 mg, acidum citricum monohydricum 2.184 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		11.04.2012	

**01 Ondansetron Sandoz 4 mg, Filmtabletten****02 Ondansetron Sandoz 8 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58069</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	12.08.2010
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiemetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2008 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		30.01.2013	

**01 Palladon 1,3 mg, Kapseln****02 Palladon 2,6 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>53222</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	30.08.2010
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 1.3 mg corresp. hydromorphonum 1.16 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	02	hydromorphoni hydrochloridum 2.6 mg corresp. hydromorphonum 2.32 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	064 30 Kapsel(n)	A
		072 60 Kapsel(n)	A
	02	080 30 Kapsel(n)	A
		099 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		07.11.2015	

**01 Physioneal 40 Glucose 1,36 %, Peritonealdialyselösung****02 Physioneal 40 Glucose 2,27 %, Peritonealdialyselösung****03 Physioneal 40 Glucose 3,86 %, Peritonealdialyselösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>55295</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	11.08.2010
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 13.6 g, natrium 132 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 95 mmol, dl-lactas 15 mmol, hydrogenocarbonas 25 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum anhydricum 22.7 g, natrium 132 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 95 mmol, dl-lactas 15 mmol, hydrogenocarbonas 25 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	glucosum anhydricum 38.6 g, natrium 132 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 95 mmol, dl-lactas 15 mmol, hydrogenocarbonas 25 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Peritonealdialyselösung	
Packung/en	01	002	1500 ml B
		004	2000 ml B
		006	2500 ml B
	02	008	1500 ml B
		010	2000 ml B
		012	2500 ml B
	03	014	1500 ml B
		016	2000 ml B
		018	2500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Applikationssysteme/Konnektoren: Single Bag; Twin Bag; Spike Konnektor; Luer Konnektor; Lineo Konnektor	
* Gültig bis		22.08.2015	

**01 Pigmanorm, Crème**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>46769</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	16.08.2010
Zusammensetzung	01	hydrochinonum 50 mg, tretinoinum 0.3 mg, dexamethasonum 0.3 mg, propylenglyolum, octyl methoxycinnamate 32.3 mg, avobenzonum 16.2 mg, dexpanthenolum 10.3 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Umschriebene Formen von melaninbedingten Hyperpigmentierungen	
Packung/en	01	015	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.08.2015	

**01 Pneumovax-23, Injektionslösung**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>509</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	20.08.2010
Zusammensetzung	01	polysaccharida ex streptococcus pneumoniae (serotypes: 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F, 33F) je 25 µg. natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.25 %, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Pneumokokken-Infektionen, insbesondere Pneumonien, ab dem vollendeten 2. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Stechampulle à 0,5 ml B
		002	1 Fertigspritze à 0,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.09.2015	

**01 Prograf, Infusionskonzentrat**

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>53153</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	16.08.2010
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 5 mg, PEG-60 hydrogenated castor oil, ethanolum 638 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	011	10 x 1 ml Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung. Anpassung der galenischen Bezeichnung.)	
* Gültig bis		01.02.2016	

**01 Prograf 1 mg, Kapseln****02 Prograf 5 mg, Kapseln****03 Prograf 0,5 mg, Kapseln**

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>53152</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	16.08.2010
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 1 mg, excipients pro capsula.	
	02	tacrolimusum 5 mg, excipients pro capsula.	
	03	tacrolimusum 0.5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	023	50 Kapsel(n) A
	02	066	50 Kapsel(n) A
	03	074	50 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.02.2016	



**01 Prolastin, Trockensubstanz zur Herstellung einer Infusionslösung**

CRUCCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>697</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	12.08.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinase inhibitor 1 g, natrii chloridum, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Dauersubstitution bei Alpha-1-Proteinaseninhibitormangel mit progredientem Lungenemphysem bei Patienten mit Proteinaseninhibitor-Phänotyp (Z,Z), (Z,Null), (Null,Null) oder (S,Z)	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.01.2016	

**01 Prostagutt F, Kapseln**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>52624</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	18.08.2010
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 160 mg, DER: 10-14.3:1, urticae radices extractum ethanolicum siccum 120 mg, DER: 7.6-12.5:1, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
Packung/en	01	010	50 Kapsel(n) D
		029	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31. Oktober 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2015	

**01 Prostatonin, capsule**

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>49457</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	04.08.2010
Composizione	01	pygei africani extractum 25 mg, DER: 180-200:1, urticae radices extractum siccum 300 mg, DER: 7-14:1, excipients pro capsula.	
Indicazione		Disturbi nella fase iniziale di una iperplasia prostatica	
* Confezione/i	01	022	100 capsula/capsule D
		023	30 capsula/capsule D
		024	60 capsula/capsule D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 01.07.2008 (nuova/e misura/e della confezione supplementare/i, nuovo: 30/60 capsule)	
Valevole fino al		17.10.2012	

**01 Redormin, Filmtabletten****02 Redormin 500, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>54152</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	27.08.2010
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 250 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, arom.: vanillinum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	valerianae extractum methanolicum siccum 500 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 120 mg, DER: 5-7:1, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Ein- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	019 20 Tablette(n)	D
		027 60 Tablette(n)	D
	02	035 10 Tablette(n)	D
		043 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.10.2015	

**01 Relova Dolo, Brausetabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>57982</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.1.	20.08.2010
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		26.06.2012	

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

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58814</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	31.08.2010
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	risperidonum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	risperidonum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	risperidonum 3 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	risperidonum 4 mg, excipients pro compresso obducto.	
	07	risperidonum 6 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
* Packung/en	01	001	20 Tablette(n) Blisterpackung B
		013	60 Tablette(n) Kunststoffflasche B
		014	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
	02	002	20 Tablette(n) Blisterpackung B
		015	60 Tablette(n) Kunststoffpackung B
		016	100 Tablette(n) Kunststoffpackung B
		017	500 Tablette(n) Kunststoffpackung B
	03	003	20 Tablette(n) Blisterpackung
		18	100 Tablette(n) Kunststoffpackung B
		5	20 Tablette(n) Blisterpackung B
		006	60 Tablette(n) Blisterpackung B
		019	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
		022	60 Tablette(n) Kunststoffflasche B
	05	007	20 Tablette(n) Blisterpackung B
		008	60 Tablette(n) Blisterpackung B
	06	009	20 Tablette(n) Blisterpackung B
		010	60 Tablette(n) Blisterpackung B
		020	30 Tablette(n) Kunststoffflasche B
		023	60 Tablette(n) Kunststoffflasche B
	07	011	20 Tablette(n) Blisterpackung B
		012	60 Tablette(n) Blisterpackung B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.8.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrößen)		
Gültig bis	20.08.2014		

**02 Sinusin, homöopathische Tabletten**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12,  
5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>28252</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	27.08.2010
Zusammensetzung	02	acidum silicicum D6 60 mg, calcii iodidum D5 32 mg, ferri phosphas D3 60 mg, hydrargyri sulfidum rubrum D4 120 mg, hydrastis canadensis D4 68 mg, kalii dichromas D6 60 mg potenziert mit / potentialisé avec: pro compresso.	
Anwendung		Bei Nasennebenhöhlenbeschwerden	
Packung/en	02	048	40 Tablette(n) D
		056	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.7.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.10.2015	

**01 Sofradex, gouttes auriculaires**

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

N° d'AMM: <b>31695</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 12.01.3.	19.08.2010
Composition	01	dexamethasonum 0.5 mg ut dexamethasoni-21 (3-sulfobenzoas) natricus, framycetini sulfas 5 mg, gramicidinum 50 µg, conserv.: 2-phenylethanolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Otite externe	
Conditionnements	01	015	8 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		07.11.2015	

**01 Soluvit N, Trockenampullen**

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

Zul.-Nr.: <b>43678</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	27.08.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: thiamini nitras 3.1 mg, riboflavini natrii phosphas 4.9 mg, pyridoxini hydrochloridum 4.9 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 40 mg, acidum folicum 0.4 mg, acidum d-pantothenicum 15 mg ut natrii d-pantothenas, biotinum 60 µg, acidum ascorbicum 100 mg ut natrii ascorbas, glycinum, dinatrii edetas, conserv.: E 218 0.5 mg pro vitro.	
Anwendung		Vitaminzusatz zur parenteralen Ernährung	
Packung/en	01	019	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.03.2016	

**01 Structolipid, Infusionsemulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>55141</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	27.08.2010
Zusammensetzung	01	triglycerida purificata 100 g, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, aqua q.s. ad emulsionem pro 500 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	012	12 x 500 ml
		014	10 x 250 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.02.2016	

**01 Tassigna 200 mg, Kapseln****02 Tassigna 150 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>58007</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.08.2010
* Zusammensetzung	01	nilotinibum 200 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
	02	nilotinibum 150 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie	
* Packung/en	01	001	28 Kapsel(n)
		002	112 Kapsel(n)
	02	003	28 Kapsel(n)
		004	112 Kapsel(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. Juli 2007 (Zulassung der neuen Dosierungsstärke 150 mg)	
Gültig bis		23.07.2012	

**01 Taxotere 20 mg, préparation pour perfusion****02 Taxotere 80 mg, préparation pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>53262</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	13.08.2010
Composition	01	I) concentré du principe actif: docetaxelum 20 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80 ad solutionem pro 0.5 ml. II) diluant: ethanolum anhydricum 176.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	I) concentré du principe actif: docetaxelum 80 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80 ad solutionem pro 2 ml. II) diluant: ethanolum anhydricum 706.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 6 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	015	1 + 1 flacon(s)
	02	023	1 + 1 flacon(s)
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.02.2016	

**01 Td-pur, Injektionssuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>702</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	25.08.2010
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., aluminium hydroxidum (65% Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ), formaldehydum max. 1 µg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Diphtherie und Tetanus, ab dem vollendeten 5. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze à 0,5 ml ohne Nadel B
		002	1 Fertigspritze à 0,5 ml mit Nadel B
		003	10 Fertigspritzen à 0,5 ml ohne Nadel B
		004	10 Fertigspritzen à 0,5 ml mit Nadel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.11.2015	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57509</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	30.08.2010
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) B
	02	004	14 Tablette(n) B
		006	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.02.2016	

**02 Thrombocid, Salbe**

NUTRIMEDIS SA, Rue de Vevey 218, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: <b>27443</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	20.08.2010
Zusammensetzung	02	heparinoidum (natrii pentosani polysulfas) 1 mg corresp. heparinum 33.3 U.I., propylenglyolum, aromatica, conserv.: E 200, E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei Krampfadern, stumpfen Verletzungen	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		11.12.2015	

**01 Thymoglobuline, Infusionskonzentrat**

Genzyme GmbH, Weststrasse 3, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>53588</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	24.08.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum antithymocyticum cuniculi 25 mg, glycinum, natrii chloridum, mannitolium pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
Anwendung		Abstossungs-Prophylaxe und Therapie der steroidresistenten Abstossung nach Organtransplantationen, Therapie der aplastischen Anämie, wenn andere Therapien versagen	
Packung/en	01	019	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2015	

**02 Tonique D, liquide**

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

N° d'AMM: <b>23768</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.52	30.08.2010
* Composition	02	vitamina: retinolum 600 U.I., cholecalciferolum 180 U.I., thiamini hydrochloridum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 0.8 mg, cyanocobalaminum 0.5 µg, nicotinamidum 5 mg, acidum folicum 0.115 mg, dextranthenolum 0.8 mg, mineralia: ferrum 4 mg, alia: inositolum 5 mg, valinum 10 mg, coffeini citras 0.9 mg, kalii aspartas hemihydricus 35 mg, colae extractum liquidum 60 mg, ginseng extractum siccum 66 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, excipients ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Indication		Fortifiant	
Conditionnements	02	097	400 ml <span style="float: right;">D</span>
		100	750 ml <span style="float: right;">D</span>
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 29.08.2010 (modification de la composition en excipient soumis)	
Valable jusqu'au		02.09.2013	

**01 Tonopan, Filmtabletten**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>55895</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.1.	27.08.2010
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	013	10 Tablette(n) <span style="float: right;">C</span>
		014	20 Tablette(n) <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2007 (Änderung Präparatename, früher: Tonopan neue Formel)	
Gültig bis		28.06.2012	

**01 Topamax 25 mg, Filmtabletten**  
**02 Topamax 50 mg, Filmtabletten**  
**03 Topamax 100 mg, Filmtabletten**  
**04 Topamax 200 mg, Filmtabletten**  
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>53537</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	13.08.2010
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	topiramatum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	014	60 Tablette(n) B
	02	022	60 Tablette(n) B
	03	030	60 Tablette(n) B
	04	049	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.02.2016	

**01 Trilagavit, compresse filmate**  
 Lagap SA, Via San Gottardo 9, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>35157</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.02.4.	31.08.2010
Composizione	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Preparazione a base di vitamine B	
Confezione/i	01	018	15 compressa/compresse B
		026	20 compressa/compresse B
		034	100 compressa/compresse B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 17.02.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		16.02.2016	

**01 Valverde Schlaf/sommeil, Filmtabletten**  
 Sidroga AG, Strengebacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>54000</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	27.08.2010
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 250 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, arom.: vanillinum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Ein- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	014	20 Tablette(n) D
		022	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.2.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.10.2015	



**01 Vinorelbin Cancernova 10 mg/1 ml, Lösung zur intravenösen Injektion/Infusion****02 Vinorelbin Cancernova 50 mg/5 ml, Lösung zur intravenösen Injektion/Infusion**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>57992</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.08.2010
Zusammensetzung	01	vinorelbinum 10 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	vinorelbinum 50 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	011	10 Durchstechflasche(n) A
	02	012	2 Durchstechflasche(n) A
		013	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2009 (Änderung Präparatename, früher: Vinorelbin DRAG)	
Gültig bis		08.05.2013	

**01 Weleda Calendula-Salbe neue Formel, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>46354</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	04.08.2010
* Zusammensetzung	01	extracta ethanolica 200 mg ex calendulae herba recens 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae (Schaf:), excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von oberflächlichen Hautwunden	
* Packung/en	01	037	25 g D
		038	70 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2008 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung/neue Packungsgrößen 25 g und 70 g)	
Gültig bis		02.12.2013	

**01 Wellvone, Suspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53563</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.04.3.	25.08.2010
Zusammensetzung	01	atovaquonum 750 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Pneumocystis carinii Pneumonie	
Packung/en	01	015	210 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.01.2016	

**02 Zeller Herz und Nerven, Tropfen**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>10029</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	17.08.2010
Zusammensetzung	02	extractum liquidum ex ilicis aquifolii folium 10 mg, olivae folium 10 mg, crataegi fructus 10 mg, crataegi folium cum flore 30 mg, caryophyllatae herba 20 mg, passiflorae herba 15 mg, lupuli strobulus 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 32 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	02	058	100 ml D
		066	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02. April 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.10.2015	

**01 Zeller Husten-Sirup**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>53766</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	27.08.2010
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 33-50 mg corresp. hederacosidum c 10 mg, ratio: 3-6:1, fructosum 1.2 g, aromatica, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		19.10.2015	

**01 Zeller Schlaf, Filmtabletten****02 Zeller Schlaf forte, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>53661</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	27.08.2010
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 250 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, arom.: vanillinum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valerianae extractum methanolicum siccum 500 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 120 mg, DER: 5-7:1, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Ein- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	017	20 Tablette(n) D
		025	60 Tablette(n) D
	02	033	10 Tablette(n) D
		041	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Juli 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.10.2015	

**02 Zerit 20 mg, Kapseln****03 Zerit 30 mg, Kapseln****04 Zerit 40 mg, Kapseln**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>53718</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	04.08.2010
Zusammensetzung	02	stavudinum 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	stavudinum 30 mg, excipients pro capsula.	
	04	stavudinum 40 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	027 56 Kapsel(n)	A
	03	035 56 Kapsel(n)	A
	04	043 56 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2015	

**01 Zofran 4 mg, Filmtabletten****02 Zofran 8 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>50710</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	11.08.2010
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	033 10 Tablette(n)	B
		092 10x10 Tablette(n)	B
	02	084 6 Tablette(n)	B
		106 10x6 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2016	

**01 Zofran 4 mg/2 mL, Infusionskonzentrat/Injektionslösung****02 Zofran 8 mg/4 mL, Infusionskonzentrat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>50709</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	11.08.2010
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	019 5x2 ml	B
		035 10x 5x2 ml	B
	02	027 5x4 ml	B
		043 10x 5x4 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2016	

**01 Zofran, Sirup**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53591</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	11.08.2010
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	019 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2016	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Frontline ad us.vet., Spray**

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

N° d'AMM: <b>53004</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index:	04.08.2010
Composition	01	fipronilum 2.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Solution insecticide et acaricide à usage externe chez les chiens et chats	
Conditionnements	01	016	100 ml C
		024	250 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21 août 2009 (prolongation de l'attestation d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.10.2015	

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

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

Zul.-Nr.: <b>53060</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	06.08.2010
Zusammensetzung	01	brotizolamum 0.2 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Appetit-Stimulans beim Rind	
Packung/en	01	013	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Oktober 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		27.10.2015	

**01 Trimycin ad us.vet., Salbe**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>43317</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	05.08.2010
Zusammensetzung	01	neomycinum 2.6 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 1'500 U.I., bacitracinum 200 U.I., cetrimonii bromidum 2 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antibakterielle und antimykotische Salbe für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	016	15 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Dezember 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.10.2015	

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

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

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

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. August 2010 übernimmt die Firma **Solvay Pharma AG, Bern** die folgenden Präparate der Firma **Abbott Products:**

A compter du 1 août 2010, l'entreprise **Solvay Pharma AG, Bern** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Abbott Products:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
485	Influvac, Injektionssuspension
660	Influvac plus, Injektionssuspension
57624	Duodopa, Gel zur intestinalen Anwendung
57639	Creon 40'000, Kapseln

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 5. August 2010 übernimmt die Firma **ORALTEK AG, Kriens** die folgenden Präparate der Firma **Globopharm AG, Küsnacht:**

A compter du 5 août 2010 l'entreprise **ORALTEK AG, Kriens** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Globopharm AG, Küsnacht:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57659	Oraqix, Paradontal-Gel

**Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation**

Per 5. August 2010 übernimmt die Firma **THEA Pharma S.A., Schaffhausen** die folgenden Präparate der Firma **DRAC AG, Murten**:

A compter du 5 août 2010, l'entreprise **THEA Pharma S.A., Schaffhausen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **DRAC AG, Murten**:

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

59035	Mydriaserit, Augeninsert
-------	--------------------------

**Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation**

Per 15. August 2010 übernimmt die Firma **Sidroga AG, Zofingen** die folgenden Präparate der Firma **Globopharm AG, Küsnacht ZH**:

A compter du 15 août 2010, l'entreprise **Sidroga AG, Zofingen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Globopharm AG, Küsnacht ZH**:

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

10167	Emser Salz
-------	------------

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

Per 13. August 2010 ändert die Firma **NEURIM PHARMACEUTICALS AG** ihr Firmendomizil von 1000 Lausanne 30 nach **6330 Cham**.

A compter du 13 août 2010, l'entreprise **NEURIM PHARMACEUTICALS AG** actuellement sise 1000 Lausanne 30, aura pour nouveau domicile **6330 Cham**.

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

59311	Circadin, Retardtabletten
-------	---------------------------

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

Per 25. August 2010 ändert die Firma **Bracco Suisse SA** ihr Firmendomizil von 6850 Mendrisio nach **6928 Manno**.

A compter du 25 août 2010, l'entreprise **Bracco Suisse SA** actuellement sise 6850 Mendrisio, aura pour nouveau domicile **6928 Manno**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
41341	Microbar HD (E-Z-HD), polvere
43406	CAT-Barium, sospensione
43804	Polibar ACB, polvere
44140	Iopamiro, soluzione iniettabile
47646	E-Z-Gas II
52273	ProHance, soluzione iniettabile (flacone)
52599	ProHance, soluzione iniettabile (siringa di iniezione preriempita)
53255	Iomeron, soluzione iniettabile
53602	Iomeron, soluzione iniettabile
56032	SonoVue, preparazione iniettabile
56212	MultiHance, soluzione iniettabile

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

Per 31. August 2010 ändert die Firma **Thomas Menzi AG** ihr Firmendomizil von 1974 Arbaz nach **8355 Aadorf**.

A compter du 31 août 2010, l'entreprise **Thomas Menzi AG** actuellement sise 1974 Arbaz, aura pour nouveau domicile **8355 Aadorf**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57988	Menzi Dip ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel
58905	Agraro ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel



## Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 1. August 2010 ändert die Firma **Solvay Pharma AG, Bern** ihren Firmennamen auf

### **Abbott Products AG:**

A compter du 1 août 2010, l'entreprise **Solvay Pharma AG, Bern** aura pour nouvelle raison sociale

### **Abbott Products AG :**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
485	Influvac, Injektionssuspension
660	Influvac plus, Injektionssuspension
28079	Duphaston, Filmtabletten
32733	Paspertin 10 mg/2 mL, Injektionslösung
32735	Paspertin, Filmtabletten
32894	Duphalac, Sirup
33105	Duspatalin, Dragées
36119	Betaserc, Tabletten
38219	Creon 25'000, Kapseln
38607	Flammazine, Crème
40609	Lipanthyl, Kapseln
42894	Paspertin, Tropfen
44603	Floxyfral 50 mg, Filmtabletten mit Bruchrille
46337	Dicetel, Filmtabletten
47639	Duspatalin Retard, Kapseln
51213	Pancrin forte, Kapseln
51884	Physiotens, Filmtabletten
51937	Tadenan 50 mg, Kapseln
52403	Betaserc, Tropfen
52620	Lipanthyl M, Kapseln
53115	Paspertin 50 mg/10 ml, Infusionslösungskonzentrat
53128	Femoston, Tabletten
53129	Hasuton, Filmtabletten
53239	Normatens, Filmtabletten
54047	Creon 10'000, Kapseln
54214	Teveten, Filmtabletten
54888	Femoston mono, Filmtabletten
54986	Femoston conti, Filmtabletten
55783	Teveten plus, Filmtabletten
55884	Vasomotal, Tabletten
56743	Lipanthyl 160 mg, Filmtabletten
57410	Duphalac fruit, Sirup in Beutel
57624	Duodopa, Gel zur intestinalen Anwendung
57639	Creon 40'000, Kapseln

**Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale**

Per 4. August 2010 ändert die Firma **Karr-Dental AG, Horgen** ihren Firmennamen auf

**Karr Dental AG:**

A compter du 4 août 2010, l'entreprise **Karr-Dental AG, Horgen** aura pour nouvelle raison sociale

**Karr Dental AG:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
54573	PerioChip, Implant

**Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale**

Per 12. August 2010 ändert die Firma **Carbagas, Muri bei Bern** ihren Firmennamen auf

**CARBAGAS AG:**

A compter du 12 août 2010, l'entreprise **Carbagas, Muri bei Bern** aura pour nouvelle raison sociale **CARBAGAS AG:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
56667	Sauerstoff medizinal Carbagas, Inhalationsgas, komprimiert in Flaschen
56668	Distickstoffoxid medizinal Carbagas, Inhalationsgas
57799	Kalinox 170 bar, Inhalationsgas
59119	Sauerstoff medizinal Carbagas, Inhalationsgas, flüssig in mobilen Behältern
59120	Sauerstoff medizinal Carbagas, Inhalationsgas, flüssig in stationären Behältern

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Antra i.v., zur Injektion</b> AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	<b>48469</b>	<b>B</b>	04.99.0.	17.06.2010
1	01	<b>Chlorazin, Tropfen</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>36962</b>	<b>B</b>	01.05.0.	31.05.2010
1	01	<b>Duracain 0.125 %, soluzione per perfusioni</b> Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio	<b>53679</b>	<b>B</b>	01.02.2.	08.12.2010
1	01	<b>Fortacet, gel</b> Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	<b>54846</b>	<b>D</b>	07.10.4.	16.07.2010
1	01	<b>Fuca Dragées N, Dragées</b> Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich	<b>55485</b>	<b>D</b>	04.08.14	28.02.2011
1	01	<b>Maxaquin, Filmtabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>51460</b>	<b>A</b>	08.01.8.	19.07.2010
1	01	<b>Mircera 50 ug / 1 ml, Durchstechflaschen</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattestrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>57861</b>	<b>A</b>	06.07.3.	20.07.2010
1	02	<b>Mircera 100 ug / 1 ml, Durchstechflaschen</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattestrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>57861</b>	<b>A</b>	06.07.3.	20.07.2010
1	03	<b>Mircera 200 ug / 1 ml, Durchstechflaschen</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattestrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>57861</b>	<b>A</b>	06.07.3.	20.07.2010

1	04	<b>Mircera 300 ug / 1 ml, Durchstechflaschen</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmatstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>57861</b>	<b>A</b>	06.07.3.	20.07.2010
1	05	<b>Mircera 400 ug / 1 ml, Durchstechflaschen</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmatstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>57861</b>	<b>A</b>	06.07.3.	20.07.2010
1	06	<b>Mircera 600 ug / 1 ml, Durchstechflaschen</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmatstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>57861</b>	<b>A</b>	06.07.3.	20.07.2010
1	07	<b>Mircera 1000 ug / 1 ml, Durchstechflaschen</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmatstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>57861</b>	<b>A</b>	06.07.3.	20.07.2010
1	01	<b>Motilium, Brausegranulat</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>50890</b>	<b>C</b>	04.06.0.	11.06.2010
1	01	<b>Sab Simplex Sonopack, Suspension</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>53361</b>	<b>B</b>	04.04.0.	02.07.2010
1	01	<b>Sab Simplex, Suspension</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>52300</b>	<b>D</b>	04.04.0.	02.07.2010
1	01	<b>Sab Simplex, Tabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>52299</b>	<b>D</b>	04.04.0.	02.07.2010
1	01	<b>Tai Ginseng, Elixier</b> Emonta GmbH, Gewerbestrasse 12, 8132 Egg b. Zürich	<b>55849</b>	<b>D</b>	07.98.0.	08.06.2010
1	01	<b>Tavo-Domp, Brausegranulat</b> Cilag AG, Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen	<b>53607</b>	<b>C</b>	04.06.0.	30.06.2010
1	01	<b>Triatec 1,25 mg, capsules</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>50196</b>	<b>B</b>	02.07.1.	06.07.2010
1	02	<b>Triatec 2,5 mg, capsules</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>50196</b>	<b>B</b>	02.07.1.	06.07.2010
1	03	<b>Triatec 5 mg, capsules</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>50196</b>	<b>B</b>	02.07.1.	06.07.2010
1	01	<b>Voltaren Migräne, Dragées</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>57043</b>	<b>B</b>	02.05.1.	21.01.2010

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Dolosin ad us.vet., Injektionslösung</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>46262 B</b>	31.12.2010
1	01	<b>Peroxyderm ad us.vet., Suspension</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>47103 B</b>	31.03.2011

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02	<b>Allsan Vitamin E 400, Kapseln</b> Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	<b>47191</b>	<b>D</b>	07.02.3.	13.02.2011
01	<b>Aminosteril KE 10 % kohlenhydratfrei, Infusionslösung</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans	<b>37682</b>	<b>B</b>	07.01.2.	21.02.2011
01	<b>Ciproxin 500, Lacktabletten</b> APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	<b>56796</b>	<b>A</b>	08.01.8.	27.12.2010
01	<b>Darmol Sojakleie, Pulver</b> Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	<b>51401</b>	<b>D</b>	04.08.13	02.03.2011
01	<b>Fixocal 50 U.I., soluzione iniettabile</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	<b>52805</b>	<b>B</b>	07.05.2.	21.12.2010
02	<b>Fixocal 100 U.I., soluzione iniettabile</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	<b>52805</b>	<b>B</b>	07.05.2.	21.12.2010
01	<b>Fugisept, Lösung</b> "Lysoform" Schweizerische Gesellschaft für Antisepsie AG, Dorfstrasse 26, 5210 Windisch	<b>48387</b>	<b>D</b>	10.09.1.	07.06.2010
01	<b>Gem Voyage Reisedragées, Dragées</b> Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	<b>41920</b>	<b>D</b>	01.09.0.	07.11.2010
01	<b>Gerviton, Kaukapseln</b> Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof	<b>35278</b>	<b>D</b>	07.02.51	15.12.2010

01	<b>Gynazole-1, crème vaginale</b> OM PHARMA SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin	<b>56775</b>	<b>B</b>	09.03.0. 27.09.2010
02	<b>Nasben 0,1 %, microdoseur</b> Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>52884</b>	<b>D</b>	12.02.1. 05.12.2010
02	<b>Nutriflex Peri, Infusionslösung</b> B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach	<b>47614</b>	<b>B</b>	07.01.2. 10.01.2011
01	<b>Tramadol Helvepharm, Brausetabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>55187</b>	<b>A</b>	01.01.3. 23.05.2011
01	<b>Zofran 4 mg/2 mL, Fertigspritzen</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>57465</b>	<b>B</b>	01.09.0. 07.02.2011
02	<b>Zofran 8 mg/4 mL, Fertigspritzen</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>57465</b>	<b>B</b>	01.09.0. 07.02.2011

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Fasinex 250 ad us.vet., Bolus</b>	<b>47790</b>	<b>B</b>	20.10.2010
	Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel			
02	<b>Fasinex 900 ad us.vet., Bolus</b>	<b>47790</b>	<b>B</b>	20.10.2010
	Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel			