

# Journal

## Swissmedic

**8/2012**  
11. Jahrgang  
11<sup>e</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

Grafische Aufbereitung: 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: Perjeta®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Pertuzumabum) <b>774</b> | <b>Arzneimittel Statistik</b>                      |
| Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Rienso®, Lösung zur intravenösen Injektion (Ferumoxytol) <b>776</b>                  | Chargenrückrufe <b>782</b>                         |
| Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Veregen® 10%, Salbe (camelliae sinensis extractum siccum raffinatum) <b>778</b>      | Neuzulassungen <b>784</b>                          |
| <b>Medizinprodukte</b>  | Revisionen und Änderungen der Zulassung <b>797</b> |
| Information zur Verfügbarkeit von Medizinprodukten nach dem Erdbeben in Italien im Mai 2012 <b>780</b>                                  | Zentralstelle für Änderung Firmen <b>867</b>       |
|   | Widerruf der Zulassung <b>870</b>                  |
|   | Erlöschen der Zulassung <b>873</b>                 |
|   | Berichtigung <b>876</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 Verschreibung

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

|  | <b>Page</b> |  | <b>Page</b> |
|--|-------------|--|-------------|
| <b>Médicaments</b>   |             | <b>Miscellanées</b>                                |             |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Perjeta <sup>®</sup> , solution à diluer pour perfusion (Pertuzumabum)           | <b>775</b>  | Retraits de lots                                   | <b>783</b>  |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Rienso <sup>®</sup> , solution injectable (Ferumoxytol)                          | <b>777</b>  | Nouvelles autorisations                            | <b>784</b>  |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Veregen <sup>®</sup> 10%, crème (camelliae sinensis extractum siccum raffinatum) | <b>779</b>  | Révisions et changements de l'autorisation         | <b>797</b>  |
|  |             | Registre Swissmedic des titulaires d'AMM           | <b>867</b>  |
|  |             | Révocation de l'autorisation de mise sur le marché | <b>870</b>  |
|  |             | Extinction de l'autorisation de mise sur le marché | <b>873</b>  |
|  |             | Rectification                                      | <b>876</b>  |
| <b>Dispositifs médicaux</b>  |             |  |             |
| Disponibilité de dispositifs médicaux à la suite du tremblement de terre de mai 2012 en Italie   | <b>781</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: Perjeta<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Pertuzumabum)

|  |   |
|--|---|
| <b>Name Arzneimittel:</b>                    | Perjeta <sup>®</sup> , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung   |
| <b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b> | Pertuzumabum  |
| <b>Dosisstärke und galenische Form:</b>      | Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung, 1 Durchstechflasche zu 420 mg/14 ml   |
| <b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>        | Perjeta ist in Kombination mit Herceptin und Docetaxel zur Behandlung von Patienten mit HER2-positivem metastasierendem oder lokal rezidivierendem nicht resezierbarem Brustkrebs indiziert, die noch keine Chemotherapie gegen ihre metastasierte Erkrankung erhalten haben. |
| <b>ATC Code:</b>                             | L01XC13   |
| <b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>              | 07.16.1. / Cytostatica  |
| <b>Zulassungsnummer/n:</b>                   | 62510   |
| <b>Zulassungsdatum:</b>                      | 13.08.2012  |

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Perjeta<sup>®</sup>, solution à diluer pour perfusion (Pertuzumabum)**

|  |   |
|--|---|
| <b>Préparation:</b>                        | Perjeta <sup>®</sup> , solution à diluer pour perfusion   |
| <b>Principe(s) actif(s):</b>               | Pertuzumabum  |
| <b>Dosage et forme galénique:</b>          | Solution à diluer pour perfusion, 1 flacon à 420 mg/14 ml   |
| <b>Possibilités d'emploi / Indication:</b> | Perjeta ist in Kombination mit Herceptin und Docetaxel zur Behandlung von Patienten mit HER2-positivem metastasierendem oder lokal rezidivierendem nicht resezierbarem Brustkrebs indiziert, die noch keine Chemotherapie gegen ihre metastasierte Erkrankung erhalten haben.<br>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>                           | L01XC13   |
| <b>No IT / désignation:</b>                | 07.16.1. / Cytostatiques  |
| <b>No d'autorisation:</b>                  | 62510   |
| <b>Date d'autorisation:</b>                | 13.08.2012  |

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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Rienso<sup>®</sup>, Lösung zur intravenösen Injektion (Ferumoxytol)

|  |   |
|--|---|
| <b>Name Arzneimittel:</b>                    | Rienso <sup>®</sup> , Lösung zur intravenösen Injektion   |
| <b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b> | Ferumoxytol   |
| <b>Dosisstärke und galenische Form:</b>      | 1 Durchstechflasche zu 510 mg Fe/17 ml, Lösung zur intravenösen Injektion   |
| <b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>        | Rienso wird angewendet bei Behandlung eines Eisenmangels bei Erwachsenen mit chronischer Nierenerkrankung, wenn eine ausreichende Zufuhr durch orale Eisengabe ungenügend wirksam oder nicht möglich ist. Der Eisenmangel muss durch geeignete Laboruntersuchungen nachgewiesen sein. |
| <b>ATC Code:</b>                             | B03AC   |
| <b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>              | 06.07.1. / Eisen  |
| <b>Zulassungsnummer/n:</b>                   | 62033   |
| <b>Zulassungsdatum:</b>                      | 17.08.2012  |

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Rienso<sup>®</sup>, solution injectable (Ferumoxytol)**

|  |   |
|--|---|
| <b>Préparation:</b>                        | Rienso <sup>®</sup> , solution injectable   |
| <b>Principe(s) actif(s):</b>               | Ferumoxytol   |
| <b>Dosage et forme galénique:</b>          | 1 flacon-ampoule à 510 mg Fe/17 ml, solution pour injection intraveineuse   |
| <b>Possibilités d'emploi / Indication:</b> | Rienso wird angewendet bei Behandlung eines Eisenmangels bei Erwachsenen mit chronischer Nierenerkrankung, wenn eine ausreichende Zufuhr durch orale Eisengabe ungenügend wirksam oder nicht möglich ist. Der Eisenmangel muss durch geeignete Laboruntersuchungen nachgewiesen sein.<br>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>                           | B03AC   |
| <b>No IT / désignation:</b>                | 06.07.1. / Fer  |
| <b>No d'autorisation:</b>                  | 62033   |
| <b>Date d'autorisation:</b>                | 17.08.2012  |

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Veregen® 10%, Salbe (camelliae sinensis extractum siccum raffinatum)**

|  |  |
|--|--|
| <b>Name Arzneimittel:</b>                    | Veregen® 10%, Salbe  |
| <b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b> | camelliae sinensis extractum siccum raffinatum   |
| <b>Dosisstärke und galenische Form:</b>      | 15 g/30 g, Salbe   |
| <b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>        | Veregen 10% ist für die dermale Behandlung von äusserlichen Feigwarzen im Genital- und Perianalbereich (Condylomata acuminata) bei immunkompetenten Patienten, die über 18 Jahre alt sind, bestimmt. |
| <b>ATC Code:</b>                             | D06BB12  |
| <b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>              | 10.99.0. / Dermatologica / Varia   |
| <b>Zulassungsnummer/n:</b>                   | 61895  |
| <b>Zulassungsdatum:</b>                      | 27.03.2012   |

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Veregen® 10%,  
crème (camelliae sinensis extractum siccum raffinatum)**

|  |   |
|--|---|
| <b>Préparation:</b>                        | Veregen® 10%, crème   |
| <b>Principe(s) actif(s):</b>               | camelliae sinensis extractum siccum raffinatum  |
| <b>Dosage et forme galénique:</b>          | 15g/30g, crème  |
| <b>Possibilités d'emploi / Indication:</b> | <p>Veregen 10% ist für die dermale Behandlung von äusserlichen Feigwarzen im Genital- und Perianalbereich (Condylomata acuminata) bei immunkompetenten Patienten, die über 18 Jahre alt sind, bestimmt.</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>                           | D06BB12   |
| <b>No IT / désignation:</b>                | 10.99.0. / Dermatologie / Varia   |
| <b>No d'autorisation:</b>                  | 61895   |
| <b>Date d'autorisation:</b>                | 27.03.2012  |
|  | Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.  |

## Information zur Verfügbarkeit von Medizinprodukten nach dem Erdbeben in Italien im Mai 2012

Verschiedene Produktionsstätten und Lagerhäuser wurden in Italien in der Region Emilia-Romagna aufgrund des Erdbebens vom 20. Mai 2012 und dem Nachbeben vom 29. Mai 2012 beschädigt. Darauf wurde Swissmedic von verschiedenen Herstellern von Medizinprodukten kontaktiert, um über mögliche Lieferengpässe und die geplante Wiederaufnahme der Produktion zu informieren.

Diese Lieferengpässe können anhand der uns vorliegenden Informationen für den Schweizer Markt als wenig kritisch eingestuft werden. Die betroffenen Produkte werden entweder nicht in der Schweiz vertrieben, es ist noch genügend Lagerbestand vorhanden, oder es konnten bereits Ausweichmöglichkeiten gefunden werden.

Für genauere Informationen möchten wir Sie bitten, sich direkt an Ihre Lieferanten zu wenden.

Swissmedic hat bisher Informationen der folgenden Hersteller erhalten:

- B. Braun Medical AG
- Baxter AG
- Gambro Dasco S.p.A.
- Sorin Group International SA

### Kontakt

Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte  
Hallerstrasse 7  
Postfach  
CH-3000 Bern 9  
Tel. 031 323 22 51 / Fax 031 322 76 46  
e-Mail: [materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf [www.swissmedic.ch/md.asp](http://www.swissmedic.ch/md.asp)

## Disponibilité de dispositifs médicaux à la suite du tremblement de terre de mai 2012 en Italie

Le tremblement de terre du 20 mai 2012 et la réplique sismique du 29 mai 2012 ont endommagé plusieurs sites de production et de stockage en Italie dans la région de l'Émilie-Romagne. Différents fabricants de dispositifs médicaux ont dès lors pris contact avec l'institut pour l'informer au sujet d'éventuelles ruptures de stock ainsi que des dates auxquelles la production devait reprendre.

D'après les informations dont nous disposons, nous estimons que la situation est peu problématique pour le marché suisse. En effet, soit ces produits ne sont pas commercialisés dans notre pays, soit les stocks disponibles sont suffisants à l'heure actuelle, soit des solutions de rechange ont déjà pu être identifiées.

Si vous souhaitez des renseignements plus précis, nous vous invitons à vous adresser directement à votre fournisseur.

A ce jour, Swissmedic a reçu des informations des fabricants suivants:

- B. Braun Medical AG
- Baxter AG
- Gambro Dasco S.p.A.
- Sorin Group International SA

### Contact

Swissmedic, Division Dispositifs Médicaux  
Hallerstrasse 7  
Case postale  
CH-3000 Berne 9  
Tél. 031 323 22 51 / Fax 031 322 76 46  
e-Mail: [materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse [www.swissmedic.ch/md.asp](http://www.swissmedic.ch/md.asp)

**Chargenrückrufe**

|                              |   |
|------------------------------|---|
| <b>Präparat:</b>             | <b>Nasivin 0,01%, 0,025%, 0,05% Nasentropfen<br/>Nasivin 0,05%, Dosierspray</b> |
| <b>Wirkstoff:</b>            | <b>oxymetazolini hydrochloridum</b>   |
| <b>Zulassungsnummer:</b>     | <b>36'352 (Nasentropfen)<br/>45'138 (Dosierspray)</b>                           |
| <b>Zulassungsinhaberin:</b>  | <b>Iromedica AG</b>   |
| <b>Rückzug der Charge/n:</b> | <b>alle Chargen</b>   |

Die Firma Iromedica AG hat alle Chargen von Nasivin 0,01%, 0,025%, 0,05% Nasentropfen und Nasivin 0,05 %, Dosierspray bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgerufen, weil in einer zweiten Charge von Nasivin (siehe Rückruf vom 6. Juni 2012) ein zu hoher Gehalt an aeroben, mesophilen Keimen festgestellt wurde. Als Keim wurde wiederum eine *Archromobacter Species* identifiziert.

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

|                              |   |
|------------------------------|---|
| <b>Präparat:</b>             | <b>Zaldiar, Brausetabletten</b>                 |
| <b>Wirkstoff:</b>            | <b>tramadoli hydrochloridum, paracetamolium</b> |
| <b>Zulassungsnummer:</b>     | <b>58'939</b>                                   |
| <b>Zulassungsinhaberin:</b>  | <b>Grünenthal Pharma AG</b>                     |
| <b>Rückzug der Charge/n:</b> | <b>00155C</b>                                   |

Die Firma Grünenthal Pharma AG hat die obenerwähnte Charge von 58'939 Zaldiar, Brausetabletten vorsorglich bis auf Stufe Grossist vom Markt zurückgerufen, weil anlässlich einer Nachanalyse ein geringfügig zu tiefer Gehalt des Wirkstoffs Tramadolhydrochlorid festgestellt wurde.

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

**Retraits de lots**

|                                     |  |
|-------------------------------------|--|
| <b>Préparation:</b>                 | <b>Nasivine 0,01%, 0,025%, 0,05%, gouttes nasales<br/>Nasivine 0,05%, spray doseur</b> |
| <b>Principe actif:</b>              | <b>oxymetazolini hydrochloridum</b>  |
| <b>No d'autorisation:</b>           | <b>36'352 (gouttes nasales)<br/>45'138 (spray doseur)</b>                              |
| <b>Titulaire de l'autorisation:</b> | <b>Iromedica AG</b>  |
| <b>Retrait du/des lot/s:</b>        | <b>tous les lots</b>   |

La société Iromedica AG a retiré du marché tous les lots des préparations Nasivine 0,01%, 0,025%, 0,05% gouttes nasales et Nasivine 0,05%, spray doseur jusqu'au niveau du commerce de détail, suite à la détection, dans un deuxième lot (voir retrait de lot du 6 juin 2012), d'une teneur trop élevée en bactéries aérobies mésophiles. Le germe identifié était de nouveau du genre *Archromobacter*.

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

|                                     |  |
|-------------------------------------|--|
| <b>Préparation:</b>                 | <b>Zaldiar, comprimés effervescents</b>        |
| <b>Principe actif:</b>              | <b>tramadoli hydrochloridum, paracetamolum</b> |
| <b>No d'autorisation:</b>           | <b>58'939</b>                                  |
| <b>Titulaire de l'autorisation:</b> | <b>Grünenthal Pharma AG</b>                    |
| <b>Retrait du/des lot/s:</b>        | <b>00155C</b>                                  |

Par mesure de précaution, la société Grünenthal Pharma AG a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation 58'939 Zaldiar, comprimés effervescents, jusqu'au au niveau des grossistes. Une analyse complémentaire a permis de constater une concentration légèrement trop basse du principe actif chlorhydrate de tramadol.

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

## Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

## Humanarzneimittel / Produits à usage humain

**01 Aqua Maris D3/Prunus spinosa, Summitates D5 aa, Ampullen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>59866</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 20.02.0.  | 09.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | aqua maris D3 500 mg, prunus spinosa e summitatibus Rh D5 500 mg, pro vitro.   |            |
| Anwendung              |                           |  |            |
| Bemerkung              |                           | Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. |            |
| Gültig bis             |                           | 08.08.2017   |            |

**01 Arteria-vita, Kapseln**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62863</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 02.99.0.  | 17.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | aconiti tuber 1 mg, aegle sepiar fructus 20 mg, pimentae fructus pulvis 25 mg, aquilegiae vulgaris herba 15 mg, calcii sulfas ad usum chirurgicum 20 mg, calendulae flos cum calyce 5 mg, cardamomi fructus 30 mg, caryophylli flos 12 mg, costi amari radix 40 mg, dextro-camphora 4 mg, kaempferiae galangae rhizoma 10 mg, lactucae sativae folium 6 mg, lichen islandicus 40 mg, liquiritiae radix 15 mg, meliae tousend fructus 35 mg, myrobalani fructus 30 mg, plantaginis folium 15 mg, polygoni avicularis herba 15 mg, potentillae aureae herba 15 mg, santali rubri lignum 30 mg, sidae cordifoliae herba 10 mg, valerianae radix 10 mg, excipiens pro capsula. |            |
| Anwendung              |                           | Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen  |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 60 Kapsel(n)<br>002 200 Kapsel(n)  | D<br>D     |
| Bemerkung              |                           |  |            |
| Gültig bis             |                           | 16.08.2017   |            |

**01 Bisolvon Ambroxol, Sirup in Sachets mit Erdbeeraroma**

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

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62203</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 03.02.0.   | 20.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | ambroxoli hydrochloridum 30 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 5 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Mukolytikum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 20 Sachet(s)  | D          |
| Bemerkung              |                           |   |            |
| Gültig bis             |                           | 19.08.2017  |            |

**01 Bisoprolol Pfizer 2.5 mg, Filmtabletten**  
**02 Bisoprolol Pfizer 5 mg, Filmtabletten**  
**03 Bisoprolol Pfizer 10 mg, Filmtabletten**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

|                        |  |                 |            |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62382</b> | Abgabekategorie: <b>B</b>                            | Index: 02.03.0. | 09.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01 bisoprololi fumaras (2:1), pro compresso obducto. |                 |            |
|                        | 02 bisoprololi fumaras (2:1), pro compresso obducto. |                 |            |
|                        | 03 bisoprololi fumaras (2:1), pro compresso obducto. |                 |            |
| Anwendung              | Beta-Rezeptorenblocker                               |                 |            |
| Bemerkung              | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt             |                 |            |
| Gültig bis             | 08.08.2017   |                 |            |

**01 Carboplatin Sandoz eco 50 mg / 5 ml, Infusionslösung**  
**02 Carboplatin Sandoz eco 150 mg / 15 ml, Infusionslösung**  
**03 Carboplatin Sandoz eco 450 mg / 45 ml, Infusionslösung**  
**04 Carboplatin Sandoz eco 600 mg / 60 ml, Infusionslösung**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

|                        |   |                        |            |
|------------------------|---|------------------------|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62873</b> | Abgabekategorie: <b>A</b>   | Index: 07.16.1.        | 10.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01 carboplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.   |                        |            |
|                        | 02 carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml. |                        |            |
|                        | 03 carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml. |                        |            |
|                        | 04 carboplatinum 600 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 60 ml. |                        |            |
| Anwendung              | Zytostatikum  |                        |            |
| Packung/en             | 01 001  | 1 Durchstechflasche(n) | A          |
|                        | 02 002  | 1 Durchstechflasche(n) | A          |
|                        | 03 003  | 1 Durchstechflasche(n) | A          |
|                        | 04 004  | 1 Durchstechflasche(n) | A          |
| Bemerkung              |   |                        |            |
| Gültig bis             | 09.08.2017  |                        |            |

**01 Colon C4, gouttes pour administration orale**  
 Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

|                        |  |                 |            |
|------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62538</b> | Abgabekategorie: <b>D</b>  | Index: 20.01.0. | 10.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01 colon oryctolagi C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 30 % V/V.  |                 |            |
| Anwendung              |  |                 |            |
| Bemerkung              | Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. |                 |            |
|                        | L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.  |                 |            |
| Gültig bis             | 09.08.2017   |                 |            |

**01 Coop Vitality Halsweh-Lutschtabletten, Lutschtablette**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

|                        |                           |   |                  |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zul.-Nr.: <b>62824</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 12.03.3.   | 17.08.2012       |
| Zusammensetzung        | 01                        | cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso. |                  |
| Anwendung              |                           | Entzündungen des Mund- und Rachenraums  |                  |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 30 Tablette(n) D |
| Bemerkung              |                           |   |                  |
| Gültig bis             |                           | 16.08.2017  |                  |

**01 Dequalinium/Cinchocain-Acino, Lutschtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

|                        |                           |   |                  |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zul.-Nr.: <b>62709</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 12.03.3.   | 31.08.2012       |
| Zusammensetzung        | 01                        | dequalinii chloridum 250 µg, cinchocaini hydrochloridum 30 µg, sorbitolum, aromatica, excipients pro compresso. |                  |
| Anwendung              |                           | Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes   |                  |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 30 Tablette(n) D |
| Bemerkung              |                           |   |                  |
| Gültig bis             |                           | 30.08.2017  |                  |

**01 Diclo-Acino Roll-on, Gel**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62772</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.10.4.   | 29.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | diclofenacum natricum 10 mg, antiox.: E 223, excipients ad gelatum pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | Perkutanes Antiphlogisticum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 50 g D     |
| Bemerkung              |                           |   |            |
| * Gültig bis           |                           | 28.08.2017  |            |

**01 Diclo-Acino 10 mg/g, Gel**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62771</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.10.4.   | 29.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | diclofenacum natricum 10 mg, antiox.: E 223, excipients ad gelatum pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | Perkutanes Antiphlogisticum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 50 g D     |
|                        |                           | 002   | 100 g D    |
| Bemerkung              |                           |   |            |
| * Gültig bis           |                           | 28.08.2017  |            |

**01 Diclo-Acino 75, Injektionslösung i.m.**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

|                        |                           |   |                 |
|------------------------|---------------------------|---|-----------------|
| Zul.-Nr.: <b>62735</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.10.1.   | 29.08.2012      |
| Zusammensetzung        | 01                        | diclofenacum natricum 75 mg, lidocaini hydrochloridum 20 mg, dinatrii edetas, macrogolum 400, propylenglycolum, natrii hydroxidum, antiox.: acetylcysteinum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. |                 |
| Anwendung              |                           | Antirheumatikum   |                 |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 5 Ampulle(n) B  |
|                        |                           | 002   | 25 Ampulle(n) B |
|                        |                           | 003   | 50 Ampulle(n) B |
| Bemerkung              |                           |   |                 |
| * Gültig bis           |                           | 28.08.2017  |                 |

**01 Diclofenac Lipogel Actavis, Lipogel**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62896</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.10.4.   | 30.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipients ad gelatum pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | Kutanes Antiphlogisticum  |            |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 50 g D     |
|                        |                           | 002   | 100 g D    |
| Bemerkung              |                           |   |            |
| * Gültig bis           |                           | 29.08.2017  |            |

**01 Docetaxel Sandoz eco 20mg/2ml, Infusionskonzentrat****02 Docetaxel Sandoz eco 80mg/8ml, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62310</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.   | 07.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | docetaxelum 20 mg, acidum citricum, macrogolum 300, polysorbatum 80, ethanolum 96 per centum corresp. ethanolum anhydricum 500 mg ad solutionem pro 2 ml. |            |
|                        | 02                        | docetaxelum 80 mg, acidum citricum, macrogolum 300, polysorbatum 80, ethanolum 96 per centum corresp. ethanolum anhydricum 2.1 g ad solutionem pro 8 ml.  |            |
| Anwendung              |                           | Zytostatikum  |            |
| Bemerkung              |                           | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt  |            |
| Gültig bis             |                           | 06.08.2017  |            |

**01 Docetaxel 160mg/16ml Sandoz eco, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62311</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.  | 07.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | docetaxelum 160 mg, acidum citricum, macrogolum 300, polysorbatum 80, ethanolum 96 per centum corresp. ethanolum anhydricum 4.2 g ad solutionem pro 16 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Zytostatikum   |            |
| Bemerkung              |                           | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt   |            |
| Gültig bis             |                           | 06.08.2017   |            |

01 Edarbi 20mg, Tabletten  
 02 Edarbi 40mg, Tabletten  
 03 Edarbi 80mg, Tabletten  
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: <b>62158</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.07.1.  | 31.08.2012                      |
|------------------------|---------------------------|--|---------------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | azilsartanum medoxomilum 20 mg ut azilsartanum medoxolmilum kalicum, excipiens pro compresso.  |                                 |
|                        | 02                        | azilsartanum medoxomilum 40 mg ut azilsartanum medoxolmilum kalicum, excipiens pro compresso.  |                                 |
|                        | 03                        | azilsartanum medoxomilum 80 mg ut azilsartanum medoxolmilum kalicum, excipiens pro compresso.  |                                 |
| Anwendung              |                           | Essentielle Hypertonie   |                                 |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 28 Tablette(n) B                |
|                        |                           | 003  | 98 Tablette(n) B                |
|                        |                           | 010  | 280 Tablette(n) Klinikpackung B |
|                        |                           | 011  | 490 Tablette(n) Klinikpackung B |
|                        | 02                        | 004  | 28 Tablette(n) B                |
|                        |                           | 006  | 98 Tablette(n) B                |
|                        |                           | 012  | 280 Tablette(n) Klinikpackung B |
|                        |                           | 013  | 490 Tablette(n) Klinikpackung B |
|                        | 03                        | 007  | 28 Tablette(n) B                |
|                        |                           | 009  | 98 Tablette(n) B                |
|                        |                           | 014  | 280 Tablette(n) Klinikpackung B |
|                        |                           | 015  | 490 Tablette(n) Klinikpackung B |
| Bemerkung              |                           | azilsartanum medoxomilum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff); azilsartanum medoxolmilum kalicum, DCI = neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs |                                 |
| Gültig bis             |                           | 30.08.2017   |                                 |

01 Epirubicin Sandoz eco 10 mg / 5 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation  
 02 Epirubicin Sandoz eco 20 mg / 10 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation  
 03 Epirubicin Sandoz eco 50 mg / 25 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation  
 04 Epirubicin Sandoz eco 100 mg / 50 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation  
 05 Epirubicin Sandoz eco 200 mg / 100 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

| Zul.-Nr.: <b>62872</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.  | 10.08.2012                       |
|------------------------|---------------------------|--|----------------------------------|
| 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   |                                  |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 1x 5 ml Durchstechflasche(n) A   |
|                        | 02                        | 002  | 1x 10 ml Durchstechflasche(n) A  |
|                        | 03                        | 003  | 1x 25 ml Durchstechflasche(n) A  |
|                        | 04                        | 004  | 1x 50 ml Durchstechflasche(n) A  |
|                        | 05                        | 005  | 1x 100 ml Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung              |                           |  |                                  |
| Gültig bis             |                           | 09.08.2017   |                                  |

**01 Firdapse, Tabletten**

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

| Zul.-Nr.: <b>61853</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.14.0.   | 22.08.2012        |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | amifampridinum 10 mg ut amifampridini phosphas, excipiens pro compresso.  |                   |
| Anwendung              |                           | Symptomatische Behandlung des Lambert-Eaton-Myasthenie Syndroms (LEMS) bei Erwachsenen  |                   |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21) amifampridinum, DCI mod. = NAS (neuer Wirkstoff); amifampridini phosphas, DCI mod. = neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs |                   |
| Gültig bis             |                           | 21.08.2017  |                   |

**01 Forielle Pen 300IE / 0.5 ml, Injektionslösung**  
**02 Forielle Pen 450IE / 0.75 ml, Injektionslösung**  
**03 Forielle Pen 900IE / 1.5 ml, Injektionslösung**  
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: <b>62819</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.08.1.  | 10.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | follitropinum alfa 300 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antiox.: methioninum, conserv.: metacresolum 1.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.               |            |
|                        | 02                        | follitropinum alfa 450 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antiox.: methioninum, conserv.: metacresolum 2.25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.             |            |
|                        | 03                        | follitropinum alfa 900 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antiox.: methioninum, conserv.: metacresolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.               |            |
| Anwendung              |                           | Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese |            |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 1 Set A    |
|                        | 02                        | 002  | 1 Set A    |
|                        | 03                        | 003  | 1 Set A    |
| Bemerkung              |                           |  |            |
| Gültig bis             |                           | 09.08.2017   |            |

**01 Ibuprofen Actavis 400 mg, Filmtabletten**  
**02 Ibuprofen Actavis 600 mg, Filmtabletten**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| Zul.-Nr.: <b>62867</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.10.1.                                       | 30.08.2012        |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto. |                   |
|                        | 02                        | ibuprofenum 600 mg, excipients pro compresso obducto. |                   |
| Anwendung              |                           | Antirheumaticum                                       |                   |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 20 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 002   | 100 Tablette(n) B |
|                        | 02                        | 003   | 20 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 004   | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           |   |                   |
| * Gültig bis           |                           | 29.08.2017  |                   |

**01 Latanomed, Augentropfen**  
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

| Zul.-Nr.: <b>62300</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 11.09.0.  | 10.08.2012   |
|------------------------|---------------------------|--|--------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml. |              |
| Anwendung              |                           | Glaukom  |              |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 1 x 2.5 ml B |
|                        |                           | 002  | 3 x 2.5 ml B |
| Bemerkung              |                           |  |              |
| Gültig bis             |                           | 09.08.2017   |              |

**01 Mephenterol, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

|                        |                           |  |                |
|------------------------|---------------------------|--|----------------|
| Zul.-Nr.: <b>62045</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 04.09.0.  | 30.08.2012     |
| Zusammensetzung        | 01                        | saccharomyces cerevisiae HANSEN CBS 5926 desiccatus 250 mg<br>corresp. cellulae vivae min. 5 Mrd. pro dosi, excipiens pro capsula. |                |
| Anwendung              |                           | Prophylaxe und Therapie antibiotikabedingter Diarrhöen<br>Behandlung von akuten Durchfallserkrankungen                             |                |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 10 Kapsel(n) D |
|                        |                           | 002  | 20 Kapsel(n) D |
| Bemerkung              |                           |  |                |
| Gültig bis             |                           | 29.08.2017   |                |

**01 Methylphenidat Sandoz 18, Retardtabletten****02 Methylphenidat Sandoz 36, Retardtabletten****03 Methylphenidat Sandoz 54, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

|                        |                           |  |                  |
|------------------------|---------------------------|--|------------------|
| Zul.-Nr.: <b>62228</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.10.2.  | 09.08.2012       |
| Zusammensetzung        | 01                        | methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto. |                  |
|                        | 02                        | methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto. |                  |
|                        | 03                        | methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto. |                  |
| Anwendung              |                           | Zentralnervöses Stimulans  |                  |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 30 Tablette(n) A |
|                        |                           | 002  | 30 Tablette(n) A |
|                        |                           | 003  | 30 Tablette(n) A |
| Bemerkung              |                           | Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe      |                  |
| Gültig bis             |                           | 08.08.2017   |                  |

**01 Olfen Lotion, Emulsion**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>62919</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.10.4.  | 30.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | diclofenacum natricum 10 mg, sojae oleum *, excipiens ad emulsionem pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | Perkutanes Antiphlogistikum  |            |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 50 g D     |
|                        |                           | 002  | 100 g D    |
| Bemerkung              |                           | * aus genetisch veränderten Sojabohnen hergestellt                           |            |
| * Gültig bis           |                           | 29.08.2017   |            |

**01 Paclitaxel Sandoz eco 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Paclitaxel Sandoz eco 100 mg/16.7 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Paclitaxel Sandoz eco 150 mg/25 ml, Infusionskonzentrat**  
**04 Paclitaxel Sandoz eco 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

| Zul.-Nr.: <b>62869</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.   | 10.08.2012               |
|------------------------|---------------------------|---|--------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 1.93 g ad solutionem pro 5 ml.     |                          |
|                        | 02                        | paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 6.42 g ad solutionem pro 16.7 ml. |                          |
|                        | 03                        | paclitaxelum 150 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 9.63 g ad solutionem pro 25 ml.   |                          |
|                        | 04                        | paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 19.25 g ad solutionem pro 50 ml.  |                          |
| Anwendung              |                           | Zytostatikum  |                          |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 1 Durchstechflasche(n) A |
|                        | 02                        | 002   | 1 Durchstechflasche(n) A |
|                        | 03                        | 003   | 1 Durchstechflasche(n) A |
|                        | 04                        | 004   | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung              |                           |   |                          |
| Gültig bis             |                           | 09.08.2017  |                          |

**01 Paracetamol-Mepha 500, Tabletten**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

| Zul.-Nr.: <b>62081</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 01.01.1.                                 | 03.08.2012       |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso. |                  |
| Anwendung              |                           | Analgetikum, Antipyretikum                      |                  |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 20 Tablette(n) D |
|                        |                           | 002   | 20 Tablette(n) D |
| Bemerkung              |                           |   |                  |
| Gültig bis             |                           | 02.08.2017                                      |                  |

**01 Perjeta 420 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schöneggstrasse 2, 4153 Reinach BL

| Zul.-Nr.: <b>62510</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.  | 13.08.2012               |
|------------------------|---------------------------|--|--------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | pertuzumabum 420 mg, histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 20 *, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 14 ml. |                          |
| Anwendung              |                           | Mammakarzinom  |                          |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung              |                           | pertuzumabum, NAS (neuer Wirkstoff)  |                          |
| Gültig bis             |                           | 12.08.2017   |                          |

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

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

| Zul.-Nr.: <b>62113</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.06.2.  | 14.08.2012        |
|------------------------|---------------------------|--|-------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso. |                   |
|                        | 02                        | pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso. |                   |
|                        | 03                        | pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso. |                   |
| Anwendung              |                           | orales Antidiabetikum  |                   |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 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             |                           | 13.08.2017   |                   |

**01 Rienso, Lösung zur intravenösen Injektion**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: <b>62033</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 06.07.1.   | 17.08.2012                    |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | ferrum 510 mg ut ferumoxytolum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 17 ml. |                               |
| Anwendung              |                           | Eisenmangel bei chronischer Nierenerkrankung, wenn eine orale Therapie nicht durchführbar ist.  |                               |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 1 Durchstechflasche(n) B      |
|                        |                           | 002   | 2 Durchstechflasche(n) B      |
|                        |                           | 003   | 6 Durchstechflasche(n) B      |
|                        |                           | 004   | 1 x 10 Durchstechflasche(n) B |
|                        |                           | 005   | 2 x 10 Durchstechflasche(n) B |
|                        |                           | 006   | 6 x 10 Durchstechflasche(n) B |
| Bemerkung              |                           | ferumoxytolum, neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs   |                               |
| Gültig bis             |                           | 16.08.2017  |                               |

01 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 986 ml

02 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 1477 ml

03 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 1970 ml

04 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 2463 ml

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

Zul.-Nr.: **62283**Abgabekategorie: **B**

Index: 07.01.2.

10.08.2012

Zusammensetzung

- 01 I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 298 ml.  
 II) Aminosäurenlösung: alaninum 7 g, argininum 6 g, glycinum 5.5 g, histidinum 1.5 g, isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetatas, methioninum 2.2 g, phenylalaninum 2.6 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.2 g, taurinum 500 mg, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, tyrosinum 200 mg, valinum 3.1 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.  
 III) Fettemulsion: sojæ oleum raffinatum, triglycerida saturata media 11.3 g, olivæ oleum raffinatum 9.4 g, piscis oleum 5.6 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 188 ml.  
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 50 g, nitrogenia 8 g, carbohydrata 125 g, materia crassa 38 g, acetatas 73 mmol, phosphas 2.8 mmol, in emulsione recenter mixta 986 ml.  
 Corresp. 4600 kJ pro 986 ml.
- 02 I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 187 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 446 ml.  
 II) Aminosäurenlösung: alaninum 10.5 g, argininum 9 g, glycinum 8.2 g, histidinum 2.2 g, isoleucinum 3.8 g, leucinum 5.6 g, lysinum anhydricum 5 g ut lysini acetatas, methioninum 3.2 g, phenylalaninum 3.8 g, prolinum 8.4 g, serinum 4.9 g, taurinum 750 mg, threoninum 3.3 g, tryptophanum 1.5 g, tyrosinum 300 mg, valinum 4.6 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.  
 III) Fettemulsion: sojæ oleum raffinatum, triglycerida saturata media 16.9 g, olivæ oleum raffinatum 14.1 g, piscis oleum 8.4 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 281 ml.  
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 75 g, nitrogenia 12 g, carbohydrata 187 g, materia crassa 56 g, acetatas 110 mmol, phosphas 4.2 mmol, in emulsione recenter mixta 1477 ml.  
 Corresp. 6700 kJ pro 1477 ml.
- 03 I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 250 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 595 ml.  
 II) Aminosäurenlösung: alaninum 14 g, argininum 12 g, glycinum 11 g, histidinum 3 g, isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysinum anhydricum 6.6 g ut lysini acetatas, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, taurinum 1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, tyrosinum 400 mg, valinum 6.2 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.  
 III) Fettemulsion: sojæ oleum raffinatum, triglycerida saturata media 22.5 g, olivæ oleum raffinatum 18.8 g, piscis oleum 11.3 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.  
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 100 g, nitrogenia 16 g, carbohydrata 250 g, materia crassa 75 g, acetatas 147 mmol, phosphas 5.6 mmol, in emulsione recenter mixta 1970 ml.  
 Corresp. 9200 kJ pro 1970 ml.

|            |    |   |                            |   |
|------------|----|---|----------------------------|---|
|            | 04 | <p>I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 312.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 744 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung: alaninum 17.5 g, argininum 15 g, glycinum 13.8 g, histidinum 3.7 g, isoleucinum 6.2 g, leucinum 9.3 g, lysinum anhydricum 8.3 g ut lysini acetat, methioninum 5.4 g, phenylalaninum 6.4 g, prolinum 14 g, serinum 8.1 g, taurinum 1.2 g, threoninum 5.5 g, tryptophanum 2.5 g, tyrosinum 500 mg, valinum 7.8 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1250 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: sojæ oleum raffinatum, triglycerida saturata media 28.1 g, olivæ oleum raffinatum 23.4 g, piscis oleum 14 g, int-rac-alfatocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 469 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp. aminoacida 125 g, nitrogenia 20 g, carbohydrata 313 g, materia crassa 94 g, acetat 183 mmol, phosphas 6.9 mmol, in emulsione recenter mixta 2463 ml.</p> <p>Corresp. 11300 kJ pro 2463 ml.</p> |                            |   |
| Anwendung  |    | Parenterale Ernährung für Erwachsene  |                            |   |
| Packung/en | 01 | 001   | 4 x 986 ml Biofine-Beutel  | B |
|            | 02 | 003   | 4 x 1477 ml Biofine-Beutel | B |
|            | 03 | 005   | 4 x 1970 ml Biofine-Beutel | B |
|            | 04 | 007   | 3 x 2463 ml Biofine-Beutel | B |
| Bemerkung  |    |   |                            |   |
| Gültig bis |    | 09.08.2017  |                            |   |

**01 Veletri 0.5 mg, Lyophilisat****02 Veletri 1.5 mg, Lyophilisat**

Actelion Pharmaceuticals Ltd, Allschwil, Stadtturmstrasse 5, 5400 Baden

|                        |                           |  |              |   |
|------------------------|---------------------------|--|--------------|---|
| Zul.-Nr.: <b>62354</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.07.1.  | 07.08.2012   |   |
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: epoprostenolum 0.5 mg ut epoprostenolum natricum, saccharum, argininum, natrii hydroxidum, pro vitro. |              |   |
|                        | 02                        | Praeparatio cryodesiccata: epoprostenolum 1.5 mg ut epoprostenolum natricum, saccharum, argininum, natrii hydroxidum, pro vitro. |              |   |
| Anwendung              |                           | pulmomale arterielle Hypertonie  |              |   |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 1 Ampulle(n) | B |
|                        | 02                        | 002  | 1 Ampulle(n) | B |
| Bemerkung              |                           |  |              |   |
| * Gültig bis           |                           | 06.08.2017   |              |   |

**01 Zeller Herz, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

|                        |                           |   |                |   |
|------------------------|---------------------------|---|----------------|---|
| Zul.-Nr.: <b>62042</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 02.98.0.   | 20.08.2012     |   |
| Zusammensetzung        | 01                        | crataegi folii cum flore extractum siccum 450 mg corresp. DER: 4-7:1. Überzug: excipiens pro compresso obducto. |                |   |
| Anwendung              |                           | Bei nachlassender Leistungsfähigkeit des Herzens  |                |   |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 60 Tablette(n) | D |
| Bemerkung              |                           |   |                |   |
| Gültig bis             |                           | 19.08.2017  |                |   |

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Eliminall Spot on Hund S ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung****02 Eliminall Spot on Hund M ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung****03 Eliminall Spot on Hund L ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung****04 Eliminall Spot on Hund XL ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>62195</b> | Abgabekategorie: <b>C</b> | Index:   | 13.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | fipronilum 67 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase.                |            |
|                        | 02                        | fipronilum 134 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase.               |            |
|                        | 03                        | fipronilum 268 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase.               |            |
|                        | 04                        | fipronilum 402 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase.               |            |
| Anwendung              | 01                        | Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 2 bis 10kg  |            |
|                        | 02                        | Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 10 bis 20kg |            |
|                        | 03                        | Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 20 bis 40kg |            |
|                        | 04                        | Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 40 bis 60kg |            |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 0.67 ml C  |
|                        | 02                        | 002  | 1.34 ml C  |
|                        | 03                        | 003  | 2.68 ml C  |
|                        | 04                        | 004  | 4.02 ml C  |
| Bemerkung              |                           |  |            |
| Gültig bis             |                           | 12.08.2017   |            |

**01 Eliminall Spot on Katze ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>62194</b> | Abgabekategorie: <b>C</b> | Index:  | 13.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | fipronilum 50 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase. |            |
| Anwendung              |                           | Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für Katzen      |            |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 0.5 ml C   |
| Bemerkung              |                           |   |            |
| Gültig bis             |                           | 12.08.2017  |            |

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Abilify 7,5 mg / ml, Injektionslösung i.m.

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

| Zul.-Nr.: <b>57813</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.05.0.   | 28.08.2012               |
|------------------------|---------------------------|---|--------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | aripiprazolum 7.5 mg, acidum tartaricum, sulphobutyl ether beta-cyclodextrin sodium, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml. |                          |
| Anwendung              |                           | Neuroleptikum   |                          |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 1 Durchstechflasche(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |                          |
| * Gültig bis           |                           | 05.02.2018  |                          |

#### 01 Acidum folicum Streuli 5 mg, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: <b>36752</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 06.07.3.   | 28.08.2012        |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | acidum folicum 5 mg, excipiens pro compresso.   |                   |
| Anwendung              |                           | Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien                                    |                   |
| Packung/en             | 01                        | 017   | 100 Tablette(n) B |
|                        |                           | 068   | 20 Tablette(n) B  |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                   |
| Gültig bis             |                           | 04.03.2018  |                   |

#### 01 Acyclovir-Mepha i.v. 250, Lyophilisat

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

| Zul.-Nr.: <b>52524</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 08.03.0.   | 30.08.2012               |
|------------------------|---------------------------|---|--------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: aciclovirum 250 mg ut acicloviri natricum, pro vitro.              |                          |
| Anwendung              |                           | Virostatikum  |                          |
| Packung/en             | 01                        | 016   | 5 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                          |
| * Gültig bis           |                           | 18.02.2018  |                          |

**01 Acyclovir-Mepha 200, Tabletten****02 Acyclovir-Mepha 400, Tabletten****03 Acyclovir-Mepha 800, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>53668</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 08.03.0.  | 30.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | aciclovirum 200 mg, excipients pro compresso.  |            |
|                        | 02                        | aciclovirum 400 mg, excipients pro compresso.  |            |
|                        | 03                        | aciclovirum 800 mg, excipients pro compresso.  |            |
| Anwendung              |                           | Virostatikum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 011 25 Tablette(n)   | A          |
|                        | 02                        | 038 30 Tablette(n)   | A          |
|                        |                           | 046 70 Tablette(n)   | A          |
|                        | 03                        | 054 35 Tablette(n)   | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 18.02.2018   |            |

**01 Alfuzosin eco, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>57661</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 05.99.0.  | 16.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.                                       |            |
| Anwendung              |                           | Benigne Prostatahyperplasie  |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
|                        |                           | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt   |            |
| * Gültig bis           |                           | 11.12.2017   |            |

**01 Allergodil, Augentropfen**

MEDA Pharma GmbH, Hegnastrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>52803</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 11.06.2.   | 08.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | azelastini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis                     |            |
| Packung/en             | 01                        | 012 6 ml  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)      |            |
| * Gültig bis           |                           | 09.12.2017  |            |

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

|                        |                           |  |                   |
|------------------------|---------------------------|--|-------------------|
| Zul.-Nr.: <b>59089</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.06.1.  | 22.08.2012        |
| Zusammensetzung        | 01                        | amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.  |                   |
|                        | 02                        | amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.   |                   |
| Anwendung              |                           | Antagoniste calcique   |                   |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 30 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 002  | 100 Tablette(n) B |
|                        | 02                        | 003  | 30 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 004  | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die bisher gültige Zulassungsbescheinigung (Übertragung der Zulassung; früher: Aurobindo Switzerland AG).<br>Änderung Präparatename, früher: Amlodipine APL, comprimés |                   |
| Gültig bis             |                           | 20.08.2014   |                   |

**01 Antistin-Privin, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>33617</b> | Abgabekategorie: <b>C</b> | Index: 11.06.2.  | 09.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | antazolini sulfas 5 mg, naphazolini nitras 0.25 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.                                |            |
| Anwendung              |                           | Allergische Konjunktivitis   |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt |            |
| Gültig bis             |                           | 04.06.2017   |            |

**01 Apotheke zur Eiche Mucolyticum, Sirup**

Iromedica AG, Hagenstrasse 45, 9014 St. Gallen

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>57894</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 03.02.0.   | 14.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Mukolytikum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 005   | 200 ml D   |
| Bemerkung              |                           | Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung  |            |
| * Gültig bis           |                           | 13.08.2017  |            |

**02 Arcalion 200, dragées**

Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

|                        |                               |   |                |
|------------------------|-------------------------------|---|----------------|
| N° d'AMM: <b>40034</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 01.99.0.   | 27.08.2012     |
| Composition            | 02                            | sulbutiaminum 200 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.                          |                |
| Indication             |                               | Traitement symptomatique et adjuvant des asthénies fonctionnelles                               |                |
| Conditionnements       | 02                            | 021   | 20 dragée(s) B |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 19.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation) |                |
| * Valable jusqu'au     |                               | 18.12.2017  |                |

**01 Asazine, Suppositorien**

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

|                        |                           |  |                    |
|------------------------|---------------------------|--|--------------------|
| Zul.-Nr.: <b>55497</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 04.09.0.  | 27.08.2012         |
| Zusammensetzung        | 01                        | mesalazinum 0.5 g, excipiens pro suppositoio.  |                    |
| Anwendung              |                           | Proktitis ulcerosa   |                    |
| Packung/en             | 01                        | 002  | 20 Suppositorien B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2010<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                    |
| * Gültig bis           |                           | 24.02.2018   |                    |

**01 Aspirin, Granulat**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

|                        |                           |   |             |
|------------------------|---------------------------|---|-------------|
| Zul.-Nr.: <b>57673</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 01.01.1.   | 31.08.2012  |
| Zusammensetzung        | 01                        | acidum acetylsalicylicum 500 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, excipiens ad granulatatum pro charta. |             |
| Anwendung              |                           | Analgetikum, Antipyretikum  |             |
| * Packung/en           | 01                        | 004   | 10 Beutel D |
|                        |                           | 006   | 20 Beutel D |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Mai 2008<br>(Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20 Beutel)   |             |
| Gültig bis             |                           | 12.05.2013  |             |

**01 Assan rem, Spray**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>53317</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.10.4.   | 13.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | hydroxyethylis salicylas 90 mg, dimethylis sulfoxidum 45 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 18 mg, levomentholum 27 mg, dextracamphora 5.4 mg, dexpanthenolum 9 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Kutanes Antiphlogisticum  |            |
| Packung/en             | 01                        | 030   | 50 ml D    |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).   |            |
| * Gültig bis           |                           | 12.12.2017  |            |

**01 Avamys, Nasenspray**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

|                        |                           |  |                     |
|------------------------|---------------------------|--|---------------------|
| Zul.-Nr.: <b>57968</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 12.02.3.  | 09.08.2012          |
| Zusammensetzung        | 01                        | fluticasoni furoas 27.5 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro dosi. |                     |
| Anwendung              |                           | Rhinitis   |                     |
| Packung/en             | 01                        | 005  | 120 Einzeldose(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                     |
| * Gültig bis           |                           | 18.12.2017   |                     |

**01 Avodart, Weichgelatinecapseln**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

|                        |                           |  |                |
|------------------------|---------------------------|--|----------------|
| Zul.-Nr.: <b>56106</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 05.99.0.  | 08.08.2012     |
| Zusammensetzung        | 01                        | dutasteridum 0.5 mg, antiox.: E 321, excipients pro capsula.                                     |                |
| Anwendung              |                           | Benigne Prostatahyperplasie  |                |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 30 Kapsel(n) B |
|                        |                           | 003  | 90 Kapsel(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                |
| * Gültig bis           |                           | 19.12.2017   |                |

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

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

|                        |                           |   |                        |
|------------------------|---------------------------|---|------------------------|
| Zul.-Nr.: <b>56925</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.99.0.   | 13.08.2012             |
| * Zusammensetzung      | 03                        | memantinum hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipients pro compresso obducto. |                        |
|                        | 04                        | memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipients pro compresso obducto. |                        |
|                        | 05                        | memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.3 mg, excipients pro compresso obducto.   |                        |
|                        | 06                        | memantinum hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipients pro compresso obducto.   |                        |
| Anwendung              |                           | Alzheimer-Krankheit   |                        |
| Packung/en             | 04                        | 012   | 28 Tablette(n) B       |
|                        |                           | 013   | 56 Tablette(n) B       |
|                        |                           | 014   | 98 Tablette(n) B       |
|                        | 05                        | 018   | 50 Tablette(n) B       |
|                        | 06                        | 020   | 1 Set Starterpackung B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.5.2010<br>(Lactosefreie Formulierung)                 |                        |
| Gültig bis             |                           | 18.11.2013  |                        |

**01 Azithromycin-Mepha 500, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

|                        |                           |  |                 |
|------------------------|---------------------------|--|-----------------|
| Zul.-Nr.: <b>58810</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 08.01.6.  | 29.08.2012      |
| Zusammensetzung        | 01                        | azithromycinum 500 mg ut azithromycinum monohydricum, excipients pro compresso obducto.          |                 |
| Anwendung              |                           | Infektionskrankheiten  |                 |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 3 Tablette(n) A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                 |
| * Gültig bis           |                           | 09.04.2018   |                 |

**01 Beta-Adalat, Kapseln**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>48636</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.07.2.  | 07.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | nifedipinum 20 mg, atenololum 50 mg, excipients pro capsula.                                     |            |
| Anwendung              |                           | Hypertonie, Angina pectoris  |            |
| Packung/en             | 01                        | 012 28 Kapsel(n)   | B          |
|                        |                           | 020 98 Kapsel(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 26.11.2017   |            |

**01 Bonherba classique Salbei, zuckerfrei, Kräuterbonbon**

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

| Zul.-Nr.: <b>56234</b> | Abgabekategorie: <b>E</b> | Index: 12.03.9.   | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | salviae aetheroleum 2.5 mg, salviae extractum siccum 49 mg, acidum ascorbicum 23 mg, specierum pectoralium extractum 5 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, aromatica, excipients pro pastillo. |            |
| Anwendung              |                           | Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh  |            |
| Packung/en             | 01                        | 002 150 g   | E          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2011<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |            |
| * Gültig bis           |                           | 13.02.2018  |            |

**01 Bonherba Kräuterbonbon mit Honig, Kräuterbonbon**

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

| Zul.-Nr.: <b>56233</b> | Abgabekategorie: <b>E</b> | Index: 12.03.9.  | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | levomentholum 2.2 mg, specierum pectoralium extractum 10 mg, aromatica, excipients pro pastillo. |            |
| Anwendung              |                           | Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh   |            |
| Packung/en             | 01                        | 002 150 g  | E          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 13.02.2018   |            |

**02 Brufen, Brausegranulat**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

| Zul.-Nr.: <b>49669</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.10.1.   | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | ibuprofenum 600 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients ad granulatum pro charta.         |            |
| Anwendung              |                           | Antirheumatikum, Antiphlogistikum   |            |
| Packung/en             | 02                        | 012 20 Sachet(s)  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2011<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). |            |
| * Gültig bis           |                           | 25.02.2018  |            |

**05 Brufen 200 mg, Filmtabletten****06 Brufen 400 mg, Filmtabletten****07 Brufen 600 mg, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

| Zul.-Nr.: <b>45031</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.10.1.   | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 05                        | ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.   |            |
|                        | 06                        | ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.   |            |
|                        | 07                        | ibuprofenum 600 mg, excipients pro compresso obducto.   |            |
| Anwendung              |                           | Antirheumatikum, Antiphlogistikum   |            |
| Packung/en             | 05                        | 152 30 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 160 100 Tablette(n)   | B          |
|                        | 06                        | 128 30 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 136 60 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 179 20 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 187 50 Tablette(n)  | B          |
|                        | 07                        | 144 30 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 195 20 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 209 100 Tablette(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). |            |
| * Gültig bis           |                           | 25.02.2018  |            |

**02 Brufen retard, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

| Zul.-Nr.: <b>50072</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.10.1.   | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | ibuprofenum 800 mg, excipients pro compresso obducto.   |            |
| Anwendung              |                           | Antirheumatikum, Antiphlogistikum   |            |
| Packung/en             | 02                        | 045 30 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 053 60 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 061 20 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 088 50 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 096 100 Tablette(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). |            |
| * Gültig bis           |                           | 25.02.2018  |            |

**01 Bupivacain Sintetica 0,25 %, solution injectable**  
**02 Bupivacain Sintetica 0,5 %, solution injectable**  
**04 Bupivacain Sintetica 0,75 %, solution injectable**  
**05 Bupivacain Sintetica 4 %, solution injectable pour dilution**  
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

| N° d'AMM: <b>48351</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 01.02.2.   | 10.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition            | 01                            | bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |            |
|                        | 02                            | bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.   |            |
|                        | 04                            | bupivacaini hydrochloridum anhydricum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |            |
|                        | 05                            | bupivacaini hydrochloridum anhydricum 40 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.  |            |
| Indication             |                               | Anesthésique local  |            |
| Conditionnements       | 01                            | 018 10 x 5 ml ampoule(s)  | B          |
|                        |                               | 050 5 x 20 ml ampoule(s)  | B          |
|                        | 02                            | 034 10 x 5 ml ampoule(s)  | B          |
|                        |                               | 077 5 x 20 ml ampoule(s)  | B          |
|                        | 04                            | 093 10 x 20 ml flacon(s)  | B          |
|                        | 05                            | 086 10 x 5 ml ampoule(s)  | B          |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 29.05.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)                   |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 31.12.2017  |            |

**01 Calonat, comprimés effervescents**  
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

| N° d'AMM: <b>24272</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 01.01.2.  | 15.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| Composition            | 01                            | carbasalatum calcicum 580 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 456 mg, acidum ascorbicum 1 g, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, color.: E 104, excipients pro compresso. |            |
| Indication             |                               | Soulagement de la fièvre et de la douleur lors de refroidissement  |            |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 13.01.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)  |            |
|                        |                               | autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger  |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 31.12.2017   |            |

**01 Carbostesin 0,25 %, Injektionslösung****02 Carbostesin 0,5 %, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

| Zul.-Nr.: <b>36988</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.02.2.   | 13.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |            |
|                        | 02                        | bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.   |            |
| Anwendung              |                           | Lokalanästheticum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 053 5 x 5 ml  | B          |
|                        |                           | 193 5 x 20 ml   | B          |
|                        | 02                        | 088 5 x 5 ml  | B          |
|                        |                           | 207 5 x 20 ml   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                     |            |
| * Gültig bis           |                           | 11.12.2017  |            |

**01 Carboticon, capsules**

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

| N° d'AMM: <b>48914</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 04.04.0.   | 08.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition            | 01                            | carbo activatus 140 mg, dimeticonum 45 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.        |            |
| Indication             |                               | Dyspepsies, météorisme  |            |
| Conditionnements       | 01                            | 012 30 x 2 capsule(s)   | D          |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 08.11.2007 (prolongation du certificat d'autorisation) |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 07.11.2017  |            |

**02 Cedax, Pulver zur Herstellung einer Suspension**

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

| Zul.-Nr.: <b>52060</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 08.01.3.   | 27.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | ceftibutenum anhydricum 36 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Infektionskrankheiten   |            |
| Packung/en             | 02                        | 036 30 ml   | A          |
|                        |                           | 044 60 ml   | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                           |            |
| * Gültig bis           |                           | 13.12.2017  |            |

**02 Colpotrophine, crème gynécologique nouvelle formule**

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

| N° d'AMM: <b>44371</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 07.08.2.   | 30.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition            | 02                            | promestrienum 10 mg, conserv.: E 200, E 217, E 219, excipients ad unguentum pro 1 g.            |            |
| Indication             |                               | Substitution oestrogénique vaginale   |            |
| Conditionnements       | 02                            | 022 30 g  | B          |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 05.02.2008 (prolongation du certificat d'autorisation) |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 04.02.2018  |            |

**01 Conoxia, Inhalationsgas**

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

| Zul.-Nr.: <b>59115</b> | Abgabekategorie: <b>E</b> | Index: 03.99.0.   | 17.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | oxygenium 100 %, gasum inhalationis.  |            |
| Anwendung              |                           | Sauerstofftherapie  |            |
| * Packung/en           | 01                        | 001 600 l Tankfahrzeug als Fertigarzneimittel   | E          |
|                        |                           | 002 1000 l Tankfahrzeug als Fertigarzneimittel  | E          |
|                        |                           | 003 21 l stationäre Cryobehälter  | E          |
|                        |                           | 004 41 l stationäre Cryobehälter  | E          |
|                        |                           | 005 46 l stationäre Cryobehälter  | E          |
|                        |                           | 006 44 l stationäre Cryobehälter  | E          |
|                        |                           | 007 46.6 l stationäre Cryobehälter  | E          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2010<br>(Änderung Primärverpackung Fertigprodukt: Zusätzliche Flaschen-<br>grösse 46.6 l Cryobehälter Liberator 45) |            |
| Gültig bis             |                           | 03.02.2014  |            |

**01 Curosurf 120 mg, Suspension zur Instillation**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: <b>51886</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 03.99.0.  | 14.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | phospholipida 120 mg, natrii chloridum, q.s. ad suspensionem pro 1.5 ml.                       |            |
| Anwendung              |                           | Atemnotsyndrom des Frühgeborenen (Surfaktant)  |            |
| Packung/en             | 01                        | 011 1 x 1,5 ml Ampulle(n)  | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.6.2012<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 16.12.2017   |            |

**01 Daraprim, Tabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: <b>20964</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 08.04.3.  | 09.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | pyrimethaminum 25 mg, excipients pro compresso.  |            |
| Anwendung              |                           | Toxoplasmose   |            |
| Packung/en             | 01                        | 014 30 Tablette(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 29.10.2017   |            |

**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.  | 07.08.2012 |
|------------------------|---------------------------------|--|------------|
| Composition            | 01                              | acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad granulatum pro charta 3 g.  |            |
| Indication             |                                 | Mucolytique  |            |
| Remarque               |                                 | remplace l'attestation d'autorisation du 20.8.2010<br>(changement de type d'autorisation)<br>autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger |            |
| Valable jusqu'au       |                                 | 20.12.2015   |            |

**01 Dexamethason Galepharm 1 mg, Tabletten****02 Dexamethason Galepharm 4 mg, Tabletten**

Galepharm AG, Zürichstrasse 176, 8700 Küsnacht ZH

| Zul.-Nr.: <b>57974</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.07.26  | 15.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | dexamethasonum 1 mg, excipients pro compresso.   |            |
|                        | 02                        | dexamethasonum 4 mg, excipients pro compresso.   |            |
| Anwendung              |                           | Glukokortikosteroid-Therapie   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 20 Tablette(n)   | B          |
|                        |                           | 002 100 Tablette(n)  | B          |
|                        | 02                        | 003 20 Tablette(n)   | B          |
|                        |                           | 004 100 Tablette(n)  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 20.11.2017   |            |

**01 Dialvit, Kapseln**

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

| Zul.-Nr.: <b>55702</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.02.4.  | 29.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | thiaminum 50 mg ut thiamini nitras 61.7 mg, riboflavinum 10 mg, pyridoxinum 40 mg ut pyridoxini hydrochloridum 48.6 mg, acidum folicum 3 mg, acidum ascorbicum 200 mg, excipients pro capsula. |            |
| Anwendung              |                           | Ausgleich des Vitaminmangels bedingt durch Hämodialyse   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 100 Kapsel(n)  | B          |
|                        |                           | 003 1000 Kapsel(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 24.07.2018   |            |

**01 Disflatyl, Kautabletten**

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

| Zul.-Nr.: <b>30658</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 04.04.0.  | 15.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | simeticonum 40 mg, aromatica, excipients pro compresso.  |            |
| Anwendung              |                           | Blähungen  |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2009<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt |            |
| * Gültig bis           |                           | 10.10.2017   |            |

**01 Ditropan, comprimés**

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

| Zul.-Nr.: <b>46680</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 05.02.0.  | 09.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | oxybutynini hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.                        |            |
| Anwendung              |                           | Spasmolytique des voies urinaires  |            |
| Packung/en             | 01                        | 014 60 Tablette(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2012<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017   |            |

**01 Eligard 22.5 mg, Injektionspräparat**

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

| Zul.-Nr.: <b>56892</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.2.  | 28.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| * Zusammensetzung      | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: leuprorelini acetat 29.2 mg corresp. leuprorelinum 27.1 mg, pro vitro.<br>Solvens: copoly(dl-lactidum-glycolidum), 1-methyl-2-pyrrolidonum, pro vitro, corresp., in suspensione recenter reconstituta 22.5 mg pro dosi. |            |
| Anwendung              |                           | Synthetisches GnRH-Analogon bei Prostatakarzinom   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001  | 1 Set A    |
|                        |                           | 003  | 2 Set A    |
|                        |                           | 004  | 1 Set A    |
|                        |                           | 005  | 2 Set A    |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2009 (Änderung Herstellungsprozess Fertigprodukt: Abfüllmenge)   |            |
| Gültig bis             |                           | 28.12.2014   |            |

**01 Eligard 45 mg, Injektionspräparat**

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

| Zul.-Nr.: <b>58431</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.2.   | 28.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| * Zusammensetzung      | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: leuprorelini acetat 59.2 mg corresp. leuprorelinum 54.86 mg, pro vitro.<br>Solvens: copoly(dl-lactidum-glycolidum), 1-methyl-2-pyrrolidonum, pro vitro, corresp., in suspensione recenter reconstituta 45 mg pro dosi. |            |
| Anwendung              |                           | Synthetisches GnRH-Analogon bei Prostatakarzinom  |            |
| Packung/en             | 01                        | 002   | 1 Set A    |
|                        |                           | 005   | 2 Set A    |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2009 (Änderung Herstellungsprozess Fertigprodukt: Abfüllmenge und Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 30.01.2018  |            |

**01 Eligard 7.5 mg, Injektionspräparat**

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

| Zul.-Nr.: <b>56852</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.2.   | 28.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| * Zusammensetzung      | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: leuprorelini acetat 10.6 mg corresp. leuprorelinum 9.83 mg, pro vitro.<br>Solvens: copoly(dl-lactidum-glycolidum), 1-methyl-2-pyrrolidonum, pro vitro, corresp., in suspensione recenter reconstituta 7.5 mg pro dosi. |            |
| Anwendung              |                           | Synthetisches GnRH-Analogon bei Prostatakarzinom  |            |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 1 Set A    |
|                        |                           | 003   | 3 Set A    |
|                        |                           | 004   | 1 Set A    |
|                        |                           | 005   | 3 Set A    |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2009 (Änderung Herstellungsprozess Fertigprodukt: Abfüllmenge)  |            |
| Gültig bis             |                           | 28.12.2014  |            |

**01 Entumin 40 mg, Tabletten**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

|                        |                           |  |                   |
|------------------------|---------------------------|--|-------------------|
| Zul.-Nr.: <b>33639</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.05.0.  | 29.08.2012        |
| Zusammensetzung        | 01                        | clotiapinum 40 mg, excipients pro compresso.   |                   |
| Anwendung              |                           | Neurolepticum  |                   |
| Packung/en             | 01                        | 015  | 30 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 058  | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2011<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                   |
| * Gültig bis           |                           | 19.11.2017   |                   |

**01 Epirubicin Sandoz 10mg/5ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****02 Epirubicin Sandoz 50mg/25ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****03 Epirubicin Sandoz 100mg/50ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation****04 Epirubicin Sandoz 200mg/100ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

|                        |                           |   |                                   |
|------------------------|---------------------------|---|-----------------------------------|
| Zul.-Nr.: <b>56243</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.   | 29.08.2012                        |
| Zusammensetzung        | 01                        | epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.    |                                   |
|                        | 02                        | epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 25 ml.   |                                   |
|                        | 03                        | epirubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 50 ml.  |                                   |
|                        | 04                        | epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 100 ml. |                                   |
| Anwendung              |                           | Zytostatikum  |                                   |
| Packung/en             | 01                        | 009   | 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A   |
|                        | 02                        | 010   | 1 x 25 ml Durchstechflasche(n) A  |
|                        | 03                        | 011   | 1 x 50 ml Durchstechflasche(n) A  |
|                        | 04                        | 012   | 1 x 100 ml Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2010<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)        |                                   |
| * Gültig bis           |                           | 03.06.2018  |                                   |

**01 Eryderm, Lösung**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>44689</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 10.02.0.  | 07.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | erythromycinum 20 mg, macrogolum 400, excipients ad solutionem pro 1 ml.                         |            |
| Anwendung              |                           | Acne vulgaris  |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2009<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
|                        |                           | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt   |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017   |            |

**01 Felden Tabs, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

|                        |                           |   |                  |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zul.-Nr.: <b>45452</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.10.1.   | 31.08.2012       |
| Zusammensetzung        | 01                        | piroxicamum 20 mg, excipiens pro compresso.   |                  |
| Anwendung              |                           | Antirheumaticum, Antiphlogisticum   |                  |
| Packung/en             | 01                        | 042   | 30 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). |                  |
| * Gültig bis           |                           | 07.11.2017  |                  |

**01 Ferriprox, Filmtabletten**

Cosan GmbH, Chriesbaumstrasse 2, 8604 Volketswil

|                        |                           |  |                   |
|------------------------|---------------------------|--|-------------------|
| Zul.-Nr.: <b>55679</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 06.99.0.  | 15.08.2012        |
| Zusammensetzung        | 01                        | deferipronum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.  |                   |
| Anwendung              |                           | Eisenüberladung bei Thalassemia major bei Kontraindikation/<br>schwere Toxizität von Deferoxamin |                   |
| Packung/en             | 01                        | 002  | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2012<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                   |
| * Gültig bis           |                           | 10.02.2018   |                   |

**01 Fertifol, compresse**

EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano

|                        |                                      |   |                          |
|------------------------|--------------------------------------|---|--------------------------|
| N° d'AMM: <b>58121</b> | Categoria di dispensazione: <b>C</b> | Index: 06.07.3.   | 28.08.2012               |
| Composizione           | 01                                   | acidum folicum 0.4 mg, excipiens pro compresso.   |                          |
| Indicazione            |                                      | Bisogno aumentato di acido folico durante la gravidanza e<br>l'allattamento                         |                          |
| Confezione/i           | 01                                   | 001   | 28 compressa/compresse C |
|                        |                                      | 002   | 84 compressa/compresse C |
| Osservazione           |                                      | Sostituisce l'attestato di omologazione del 09.06.2008<br>(proroga del certificato di omologazione) |                          |
| * Valevole fino al     |                                      | 21.02.2018  |                          |

**01 Flamon-40, Lactab**  
**02 Flamon-80, Lactab**  
**03 Flamon-120, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

| Zul.-Nr.: <b>49023</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.06.1.   | 09.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | verapamili hydrochloridum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.                             |            |
|                        | 02                        | verapamili hydrochloridum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.                             |            |
|                        | 03                        | verapamili hydrochloridum 120 mg, excipiens pro compresso obducto.                            |            |
| Anwendung              |                           | Calciumantagonist   |            |
| Packung/en             | 01                        | 014 30 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 022 100 Tablette(n)   | B          |
|                        | 02                        | 030 20 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 049 50 Tablette(n)  | B          |
|                        | 03                        | 057 20 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 065 50 Tablette(n)  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017  |            |

**01 Flector EP Tissugel, plaster**

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

| N° d'AMM: <b>52022</b> | Categoria di dispensazione: <b>D</b> | Index: 07.10.4.   | 13.08.2012 |
|------------------------|--------------------------------------|---|------------|
| Composizione           | 01                                   | Tela cum gelato 14 g.<br>Gel: diclofenacum epolaminum 13 mg corresp. diclofenacum natri-cum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g. |            |
| Indicazione            |                                      | Antiflogistico  |            |
| Confezione/i           | 01                                   | 010 5 plaster   | D          |
|                        |                                      | 029 10 plaster  | D          |
|                        |                                      | 037 2 plaster   | D          |
| Osservazione           |                                      | Sostituisce l'attestato di omologazione del 18.12.2007 (proroga del certificato di omologazione).   |            |
| * Valevolefino al      |                                      | 17.12.2017  |            |

**01 Flector 50 mg, supposte**

**02 Flector 100 mg, supposte**

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

| N° d'AMM: <b>53352</b> | Categoria di dispensazione: <b>B</b> | Index: 07.10.1.   | 23.08.2012 |
|------------------------|--------------------------------------|---|------------|
| Composizione           | 01                                   | diclofenacum natricum 50 mg, excipiens pro suppositoio.   |            |
|                        | 02                                   | diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro suppositoio.  |            |
| Indicazione            |                                      | Antireumatico   |            |
| Confezione/i           | 01                                   | 014 10 supposte   | B          |
|                        | 02                                   | 022 10 supposte   | B          |
| Osservazione           |                                      | Sostituisce l'attestato di omologazione del 26.02.2008 (proroga del certificato di omologazione). |            |
| * Valevolefino al      |                                      | 25.02.2018  |            |

**01 Fluconazol-Mepha i.v. Minibag 200 mg, Infusionslösung****02 Fluconazol-Mepha i.v. Minibag 400 mg, Infusionslösung**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

| Zul.-Nr.: <b>58657</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 08.06.0.  | 30.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | fluconazolum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.       |            |
|                        | 02                        | fluconazolum 400 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.       |            |
| Anwendung              |                           | Antimykotikum  |            |
| Packung/en             | 01                        | 002 5 x 100 ml   | B          |
|                        |                           | 004 10 x 100 ml  | B          |
|                        | 02                        | 006 5 x 200 ml   | B          |
|                        |                           | 008 10 x 200 ml  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2012<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 17.04.2018   |            |

**01 Fludarabin Sandoz 50 mg/2 ml, Konzentrat für Injektions-/Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: <b>58482</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.  | 29.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | fludarabini phosphas 50 mg, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 2 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Zytostatikum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 002 5 Durchstechflasche(n)   | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2010<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)       |            |
| * Gültig bis           |                           | 04.08.2018   |            |

**02 Glucobay 100, Tabletten****03 Glucobay 50, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>44873</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.06.2.   | 09.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | acarbosum 100 mg, excipiens pro compresso.  |            |
|                        | 03                        | acarbosum 50 mg, excipiens pro compresso.   |            |
| Anwendung              |                           | Orales Antidiabetikum   |            |
| Packung/en             | 02                        | 044 30 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 060 90 Tablette(n)  | B          |
|                        | 03                        | 079 30 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 087 90 Tablette(n)  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.9.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 11.09.2017  |            |

01 Glucose 5 % B. Braun, Infusionslösung  
 02 Glucose 10 % B. Braun, Infusionslösung  
 03 Glucose 20 % B. Braun, Infusionslösung  
 04 Glucose 40 % B. Braun, Infusionslösung  
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **29550** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.1. 30.08.2012

Zusammensetzung 01 glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.  
Corresp. 837 kJ.  
 02 glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.  
Corresp. 1670 kJ.  
 03 glucosum anhydricum 200 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.  
Corresp. 3350 kJ.  
 04 glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.  
Corresp. 6700 kJ.

Anwendung

Packung/en

Kalorien- und Wasserzufuhr

|    |     |                                       |   |
|----|-----|---------------------------------------|---|
| 01 | 166 | 10 x 500 ml Ecoflac                   | B |
|    | 174 | 10 x 1000 ml Ecoflac                  | B |
|    | 301 | 20 x 50 ml Miniflac in 100 ml         | B |
|    | 328 | 3 x 100 ml Miniflac                   | B |
|    | 336 | 20 x 100 ml Injektionsflaschen (Glas) | B |
|    | 387 | 20 x 50 ml Injektionsflaschen (Glas)  | B |
|    | 395 | 20 x 100 ml Miniplasco                | B |
|    | 417 | 20 x 10 ml Ecoflac                    | B |
|    | 697 | 10 x 250 ml Ecobag                    | B |
|    | 727 | 20 x 100 ml Ecobag                    | B |
|    | 735 | 20 x 250 ml Ecobag                    | B |
|    | 743 | 20 x 500 ml Ecobag                    | B |
|    | 751 | 10 x 1000 ml Ecobag                   | B |
|    | 867 | 20 x 50 ml Ecobag                     | B |
|    | 883 | 1 x 500 ml Ecoflac                    | B |
|    | 884 | 1 x 100 ml Miniflac                   | B |
|    | 885 | 20 x 10 ml Miniplasco connect         | B |
| 02 | 190 | 10 x 500 ml Ecoflac                   | B |
|    | 204 | 10 x 1000 ml Ecoflac                  | B |
|    | 409 | 20 x 100 ml Injektionsflaschen (Glas) | B |
|    | 700 | 10 x 250 ml Ecoflac                   | B |
|    | 778 | 20 x 100 ml Ecobag                    | B |
|    | 786 | 20 x 250 ml Ecobag                    | B |
|    | 794 | 20 x 500 ml Ecobag                    | B |
|    | 808 | 10 x 1000 ml Ecobag                   | B |
| 03 | 212 | 10 x 500 ml Ecoflac                   | B |
|    | 220 | 10 x 1000 ml Ecoflac                  | B |
|    | 816 | 20 x 500 ml Ecobag                    | B |
|    | 824 | 10 x 1000 ml Ecobag                   | B |

|  |                           |  |   |            |
|--|---------------------------|--|---|------------|
|  | 04                        | 107  | 10 x 1000 ml Ecoflac  | B          |
|  |                           | 719  | 10 x 500 ml Ecoflac   | B          |
| Bemerkung  |                           |  | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2012<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)            |            |
| * Gültig bis   |                           |  | 18.12.2017  |            |
| <hr/>  |                           |  |   |            |
| <b>01 Holunder Halspastillen, Pastillen</b>                |                           |  |   |            |
| F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon         |                           |  |   |            |
| Zul.-Nr.: <b>56277</b>                                     | Abgabekategorie: <b>E</b> |  | Index: 12.03.9.   | 23.08.2012 |
| Zusammensetzung  | 01                        | sambuci fructus succus spissus 39 mg, glycerolum 18 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.   |   |            |
| Anwendung  |                           | Linderung bei Heiserkeit und Halsweh   |   |            |
| Packung/en   | 01                        | 004  | 220 g   | E          |
| Bemerkung  |                           |  | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)            |            |
| * Gültig bis   |                           |  | 13.02.2018  |            |
| <hr/>  |                           |  |   |            |
| <b>01 Hygroton 25 mg, Tabletten</b>                        |                           |  |   |            |
| <b>02 Hygroton 50 mg, Tabletten</b>                        |                           |  |   |            |
| Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern |                           |  |   |            |
| Zul.-Nr.: <b>25649</b>                                     | Abgabekategorie: <b>B</b> |  | Index: 05.01.0.   | 03.08.2012 |
| Zusammensetzung  | 01                        | chlortalidonum 25 mg, excipiens pro compresso.   |   |            |
|  | 02                        | chlortalidonum 50 mg, excipiens pro compresso.   |   |            |
| Anwendung  |                           | Diureticum   |   |            |
| Packung/en   | 01                        | 060  | 28 Tablette(n)  | B          |
|  |                           | 079  | 84 Tablette(n)  | B          |
|  | 02                        | 028  | 20 Tablette(n)  | B          |
|  |                           | 036  | 100 Tablette(n)   | B          |
| Bemerkung  |                           |  | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)            |            |
| * Gültig bis   |                           |  | 14.10.2017  |            |
| <hr/>  |                           |  |   |            |
| <b>01 Hyperiforce, Tabletten</b>                           |                           |  |   |            |
| Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG                |                           |  |   |            |
| Zul.-Nr.: <b>53790</b>                                     | Abgabekategorie: <b>C</b> |  | Index: 01.04.1.   | 13.08.2012 |
| * Zusammensetzung  | 01                        | hyperici perforati summitatis cum flore recentis extractum ethanolicum spissum corresp. hypericinum 0.33 mg, ratio: 1-2:1 (corresp. massa siccata 40-73 mg ), excipiens pro compresso. |   |            |
| Anwendung  |                           | Bei gedrückter Stimmung  |   |            |
| Packung/en   | 01                        | 011  | 60 Tablette(n)  | C          |
|  |                           | 038  | 120 Tablette(n)   | C          |
| Bemerkung  |                           |  | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. März 2011<br>(Präzisierung der Deklaration der Zusammensetzung) |            |
| Gültig bis   |                           |  | 31.05.2016  |            |

**07 Ibuprofen Sandoz 400, Filmtabletten****08 Ibuprofen Sandoz 600, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

| Zul.-Nr.: <b>48164</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.10.1.   | 31.08.2012        |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------|
| Zusammensetzung        | 07                        | ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.  |                   |
|                        | 08                        | ibuprofenum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.  |                   |
| Anwendung              |                           | Antirheumaticum   |                   |
| Packung/en             | 07                        | 102   | 20 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 103   | 100 Tablette(n) B |
|                        | 08                        | 100   | 20 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 101   | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2011<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). |                   |
| * Gültig bis           |                           | 27.12.2017  |                   |

**02 Ilomedin 20 i.v., Infusionslösungskonzentrat****03 Ilomedin 50 i.v., Infusionslösungskonzentrat**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>50064</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.04.4.   | 07.08.2012              |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | iloprostum 20 µg ut iloprosti trometamolium, trometamolium, ethanolium, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.   |                         |
|                        | 03                        | iloprostum 50 µg ut iloprosti trometamolium, trometamolium, ethanolium, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml. |                         |
| Anwendung              |                           | Prostacyclinanalogon  |                         |
| Packung/en             | 02                        | 050   | 1 x 1 ml Ampulle(n) B   |
|                        |                           | 069   | 5 x 1 ml Ampulle(n) B   |
|                        | 03                        | 093   | 1 x 2.5 ml Ampulle(n) B |
|                        |                           | 107   | 5 x 2.5 ml Ampulle(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |                         |
| * Gültig bis           |                           | 06.02.2018  |                         |

**01 Itinerol B6, capsules**

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

| N° d'AMM: <b>40770</b> | Catégorie de remise: <b>C</b> | Index: 01.09.0.  | 30.08.2012      |
|------------------------|-------------------------------|--|-----------------|
| Composition            | 01                            | meclozini hydrochloridum 25 mg, coffeinum 25 mg, pyridoxini hydrochloridum 25 mg, color.: E 110, E 132, excipiens pro capsula. |                 |
| Indication             |                               | Antiémétique   |                 |
| Conditionnements       | 01                            | 038  | 10 capsule(s) C |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 30.01.2008<br>(prolongation du certificat d'autorisation)                             |                 |
| * Valable jusqu'au     |                               | 29.01.2018   |                 |

**01 Itinerol B6, suppositoires pour adultes et adolescents****02 Itinerol B6, suppositoires pour enfants**

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

| N° d'AMM: <b>18383</b> | Catégorie de remise: <b>C</b> | Index: 01.09.0.  | 30.08.2012         |
|------------------------|-------------------------------|--|--------------------|
| Composition            | 01                            | meclozini hydrochloridum 50 mg, coffeinum 20 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, excipients pro suppositorio. |                    |
|                        | 02                            | meclozini hydrochloridum 20 mg, coffeinum 10 mg, pyridoxini hydrochloridum 20 mg, excipients pro suppositorio. |                    |
| Indication             |                               | Antiémétique   |                    |
| Conditionnements       | 01                            | 012  | 10 suppositoires C |
|                        | 02                            | 055  | 6 suppositoires C  |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 30.01.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)                |                    |
| * Valable jusqu'au     |                               | 29.01.2018   |                    |

**01 Itinerol B6, suppositoires pour bébés et enfants**

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

| N° d'AMM: <b>23560</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 01.09.0.   | 30.08.2012        |
|------------------------|-------------------------------|---|-------------------|
| Composition            | 01                            | meclozini hydrochloridum 10 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, excipients pro suppositorio.   |                   |
| Indication             |                               | Antiémétique  |                   |
| Conditionnements       | 01                            | 011   | 6 suppositoires B |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 30.01.2008 (prolongation du certificat d'autorisation) |                   |
| * Valable jusqu'au     |                               | 29.01.2018  |                   |

**02 Kalinox 170 bar, Inhalationsgas**

CARBAGAS AG, 3074 Muri b. Bern

| Zul.-Nr.: <b>57799</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.02.1.   | 29.08.2012              |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | dinitrogenii oxidum 50 % mol/mol, oxygenium 50 % mol/mol, gasum inhalationis.                 |                         |
| Anwendung              |                           | Analgesie und Anxiolyse   |                         |
| Packung/en             | 02                        | 001   | 5 l Druckgasbehälter B  |
|                        |                           | 002   | 15 l Druckgasbehälter B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                         |
| * Gültig bis           |                           | 03.02.2018  |                         |

**01 Kaliumchlorid Bichsel 7.5%, Zusatz zu Infusionslösungen (Vial)**  
**02 Kaliumchlorid Bichsel 15%, Zusatz zu Infusionslösungen (Ampulle)**  
**03 Kaliumchlorid Bichsel 15%, Zusatz zu Infusionslösungen (Vial)**  
 Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5 a, 3800 Interlaken

| Zul.-Nr.: <b>56471</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 05.03.2.   | 28.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | kalii chloridum 3.73 g corresp. kalium 50 mmol et chloridum 50 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.   |            |
|                        | 02                        | kalii chloridum 1.49 g corresp. kalium 20 mmol et chloridum 20 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.   |            |
|                        | 03                        | kalii chloridum 7.45 g corresp. kalium 100 mmol et chloridum 100 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Hypokaliämie  |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 10 x 50 ml Vial   | B          |
|                        | 02                        | 002 10 x 10 ml Ampullen   | B          |
|                        |                           | 003 100 x 10 ml Ampullen  | B          |
|                        | 03                        | 004 10 x 50 ml Vial   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                             |            |
| * Gültig bis           |                           | 29.04.2018  |            |

**01 Kemadrin, Tabletten**  
 Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: <b>22562</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.08.0.   | 14.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | procyclidini hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.                                   |            |
| Anwendung              |                           | Morbus Parkinson  |            |
| Packung/en             | 01                        | 010 100 Tablette(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 21.11.2017  |            |

**01 Ketozol-Mepha, Shampoo**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

| Zul.-Nr.: <b>55586</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 10.09.4.  | 07.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | ketoconazolum 20 mg, detergentia, color.: E 127, conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipients ad solutionem pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | Antimykotikum  |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 60 ml  | B          |
|                        |                           | 003 100 ml   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                      |            |
| * Gültig bis           |                           | 13.02.2018   |            |

**01 Klaciped, Kindersuspension**  
**02 Klaciped Forte, Kindersuspension**  
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

| Zul.-Nr.: <b>51608</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 08.01.6.   | 07.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | clarithromycinum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml. |            |
|                        | 02                        | clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Infektionskrankheiten   |            |
| Packung/en             | 01                        | 038 100 ml  | A          |
|                        | 02                        | 054 100 ml  | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                                       |            |
| * Gültig bis           |                           | 20.12.2017  |            |

**01 Lithiofor, comprimés à action prolongée**  
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

| N° d'AMM: <b>38061</b> | Catégorie de remise: <b>A</b> | Index: 01.06.0.   | 16.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition            | 01                            | lithii sulfas anhydricus 660 mg corresp. lithium 12 mmol, excipients pro compresso.             |            |
| Indication             |                               | Etats maniaco-dépressifs  |            |
| Conditionnements       | 01                            | 011 30 comprimé(s)  | A          |
|                        |                               | 038 250 comprimé(s)   | A          |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 21.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation) |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 20.12.2017  |            |

**02 Locabiotol, spray-doseur**  
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

| N° d'AMM: <b>31770</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 12.02.51   | 14.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition            | 02                            | fusafunginum 0.5 mg, arom.: saccharinum, vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: benzododecinii bromidum, excipients ad solutionem pro dosi. |            |
| Indication             |                               | Inflammations et infections de l'oropharynx   |            |
| Conditionnements       | 02                            | 041 5 ml  | B          |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 22.11.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)   |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 21.11.2017  |            |

**01 Lodoz 2,5 mg, Filmtabletten****02 Lodoz 5 mg, Filmtabletten****03 Lodoz 10 mg, Filmtabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: <b>56222</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.07.2.   | 07.08.2012        |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | bisoprololi fumaras (2:1) 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 6.25 mg, excipients pro compresso obducto. |                   |
|                        | 02                        | bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, hydrochlorothiazidum 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.   |                   |
|                        | 03                        | bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, hydrochlorothiazidum 6.25 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 |
|                        | 03                        | 009   | 30 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 011   | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)     |                   |
| * Gültig bis           |                           | 17.02.2018  |                   |

**01 Lorasifar 1 mg, compresse****02 Lorasifar 2,5 mg, compresse**

Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano

| N° d'AMM: <b>52267</b> | Categoria di dispensazione: <b>B</b> | Index: 01.04.1.   | 30.08.2012               |
|------------------------|--------------------------------------|---|--------------------------|
| Composizione           | 01                                   | lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.   |                          |
|                        | 02                                   | lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.  |                          |
| Indicazione            |                                      | Ansiolitico   |                          |
| Confezione/i           | 01                                   | 013   | 20 compressa/compresse B |
|                        |                                      | 021   | 50 compressa/compresse B |
|                        | 02                                   | 048   | 20 compressa/compresse B |
|                        |                                      | 056   | 50 compressa/compresse B |
| Osservazione           |                                      | Sostituisce l'attestato di omologazione del 19.12.2007 (proroga del certificato di omologazione)<br>Sottoposto alle legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope |                          |
| * Valevole fino al     |                                      | 18.12.2017  |                          |

**01 Loratadin Actavis, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| Zul.-Nr.: <b>58660</b> | Abgabekategorie: <b>B/C</b> | Index: 07.13.1.   | 10.08.2012 |
|------------------------|-----------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                          | loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.  |            |
| Anwendung              |                             | Antihistaminicum  |            |
| Bemerkung              |                             | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt |            |
| * Gültig bis           |                             | 09.01.2018  |            |

**01 Losartan HCT Axapharm 50/12.5 mg, Filmtabletten**  
**02 Losartan HCT Axapharm 100/12.5 mg, Filmtabletten**  
**03 Losartan HCT Axapharm 100/25 mg, Filmtabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

| Zul.-Nr.: <b>62109</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.07.2.  | 22.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.50 mg.<br>Überzug: color.: E 104, excipiens pro compresso obducto. |            |
|                        | 02                        | losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg.<br>Überzug: excipiens pro compresso obducto.                |            |
|                        | 03                        | losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg.<br>Überzug: color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.   |            |
| Anwendung              |                           | Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum  |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 28 Tablette(n)   | B          |
|                        |                           | 002 98 Tablette(n)   | B          |
|                        | 02                        | 003 28 Tablette(n)   | B          |
|                        |                           | 004 98 Tablette(n)   | B          |
|                        | 03                        | 005 28 Tablette(n)   | B          |
|                        |                           | 006 98 Tablette(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die bisher gültige Zulassungsbescheinigung<br>(Übertragung der Zulassung; früher: Aurobindo Switzerland AG)  |            |
| Gültig bis             |                           | 19.12.2016   |            |

**01 Lubexyl, Suspension**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

| Zul.-Nr.: <b>49416</b> | Abgabekategorie: <b>C</b> | Index: 10.02.0.  | 07.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | benzoylis peroxidum 40 mg, detergentia, excipiens ad suspensionem pro 1 g.                       |            |
| Anwendung              |                           | Acne vulgaris  |            |
| Packung/en             | 01                        | 016 150 ml   | C          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 12.12.2017   |            |

**01 Magnevist, Injektionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>49186</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 14.02.0.   | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | dimeglumini gadopentetas 469 mg, megluminum, acidum penteticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und Ganzkörper-MRT  |            |
| Packung/en             | 01                        | 010 1 x 20 ml Flasche(n)  | B          |
|                        |                           | 029 1 x 10 ml Flasche(n)  | B          |
|                        |                           | 037 1 x 15 ml Flasche(n)  | B          |
|                        |                           | 045 5 x 10 ml Spritze(n)  | B          |
|                        |                           | 053 5 x 15 ml Spritze(n)  | B          |
|                        |                           | 061 5 x 20 ml Spritze(n)  | B          |
|                        |                           | 088 1 x 30 ml Flasche(n)  | B          |
|                        |                           | 096 1 x 100 ml Flasche(n)   | B          |
|                        |                           | 118 1 x 10 ml Spritze(n)  | B          |
|                        |                           | 126 1 x 15 ml Spritze(n)  | B          |
|                        |                           | 134 1 x 20 ml Spritze(n)  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                     |            |
| * Gültig bis           |                           | 11.12.2017  |            |

**01 Metalyse 6'000 U, Injektionspräparat****02 Metalyse 8'000 U, Injektionspräparat****03 Metalyse 10'000 U, Injektionspräparat**

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

| Zul.-Nr.: <b>55418</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 06.05.0.   | 07.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: tenecteplasmum 30 mg corresp. 6000 U., argininum, polysorbatum 20, pro vitro.<br>Solvens: aqua ad iniectabilia 6 ml pro vitro.<br>Corresp. in solutione recenter reconstituta 5 mg/ml.   |            |
|                        | 02                        | Praeparatio cryodesiccata: tenecteplasmum 40 mg corresp. 8000 U., argininum, polysorbatum 20, pro vitro.<br>Solvens: aqua ad iniectabilia 8 ml pro vitro.<br>Corresp. in solutione recenter reconstituta 5 mg/ml.   |            |
|                        | 03                        | Praeparatio cryodesiccata: tenecteplasmum 50 mg corresp. 10000 U., argininum, polysorbatum 20, pro vitro.<br>Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml pro vitro.<br>Corresp. in solutione recenter reconstituta 5 mg/ml. |            |
| Anwendung              |                           | Thrombolytische Therapie bei akutem Herzinfarkt   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 1 + 1 Stück Flasche + Fertigspritze   | B          |
|                        | 02                        | 003 1 + 1 Stück Flasche + Fertigspritze   | B          |
|                        | 03                        | 005 1 + 1 Stück Flasche + Fertigspritze   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 22.01.2018  |            |

**01 Methadon Sintetica 10 mg, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

| N° d'AMM: <b>56542</b> | Categoria di dispensazione: <b>A</b> | Index: 01.01.3.   | 20.08.2012 |
|------------------------|--------------------------------------|---|------------|
| Composizione           | 01                                   | methadoni hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.  |            |
| Indicazione            |                                      | Analgesico stupefacente   |            |
| Confezione/i           | 01                                   | 001 10 x 1 ml fiala/fiale   | A          |
| Osservazione           |                                      | Sostituisce l'attestato di omologazione del 17.01.2008 (proroga del certificato di omologazione)<br>Sottoposte alle legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope |            |
| * Valevole fino al     |                                      | 16.01.2018  |            |

**01 Methadon Streuli, Injektionslösung (s.c., i.m.)**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: <b>34383</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.01.3.  | 20.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | methadoni hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.   |            |
| Anwendung              |                           | Narkotisches Analgetikum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 022 10 Ampulle(n)<br>057 100 Ampulle(n)  | A<br>A     |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)<br>Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe |            |
| * Gültig bis           |                           | 27.02.2018   |            |

**01 Methadon Streuli, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: <b>34385</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.01.3.  | 20.08.2012  |
|------------------------|---------------------------|--|-------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | methadoni hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso.  |             |
| Anwendung              |                           | Narkotisches Analgetikum   |             |
| Packung/en             | 01                        | 017 20 Tablette(n)<br>025 100 Tablette(n)<br>041 500 Tablette(n)   | A<br>A<br>A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)<br>Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe |             |
| * Gültig bis           |                           | 28.02.2018   |             |

**01 Minalgin, Injektionslösung i.m., i.v.**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: <b>14746</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.01.1.   | 29.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | metamizolum natricum 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.                |            |
| Anwendung              |                           | Analgeticum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 064 10 x 2 ml Ampulle(n)  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 13.04.2018  |            |

**01 Minalgin, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: <b>14747</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.01.1.   | 29.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | metamizolum natricum 500 mg, excipients pro compresso.  |            |
| Anwendung              |                           | Analgeticum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 036 20 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 044 100 Tablette(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 13.04.2018  |            |

**01 Minalgin, Tropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: <b>34496</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.01.1.  | 29.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | metamizolum natricum 500 mg, antiox.: tert.-butylhydrochinonum, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta. |            |
| Anwendung              |                           | Analgeticum  |            |
| Packung/en             | 01                        | 013 20 ml  | B          |
|                        |                           | 021 100 ml   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                                  |            |
| * Gültig bis           |                           | 13.04.2018   |            |

**01 Minitran 5, transdermales Pflaster**  
**02 Minitran 10, transdermales Pflaster**  
**03 Minitran 15, transdermales Pflaster**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| Zul.-Nr.: <b>51920</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 02.04.1.   | 07.08.2012   |
|------------------------|---------------------------|---|--------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | glyceroli trinitras 18 mg, excipients ad praeparationem pro 6.7 cm <sup>2</sup> cum liberatione 5 mg/24h.   |              |
|                        | 02                        | glyceroli trinitras 36 mg, excipients ad praeparationem pro 13.3 cm <sup>2</sup> cum liberatione 10 mg/24h. |              |
|                        | 03                        | glyceroli trinitras 54 mg, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> cum liberatione 15 mg/24h.   |              |
| Anwendung              |                           | Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate   |              |
| Packung/en             | 01                        | 015   | 10 Pflaster  |
|                        |                           | 023   | 30 Pflaster  |
|                        |                           | 082   | 100 Pflaster |
|                        | 02                        | 031   | 10 Pflaster  |
|                        |                           | 058   | 30 Pflaster  |
|                        | 03                        | 066   | 10 Pflaster  |
|                        |                           | 074   | 30 Pflaster  |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)               |              |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017  |              |

**01 Monuril 3 g, granulare**  
**02 Monuril 2 g, granulare**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

| N° d'AMM: <b>49298</b> | Categoria di dispensazione: <b>A</b> | Index: 08.01.9.   | 30.08.2012  |
|------------------------|--------------------------------------|---|-------------|
| Composizione           | 01                                   | fosfomicinum 3 g ut fosfomicinum trometamolum (1:1), saccharinum, arom.: vanillinum et alia, excipients ad granulatum pro charta. |             |
|                        | 02                                   | fosfomicinum 2 g ut fosfomicinum trometamolum (1:1), saccharinum, arom.: vanillinum et alia, excipients ad granulatum pro charta. |             |
| Indicazione            |                                      | Malattie infettive  |             |
| Confezione/i           | 01                                   | 021   | 1 sacchetto |
| Osservazione           |                                      | Sostituisce l'attestato di omologazione del 13.11.2007 (proroga del certificato di omologazione)                                  |             |
|                        |                                      | 49298 02: Sequenza autorizzato unicamente per il commercio all'estero   |             |
| * Valevole fino al     |                                      | 12.11.2017  |             |

**21 Mutagrip, Suspension zur Injektion**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

|                      |                           |   |                              |
|----------------------|---------------------------|---|------------------------------|
| Zul.-Nr.: <b>373</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 08.08.   | 27.08.2012                   |
| * Zusammensetzung    | 21                        | haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: Reassortant virus NYMC X-179A) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Victoria/361/2011 (H3N2)-like: Reassortant virus IVR-165) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Wisconsin/1/2010-like: Reassortant virus NYMC BX-39 derived from B/Hubei-Wujiagang/158/2009) 15 µg.<br>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           | 21                        | 005   | 1 Fertigspritze à 0,5 ml B   |
|                      |                           | 006   | 10 Fertigspritzen à 0,5 ml B |
| Bemerkung            |                           | Annual Update Saison 2012/2013  |                              |
| Gültig bis           |                           | 30.06.2017  |                              |

**01 Navoban, capsules**

Alkopharma SA, Rue des Finettes 55, 1920 Martigny

|                        |                               |   |                     |
|------------------------|-------------------------------|---|---------------------|
| N° d'AMM: <b>51742</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 01.09.0.   | 30.08.2012          |
| Composition            | 01                            | tropisetronum 5 mg ut tropisetroni hydrochloridum, excipiens pro capsula.                       |                     |
| Indication             |                               | Antiémétique  |                     |
| Conditionnements       | 01                            | 028   | 1 x 5 capsule(s) B  |
|                        |                               | 036   | 20 x 5 capsule(s) B |
|                        |                               | 044   | 1 x 2 capsule(s) B  |
|                        |                               | 052   | 50 x 2 capsule(s) B |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 20.06.2011 (prolongation du certificat d'autorisation) |                     |
| * Valable jusqu'au     |                               | 27.12.2017  |                     |

**01 Navoban 5mg/5ml, solution injectable**  
**02 Navoban 2mg/2ml, solution injectable**  
 Alkopharma SA, Rue des Finettes 55, 1920 Martigny

| N° d'AMM: <b>51741</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 01.09.0.  | 30.08.2012          |
|------------------------|-------------------------------|--|---------------------|
| Composition            | 01                            | tropisetronum 5 mg ut tropisetroni hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml. |                     |
|                        | 02                            | tropisetronum 2 mg ut tropisetroni hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. |                     |
| Indication             |                               | Antiémétique   |                     |
| Conditionnements       | 01                            | 013  | 5 ampoule(s) B      |
|                        |                               | 072  | 10 x 5 ampoule(s) B |
|                        | 02                            | 048  | 5 ampoule(s) B      |
|                        |                               | 064  | 10 x 5 ampoule(s) B |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 20.06.2011 (prolongation du certificat d'autorisation)  |                     |
| * Valable jusqu'au     |                               | 27.12.2017   |                     |

**01 Nicopass Fresh Mint, Lutschtabletten**  
**02 Nicopass Lakritze Mint, Lutschtabletten**  
 Robapharm AG, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

| Zul.-Nr.: <b>57600</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 15.02.0.  | 31.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | nicotinum 1.5 mg ut nicotini resinas, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.  |            |
|                        | 02                        | nicotinum 1.5 mg ut nicotini resinas, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.  |            |
| Anwendung              |                           | Unterstützung der Raucherentwöhnung  |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland; Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
|                        |                           | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt   |            |
| * Gültig bis           |                           | 21.11.2017   |            |

**01 Norditropin Simplexx 5 mg, Injektionspräparat****02 Norditropin Simplexx 10 mg, Injektionspräparat****03 Norditropin Simplexx 15 mg, Injektionspräparat**

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

| Zul.-Nr.: <b>55022</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.03.1.   | 15.08.2012     |
|------------------------|---------------------------|---|----------------|
| * Zusammensetzung      | 01                        | somatropinum ADNr 5 mg corresp. 15 U.I., histidinum, poloxamerum 188, mannitolium, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.   |                |
|                        | 02                        | somatropinum ADNr 10 mg, corresp. 30 U.I., histidinum, poloxamerum 188, mannitolium, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.   |                |
|                        | 03                        | somatropinum ADNr 15 mg, corresp. 45 U.I., histidinum, poloxamerum 188, mannitolium, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.   |                |
| Anwendung              |                           | Hypophysärer Minderwuchs; Turner-Syndrom; Noonan-Syndrom; Wachstumsstörung infolge chronischer Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Prader-Willi-Syndrom; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung |                |
| Packung/en             | 01                        | 025   | 1 Ampulle(n) A |
|                        | 02                        | 041   | 1 Ampulle(n) A |
|                        | 03                        | 001   | 1 Ampulle(n) A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.6.2012 (Änderung Deklaration)   |                |
| Gültig bis             |                           | 30.08.2014  |                |

**01 Otofa, solution auriculaire**

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

| N° d'AMM: <b>48797</b> | Catégorie de remise: <b>A</b> | Index: 12.01.2.   | 30.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition            | 01                            | rifamycinum natricum 20000 U.I., macrogolum 400, antiox.: E 224, excipients ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Indication             |                               | Poussées aiguës d'otite chronique   |            |
| Conditionnements       | 01                            | 016   | 10 ml A    |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 05.06.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)     |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 31.12.2017  |            |

**01 Oxamed 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Oxamed 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| Zul.-Nr.: <b>61869</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.  | 31.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.  |            |
|                        | 02                        | Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.   |            |
| Anwendung              |                           | Zytostatikum   |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt |            |
| Gültig bis             |                           | 09.08.2016   |            |

**01 Oxamed Solution 50 mg/10 ml, Konzentrat für Infusionslösung**  
**02 Oxamed Solution 100 mg/20 ml, Konzentrat für Infusionslösung**  
**03 Oxamed Solution 200 mg/40 ml, Konzentrat für Infusionslösung**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| Zul.-Nr.: <b>61889</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 07.16.1.  | 31.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.   |            |
|                        | 02                        | oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.  |            |
|                        | 03                        | oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.  |            |
| Anwendung              |                           | Zytostatikum   |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt |            |
| Gültig bis             |                           | 29.09.2016   |            |

**01 Pamed-C, Brausetabletten**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

| Zul.-Nr.: <b>49585</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 01.01.2.   | 15.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | paracetamolium 500 mg, acidum ascorbicum 300 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.                            |            |
| Anwendung              |                           | Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten  |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017  |            |

**01 Pasta boli Spirig HC, Paste**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| Zul.-Nr.: <b>34040</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.10.5.   | 31.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | acidum salicylicum 2 mg, excipiens ad pastam pro 1 g.   |            |
| Anwendung              |                           | Umschlagpaste bei Entzündungen, Verstauchungen  |            |
| Packung/en             | 01                        | 045 400 g   | D          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2012 (Änderung Präparatename, früher: Pasta boli Spirig). |            |
| Gültig bis             |                           | 15.11.2017  |            |

**02 Pectocalmine N, sirop**

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

| N° d'AMM: <b>12874</b> | Catégorie de remise: <b>C</b> | Index: 03.03.1.  | 21.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| Composition            | 02                            | guaifenesinum 300 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, saccharum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150d, conserv.: E 211, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml. |            |
| Indication             |                               | Toux   |            |
| Conditionnements       | 02                            | 015  | 200 ml C   |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 18.3.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)   |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 31.12.2017   |            |

**02 Pectocalmine N, sans sucre, sirop**

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

| N° d'AMM: <b>52005</b> | Catégorie de remise: <b>C</b> | Index: 03.03.1.  | 21.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| Composition            | 02                            | codeini phosphas hemihydricus 20 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, guaifenesinum 300 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, vanillinum et, alia, color.: E 150, conserv.: E 211, E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml. |            |
| Indication             |                               | Toux   |            |
| Conditionnements       | 02                            | 020  | 200 ml C   |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 18.3.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)   |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 31.12.2017   |            |

**01 Perskindol Cool avec arnica, gel**

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

| N° d'AMM: <b>56033</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 07.10.4.   | 24.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition            | 01                            | arnicae tinctura 200 mg, DER: 1:10, levomentholum 50 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.         |            |
| Indication             |                               | Pour frictionner lors de traumatismes douloureux  |            |
| Conditionnements       | 01                            | 022   | 50 ml D    |
|                        |                               | 030   | 100 ml D   |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 16.04.2008 (prolongation du certificat d'autorisation) |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 29.01.2018  |            |

**01 Perskindol Cool avec consoude, gel**

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

|                        |                               |  |            |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| N° d'AMM: <b>56015</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 07.10.4.  | 24.08.2012 |
| Composition            | 01                            | symphyti radidis recentis tinctura 941 mg, ratio: 1:4, levomentholum 20 mg, excipients ad gelatum pro 1 g. |            |
| Indication             |                               | Pour frictionner lors de traumatismes douloureux   |            |
| Conditionnements       | 01                            | 014  | 50 ml D    |
|                        |                               | 022  | 100 ml D   |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 30.06.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)            |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 04.02.2018   |            |

**02 Pharmaton Vital compresse, compresse rivestite**

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

|                        |                                      |   |                          |
|------------------------|--------------------------------------|---|--------------------------|
| N° d'AMM: <b>54967</b> | Categoria di dispensazione: <b>D</b> | Index: 07.02.6.   | 31.08.2012               |
| * Composizione         | 02                                   | vitamina: betacarotenum 4.8 mg, cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 10 mg ut int-rac-alfa-tocopherylis acetat, thiamini nitras 1.4 mg, riboflavinum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 2 mg, cyanocobalaminum 1 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 200 µg, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 60 mg, mineralia: cuprum 2 mg, manganum 2.5 mg, magnesium 40 mg, ferrum 10 mg, zincum 1 mg, calcium 100 mg, selenium 50 µg, alia: ginseng extractum 40 mg corresp. ginsenosidea 1.6 mg, excipients pro compresso obducto. |                          |
| Indicazione            |                                      | Preparazione a base di vitamine e sali minerali in caso di carenze nella vecchiaia  |                          |
| Confezione/i           | 02                                   | 111   | 30 compressa/compresse D |
|                        |                                      | 112   | 60 compressa/compresse D |
|                        |                                      | 113   | 90 compressa/compresse D |
| Osservazione           |                                      | Sostituisce l'attestato di omologazione del 06.03.2009 (modifica composizione delle sostanze ausiliarie)  |                          |
| Valevole fino al       |                                      | 25.08.2014  |                          |

**01 Phenylephrin 5% Blache, Augentropfen**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>30300</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 11.02.0.  | 09.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | phenylephrini hydrochloridum 50 mg, antiox.: E 223, conserv.: phenylhydrargyri boras, excipients ad solutionem pro 1 ml.                               |            |
| Anwendung              |                           | Mydriatikum  |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt |            |
| Gültig bis             |                           | 22.02.2014   |            |

**01 Piperazillin/Tazobactam-Teva 2 g/250 mg, Pulver für Injektion****02 Piperazillin/Tazobactam-Teva 4 g/500 mg, Pulver für Injektion**

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

| Zul.-Nr.: <b>58060</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 08.01.93   | 20.08.2012       |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natri-cum, tazobactamum 0.25 g ut tazobactamum natricum, pro vitro. |                  |
|                        | 02                        | Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natri-cum, tazobactamum 0.5 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.  |                  |
| Anwendung              |                           | Infektionskrankheiten   |                  |
| Packung/en             | 01                        | 001   | 1 Stechampulle A |
|                        | 02                        | 005   | 1 Stechampulle A |
| Bemerkung              |                           | Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung  |                  |
| Gültig bis             |                           | 24.10.2017  |                  |

**02 PK-Merz, Filmtabletten**

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

| Zul.-Nr.: <b>45413</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.08.0.  | 21.08.2012        |
|------------------------|---------------------------|--|-------------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | amantadini sulfas 100 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.                   |                   |
| Anwendung              |                           | Morbus Parkinson   |                   |
| Packung/en             | 02                        | 020  | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                   |
| * Gültig bis           |                           | 05.11.2017   |                   |

**01 Polydexa, gouttes auriculaires**

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

| N° d'AMM: <b>37738</b> | Catégorie de remise: <b>A</b> | Index: 12.01.3.  | 30.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| Composition            | 01                            | polymyxini B sulfas 10000 U.I., neomycini sulfas 10 mg, dexametha-soni-21 (3-sulfobenzoas) natricus 1 mg, macrogolum 400, conserv.: thiomersalum, excipients ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Indication             |                               | Otites   |            |
| Conditionnements       | 01                            | 018  | 10 ml A    |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 17.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)  |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 16.12.2017   |            |

**01 Pradaxa 75 mg, Kapseln****02 Pradaxa 110 mg, Kapseln****03 Pradaxa 150 mg, Kapseln**

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

| Zul.-Nr.: <b>61385</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 06.03.0.  | 30.08.2012                       |
|------------------------|---------------------------|--|----------------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | dabigatranum etexilatatum 75 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color. E 132, E 110, excipients pro capsula.  |                                  |
|                        | 02                        | dabigatranum etexilatatum 110 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color. E 132, E 110, excipients pro capsula.   |                                  |
|                        | 03                        | dabigatranum etexilatatum 150 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color. E 132, E 110, excipients pro capsula.   |                                  |
| Anwendung              |                           | Vorbeugung Schlaganfall und systemische Embolie bei Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern mit einem oder mehreren Risikofaktoren   |                                  |
| * Packung/en           | 02                        | 006  | 30 Kapsel(n) Blister B           |
|                        |                           | 007  | 60 Kapsel(n) Blister B           |
|                        |                           | 010  | 3 x 60 Kapsel(n) Klinikpackung B |
|                        | 03                        | 011  | 30 Kapsel(n) Blister B           |
|                        |                           | 012  | 60 Kapsel(n) Blister B           |
|                        |                           | 013  | 3 x 60 Kapsel(n) Klinikpackung B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 110mg/150mg (Klinikpackungen 3x60)<br>61385 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt |                                  |
| Gültig bis             |                           | 28.05.2017   |                                  |

**01 Prednisolone Labatec, comprimés**

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

| N° d'AMM: <b>31798</b> | Catégorie de remise: <b>B</b> | Index: 07.07.22  | 03.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| Composition            | 01                            | prednisolonum 5 mg, excipients pro compresso.  |            |
| Indication             |                               | Thérapie glucocorticostéroïdienne  |            |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 23.11.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)<br>autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 22.11.2017   |            |

**01 Propofol-Lipuro 1%, Emulsion zur Injektion/Infusion****02 Propofol-Lipuro 2%, Emulsion zur Infusion**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

|                        |                           |   |                         |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------------|
| Zul.-Nr.: <b>54879</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.02.1.   | 24.08.2012              |
| Zusammensetzung        | 01                        | propofolum 10 mg, sojæ oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, lecithinum ex ovo, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml. |                         |
|                        | 02                        | propofolum 20 mg, sojæ oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, lecithinum ex ovo, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml. |                         |
| Anwendung              |                           | Allgemeinanästhetikum   |                         |
| * Packung/en           | 01                        | 016   | 5 x 20 ml Ampulle(n) B  |
|                        |                           | 024   | 50 ml Flasche(n) B      |
|                        |                           | 032   | 100 ml Flasche(n) B     |
|                        |                           | 041   | 10 x 20 ml Ampulle(n) B |
|                        | 02                        | 040   | 50 ml Flasche(n) B      |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 10 x 20 ml Stechampullen 1%)                                  |                         |
| Gültig bis             |                           | 21.12.2016  |                         |

**01 Pruri-med, Hautwaschemulsion**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>52004</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 10.01.0.  | 07.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | disodium undecylenamido MEA-sulfosuccinate 30 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, excipients ad emulsionem pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | juckreizstillende, rückfettende Hautwaschemulsion zur unterstützenden Behandlung von Hauterkrankungen                    |            |
| Packung/en             | 01                        | 012  | 150 ml D   |
|                        |                           | 020  | 500 ml D   |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                            |            |
| Gültig bis             |                           | 17.12.2017   |            |

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

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

| Zul.-Nr.: <b>53924</b> | Abgabekategorie: <b>C/D</b> | Index: 01.04.1.   | 14.08.2012 |
|------------------------|-----------------------------|---|------------|
| * Zusammensetzung      | 01                          | hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto. |            |
|                        | 02                          | hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.   |            |
| Anwendung              |                             | Bei Verstimmungszuständen   |            |
| Packung/en             | 01                          | 018 60 Tablette(n)  | C          |
|                        |                             | 026 120 Tablette(n)   | C          |
|                        |                             | 034 30 Tablette(n)  | D          |
|                        | 02                          | 042 30 Tablette(n)  | C          |
|                        |                             | 050 60 Tablette(n)  | C          |
| Bemerkung              |                             | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.5.2011 (Änderung Deklaration Zusammensetzung auf Grund Änderung Pharmakopöe)             |            |
| Gültig bis             |                             | 09.10.2013  |            |

**01 Rectoseptal-Néo simple pour bébés, suppositoires**

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

| N° d'AMM: <b>23849</b> | Catégorie de remise: <b>C</b> | Index: 03.03.2.  | 14.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| Composition            | 01                            | cineolum 80 mg, terpini hydras 15 mg, kalii 8-hydroxychinolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 5 mg, excipiens pro suppositorio. |            |
| Indication             |                               | Affections des voies respiratoires   |            |
| Conditionnements       | 01                            | 038 8 suppositoires  | C          |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 1.3.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)                              |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 19.11.2017   |            |

**01 Remotiv 250, Filmtabletten****02 Remotiv 500, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

| Zul.-Nr.: <b>52471</b> | Abgabekategorie: <b>C/D</b> | Index: 01.04.1.   | 14.08.2012 |
|------------------------|-----------------------------|---|------------|
| * Zusammensetzung      | 01                          | hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto. |            |
|                        | 02                          | hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.   |            |
| Anwendung              |                             | Bei Verstimmungszuständen   |            |
| Packung/en             | 01                          | 028 30 Tablette(n)  | D          |
|                        |                             | 036 60 Tablette(n)  | C          |
|                        |                             | 044 120 Tablette(n)   | C          |
|                        | 02                          | 052 30 Tablette(n)  | C          |
|                        |                             | 060 60 Tablette(n)  | C          |
| Bemerkung              |                             | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.4.2011 (Änderung Deklaration Zusammensetzung auf Grund Änderung Pharmakopöe)             |            |
| Gültig bis             |                             | 09.10.2013  |            |

**01 Rennie Gel Hydrotalcit, Suspension**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>47589</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 04.01.0.   | 31.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | hydrotalcitum 1 g, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad suspensionem pro 10 ml.  |            |
| Anwendung              |                           | Antacidum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 039 20 Beutel   | D          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 09.01.2018  |            |

**01 Revalid, capsules**

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

|                        |                               |  |             |
|------------------------|-------------------------------|--|-------------|
| N° d'AMM: <b>48981</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 10.99.0.  | 14.08.2012  |
| Composition            | 01                            | dl-methioninum 100 mg, cystinum 50 mg, acidum 4-aminobenzoicum 20 mg, thiamini hydrochloridum 1.5 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, calcii pantothenas 50 mg, milii extractum 50 mg, tritici embryonis extractum 50 mg, faex medicinalis siccata 50 mg, ferrum 2 mg, zincum 2 mg, cuprum 0.5 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula. |             |
| Indication             |                               | Troubles de croissance des cheveux et des ongles   |             |
| Conditionnements       | 01                            | 011 30 capsule(s)<br>038 120 capsule(s)<br>046 270 capsule(s)  | D<br>D<br>D |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 23.02.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)  |             |
| * Valable jusqu'au     |                               | 31.12.2017   |             |

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

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

| Zul.-Nr.: <b>58092</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.05.0.  | 28.08.2012       |
|------------------------|---------------------------|--|------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | risperidonum 0.25 mg, excipients pro compresso obducto.  |                  |
|                        | 02                        | risperidonum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.   |                  |
|                        | 03                        | risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto.   |                  |
|                        | 04                        | risperidonum 2 mg, excipients pro compresso obducto.   |                  |
|                        | 05                        | risperidonum 3 mg, excipients pro compresso obducto.   |                  |
|                        | 06                        | risperidonum 4 mg, excipients pro compresso obducto.   |                  |
|                        | 07                        | risperidonum 6 mg, excipients pro compresso obducto.   |                  |
| Anwendung              |                           | Neurolepticum  |                  |
| * Packung/en           | 02                        | 002  | 20 Tablette(n) B |
|                        |                           | 013  | 60 Tablette(n) B |
|                        | 03                        | 003  | 20 Tablette(n) B |
|                        |                           | 004  | 60 Tablette(n) B |
|                        | 04                        | 005  | 20 Tablette(n) B |
|                        |                           | 006  | 60 Tablette(n) B |
|                        | 05                        | 007  | 20 Tablette(n) B |
|                        |                           | 008  | 60 Tablette(n) B |
|                        | 06                        | 009  | 20 Tablette(n) B |
|                        |                           | 010  | 60 Tablette(n) B |
|                        | 07                        | 011  | 20 Tablette(n) B |
|                        |                           | 012  | 60 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2010<br>(Sequenz 01 0,25 Lactab: Umwandlung Zulassungsart, nur<br>für Vertrieb im Ausland) |                  |
|                        |                           | 58092 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt   |                  |
| Gültig bis             |                           | 15.01.2014   |                  |

**01 Rivastigmin Helvepharm 1.5mg, Kapseln**  
**02 Rivastigmin Helvepharm 3mg, Kapseln**  
**03 Rivastigmin Helvepharm 4.5mg, Kapseln**  
**04 Rivastigmin Helvepharm 6mg, Kapseln**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

| Zul.-Nr.: <b>61539</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.99.0.   | 21.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | rivastigminum 1.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, color.: E 104, E 110, E 122, excipients pro capsula.   |            |
|                        | 02                        | rivastigminum 3 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.            |            |
|                        | 03                        | rivastigminum 4.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, color.: E 122, excipients pro capsula.                 |            |
|                        | 04                        | rivastigminum 6 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, color.: E 104, E 110, E 132, excipients pro capsula.     |            |
| Anwendung              |                           | Demenz vom Alzheimer Typ, Demenz bei Parkinson Krankheit  |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2011<br>(Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) |            |
| Gültig bis             |                           | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt<br>21.12.2016  |            |

**01 Rotpunkt Apotheke Mucolyticum, Sirup**  
 Parcopharm AG, 6340 Baar

| Zul.-Nr.: <b>58561</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 03.02.0.   | 14.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Mukolytikum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 006 200 ml  | D          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.2.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 19.02.2018  |            |

**01 Rotpunkt Apotheke Nieren- und Blasendragées**  
 Parcopharm AG, 6340 Baar

| Zul.-Nr.: <b>58826</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 05.02.0.   | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto. |            |
| Anwendung              |                           | Bei Reizungen der Harnwege  |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 20 Dragée(s)  | D          |
|                        |                           | 002 60 Dragée(s)  | D          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2011<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |            |
| * Gültig bis           |                           | 27.01.2018  |            |

**01 Secresol 200 mg ohne Zucker, Granulat**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>52196</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 03.02.0.   | 14.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | acetylcysteinum 200 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum, saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatatum pro 3 g.        |            |
| Anwendung              |                           | Mukolytikum   |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.7.2011<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt |            |
| * Gültig bis           |                           | 30.12.2017  |            |

**01 Sevredol 10 mg, Suppositorien****02 Sevredol 20 mg, Suppositorien****03 Sevredol 30 mg, Suppositorien**

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

|                        |                           |   |                    |
|------------------------|---------------------------|---|--------------------|
| Zul.-Nr.: <b>51590</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.01.3.   | 24.08.2012         |
| Zusammensetzung        | 01                        | morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, excipiens pro suppositoio.   |                    |
|                        | 02                        | morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, excipiens pro suppositoio.  |                    |
|                        | 03                        | morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, excipiens pro suppositoio.  |                    |
| Anwendung              |                           | Opioides Analgetikum  |                    |
| Packung/en             | 01                        | 015   | 12 Suppositorien A |
|                        | 02                        | 031   | 12 Suppositorien A |
|                        | 03                        | 023   | 12 Suppositorien A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)<br>Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe |                    |
| * Gültig bis           |                           | 21.02.2018  |                    |

- 01 Sevre-Long 30 mg, Kapseln retard  
 02 Sevre-Long 60 mg, Kapseln retard  
 04 Sevre-Long 120 mg, Kapseln retard  
 06 Sevre-Long 200 mg, Kapseln retard

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

| Zul.-Nr.: <b>53952</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.01.3.  | 15.08.2012     |
|------------------------|---------------------------|--|----------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.  |                |
|                        | 02                        | morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.  |                |
|                        | 04                        | morphini sulfas pentahydricus 120 mg corresp. morphinum 90 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.   |                |
|                        | 06                        | morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg, excipiens pro capsula.   |                |
| Anwendung              |                           | Opioides Analgetikum   |                |
| Packung/en             | 01                        | 011  | 30 Kapsel(n) A |
|                        | 02                        | 038  | 30 Kapsel(n) A |
|                        | 04                        | 046  | 30 Kapsel(n) A |
|                        | 06                        | 054  | 30 Kapsel(n) A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)<br>Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe |                |
| * Gültig bis           |                           | 30.01.2018   |                |

- 01 Sintenyl i.v. 50 ug/ml, soluzione iniettabile  
 02 Sintenyl i.v. 20 ug/ml, soluzione iniettabile  
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

| N° d'AMM: <b>53987</b> | Categoria di dispensazione: <b>A</b> | Index: 01.01.3.   | 24.08.2012       |
|------------------------|--------------------------------------|---|------------------|
| Composizione           | 01                                   | fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.  |                  |
|                        | 02                                   | fentanylum 20 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.  |                  |
| Indicazione            |                                      | Analgesico stupefacente   |                  |
| Confezione/i           | 01                                   | 028   | 10 fiala/fiale A |
|                        |                                      | 036   | 10 fiala/fiale A |
|                        | 02                                   | 053   | 10 fiala/fiale A |
| Osservazione           |                                      | Sostituisce l'attestato di omologazione del 17.01.2008 (proroga del certificato di omologazione)<br>Sottoposte alle legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope |                  |
| * Valevole fino al     |                                      | 16.01.2018  |                  |

**01 Sirdalud MR 6 mg, Kapseln****02 Sirdalud MR 12 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| Zul.-Nr.: <b>48979</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.12.0.   | 30.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | tizanidinum 6 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro capsula.                        |            |
|                        | 02                        | tizanidinum 12 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro capsula.                       |            |
| Anwendung              |                           | Myotonolyticum  |            |
| Packung/en             | 01                        | 017 30 Kapsel(n)  | B          |
|                        | 02                        | 025 30 Kapsel(n)  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017  |            |

**01 Sirdalud 2 mg, Tabletten****02 Sirdalud 4 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

| Zul.-Nr.: <b>44691</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.12.0.   | 30.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | tizanidinum 2 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.                      |            |
|                        | 02                        | tizanidinum 4 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.                      |            |
| Anwendung              |                           | Myotonolyticum  |            |
| Packung/en             | 01                        | 019 30 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 027 100 Tablette(n)   | B          |
|                        | 02                        | 035 30 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 043 100 Tablette(n)   | B          |
|                        |                           | 086 14 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 094 10 Tablette(n)  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017  |            |

- 01 SmofKabiven, Infusionsemulsion 986 ml  
 02 SmofKabiven, Infusionsemulsion 1477 ml  
 03 SmofKabiven, Infusionsemulsion 1970 ml  
 04 SmofKabiven, Infusionsemulsion 2463 ml  
 05 SmofKabiven, Infusionsemulsion 493 ml

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

Zul.-Nr.: **60689** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 30.08.2012

- Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 298 ml.  
 II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 7 g, argininum 6 g, glycinum 5.5 g, histidinum 1.5 g, isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetat, methioninum 2.2 g, phenylalaninum 2.6 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.2 g, taurinum 500 mg, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, tyrosinum 200 mg, valinum 3.1 g, calcii chloridum anhydricum 280 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 2.1 g, magnesi sulfas anhydricus 600 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 2.2 g, natrii acetat anhydricus 1.7 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 6.5 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.  
 III) Fettemulsion: sojæ oleum raffinatum 11.3 g, triglycerida saturata media 11.3 g, olivæ oleum 9.4 g, piscis oleum 5.6 g, int-rac-alfatocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 188 ml.  
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 50 g, nitrogenia 8 g, carbohydrata 125 g, materia crassa 38 g, natrium 40 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 5 mmol, calcium 2.5 mmol, phosphas 12 mmol, zincum 0.04 mmol, sulfas 5 mmol, chloridum 35 mmol, acetat 104 mmol, in emulsione recenter mixta 986 ml.  
 Corresp. 4600 kJ pro 986 ml.
- 02 I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 187 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 446 ml.  
 II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyten: alaninum 10.5 g, argininum 9 g, glycinum 8.2 g, histidinum 2.2 g, isoleucinum 3.8 g, leucinum 5.6 g, lysinum anhydricum 5 g ut lysini acetat, methioninum 3.2 g, phenylalaninum 3.8 g, prolinum 8.4 g, serinum 4.9 g, taurinum 750 mg, threoninum 3.3 g, tryptophanum 1.5 g, tyrosinum 300 mg, valinum 4.6 g, calcii chloridum anhydricum 420 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 3.1 g, magnesi sulfas anhydricus 900 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 3.4 g, natrii acetat anhydricus 2.6 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 9.7 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.  
 III) Fettemulsion: sojæ oleum raffinatum 16.9 g, triglycerida saturata media 16.9 g, olivæ oleum 14.1 g, piscis oleum 8.4 g, int-rac-alfatocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 281 ml.  
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 75 g, nitrogenia 12 g, carbohydrata 187 g, materia crassa 56 g, natrium 60 mmol, kalium 45 mmol, magnesium 7.5 mmol, calcium 3.8 mmol, phosphas 19 mmol, zincum 0.06 mmol, sulfas 7.5 mmol, chloridum 52 mmol, acetat 157 mmol, in emulsione recenter mixta 1477 ml.  
 Corresp. 6700 kJ pro 1477 ml.

- 03 I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 250 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 595 ml.  
 II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 14 g, argininum 12 g, glycinum 11 g, histidinum 3 g, isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysinum anhydricum 6.6 g ut lysini acetat, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, taurinum 1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, tyrosinum 400 mg, valinum 6.2 g, calcii chloridum anhydricum 560 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 4.2 g, magnesii sulfas anhydricus 1.2 g ut magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum 4.5 g, natrii acetat anhydricus 3.4 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 13 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.  
 III) Fetteulsion: sojæ oleum raffinatum 22.5 g, triglycerida saturata media 22.5 g, olivæ oleum 18.8 g, piscis oleum 11.3 g, int-rac-alfatocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.  
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 100 g, nitrogenia 16 g, carbohydrata 250 g, materia crassa 75 g, natrium 80 mmol, kalium 60 mmol, magnesium 10 mmol, calcium 5 mmol, phosphas 25 mmol, zincum 0.08 mmol, sulfas 10 mmol, chloridum 70 mmol, acetat 209 mmol, in emulsione recenter mixta 1970 ml.  
 Corresp. 9200 kJ pro 1970 ml.
- 04 I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 312.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 744 ml.  
 II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 17.5 g, argininum 15 g, glycinum 13.8 g, histidinum 3.7 g, isoleucinum 6.2 g, leucinum 9.2 g, lysinum anhydricum 8.2 g ut lysini acetat, methioninum 5.4 g, phenylalaninum 6.4 g, prolinum 14 g, serinum 8.1 g, taurinum 1.2 g, threoninum 5.5 g, tryptophanum 2.5 g, tyrosinum 500 mg, valinum 7.7 g, calcii chloridum anhydricum 700 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 5.2 g, magnesii sulfas anhydricus 1.5 g ut magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum 5.6 g, natrii acetat anhydricus 4.2 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 16 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1250 ml.  
 III) Fetteulsion: sojæ oleum raffinatum 28.1 g, triglycerida saturata media 28.1 g, olivæ oleum 23.4 g, piscis oleum 14 g, int-rac-alfatocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 469 ml.  
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 125 g, nitrogenia 20 g, carbohydrata 313 g, materia crassa 94 g, natrium 100 mmol, kalium 74 mmol, magnesium 12 mmol, calcium 6.2 mmol, phosphas 31 mmol, zincum 0.1 mmol, sulfas 13 mmol, chloridum 89 mmol, acetat 261 mmol, in emulsione recenter mixta 2463 ml.  
 Corresp. 11300 kJ pro 2463 ml.
- 05 I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 62.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 149 ml.  
 II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 3.5 g, argininum 3 g, glycinum 2.8 g, histidinum 0.8 g, isoleucinum 1.3 g, leucinum 1.9 g, lysinum anhydricum 1.7 g ut lysini acetat, methioninum 1.1 g, phenylalaninum 1.3 g, prolinum 2.8 g, serinum 1.6 g, taurinum 250 mg, threoninum 1.1 g, tryptophanum 0.5 g, tyrosinum 100 mg, valinum 1.6 g, calcii chloridum anhydricum 140 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 1.1 g, magnesii sulfas anhydricus

300 mg ut magnesii sulfas heptahydricus, kalii chloridum 1.1 g, natrii acetat anhydricus 900 mg ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 3.3 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.

III) Fettemulsion: sojæ oleum raffinatum 5.6 g, triglycerida saturata media 5.6 g, olivæ oleum 4.7 g, piscis oleum 2.8 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 94 ml.

I) et II) et III) corresp. aminoacida 25 g, nitrogenia 4 g, carbohydrata 62.5 g, materia crassa 19 g, natrium 20 mmol, kalium 15 mmol, magnesium 2.5 mmol, calcium 1.3 mmol, phosphas 6 mmol, zincum 0.02 mmol, sulfas 2.5 mmol, chloridum 18 mmol, acetat 52 mmol, in emulsione recenter mixta 493 ml.

Corresp. 2300 kJ pro 493 ml.

|              |   |     |             |   |
|--------------|---|-----|-------------|---|
| Anwendung    | Parenterale Ernährung für Erwachsene  |     |             |   |
| * Packung/en | 01  | 002 | 4 x 986 ml  | B |
|              | 02  | 004 | 4 x 1477 ml | B |
|              | 03  | 006 | 4 x 1970 ml | B |
|              | 04  | 008 | 3 x 2463 ml | B |
|              | 05  | 009 | 6 x 493 ml  | B |
| Bemerkung    | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 6 x 493 ml) |     |             |   |
| Gültig bis   | 25.01.2016  |     |             |   |

### 01 Sportium, Gel

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

|                        |  |  |            |   |
|------------------------|--|--|------------|---|
| Zul.-Nr.: <b>55637</b> | Abgabekategorie: <b>D</b>  | Index: 02.08.2.  | 10.08.2012 |   |
| Zusammensetzung        | 01   | heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g. |            |   |
| Anwendung              | Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampf- adern und oberflächlichen Venenentzündungen |  |            |   |
| Packung/en             | 01   | 002  | 40 g       | D |
|                        |  | 004  | 100 g      | D |
| Bemerkung              | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)              |  |            |   |
| * Gültig bis           | 22.10.2017   |  |            |   |

### 01 Sportium, Salbe

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

|                        |  |   |            |   |
|------------------------|--|---|------------|---|
| Zul.-Nr.: <b>55636</b> | Abgabekategorie: <b>D</b>  | Index: 02.08.2.   | 10.08.2012 |   |
| Zusammensetzung        | 01   | heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, propylenglyolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g. |            |   |
| Anwendung              | Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampf- adern und oberflächlichen Venenentzündungen |   |            |   |
| Packung/en             | 01   | 001   | 40 g       | D |
|                        |  | 003   | 100 g      | D |
| Bemerkung              | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)              |   |            |   |
| * Gültig bis           | 22.10.2017   |   |            |   |

**01 Sportusal sine Heparino, Spray**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

| Zul.-Nr.: <b>50751</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.10.4.  | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | hydroxyethylis salicylas 90 mg, dimethylis sulfoxidum 45 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 18 mg, dexpanthenolum 9 mg, dextrocampa-<br>ra 5.4 mg, levomentholum 27 mg, aromatica, excipiens ad solutionem<br>pro 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Kutanes Antiphlogistikum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 015 50 ml  | D          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2007<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).  |            |
| * Gültig bis           |                           | 12.12.2017   |            |

**01 Stomacine, solution**

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

| N° d'AMM: <b>12990</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 04.05.0.   | 15.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition            | 01                            | pepsini pulvis 4.4 U. Ph. Eur., condurango extractum liquidum 25 mg,<br>cardamomi tinctura 25 mg, quassiae tinctura 25 mg, excipiens ad<br>solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V. |            |
| Indication             |                               | Troubles de l'estomac   |            |
| Conditionnements       | 01                            | 014 100 ml<br>022 500 ml  | D<br>D     |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 15.11.2007<br>(prolongation du certificat d'autorisation)  |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 14.11.2017  |            |

**04 Sulgan N, Suppositorien**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: <b>48725</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 02.09.1.  | 29.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 04                        | lidocainum 4.32 mg, levomentholum 10 mg, camphora racemica<br>20 mg, propylenglyolum, conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzylicus,<br>triclosanum, excipiens pro suppositoio. |            |
| Anwendung              |                           | Beschwerden bei Hämorrhoiden   |            |
| Packung/en             | 04                        | 075 10 Suppositorien<br>076 20 Suppositorien   | D<br>D     |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2009<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 13.01.2018   |            |

**05 Sulgan N, Tüchlein****06 Sulgan N Zupfboxe, Tüchlein**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: <b>48726</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 02.09.1.  | 21.08.2012      |
|------------------------|---------------------------|--|-----------------|
| Zusammensetzung        | 05                        | Tela cum solutione 2.3 g.<br>Lösung: lidocaini hydrochloridum anhydricum 4.4 mg, levomentholum 3 mg, camphora racemica 10 mg, propylenglyolum, PPG-12-PEG-65 lanolin oil, aromatica, conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzyliscus, excipiens ad solutionem pro 1 g. |                 |
|                        | 06                        | Tela cum solutione 1.7 g.<br>Lösung: lidocaini hydrochloridum anhydricum 4.4 mg, levomentholum 3 mg, camphora racemica 10 mg, propylenglyolum, PPG-12-PEG-65 lanolin oil, aromatica, conserv.: alcohol 2,4-dichlorobenzyliscus, excipiens ad solutionem pro 1 g. |                 |
| Anwendung              |                           | Beschwerden bei Hämorrhoiden   |                 |
| Packung/en             | 05                        | 055  | 1 x 10 Tüchlein |
|                        | 06                        | 056  | 1 x 25 Tüchlein |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Oktober 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |                 |
| * Gültig bis           |                           | 13.01.2018   |                 |

**01 Taloxa 400 mg, Tabletten****02 Taloxa 600 mg, Tabletten**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

| Zul.-Nr.: <b>52678</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.07.1.   | 03.08.2012      |
|------------------------|---------------------------|---|-----------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | felbamatum 400 mg, excipiens pro compresso.   |                 |
|                        | 02                        | felbamatum 600 mg, excipiens pro compresso.   |                 |
| Anwendung              |                           | Antiepileptikum   |                 |
| * Packung/en           | 01                        | 013   | 100 Tablette(n) |
|                        | 02                        | 021   | 100 Tablette(n) |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Sequenz 01 Taloxa 400 mg, Tabletten wird per 01.10.2012 widerrufen) |                 |
| Gültig bis             |                           | 27.11.2013  |                 |

**01 Tamiflu, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
**02 Tamiflu 6 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattestrasse 2, 4153 Reinach BL

| Zul.-Nr.: <b>56176</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 08.03.0.   | 22.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | oseltamivirum 12 mg ut oseltamiviri phosphas, arom.: ethylvanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml. |            |
|                        | 02                        | oseltamivirum 6 mg ut oseltamiviri phosphas, arom.: ethylvanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.  |            |
| Anwendung              |                           | Therapie und Prophylaxe der Influenza   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 30 g  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.10.2009 (Zulassung der neuen Dosierung 6 mg/ml)<br>56176 02: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt                           |            |
| Gültig bis             |                           | 01.02.2014  |            |

**01 Tamsulosin retard Helvepharm 0,4 mg, Retardkapseln**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

| Zul.-Nr.: <b>58173</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 05.99.0.   | 08.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.                     |            |
| Anwendung              |                           | benigne Prostatahyperplasie   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 10 Kapsel(n)  | B          |
|                        |                           | 002 30 Kapsel(n)  | B          |
|                        |                           | 003 100 Kapsel(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.01.2018  |            |

**02 Targocid 200 mg i.v./i.m., lyophilisat et solvant**  
**03 Targocid 400 mg i.v./i.m., lyophilisat et solvant**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

| N° d'AMM: <b>49339</b> | Catégorie de remise: <b>A</b> | Index: 08.01.9.   | 20.08.2012 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition            | 02                            | Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 200 mg, natrii chloridum, pro vitro.<br>Solvens: aqua ad iniectionabilia 3 ml. |            |
|                        | 03                            | Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 400 mg, natrii chloridum, pro vitro.<br>Solvens: aqua ad iniectionabilia 3 ml. |            |
| Indication             |                               | Maladies infectieuses   |            |
| Conditionnements       | 02                            | 038 1 + 1 ampoule(s)  | A          |
|                        | 03                            | 046 1 + 1 ampoule(s)  | A          |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)                         |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 31.10.2017  |            |

**01 Tavegyl, Gel**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>41813</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 10.01.0.  | 21.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | clemastinum 0.3 mg ut clemastini fumaras, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.  |            |
| Anwendung              |                           | Topisches Antihistaminikum   |            |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)<br>Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt |            |
| Gültig bis             |                           | 03.11.2014   |            |

**01 Tavolax, dragées**

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

|                        |                               |   |            |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| N° d'AMM: <b>53853</b> | Catégorie de remise: <b>D</b> | Index: 04.08.11   | 30.08.2012 |
| Composition            | 01                            | bisacodylum 5 mg.<br>Pellicule: color.: E 104, E 110, excipiens pro compresso obducto.          |            |
| Indication             |                               | Laxatif   |            |
| Conditionnements       | 01                            | 013 30 dragée(s)  | D          |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 21.01.2008 (prolongation du certificat d'autorisation) |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 20.01.2018  |            |

**01 TechneScan DMSA, Markierungsbesteck**

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>55446</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 17.01.3.  | 28.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: dimercaptosuccinic acid 1.2 mg, stanni(II) chloridum anhydricum, inositolum, natrii chloridum, pro vitro. |            |
| Anwendung              |                           | Nierenzintigraphie   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 5 Flasche(n)   | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |            |
| * Gültig bis           |                           | 09.03.2018   |            |

**01 TechneScan HDP, Markierungsbesteck**

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>49638</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 17.01.2.  | 28.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: dinatrii oxidronas 3 mg, stanni(II) chloridum anhydricum, acidum gentisicum, natrii chloridum, pro vitro. |            |
| Anwendung              |                           | Skelettszintigraphie, insb. Knochenmetastasen, Morbus Paget, Osteomyelitis, Osteoarthritis   |            |
| Packung/en             | 01                        | 019 5 Flasche(n)   | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |            |
| * Gültig bis           |                           | 09.03.2018   |            |

**01 TechneScan PYP, Markierungsbesteck**

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

| Zul.-Nr.: <b>49639</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 17.01.7.  | 28.08.2012     |
|------------------------|---------------------------|--|----------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: tetranatrii diphosphas decahydricus 20 mg corresp. tetranatrii diphosphas anhydricus 11.9 mg, stanni(II) chloridum anhydricum, pro vitro. |                |
| Anwendung              |                           | Skelettszintigraphie, Myokardszintigraphie (frischer Herzinfarkt), Blutpoolszintigraphie   |                |
| Packung/en             | 01                        | 015  | 5 Flasche(n) A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |                |
| * Gültig bis           |                           | 09.03.2018   |                |

**01 Telebrix 30 Meglumine, Injektionslösung**

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>38130</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 14.01.0.  | 06.08.2012    |
|------------------------|---------------------------|--|---------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | meglumini ioxitalamas 660.3 mg corresp. iodum 300 mg, natrii calcii edetas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |               |
| Anwendung              |                           | Röntgenkontrastmittel  |               |
| Packung/en             | 01                        | 013  | 1 x 30 ml B   |
|                        |                           | 031  | 25 x 30 ml B  |
|                        |                           | 048  | 1 x 100 ml B  |
|                        |                           | 064  | 10 x 100 ml B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |               |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017   |               |

**01 Timonil 300 retard, Retardtabletten****02 Timonil 600 retard, Retardtabletten****04 Timonil 200 retard, Retardtabletten****05 Timonil 400 retard, Retardtabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

| Zul.-Nr.: <b>47127</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.07.1.   | 23.08.2012        |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | carbamazepinum 300 mg, excipiens pro compresso.   |                   |
|                        | 02                        | carbamazepinum 600 mg, excipiens pro compresso.   |                   |
|                        | 04                        | carbamazepinum 200 mg, excipiens pro compresso.   |                   |
|                        | 05                        | carbamazepinum 400 mg, excipiens pro compresso.   |                   |
| Anwendung              |                           | Antiepilepticum   |                   |
| * Packung/en           | 01                        | 001   | 50 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 025   | 100 Tablette(n) B |
|                        | 02                        | 068   | 50 Tablette(n) B  |
|                        | 04                        | 076   | 50 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 092   | 200 Tablette(n) B |
|                        | 05                        | 114   | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Timonil 300 retard, Retardtabletten mit 50 Tabletten) |                   |
| Gültig bis             |                           | 25.02.2014  |                   |

**01 Timonil, Tabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

|                        |                           |  |                   |
|------------------------|---------------------------|--|-------------------|
| Zul.-Nr.: <b>45724</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.07.1.  | 23.08.2012        |
| Zusammensetzung        | 01                        | carbamazepinum 200 mg, excipients pro compresso.   |                   |
| Anwendung              |                           | Antiepilepticum  |                   |
| * Packung/en           | 01                        | 001  | 50 Tablette(n) B  |
|                        |                           | 026  | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2010<br>(Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 50 Tabletten) |                   |
| Gültig bis             |                           | 25.02.2014   |                   |

**02 Toplexil N sans sucre, sirop**

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

|                        |                               |  |            |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| N° d'AMM: <b>51594</b> | Catégorie de remise: <b>C</b> | Index: 03.01.2.  | 14.08.2012 |
| Composition            | 02                            | oxomemazinum 1.65 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: natrii benzoas, excipients ad solutionem pro 5 ml. |            |
| Indication             |                               | Toux   |            |
| Conditionnements       | 02                            | 045  | 150 ml C   |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 1.4.2012<br>(prolongation du certificat d'autorisation)                             |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 17.12.2017   |            |

**01 Torecan, Injektionslösung (i.m.)**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

|                        |                           |   |                |
|------------------------|---------------------------|---|----------------|
| Zul.-Nr.: <b>27280</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 01.09.0.   | 10.08.2012     |
| Zusammensetzung        | 01                        | thiethylperazinum 6.5 mg ut thiethylperazini bishydrogenomalas, sorbitolum, antiox.: E 223 0.5 mg, E 300 0.5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml. |                |
| Anwendung              |                           | Antiemetikum  |                |
| Packung/en             | 01                        | 013   | 5 Ampulle(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2011  |                |
| Gültig bis             |                           | 14.05.2016  |                |

**01 Tramadol-Mepha, Suppositorien**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

|                        |                           |  |                    |
|------------------------|---------------------------|--|--------------------|
| Zul.-Nr.: <b>52558</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.01.3.  | 22.08.2012         |
| Zusammensetzung        | 01                        | tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipients pro suppositorio.                                    |                    |
| Anwendung              |                           | Analgetikum  |                    |
| Packung/en             | 01                        | 026  | 10 Suppositorien A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                    |
| * Gültig bis           |                           | 16.03.2018   |                    |

**01 Tramadol-Mepha, Tropfen**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

| Zul.-Nr.: <b>52559</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.01.3.   | 22.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | tramadoli hydrochloridum 100 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 gutta. |            |
| Anwendung              |                           | Analgetikum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 057 1 x 10 ml   | A          |
|                        |                           | 065 3 x 10 ml   | A          |
|                        |                           | 073 50 ml   | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 16.03.2018  |            |

**01 Tramadol-Mepha 100, Injektionslösung**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

| Zul.-Nr.: <b>52560</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index: 01.01.3.   | 20.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | tramadoli hydrochloridum 100 mg, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Analgetikum   |            |
| Packung/en             | 01                        | 039 1 x 5 Ampulle(n)  | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                 |            |
| * Gültig bis           |                           | 13.02.2018  |            |

**01 Tyroqualin, Lutschtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| Zul.-Nr.: <b>34096</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 12.03.3.   | 17.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | dequalinii chloridum 0.15 mg, tyrothricinum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso. |            |
| Anwendung              |                           | Entzündungen des Mundes und Rachens   |            |
| Packung/en             | 01                        | 015 36 Tablette(n)  | D          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. November 2011(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                                       |            |
| * Gültig bis           |                           | 21.11.2017  |            |

**01 Uman Albumin Kedrion 20%****02 Uman Albumin Kedrion 25%**

Kedrion Swiss Sarl, Obmoos 4, 6301 Zug

| Zul.-Nr.: <b>58155</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 06.01.1.   | 09.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | albuminum humanum 200 g, natrii chloridum, natrii caprylas, N-acetyltryptophanum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.            |            |
|                        | 02                        | albuminum humanum 250 g, natrii chloridum, natrii caprylas, N-acetyltryptophanum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.            |            |
| Anwendung              |                           | Wiederherstellung und Erhaltung des Kreislaufvolumens, wenn ein Volumendefizit festgestellt wurde und die Verwendung eines Kolloids angezeigt ist |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 50 ml   | B          |
|                        |                           | 002 100 ml  | B          |
|                        | 02                        | 003 50 ml   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 19.02.2018  |            |

**03 Uriconorm 100 mg, Tabletten****04 Uriconorm 300 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: <b>39981</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 07.11.3.   | 22.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 03                        | allopurinolum 100 mg, excipients pro compresso.   |            |
|                        | 04                        | allopurinolum 300 mg, excipients pro compresso.   |            |
| Anwendung              |                           | Urikostatikum   |            |
| Packung/en             | 03                        | 106 50 Tablette(n)  | B          |
|                        | 04                        | 114 30 Tablette(n)  | B          |
|                        |                           | 122 100 Tablette(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 10.04.2018  |            |

**01 Vaniqa, Crème**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

| Zul.-Nr.: <b>55658</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 10.99.0.  | 14.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | eflornithinum 115 mg ut eflornithini hydrochloridum monohydricum, conserv.: phenoxyethanolum, E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | Hirsutismus im Gesicht bei Frauen  |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 30 g   | B          |
|                        |                           | 002 60 g   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |            |
| * Gültig bis           |                           | 14.04.2018   |            |

**01 Vita Biotin 5 mg, Tabletten**

Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE

|                        |                           |  |                   |
|------------------------|---------------------------|--|-------------------|
| Zul.-Nr.: <b>58034</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index: 07.02.3.  | 07.08.2012        |
| Zusammensetzung        | 01                        | biotinum 5 mg, excipiens pro compresso.  |                   |
| Anwendung              |                           | Biotin-Präparat  |                   |
| Packung/en             | 01                        | 003  | 25 Tablette(n) D  |
|                        |                           | 007  | 100 Tablette(n) D |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                   |
| * Gültig bis           |                           | 11.03.2018   |                   |

**02 Vitarubin Depot 1000, Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

|                        |                           |   |             |
|------------------------|---------------------------|---|-------------|
| Zul.-Nr.: <b>33584</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 06.07.2.   | 28.08.2012  |
| Zusammensetzung        | 02                        | hydroxocobalamini acetat 1 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, dinatrii edetas, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml. |             |
| Anwendung              |                           | Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Vitamin B12   |             |
| Packung/en             | 02                        | 040   | 10 x 1 ml B |
|                        |                           | 041   | 5 x 1 ml B  |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2009<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |             |
| Gültig bis             |                           | 11.03.2018  |             |

**01 Vivotif, Kapseln**

CRUCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern

|                      |                           |  |               |
|----------------------|---------------------------|--|---------------|
| Zul.-Nr.: <b>467</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index: 08.08.  | 30.08.2012    |
| Zusammensetzung      | 01                        | salmonella typhi viva Stamm Ty 21a min.2 Mia. U., antiox.: E 300.<br>Materia capsulae: dibutylis phthalas, color.: E 127, excipiens pro capsula. |               |
| Anwendung            |                           | aktive Immunisierung gegen Typhus abdominalis, ab dem vollendeten 5. Lebensjahr  |               |
| Packung/en           | 01                        | 001  | 3 Kapsel(n) B |
| Bemerkung            |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2010<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |               |
| * Gültig bis         |                           | 30.12.2017   |               |

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Aurofac 100 Granular ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>48136</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:  | 13.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | chlortetracyclini hydrochloridum 100 mg, excipients ad granulum pro 1000 mg.  |            |
| Anwendung              |                           | Behandlung und Prophylaxe primär und sekundär bedingter, bakterieller Infektionen bei Schweinen, die von chlortetracyclinempfindlichen Keimen hervorgerufen werden, wie Lungenerkrankungen hervorgerufen durch empfindliche Pasteurella multocida.<br>Porcine proliferative Enteropathie (Lawsonia intracellularis) |            |
| Packung/en             | 01                        | 028            25 kg  | A          |
|                        |                           | 036            3 kg   | A          |
|                        |                           | 044            8 x 3 kg   | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 27.09.2017  |            |

**01 Blockade ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel**

DeLaval AG, Münchrütistrasse 2, 6210 Sursee

| Zul.-Nr.: <b>55996</b> | Abgabekategorie: <b>E</b> | Index:   | 20.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | iodum 0.25 % m/m ut poloxamer 335-povidon-IOD-komplex, natrii iodidum et natrii iodas, excipients ad solutionem. |            |
| Anwendung              |                           | Mastitisprophylaxe bei Kühen   |            |
| Packung/en             | 01                        | 011            5 l   | E          |
|                        |                           | 013            10 l  | E          |
|                        |                           | 015            20 l  | E          |
|                        |                           | 017            60 l  | E          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                    |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017   |            |

**01 CAS 45 S ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

| Zul.-Nr.: <b>55492</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:  | 30.08.2012  |
|------------------------|---------------------------|---|-------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | chlortetracyclini hydrochloridum 70 g, sulfadimidinum 140 g, tylosinum 12 g ut tylosini phosphas, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.  |             |
| Anwendung              |                           | Therapie und Metaphylaxe bakteriell bedingter Mischinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Chlortetracyclin, Tylosin und Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere:<br>Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen (speziell enzootische Pneumonie), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) und Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).<br>Darmerkrankungen verursacht durch Lawsonia intracellularis (Porcine Intestinale Adenomatose) und E. coli.<br>Serosen- und Gelenkentzündung verursacht durch Hämophilus parasuis (Transportkrankheit des Schweines). |             |
| Packung/en             | 01                        | 001 1 kg<br>003 5 kg<br>005 25 kg   | A<br>A<br>A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.1.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |             |
| * Gültig bis           |                           | 20.12.2017  |             |

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>58031</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:   | 30.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | maropitantum 200 mg ut maropitanti citras monohydricum, sulphobutyl ether beta-cyclodextrin sodium, conserv.: metacresolum 66 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Antiemetikum für Hunde   |            |
| Packung/en             | 01                        | 002 20 ml  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Februar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.01.2018   |            |

01 Cerenia 16 mg ad us. vet., Tabletten  
 02 Cerenia 24 mg ad us. vet., Tabletten  
 03 Cerenia 60 mg ad us. vet., Tabletten  
 04 Cerenia 160 mg ad us. vet., Tabletten  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: <b>58030</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:  | 29.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | maropitantum 16 mg ut maropitanti citras monohydricum, color.:<br>E 110, excipiens pro compresso.     |            |
|                        | 02                        | maropitantum 24 mg ut maropitanti citras monohydricum, color.:<br>E 110, excipiens pro compresso.     |            |
|                        | 03                        | maropitantum 60 mg ut maropitanti citras monohydricum, color.:<br>E 110, excipiens pro compresso.     |            |
|                        | 04                        | maropitantum 160 mg ut maropitanti citras monohydricum, color.:<br>E 110, excipiens pro compresso.    |            |
| Anwendung              |                           | Antiemetikum für Hunde  |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 4 Tablette(n)   | B          |
|                        | 02                        | 003 4 Tablette(n)   | B          |
|                        | 03                        | 005 4 Tablette(n)   | B          |
|                        | 04                        | 007 4 Tablette(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Februar 2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.01.2018  |            |

03 Chloropal mite ad us.vet., Suspension  
 04 Chloropal forte ad us.vet., Suspension  
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

| Zul.-Nr.: <b>49413</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:   | 15.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 03                        | chloramphenicolum 25 mg ut chloramphenicoli palmitas, arom.:<br>vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro<br>1 ml.  |            |
|                        | 04                        | chloramphenicolum 100 mg ut chloramphenicoli palmitas, arom.:<br>vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro<br>1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Bakterielle Infektionen bei Hunden, Katzen und kleinen Nagern  |            |
| Packung/en             | 03                        | 068 10 ml  | A          |
|                        |                           | 076 50 ml  | A          |
|                        | 04                        | 084 10 ml  | A          |
|                        |                           | 092 50 ml  | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2009<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 05.11.2017   |            |

**01 Chorulon 1500 ad us.vet., Injektionspräparat****02 Chorulon 5000 ad us.vet., Injektionspräparat**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: <b>49451</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:  | 13.08.2012          |
|------------------------|---------------------------|---|---------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 1'500 U.I., mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, pro vitro.<br>Solvens: dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro 5 ml. |                     |
|                        | 02                        | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 5'000 U.I., mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, pro vitro.<br>Solvens: dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro 5 ml. |                     |
| Anwendung              |                           | Gonaden stimulierendes Hormon für Rinder, Pferde und Hunde  |                     |
| Packung/en             | 01                        | 016   | 5 Fl. à 1500 I.E. B |
|                        | 02                        | 024   | 5 Fl. à 5000 I.E. B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |                     |
| * Gültig bis           |                           | 03.12.2017  |                     |

**01 Dexafort ad us.vet., Injektionssuspension**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: <b>37759</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:  | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | dexamethasonum 1 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, dexamethasonum 2 mg ut dexamethasoni-21 (3-phenylpropionas), methylcellulosum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, tragantha, conserv.: alcohol benzylicus 10.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Glucocorticosteroid-Therapie für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen   |            |
| Packung/en             | 01                        | 015   | 50 ml B    |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 07.11.2017  |            |

**03 Drontal flavour Plus ad us.vet., Tabletten****05 Drontal flavour Plus XL ad us.vet., Tabletten**

Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach

| Zul.-Nr.: <b>49615</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:   | 31.08.2012        |
|------------------------|---------------------------|--|-------------------|
| Zusammensetzung        | 03                        | praziquantelum 50 mg, pyrantelum 50 mg ut pyranteli pamoas, febantelum 150 mg, aromatica, excipiens pro compresso.   |                   |
|                        | 05                        | praziquantelum 175 mg, pyrantelum 175 mg ut pyranteli pamoas, febantelum 525 mg, aromatica, excipiens pro compresso. |                   |
| Anwendung              |                           | Rund- und Bandwürmer bei Hunden  |                   |
| Packung/en             | 03                        | 051  | 120 Tablette(n) B |
|                        | 05                        | 053  | 24 Tablette(n) B  |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Juli 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)                     |                   |
| * Gültig bis           |                           | 29.11.2017   |                   |

**01 Isofluran Baxter ad us.vet., Inhalationsanästhetikum**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>55999</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:  | 02.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | isofluranum.  |            |
| Anwendung              |                           | Inhalationsanästhetikum für Hunde, Katzen und Pferde  |            |
| * Packung/en           | 01                        | 004 6 x 250 ml  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017  |            |

**01 Kanamastine 400 ad us.vet., pommade**

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

|                        |                               |   |            |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| N° d'AMM: <b>46078</b> | Catégorie de remise: <b>A</b> | Index:  | 20.08.2012 |
| Composition            | 01                            | kanamycinum 50 mg ut kanamycini monosulfas, spiramycinum 1.2 Mio U.I. ut spiramycini adipas, cetearyl alcohol, sodium lauryl sulfate, sodium cetearyl sulfate, paraffinum liquidum, vaselinum album, ad unguentum pro vase 5 g. |            |
| Indication             |                               | Mammites résistants aux autres thérapies chez les bovins  |            |
| Conditionnements       | 01                            | 012 12 x 5 g  | A          |
| Remarque               |                               | remplace l'attestation d'autorisation du 29.02.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)   |            |
| * Valable jusqu'au     |                               | 31.12.2017  |            |

**01 Laxatone ad us.vet., Paste**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

|                        |                           |  |            |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: <b>49133</b> | Abgabekategorie: <b>D</b> | Index:   | 23.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | vaselinum album 214 mg, paraffinum liquidum 34 mg, sojæ oleum 48 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipients ad pastam pro 1 g. |            |
| Anwendung              |                           | Gleitmittel bei Verstopfung bei Hunden und Katzen  |            |
| Packung/en             | 01                        | 014 70.9 g   | D          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. September 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017   |            |

**01 LongActon ad us.vet., wässrige Injektionslösung**

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

|                        |                           |   |            |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: <b>56263</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:  | 20.08.2012 |
| Zusammensetzung        | 01                        | carbetocinum 70 µg, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Synthetisches Oxytocin-Derivat für Rinder und Schweine  |            |
| Packung/en             | 01                        | 002 50 ml   | B          |
|                        |                           | 004 12 x 50 ml  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 27.02.2018  |            |

**02 Lorasol GL 0.75% ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel**

Novartis Tiergesundheits AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

| Zul.-Nr.: <b>41531</b> | Abgabekategorie: <b>E</b> | Index:  | 30.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | iodum 7.7 mg ut nonoxinolum-15-iodum, glycerolum 78.8 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.   |            |
| Anwendung              |                           | Mastitisprophylaxe bei Kühen  |            |
| Packung/en             | 02                        | 037 1 l   | E          |
|                        |                           | 045 5 l   | E          |
|                        |                           | 053 10 x 1 l  | E          |
|                        |                           | 061 4 x 5 l   | E          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017  |            |

**01 Mammaneopen ad us.vet., Suspension**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: <b>45155</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:   | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | benzylpenicillinum procainum 2'000'000 U.I., neomycinum 750 mg ut neomycini sulfas, triglycerida saturata media, polysorbatum 80, conserv.: natrii dehydroacetat 10 mg, pro vase 10 g. |            |
| Anwendung              |                           | Mastitis bei Kühen   |            |
| Packung/en             | 01                        | 013 12 Euterinjektore(n)   | A          |
|                        |                           | 021 100 Euterinjektore(n)  | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |            |
| * Gültig bis           |                           | 01.12.2017   |            |

**01 Marbocyl FD ad us.vet., Lyophilisat**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

| Zul.-Nr.: <b>55530</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:   | 23.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: marbofloxacinum 200 mg, mannitolium, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, conserv.: benzalkonii chloridum 2 mg, pro vitro.<br>Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde und Katzen   |            |
| Packung/en             | 01                        | 001 20 ml  | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017   |            |

**01 Metacam 0.5 mg/ml Katzen ad us. vet., Suspension**

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

| Zul.-Nr.: <b>58043</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:  | 09.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | meloxicamum 0.5 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Katzen  |            |
|                        | 01                        | Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Katzen  |            |
| Packung/en             | 01                        | 002   | 15 ml B    |
|                        |                           | 007   | 3 ml B     |
|                        |                           | 008   | 30 ml B    |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. März 2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)              |            |
| * Gültig bis           |                           | 08.05.2018  |            |

**01 Nafpenzal DC ad us.vet., Salbeninjektoren**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: <b>37875</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:  | 20.08.2012             |
|------------------------|---------------------------|---|------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Suspension: benzylpenicillinum procainum 300'000 U.I., dihydrostreptomycinum 100 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, nafcillinum 100 mg ut nafcillinum natricum, alumini distearas, paraffinum liquidum, pro vase 3 g.<br>Tela cum solutione 2.4 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %. |                        |
| Anwendung              |                           | Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen von Milchkühen, Schafen und Ziegen   |                        |
| Packung/en             | 01                        | 023   | 4 Euterinjektore(n) A  |
|                        |                           | 024   | 20 Euterinjektore(n) A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |                        |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017  |                        |

**01 Nafpenzal MC ad us.vet., Salbeninjektoren**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: <b>37874</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:   | 23.08.2012             |
|------------------------|---------------------------|--|------------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Suspension: benzylpenicillinum natricum 300'000 U.I., dihydrostreptomycinum 100 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, nafcillinum 100 mg ut nafcillinum natricum, natrii citras dihydricus, polysorbatum 65, polysorbatum 85, arachidis oleum hydrogenatum, ricini oleum hydrogenatum, arachidis oleum, antiox.: E 312 0.26 mg, pro vase 3 g.<br>Tela cum solutione 2.4 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %. |                        |
| Anwendung              |                           | Mastitis bei Kühen   |                        |
| Packung/en             | 01                        | 027  | 4 Euterinjektore(n) A  |
|                        |                           | 028  | 20 Euterinjektore(n) A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |                        |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017   |                        |

**01 Perlutex ad us.vet., Tabletten**

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

| Zul.-Nr.: <b>37837</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:   | 27.08.2012           |
|------------------------|---------------------------|--|----------------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | medroxyprogesteroni acetat 5 mg, excipients pro compresso.                                       |                      |
| Anwendung              |                           | Gestagen-therapie bei Hunden und Katzen  |                      |
| Packung/en             | 01                        | 016  | 2 x 10 Tablette(n) B |
|                        |                           | 032  | 6 x 10 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                      |
| * Gültig bis           |                           | 01.12.2017   |                      |

**01 P.G.600 ad us.vet., Injektionspräparat**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: <b>37647</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:  | 27.08.2012      |
|------------------------|---------------------------|---|-----------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 200 U.I., gonadotropinum sericum equinum 400 U.I., mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, pro vitro. |                 |
|                        |                           | Solvens: dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro vitro 5 ml.   |                 |
| Anwendung              |                           | Brunst- und Ovulationsinduktion bei Sauen   |                 |
| Packung/en             | 01                        | 012   | 5 x 1 Dose(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)  |                 |
| * Gültig bis           |                           | 14.11.2017  |                 |

**02 Proactive ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel**

DeLaval AG, Münchrütistrasse 2, 6210 Sursee

| Zul.-Nr.: <b>55881</b> | Abgabekategorie: <b>E</b> | Index:   | 20.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | iodum 0.15 % m/m ut IOD-poloxamerum 335 et natrii iodas et natrii iodidum, excipients ad solutionem. |            |
| Anwendung              |                           | Mastitisprophylaxe bei Kühen   |            |
| Packung/en             | 02                        | 008  | 60 l E     |
|                        |                           | 010  | 5 l E      |
|                        |                           | 012  | 10 l E     |
|                        |                           | 014  | 20 l E     |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2008<br>(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)     |            |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017   |            |

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

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

| Zul.-Nr.: <b>56062</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:  | 23.08.2012      |
|------------------------|---------------------------|---|-----------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | lufenuronum 115 mg, milbemycini oximum 5.75 mg, excipients pro compresso obducto.                 |                 |
|                        | 03                        | lufenuronum 230 mg, milbemycini oximum 11.5 mg, excipients pro compresso obducto.                 |                 |
|                        | 04                        | lufenuronum 460 mg, milbemycini oximum 23 mg, excipients pro compresso obducto.                   |                 |
| Anwendung              |                           | Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall sowie Entwurmung und Herzwurmprophylaxe bei Hunden        |                 |
| Packung/en             | 02                        | 003   | 6 Tablette(n) B |
|                        | 03                        | 005   | 6 Tablette(n) B |
|                        | 04                        | 007   | 6 Tablette(n) B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. April 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |                 |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017  |                 |

**01 Stabox 5% ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

| Zul.-Nr.: <b>53240</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:  | 27.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | amoxicillinum anhydricum 50 g ut amoxicillinum trihydricum, excipients ad pulverem pro 1 kg.  |            |
| Anwendung              |                           | Schweine: Infektionen der Atemwege bedingt durch Actinobacillus pleuropneumoniae. Infektionen bedingt durch Streptokokken, Hämophilus parasuis und Pasteurellen sowie andere amoxicillinempfindliche Erreger. |            |
| Packung/en             | 01                        | 062   | 1 kg A     |
|                        |                           | 070   | 5 kg A     |
|                        |                           | 089   | 25 kg A    |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 29.10.2017  |            |

**01 Stabox 50% ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

| Zul.-Nr.: <b>55075</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:  | 27.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum, excipiens ad pulverem pro 1 g.   |            |
| Anwendung              |                           | Schweine: Infektionen der Atemwege bedingt durch Actinobacillus pleuropneumoniae. Infektionen bedingt durch Streptokokken, Hämophilus parasuis und Pasteurellen sowie andere amoxicillinempfindliche Erreger.<br>Geflügel: Infektionen bedingt durch Escherichia coli (chronische Erkrankungen der Atemwege).<br>Nicht ruminierende Kälber: Bakterielle Primär- und Sekundärinfektionen, insbesondere Erkrankungen des Atmungsapparates sowie Nabelentzündungen verursacht durch amoxicillinempfindliche Erreger. |            |
| Packung/en             | 01                        | 006                      200 g  | A          |
|                        |                           | 010                      1 kg   | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 29.10.2017  |            |

**01 Tolfedin 4% ad us.vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

| Zul.-Nr.: <b>50793</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:  | 09.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | acidum tolfenamicum 40 mg, ethanolaminum, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, conserv.: alcohol benzylicus 10.4 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde und Katzen   |            |
| Packung/en             | 01                        | 028                      10 ml  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Februar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 25.02.2018  |            |

**01 UFA 902 DUO ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

| Zul.-Nr.: <b>40007</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:  | 27.08.2012  |
|------------------------|---------------------------|---|-------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | sulfadimidinum 40 g, sulfathiazolum 40 g, trimethoprimum 16 g, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 kg.   |             |
| Anwendung              |                           | Prophylaxe und Therapie primärer und sekundärer bakterieller Infektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Sulfonamid-Trimethoprim empfindlich sind.<br>Insbesondere:<br>Kälber: Darmerkrankungen verursacht durch Salmonellen und Kokzidien, Atemwegsinfektionen verursacht durch Pasteurellen, Mannheimia haemolytica, Histophilus somni.<br>Schweine: Darminfektionen verursacht durch E. coli. Salmonellose. Rhinitis atrophicans (Pasteurella multocida, Bordetella bronchiseptica). Pneumonien verursacht durch Sekundärinfektionen mit Pasteurella multocida. Haemophilus parasuis. Infektionen der Gelenke (z. B. verursacht durch Hämophilus parasuis oder Streptokokken). MMA-Komplex der Muttersauen. |             |
| Packung/en             | 01                        | 016 1 kg<br>024 25 kg<br>032 5 kg   | A<br>A<br>A |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |             |
| * Gültig bis           |                           | 14.11.2017  |             |

**02 Utrorale ad us.vet., Emulsion**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: <b>23946</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:   | 03.08.2012  |
|------------------------|---------------------------|--|-------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | kalii iodidum 5 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 35 mg, color.: E 104, E 122, E 131, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 ml. |             |
| Anwendung              |                           | Orales Uterustonicum für Kühe  |             |
| Packung/en             | 02                        | 034 250 ml<br>035 1000 ml<br>036 3000 ml   | B<br>B<br>B |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Juni 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |             |
| * Gültig bis           |                           | 31.12.2017   |             |

**02 Vetalgin N ad us.vet., Injektionslösung**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: <b>25008</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:  | 24.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| * Zusammensetzung      | 02                        | metamizolum natricum 500 mg, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.  |            |
| Anwendung              |                           | Analgetikum, Antispasmodikum, Antirheumatikum, Antipyretikum für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen und Hunde |            |
| Packung/en             | 02                        | 023 100 ml  | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Dezember 2009 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung vom 1. Juli 2011)     |            |
| Gültig bis             |                           | 11.01.2015  |            |

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

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

| Zul.-Nr.: <b>25851</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:   | 24.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | tripelennamini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Anwendung              |                           | Antihistaminikum für Rinder, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen  |            |
| Packung/en             | 01                        | 013 100 ml   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Februar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)      |            |
| * Gültig bis           |                           | 20.02.2018   |            |

**01 Vetoryl 30 mg ad us.vet., Hartkapseln****02 Vetoryl 60 mg ad us.vet., Hartkapseln****04 Vetoryl 10 mg ad us.vet., Hartkapseln**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

| Zul.-Nr.: <b>57692</b> | Abgabekategorie: <b>B</b> | Index:   | 27.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung        | 01                        | Kapsel: trilostanum 30 mg, excipients pro capsula.   |            |
|                        | 02                        | Kapsel: trilostanum 60 mg, excipients pro capsula.   |            |
|                        | 04                        | Kapsel: trilostanum 10 mg, excipients pro capsula.   |            |
| Anwendung              |                           | Zur Behandlung des hypophysär und adrenal bedingten Hyperadrenokortizismus beim Hund (Cushing-Syndrom) |            |
| * Packung/en           | 01                        | 001 30 Kapsel(n)   | B          |
|                        | 02                        | 003 30 Kapsel(n)   | B          |
|                        | 04                        | 007 30 Kapsel(n)   | B          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)          |            |
| * Gültig bis           |                           | 14.04.2018   |            |

**02 Vital CST-222 ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

| Zul.-Nr.: <b>47469</b> | Abgabekategorie: <b>A</b> | Index:  | 20.08.2012 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung        | 02                        | chlortetracyclini hydrochloridum 70 g, sulfadimidinum 140 g, tylosinum 12 g ut tylosini phosphas, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.  |            |
| Anwendung              |                           | Therapie und Metaphylaxe bakteriell bedingter Mischinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Chlortetracyclin, Tylosin und Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere:<br>Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen (speziell enzootische Pneumonie), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) und Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).<br>Darmerkrankungen verursacht durch Lawsonia intracellularis (Porcine Intestinale Adenomatose) und E. coli.<br>Serosen- und Gelenkentzündung verursacht durch Hämophilus parasuis (Transportkrankheit des Schweines). |            |
| Packung/en             | 02                        | 059                      5 kg   | A          |
|                        |                           | 060                      25 kg  | A          |
|                        |                           | 061                      1 kg   | A          |
| Bemerkung              |                           | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)   |            |
| * Gültig bis           |                           | 20.12.2017  |            |

**01 Vital-Colistin 125 ad us.vet., Arzneimittelvornischung**  
**02 Vital-Colistin 500 ad us.vet., Arzneimittelvornischung**  
**03 Vital-Colistin 2500 ad us.vet., Arzneimittelvornischung**  
 Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

| Zul.-Nr.: <b>49254</b> | Abgabekategorie: <b>A</b>   | Index:  | 20.08.2012 |
|------------------------|---|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01  | colistini sulfas 125 Mio U.I., paraffinum perliquidum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.   |            |
|                        | 02  | colistini sulfas 500 Mio U.I., paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.                     |            |
|                        | 03  | colistini sulfas 2'500 Mio U.I., paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.                   |            |
| Anwendung              | 01  | Schwein: Darminfektionen verursacht durch Infektionen mit gramnegativen Bakterien, insbesondere E. coli. Ödemkrankheit der Ferkel und Muttersauen           |            |
|                        | 02  | Schwein, Geflügel: Darminfektionen verursacht durch Infektionen mit gramnegativen Bakterien, insbesondere E. coli. Ödemkrankheit der Ferkel und Muttersauen |            |
|                        | 03  | Schwein, Geflügel: Darminfektionen verursacht durch Infektionen mit gramnegativen Bakterien, insbesondere E. coli. Ödemkrankheit der Ferkel und Muttersauen |            |
| Packung/en             | 01  | 016   | 5 kg       |
|                        |   | 032   | 25 kg      |
|                        |   | 091   | 1 kg       |
|                        | 02  | 040   | 5 kg       |
|                        |   | 067   | 25 kg      |
|                        |   | 083   | 1 kg       |
|                        | 03  | 092   | 1 kg       |
|                        |   | 093   | 5 kg       |
|                        |   | 094   | 25 kg      |
| Bemerkung              | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |   |            |
| * Gültig bis           | 10.11.2017  |   |            |

**01 Xylazin Streuli ad us.vet., Injektionslösung**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: <b>53815</b> | Abgabekategorie: <b>B</b>   | Index:  | 09.08.2012 |
|------------------------|---|---|------------|
| Zusammensetzung        | 01  | xylazinum 20 mg ut xylazini hydrochloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |            |
| Anwendung              | Sedativum, Analgetikum und Muskelrelaxans für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen                      |   |            |
| Packung/en             | 01  | 014   | 20 ml      |
|                        |   | 022   | 100 ml     |
|                        |   | 030   | 50 ml      |
| Bemerkung              | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Februar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) |   |            |
| * Gültig bis           | 20.02.2018  |   |            |

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

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

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

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

Per 1. August 2012 übernimmt die Firma **PRO FARMA GmbH, Baar** folgendes Präparat von der Firma **Grogg Pharma AG, Bern:**

A compter du 1 août 2012, l'entreprise **PRO FARMA GmbH, Baar** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Grogg Pharma AG, Bern:**

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Präparat<br>Produit      |
|----------------------|--------------------------|
| 53055                | Lacidigest, Kautabletten |

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

Per 15. August 2012 übernimmt die Firma **GABA International AG, Therwil** die folgenden Präparate der Firma **Colgate-Palmolive AG, Therwil:**

A compter du 15 août 2012 l'entreprise **GABA International AG, Therwil** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Colgate-Palmolive AG, Therwil:**

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Präparat<br>Produit                |
|----------------------|------------------------------------|
| 55862                | Duraphat, Suspension               |
| 56696                | Duraphat Fluorid 5 mg/g, Zahnpaste |

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

Per 16. August 2012 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgendes Präparat der Firma **GE Healthcare AG, Opfikon:**

A compter du 16 août 2012, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **GE Healthcare AG, Opfikon:**

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Präparat<br>Produit  |
|----------------------|--|
| 58015                | Hexvix, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung |

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 22. August 2012 übernimmt die Firma **Axapharm AG, Baar** die folgenden Präparate der Firma **Aurobindo Switzerland AG, Zug**:

A compter du 22 août 2012, l'entreprise **Axapharm AG, Baar** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Aurobindo Switzerland AG, Zug**:

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Präparat<br>Produit  |
|----------------------|--|
| 59089                | Amlo Axapharm, Tabletten (früher: Amlodipine APL, Tabletten)                                 |
| 59099                | Metformin Axapharm, Filmtabletten (früher: Metformin APL; Filmtabletten)                     |
| 59137                | Risperidon Axapharm, Lösung (Exportzulassung) (früher: Risperidon APL, Lösung)               |
| 59195                | Torasemid Axapharm, Tabletten (Exportzulassung) (früher: Torasemdi APL, Tabletten)           |
| 59209                | Zolpidem Axapharm, Filmtabletten ((früher: Zolpidem APL, Filmtabletten)                      |
| 61378                | Perindopril Axapharm, Tabletten (Exportzulassung) (früher: Perindopril APL, Tabletten)       |
| 61423                | Simvastatin Axapharm, Filmtabletten ((früher: Simvastatin APL, Filmtabletten)                |
| 61658                | Risperidon Axapharm, Filmtabletten (Exportzulassung) (früher: Risperidon APL, Filmtabletten) |
| 62087                | Levetiracetam Axapharm, Filmtabletten (früher: Levetiracetam APL, Filmtabletten)             |
| 62109                | Losartan HCT Axapharm, Filmtabletten (früher: Losartan HCTZ APL, Filmtabletten)              |
| 62111                | Bisoprolol Axapharm, Filmtabletten (früher: Bisoprolol APL, Filmtabletten)                   |
| 62244                | Donepezil Axapharm, Filmtabletten (früher: Donepezil APL, Filmtabletten)                     |

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 28. August 2012 übernimmt die Firma **GlaxoSmithKlineAG, Münchenbuchsee** folgendes Präparat der Firma **Basilea Pharmaceutica International AG, Basel**:

A compter du 28 août 2012, l'entreprise **GlaxoSmithKlineAG, Münchenbuchsee** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Basilea Pharmaceutica International AG, Basel**:

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Präparat<br>Produit   |
|----------------------|-----------------------|
| 58711                | Toctino, Weichkapseln |

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

Per 3. August 2012 ändert die Firma **Beiersdorf AG** ihr Firmendomizil von 4142 Münchenstein nach **4153 Reinach BL**.

A compter du 3 août 2012, l'entreprise **Beiersdorf AG** actuellement sise 4142 Münchenstein, aura pour nouveau domicile **4153 Reinach BL**.

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Präparat<br>Produit                       |
|----------------------|---|
| 55118                | Eucerin Trockene Haut 10% Urea, Crème     |
| 55119                | Eucerin Trockene Haut 10% Urea, Lotion    |
| 55404                | Hansaplast ABC-Wärme-Pflaster N, Pflaster |

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

Per 8. August 2012 ändert die Firma **Karr Dental AG** ihr Firmendomizil von 8810 Horgen nach **8800 Thalwil**.

A compter du 8 août 2012, l'entreprise **Karr Dental AG** actuellement sise 8810 Horgen, aura pour nouveau domicile **8800 Thalwil**.

| Zul.-Nr.<br>N° d'AMM | Präparat<br>Produit |
|----------------------|---------------------|
| 54573                | PerioChip, Implant  |

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

|   |    |  |              |          |          |            |
|---|----|--|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | <b>Amoxicillin Helvepharm,<br/>Pulver für Suspension</b><br>Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60,<br>8500 Frauenfeld | <b>49816</b> | <b>A</b> | 08.01.23 | 16.07.2012 |
| 1 | 01 | <b>Amoxicillin Helvepharm 1000 mg,<br/>Lacktabletten</b><br>Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60,<br>8500 Frauenfeld | <b>49815</b> | <b>A</b> | 08.01.23 | 16.07.2012 |
| 1 | 01 | <b>Amoxi-Clav Medisa 125/31,25,<br/>Pulver für orale Suspension</b><br>Medisa AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham         | <b>57005</b> | <b>A</b> | 08.01.93 | 16.07.2012 |
| 1 | 02 | <b>Amoxi-Clav Medisa 250/62,5,<br/>Pulver für orale Suspension</b><br>Medisa AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham          | <b>57005</b> | <b>A</b> | 08.01.93 | 16.07.2012 |
| 1 | 01 | <b>Amoxi-Clav Medisa 875/125, Tabletten</b><br>Medisa AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham                                 | <b>57008</b> | <b>A</b> | 08.01.93 | 16.07.2012 |
| 1 | 01 | <b>Becotal forte, Dragées</b><br>Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7,<br>8730 Uznach                               | <b>31664</b> | <b>C</b> | 07.02.4. | 29.06.2012 |
| 1 | 01 | <b>Cyclandelat Streuli, Dragées</b><br>Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7,<br>8730 Uznach                         | <b>38089</b> | <b>B</b> | 02.04.5. | 03.07.2012 |

|   |    |  |              |          |                     |
|---|----|--|--------------|----------|---------------------|
| 1 | 01 | <b>Eloxatine 50 mg,<br/>lyophilisat pour perfusion</b><br>Sanofi-Aventis (Suisse) SA,<br>Route de Montfleury 3, 1214 Vernier             | <b>55357</b> | <b>A</b> | 07.16.1. 17.07.2012 |
| 1 | 02 | <b>Eloxatine 100 mg,<br/>lyophilisat pour perfusion</b><br>Sanofi-Aventis (Suisse) SA,<br>Route de Montfleury 3, 1214 Vernier            | <b>55357</b> | <b>A</b> | 07.16.1. 17.07.2012 |
| 1 | 01 | <b>Escoprim, Tabletten</b><br>Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7,<br>8730 Uznach  | <b>44673</b> | <b>A</b> | 08.01.93 30.09.2012 |
| 1 | 02 | <b>Escoprim forte, Tabletten</b><br>Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7,<br>8730 Uznach  | <b>44673</b> | <b>A</b> | 08.01.93 30.09.2012 |
| 1 | 01 | <b>Gliclazide MR Servier,<br/>comprimés à libération modifiée</b><br>Servier (Suisse) SA, 1217 Meyrin 1                                  | <b>59349</b> | <b>B</b> | 07.06.2. 03.07.2012 |
| 1 | 02 | <b>Locatop, Creme</b><br>Pierre Fabre (Suisse) S.A.,<br>Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil   | <b>53565</b> | <b>B</b> | 10.05.1. 02.03.2012 |
| 1 | 01 | <b>Nifedipin-Mepha 60 retard, Retard-<br/>tabletten</b><br>Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147<br>Aesch BL                       | <b>52458</b> | <b>B</b> | 02.06.1. 31.12.2012 |
| 1 | 02 | <b>Nifedipin-Mepha 30 retard, Retard-<br/>tabletten</b><br>Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114,<br>4147 Aesch BL                       | <b>52458</b> | <b>B</b> | 02.06.1. 31.12.2012 |
| 1 | 01 | <b>Oxaliplatin Winthrop 50 mg,<br/>lyophilisat pour perfusion</b><br>Sanofi-Aventis (Suisse) SA,<br>Route de Montfleury 3, 1214 Vernier  | <b>58992</b> | <b>A</b> | 07.16.1. 17.07.2012 |
| 1 | 02 | <b>Oxaliplatin Winthrop 100 mg,<br/>lyophilisat pour perfusion</b><br>Sanofi-Aventis (Suisse) SA,<br>Route de Montfleury 3, 1214 Vernier | <b>58992</b> | <b>A</b> | 07.16.1. 17.07.2012 |

|   |    |  |              |          |          |            |
|---|----|--|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | <b>Pantoprazol Orion 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten</b><br>Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug | <b>58871</b> | <b>B</b> | 04.99.0. | 25.05.2012 |
| 1 | 02 | <b>Pantoprazol Orion 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten</b><br>Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug | <b>58871</b> | <b>B</b> | 04.99.0. | 25.05.2012 |
| 1 | 01 | <b>Pethidin Streuli, Tabletten</b><br>Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7,<br>8730 Uznach                        | <b>33492</b> | <b>A</b> | 01.01.3. | 31.12.2012 |
| 1 | 01 | <b>Pramipexol Actavis 0.125mg, Tabletten</b><br>Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190,<br>8105 Regensdorf | <b>59391</b> | <b>B</b> | 01.08.0. | 09.05.2012 |
| 1 | 02 | <b>Pramipexol Actavis 0.25mg, Tabletten</b><br>Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190,<br>8105 Regensdorf  | <b>59391</b> | <b>B</b> | 01.08.0. | 09.05.2012 |
| 1 | 03 | <b>Pramipexol Actavis 0.5mg, Tabletten</b><br>Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190,<br>8105 Regensdorf   | <b>59391</b> | <b>B</b> | 01.08.0. | 09.05.2012 |
| 1 | 04 | <b>Pramipexol Actavis 1mg, Tabletten</b><br>Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190,<br>8105 Regensdorf     | <b>59391</b> | <b>B</b> | 01.08.0. | 09.05.2012 |
| 1 | 05 | <b>Pramipexol Actavis 1.5mg, Tabletten</b><br>Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190,<br>8105 Regensdorf   | <b>59391</b> | <b>B</b> | 01.08.0. | 09.05.2012 |
| 1 | 01 | <b>Rudocyclin, Lacktabletten</b><br>Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7,<br>8730 Uznach                          | <b>45327</b> | <b>A</b> | 08.01.5. | 02.07.2012 |
| 1 | 02 | <b>Supradyn N, Kapseln</b><br>Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6,<br>8045 Zürich                                | <b>39003</b> | <b>D</b> | 07.02.51 | 06.07.2012 |
| 1 | 01 | <b>Tizanidin Orion 2 mg, Tabletten</b><br>Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75,<br>6300 Zug                         | <b>59230</b> | <b>B</b> | 01.12.0. | 24.05.2012 |
| 1 | 02 | <b>Tizanidin Orion 4 mg, Tabletten</b><br>Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75,<br>6300 Zug                         | <b>59230</b> | <b>B</b> | 01.12.0. | 24.05.2012 |

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

|    |   |              |          |          |            |
|----|---|--------------|----------|----------|------------|
| 01 | <b>Belladonna-Homaccord, homöopathische Injektionslösung</b><br>Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach | <b>48947</b> | <b>B</b> | 20.01.0. | 16.12.2012 |
| 01 | <b>Bepanthen, Lotion</b><br>Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6,<br>8045 Zürich                                       | <b>49069</b> | <b>D</b> | 10.10.0. | 12.12.2012 |
| 01 | <b>China-Homaccord S, homöopathische Tropfen</b><br>Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach             | <b>48562</b> | <b>C</b> | 20.01.0. | 13.02.2013 |
| 01 | <b>Duodenoheel, homöopathische Tabletten</b><br>Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach                 | <b>48566</b> | <b>C</b> | 20.01.0. | 13.02.2013 |
| 01 | <b>Fruttasan Würfel mit Senna</b><br>Graf Fruttasan AG, Untere Etmatten 16,<br>4467 Rothenfluh                        | <b>57933</b> | <b>D</b> | 04.08.14 | 31.10.2012 |
| 01 | <b>Graphites-Homaccord, homöopathische Tropfen</b><br>Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach           | <b>48568</b> | <b>C</b> | 20.01.0. | 14.02.2013 |
| 01 | <b>Husteel, homöopathische Tropfen</b><br>Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach                       | <b>48569</b> | <b>C</b> | 20.01.0. | 13.02.2013 |
| 01 | <b>Melilotus-Homaccord, homöopathische Tropfen</b><br>Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach           | <b>48699</b> | <b>C</b> | 20.01.0. | 14.02.2013 |

|    |  |              |          |          |            |
|----|--|--------------|----------|----------|------------|
| 01 | <b>Mezereum-Homaccord, homöopathische Tropfen</b><br>Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach | <b>48700</b> | <b>C</b> | 20.01.0. | 14.02.2013 |
| 01 | <b>Natrium-Homaccord, homöopathische Tropfen</b><br>Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach  | <b>48701</b> | <b>C</b> | 20.01.0. | 14.02.2013 |
| 01 | <b>Norfloxacin-Teva, Filmtabletten</b><br>Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46,<br>4052 Basel               | <b>55602</b> | <b>A</b> | 08.01.8. | 20.02.2013 |
| 01 | <b>Paeonia-Heel, homöopathische Tabletten</b><br>Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach     | <b>48702</b> | <b>C</b> | 20.01.0. | 14.02.2013 |
| 01 | <b>Pravastin-Mepha 10, Tabletten</b><br>Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114,<br>4147 Aesch BL            | <b>56932</b> | <b>B</b> | 07.12.0. | 19.12.2012 |
| 02 | <b>Pravastin-Mepha 20, Tabletten</b><br>Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114,<br>4147 Aesch BL            | <b>56932</b> | <b>B</b> | 07.12.0. | 19.12.2012 |
| 03 | <b>Pravastin-Mepha 40, Tabletten</b><br>Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114,<br>4147 Aesch BL            | <b>56932</b> | <b>B</b> | 07.12.0. | 19.12.2012 |
| 01 | <b>Sabal-Homaccord, homöopathische Tropfen</b><br>Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c,<br>3038 Kirchlindach    | <b>48704</b> | <b>C</b> | 20.01.0. | 13.02.2013 |

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

|    |   |              |          |            |
|----|---|--------------|----------|------------|
| 01 | <b>Butasan ad us.vet., Suspension</b><br>VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32,<br>3063 Ittigen | <b>48430</b> | <b>B</b> | 08.10.2012 |
| 02 | <b>Thelisan N ad us.vet., Zitzenstifte</b><br>Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern    | <b>53610</b> | <b>B</b> | 04.07.2012 |

## Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 07/2012, Juli 2012, Seite 665 und 666  
Journal Swissmedic No 07/2012, juillet 2012, page 665 et 666

Im Swissmedic Journal 07/2012 wurde unter der Rubrik „Arzneimittelnachrichten, Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Trilipix<sup>®</sup>, Retardkapseln (Acidum Fenofibratum)“ beim Anwendungsgebiet/Indikation ein falscher Name publiziert. Die korrekten Angaben lauten:

- Anwendungsgebiet / Indikation:** Trilipix ist indiziert als Ergänzung zu einer Diät:  
Für die Monotherapie:
- Schwere Hypertriglyceridämie mit oder ohne niedrige HDL-Cholesterinwerte.
  - Gemischte Hyperlipidämie, wenn ein Statin kontraindiziert ist oder nicht vertragen wird.
- Für die Kombinationstherapie:
- Gemischte Hyperlipidämie bei Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko zusätzlich zu einem Statin, wenn mit dem Statin die Triglycerid- und die HDL-Cholesterinwerte nicht ausreichend kontrolliert werden können.

Une erreur s'est glissée dans l'édition 07/2012 du Journal Swissmedic, sous la rubrique «Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Trilipix<sup>®</sup>, capsules retard (Acidum Fenofibratum)».

En effet, un nom de produit erroné était indiqué dans la partie «Possibilités d'emploi/Indication», qui doit être rectifiée comme suit:

- Possibilités d'emploi / Indication:** Trilipix ist indiziert als Ergänzung zu einer Diät:  
Für die Monotherapie:
- Schwere Hypertriglyceridämie mit oder ohne niedrige HDL-Cholesterinwerte.
  - Gemischte Hyperlipidämie, wenn ein Statin kontraindiziert ist oder nicht vertragen wird.
- Für die Kombinationstherapie:
- Gemischte Hyperlipidämie bei Patienten mit hohem kardiovaskulärem Risiko zusätzlich zu einem Statin, wenn mit dem Statin die Triglycerid- und die HDL-Cholesterinwerte nicht ausreichend kontrolliert werden können.

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.