

Journal **Swissmedic**

10/2011
10. Jahrgang
10^e année

ISSN 2234-9456

*Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern*

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Yervoy®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Ipilimumabum)	860
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zelboraf®, Filmtabletten (Vemurafenibum)	862
Regulatory News	
Merkblatt: Gestaltung von Musterpackungen für das Publikum kombiniert mit separater Arzneimittelwerbung	864
Anpassung des Formulars «Informationen zur Qualität bei Antrag Art. 13 HMG»	866
Arneimittel Statistik	
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	867
Neuzulassungen	870
Revisionen und Änderungen der Zulassung	884
Zentralstelle für Änderungen Firmen	924
Widerruf der Zulassung	927
Erlöschen der Zulassung	933

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Yervoy®, concentré pour solution pour perfusion (Ipilimumabum)	861
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zelboraf®, comprimés pelliculés (Vemurafenibum)	863
Réglementation	
Aide-mémoire: Conception des échantillons destinés au public avec publicité séparée pour des médicaments	865
Adaption du formulaire «Demandes selon l'art. 13 LPTh: informations sur la qualité»	866
Miscellanées	
Lots de fabrication admis à la commercialisation	867
Nouvelles autorisations	870
Révisions et changements de l'autorisation	884
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	924
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	927
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	933

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Yervoy®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Ipilimumabum)

Name Arzneimittel: Yervoy®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: Ipilimumabum
Dosisstärke und galenische Form: 5mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation: Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen, die bereits zuvor eine Therapie erhalten haben.
ATC Code: L01XC11
IT-Nummer / Bezeichnung: 07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n: 61798
Zulassungsdatum: 14.10.2011
Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Yervoy®, concentré pour solution pour perfusion (Ipilimumabum)

Préparation:	Yervoy®, concentré pour solution pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Ipilimumabum
Dosage et forme galénique:	5 mg/ml concentré pour solution pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen, die bereits zuvor eine Therapie erhalten haben. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
Code ATC:	L01XC11
No IT / désignation:	07.16.1/Cytostatiques
No d'autorisation:	61798
Date d'autorisation:	14.10.2011
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zelboraf® , Filmtabletten
(Vemurafenibum)**

Name Arzneimittel:	Zelboraf®, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Vemurafenibum
Dosisstärke und galenische Form:	Filmtabletten zu 240 mg
Anwendungsgebiet / Indikation:	Behandlung von nicht resezierbaren oder metasierten Melanom Patienten mit einer BRAF V600 Mutation.
ATC Code:	L01XE15
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	62139
Zulassungsdatum:	18.10.2011
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zelboraf®, comprimés pelliculés (Vemurafenibum)

Préparation:	Zelboraf®, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Vemurafenibum
Dosage et forme galénique:	comprimés pelliculés à 240 mg
Possibilités d'emploi / Indication:	Behandlung von nicht resezierbaren oder metasierten Melanom Patienten mit einer BRAF V600 Mutation. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
Code ATC:	L01XE15
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	62139
Date d'autorisation:	18.10.2011 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Merkblatt: Gestaltung von Musterpackungen für das Publikum kombiniert mit separater Arzneimittelwerbung

(Nachtrag zur Publikation im Swissmedic Journal 01/2010, S. 35f)

Auf Antrag und in Zusammenarbeit mit der ASSGP, Schweizerischer Fachverband für Selbstmedikation hat Swissmedic in einem Merkblatt beschrieben, unter welchen Bedingungen Gratismuster für das Publikum zusammen mit Werbebotschaften – unter Berücksichtigung der rechtlichen Bestimmungen - abgegeben werden können.

Dieses Merkblatt kann von der Webseite von Swissmedic (Home > Marktüberwachung > Arzneimittelwerbung > Publikumswerbung) herunter geladen werden.

Wichtige Hinweise:

- Bei Mustern für Arzneimittel mit vorkontrollpflichtiger Werbung (Vgl. Art. 23 i.V.m. Art. 15 Bst. a AWV) ist vor Einreichung eines Zulassungsgesuches für Musterpackungen im Meldeverfahren eine Werbebewilligung bei Swissmedic einzuholen;
- Das Formular *Zulassung Musterpackungen im Meldeverfahren* wurde mit zwei Eingabezeilen zur Gestaltung von Musterpackungen für das Publikum kombiniert mit separater Arzneimittelwerbung ergänzt;
- Zulassungsgesuch: Der Werbeteil des Arzneimittelmusters muss als Ansichtsexemplar oder als grafische Darstellung des Musters nicht beigelegt werden.

Aide-mémoire: Conception des échantillons destinés au public avec publicité séparée pour des médicaments

(supplément à la publication parue dans le Journal Swissmedic 01/2010, pp. 37 ss)

Swissmedic a élaboré, sur demande de l'Association Suisse des Spécialités Pharmaceutiques Grand Public (ASSGP) et en collaboration avec elle, un aide-mémoire énonçant les conditions à satisfaire pour pouvoir remettre des échantillons gratuits destinés au public avec des messages publicitaires – en tenant compte des dispositions légales applicables.

Cet aide-mémoire peut être téléchargé sur le site Web de Swissmedic (Home > Surveillance du marché > Publicité pour les médicaments > Publicité destinée au public).

Remarques importantes :

- Une autorisation de publicité doit être obtenue auprès de Swissmedic avant l'envoi d'une demande d'autorisation sur annonce s'il s'agit d'échantillons de médicaments soumis à contrôle préalable de la publicité (cf. art. 23 en relation avec l'art. 15, let. a OPMéd)
- Le formulaire *Autorisation d'échantillons sur annonce* a été complété et comporte désormais deux lignes supplémentaires pour la conception d'échantillons destinés au public avec publicité séparée pour des médicaments
- Demande d'autorisation : la partie publicitaire de l'échantillon du médicament ne doit pas être jointe comme jeu d'épreuves ou représentation graphique de l'échantillon

Anpassung des Formulars „Informationen zur Qualität bei Antrag Art. 13 HMG“

Das Formular *Informationen zur Qualität bei Antrag Art. 13 HMG* muss ab dem 1. Januar 2012 auch bei genehmigungspflichtigen Änderungen der Qualität nach Art. 13 des Bundesgesetzes vom 15. Dezember 2000 über Arzneimittel und Medizinprodukte (Heilmittelgesetz, HMG) eingereicht werden. Die Einreichungspflicht für Erstzulassungsgesuche und wesentlichen Änderungen nach Art. 13 HMG bleibt bestehen.

Das Formular wurde inkl. zugehörigen Merkblatts hinsichtlich des Geltungsbereichs entsprechend ergänzt und steht Ihnen per sofort auf der Swissmedic-Homepage (www.swissmedic.ch) unter Swissmedic/Dokumente: Leistungen auf Deutsch, Französisch und neu auch auf Englisch zur Verfügung.

Adaptation du formulaire « Demandes selon l'art. 13 LPTh : informations sur la qualité »

À partir du 1^{er} janvier 2012, le formulaire *Demandes selon l'art. 13 LPTh : informations sur la qualité* devra également être soumis en cas de demande de modification soumise à approbation de la qualité de médicaments autorisés sur la base de l'article 13 de la loi du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (loi sur les produits thérapeutiques, LPTh). Ce document reste obligatoire pour les demandes de première autorisation et de modification essentielle relevant de l'art. 13 LPTh.

Le formulaire (ainsi que son aide-mémoire) a été modifié pour élargir son champ d'application. Il est dès à présent à votre disposition en français, en allemand mais aussi désormais en anglais sur le site Internet de Swissmedic (www.swissmedic.ch), sous Swissmedic/Documents : Prestation.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen

Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.10.-31.10.2011)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.10.-31.10.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisatio n	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0491700016	C-001435	04.10.2011	01.07.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0491700017	C-001548	04.10.2011	10.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0491800009	C-001517	04.10.2011	03.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0528400051	C-001470	04.10.2011	29.07.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0491800008	C-001433	07.10.2011	15.07.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486200020	C-001518	10.10.2011	01.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100106	C-001551	10.10.2011	08.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035200023	C-001583	10.10.2011	15.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	0491700018	C-001601	25.10.2011	26.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035200024	C-001663	25.10.2011	09.09.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100110	C-001582	31.10.2011	15.08.2014
52476	Albumin CSL 20%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035100111	C-001600	31.10.2011	22.08.2014
52476	Albumin CSL 25%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2051000042	C-001628	20.10.2011	24.08.2014
52476	Albumin CSL 5%, Infusionslösung	CSL Behring AG	2035400008	C-001626	25.10.2011	03.09.2014
54819	Beriplast P 0,5 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel	CSL Behring AG	604890A	C-001759	26.10.2011	30.04.2013
665	Beriplex P/N 500, Pulver und Lösung zur Herstel- lung einer Injektionslösung	CSL Behring AG	37370111A	C-001712	11.10.2011	31.05.2014
687 41352	Berirab 2 ml, Injektionslösung Feiba NF 1000 E., Injektionspräparat	CSL Behring AG Baxter AG	07347131L VNF2L051B	C-001713 C-001743	11.10.2011 21.10.2011	28.02.2013 08.2013
705	Flexbumin 200 g/l, Infusionslösung	Baxter AG	LB011858	C-001735	18.10.2011	06.2013
705	Flexbumin 200 g/l, Infusionslösung	Baxter AG	LB011833	C-001737	21.10.2011	06.2013
45780 61547	Haemate P 500, Konzentrat Hizentra, Injektionslösung zur s.c. Anwendung	CSL Behring AG CSL Behring AG	99366911C 2072800006	C-001714 C-001483	11.10.2011 10.10.2011	31.05.2014 27.07.2013
61547	Hizentra, Injektionslösung zur s.c. Anwendung	CSL Behring AG	2072600008	C-001482	17.10.2011	01.08.2013
57939	Human Albumin 200g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1L060	C-001757	26.10.2011	05.2014
52474	Immune STIM Plus 1200, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1L024	C-001733	18.10.2011	07.2013
52474	Immune STIM Plus 600, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1L017	C-001734	18.10.2011	05.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12K342	C-001700	05.10.2011	11.2012
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L174	C-001711	11.10.2011	04.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L191	C-001710	11.10.2011	04.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L176	C-001730	18.10.2011	04.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L256	C-001731	18.10.2011	06.2013
57469	Kiovig, Infusionslösung	Baxter AG	LE12L190	C-001758	26.10.2011	04.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100081	C-001554	04.10.2011	15.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100078	C-001524	07.10.2011	07.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200061	C-001579	07.10.2011	17.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300023	C-001581	11.10.2011	16.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200058	C-001526	11.10.2011	08.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200059	C-001553	11.10.2011	10.08.2014

58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007400008	C-001580	17.10.2011	21.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007400009	C-001602	19.10.2011	24.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2040700002	C-001681	20.10.2011	02.06.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200060	C-001578	20.10.2011	18.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800014	C-001604	25.10.2011	23.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100082	C-001605	25.10.2011	24.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007400010	C-001603	31.10.2011	25.08.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049000017	C-001697	31.10.2011	20.09.2014
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100083	C-001639	31.10.2011	31.08.2014
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5L014	C-001744	21.10.2011	08.2014
55968	Quixil Humaner Gewebe- kleber-Kit für die Chirurgie, Lösungen mit Applikationsset	Janssen-Cilag AG	Q40Q150	C-001732	19.10.2011	10.2012
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500183	C-001634	07.10.2011	28.08.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500184	C-001635	10.10.2011	30.08.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500185	C-001636	10.10.2011	30.08.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500188	C-001655	17.10.2011	06.09.2014
500	Redimune 6 g, Trocken- substanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500187	C-001654	25.10.2011	06.09.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500192	C-001362	17.10.2011	09.06.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500195	C-001380	17.10.2011	30.06.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500197	C-001413	19.10.2011	07.07.2014
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500194	C-001379	20.10.2011	30.06.2014
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10657469	C-001741	21.10.2011	02.2014
673	Tetagam P, Injektionslösung	CSL Behring AG	28945841G	C-001703	05.10.2011	31.01.2014
43141	Tissucol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1L036	C-001704	25.10.2011	31.05.2013
43141	Tissucol Kit 5.0 mL	Baxter AG	VNT1L034	C-001671	11.10.2011	30.04.2013
59451	Varilect CP, Lösung zur intra- venösen Injektion	Biotest (Schweiz) AG	B155031	C-001723	17.10.2011	31.03.2014
57739	Vivaglobin, Injektionslösung	CSL Behring AG	09540 611L	C-001702	05.10.2011	30.04.2014

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.10.-31.10.2011)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.10.-31.10.2011)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
681	Boostrix Polio, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC39B036B	C-001722	17.10.2011	02.2014
637	Boostrix, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC37B073D	C-001692	03.10.2011	08.2013
627	Encepur N, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	131021A-Z	C-001716	12.10.2011	08.2013
627	Encepur N, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	131021A-Z	C-001715	12.10.2011	08.2013
57911	Epaxal Junior, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001973	C-001260	24.10.2011	04.2014
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002029	C-001285	18.10.2011	03.2014
57735	Gardasil, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	NN43360	C-001729	18.10.2011	10.2013
57735	Gardasil, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	NN43360	C-001728	18.10.2011	10.2013
558	Havrix 1440, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHAVB558B	C-001760	28.10.2011	04.2014
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionsuspension	GlaxoSmithKline AG	AC20B190D	C-001739	21.10.2011	08.2013
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC20B194A	C-001740	21.10.2011	09.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA698	C-001738	24.10.2011	07.2013
654	Meningitec, Suspension zur Injektion	Pfizer AG	3001987	C-001717	13.10.2011	02.2013
657	Menjugate, Trockensubstanz mit Solvens	Novartis Pharma Schweiz AG	523011	C-001690	04.10.2011	02.2014
60079	Menvio, Lyophilisat und Lösung (Durchstechflasche und Spritze)	Novartis Pharma Schweiz AG	M11024	C-001701	05.10.2011	30.06.2013
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	8000156	C-001623	04.10.2011	05.2013
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	8000157	C-001624	04.10.2011	05.2013
656	NeisVac-C, Injektionssuspension	Baxter AG	VNS1L01B	C-001755	25.10.2011	10.07.2014
613	Pentavac, Suspension zur Injektion und Lyophilisat	Sanofi Pasteur MSD AG	H4059	C-001756	25.10.2011	08.2013
646	Revaxis, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	H0024	C-001718	13.10.2011	11.2013
688	Varivax, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	0431AA	C-001691	04.10.2011	07.2013
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002209	C-001688	13.10.2011	02.2013
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002181	C-001719	25.10.2011	03.2013
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002213	C-001720	25.10.2011	03.2013
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3002215	C-001721	25.10.2011	03.2013

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 Atorvastatin Axapharm 10 mg, Filmtabletten

02 Atorvastatin Axapharm 20 mg, Filmtabletten

03 Atorvastatin Axapharm 40 mg, Filmtabletten

04 Atorvastatin Axapharm 80 mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 8a, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62044	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01 atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum. Überzug: excipiens pro compresso obducto. 02 atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum. Überzug: excipiens pro compresso obducto. 03 atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum. Überzug: excipiens pro compresso obducto. 04 atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum. Überzug: excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01 001 30 Tablette(n) 002 100 Tablette(n) 02 003 30 Tablette(n) 004 100 Tablette(n) 03 005 30 Tablette(n) 006 100 Tablette(n) 04 007 30 Tablette(n) 008 100 Tablette(n)		B B B B B B B B
Bemerkung			
Gültig bis		23.10.2016	

01 Atorvastatin-Teva 10 mg, Filmtabletten

02 Atorvastatin-Teva 20 mg, Filmtabletten

03 Atorvastatin-Teva 40 mg, Filmtabletten

04 Atorvastatin-Teva 80 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 61322	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	13.10.2011
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 100 Tablette(n)	B
	03	003 30 Tablette(n)	B
	04	004 100 Tablette(n)	B
	05	005 30 Tablette(n)	B
	06	006 100 Tablette(n)	B
	07	007 30 Tablette(n)	B
	08	008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		12.10.2016	

01 Bilaxten 20 mg, Tabletten

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 61446	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
	02	002 20 Tablette(n)	B
	03	003 30 Tablette(n)	B
	04	004 40 Tablette(n)	B
	05	005 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		bilastinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		30.10.2016	

01 Borrelia burgdorferi-Nosode, Trinkampullen

Bio Pharma Schweiz AG, Obere Seestrasse 50, 8272 Ermatingen

Zul.-Nr.: 62376	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	borrelia burgdorferi D12, excipiens pro vitro 1 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		13.10.2016	

01 Chamomilla comp., Suppositorien
Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59295	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.10.2011
Zusammensetzung	01	argentum metallicum praeparatum D19 5.7 %, atropa belladonna D3 5.7 %, chamomilla recutita radicis decoctum D2 5.7 %, echinacea angustifolia TM 38.6 %, echinacea purpurea TM 38.6 %, papaveris somniferi fructus immaturi D3 5.7 %, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		27.10.2016	

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

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61815	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	06.10.2011
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
		012 30 Tablette(n) Containeretikette	B
	02	016 30 Tablette(n)	B
		017 50 Tablette(n)	B
		022 100 Tablette(n) Containeretikette	B
		026 30 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		05.10.2016	

01 Ferrum chloratum comp., Tropfen

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: 60162	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.10 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.04 ml, aurum chloratum D5 0.04 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.07 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.09 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.09 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.03 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.03 ml, ferrosi chloridi solutio D3 0.20 ml, hydrargyi dichloridum spag. Glückselig D6 0.03 ml, rosmarinus officinalis Glückselig D1 0.03 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.09 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.03 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.03 ml, zincum metallicum D8 0.03 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		24.10.2016	

01 Fusicutan Salbe, Salbe

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 62252	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.2.	20.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum anhydricum 20 mg ut acidum fusidicum, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Hautinfektionen	
Packung/en	01	15 g	B
	002	30 g	B
Bemerkung			
Gültig bis		19.10.2016	

01 GeloMyrtol 300 mg, Kapseln

Alpinamed AG, Alte Landstrasse 11, 9306 Freidorf TG

Zul.-Nr.: 62423	Abgabekategorie: C	Index: 03.02.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et aurantii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Sinusitis sowie akuter und chronischer Bronchitis	
Packung/en	01	20 Kapsel(n)	C
	002	50 Kapsel(n)	C
Bemerkung			
Gültig bis		24.10.2016	

01 Gemcitabin Actavis Solution 200 mg/5 ml, Konzentrat zur Infusion nach Verdünnung**02 Gemcitabin Actavis Solution 1 g/25 ml, Konzentrat zur Infusion nach Verdünnung****03 Gemcitabin Actavis Solution 2 g/50 ml, Konzentrat zur Infusion nach Verdünnung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60487	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, macrogolum 400, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, macrogolum 400, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, macrogolum 400, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	1 x 5ml Durchstechflasche(n)	A
	02	1 x 25ml Durchstechflasche(n)	A
	03	1 x 50ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		23.10.2016	

01 Gliclazid Actavis MR, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61281	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	13.10.2011
Zusammensetzung	01	gliclazidum 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis	12.10.2016		

01 Lamotrigin Pfizer 5 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**02 Lamotrigin Pfizer 25 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****03 Lamotrigin Pfizer 50 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****04 Lamotrigin Pfizer 100 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)****05 Lamotrigin Pfizer 200 mg, Tabletten (suspendierbar/kaubar)**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61465	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	27.10.2011
Zusammensetzung	01	lamotrinum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipiens pro compresso.	
	02	lamotrinum 25 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipiens pro compresso.	
	03	lamotrinum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipiens pro compresso.	
	04	lamotrinum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipiens pro compresso.	
	05	lamotrinum 200 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150d, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum, Prävention von depressiven Episoden bei Patienten mit bipolaren Störungen	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	B
	02	002 56 Tablette(n)	B
	03	003 56 Tablette(n)	B
	04	004 56 Tablette(n)	B
	05	006 56 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis	26.10.2016		

01 Letrozol Cancernova, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 62062	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	19.10.2011
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	002	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis	18.10.2016		

01 Levetiracetam Sandoz 250 mg, Filmtabletten**02 Levetiracetam Sandoz 500 mg, Filmtabletten****03 Levetiracetam Sandoz 1000 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62088	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	levetiracetatum 250 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	levetiracetatum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	levetiracetatum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 20 Tablette(n)	B
	03	003 100 Tablette(n)	B
		004 200 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
		007 200 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		13.10.2016	

01 Loperamid-Teva, Tabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 62387	Abgabekategorie: B/C	Index: 04.09.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diarrhöe	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	C
	02	60 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		25.10.2016	

01 Mirtazapin Sandoz 15, Schmelztabletten
02 Mirtazapin Sandoz 30, Schmelztabletten
03 Mirtazapin Sandoz 45, Schmelztabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 62389	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	06.10.2011
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, aromatica, aspartatum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
	02	mirtazapinum 30 mg, aromatica, aspartatum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
	03	mirtazapinum 45 mg, aromatica, aspartatum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 96 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 96 Tablette(n)	B
Bemerkung		62389 03: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.10.2016	

01 Mirtazapin Sandoz 15, Filmtabletten
02 Mirtazapin Sandoz 30, Filmtabletten
03 Mirtazapin Sandoz 45, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 62388	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	06.10.2011
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		62388 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.10.2016	

01 Nicorandil DRAC 10 mg, Tabletten
02 Nicorandil DRAC 20 mg, Tabletten
 DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 61529	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	27.10.2011
Zusammensetzung	01	nicorandilum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Angina pectoris	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.10.2016	

01 Numeta Neo, Infusionslösung zur totalen parenteralen Ernährung

Baxter AG, Müllerstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 61336	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	28.10.2011
Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung 50%: glucosum anhydricum 40 g ut glucosum monohydrum, acidum hydrochloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 80 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung 5.9% mit Elektrolyten: alaninum 746 mg, argininum 782 mg, acidum asparticum 560 mg, cysteinum 176 mg, acidum glutamicum 933 mg, glycinum 373 mg, histidinum 354 mg, isoleucinum 624 mg, leucinum 933 mg, lysinum anhydricum 1.03 g ut lysinum monohydrum, methioninum 224 mg, ornithinum 232 mg ut ornithini hydrochloridum, phenylalaninum 392 mg, prolinum 280 mg, serinum 373 mg, taurinum 56 mg, threoninum 346 mg, tryptophanum 187 mg, tyrosinum 72 mg, valinum 709 mg, kalii acetas 613 mg, calcii chloridum dihydricum 552 mg, magnesii acetas tetrahydricus 269 mg, natrii glycerophosphas 984 mg, acidum l-malicum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 160 ml.</p> <p>III): olvae oleum et sojae oleum 7.5 g, phosphatidum ovi depuratum, glycerolum, natrii oleas, natrii hydroxidum, aqua ad inyectabilia q.s. ad emulsionem pro 60 ml.</p> <p>I) et II) corresp. nitrogenia 5.9 g/l, aminoacida 39 g/l, glucosum 167 g/l, natrium 27 mmol/l, kalium 26 mmol/l, magnesium 5.2 mmol/l, calcium 15.7 mmol/l, phosphas 13.4 mmol/l, acetas 37 mmol/l, l-malas 13 mmol/l, chloridum 39 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 830 kJ pro 1 l.</p> <p>I) et II) et III) corresp. nitrogenia 4.7 g/l, aminoacida 31 g/l, glucosum 133 g/l, materia crassa 25 g/l, natrium 22 mmol/l, kalium 21 mmol/l, magnesium 4.2 mmol/l, calcium 12.5 mmol/l, phosphas 12.6 mmol/l, acetas 29 mmol/l, l-malas 11 mmol/l, chloridum 31 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 910 kJ pro 1 l.</p>	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001 10 x 300 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis		27.10.2016	

01 Paracetamol Actavis 1000 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62116	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	19.10.2011
Zusammensetzung	01	paracetamolum 1 g, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	20 Tablette(n)	B
	002	50 Tablette(n)	B
	003	100 Tablette(n)	B
	005	100 Tablette(n) in Kunststoffflasche	B
Bemerkung			
Gültig bis		18.10.2016	

01 Pegasys 135 ug/0,5 mL, Fertigpen**02 Pegasys 180 ug/0,5 mL, Fertigpen**

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

Zul.-Nr.: 62128	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, natrii acetas trihydricus aut conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001 0,5 ml	A
	02	002 0,5 ml	A
		003 4 x 0,5 ml	A
Bemerkung		* aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
Gültig bis		30.10.2016	

01 Pegasys 135 ug/mL, Injektionslösung in der Durchstechflasche**02 Pegasys 180 ug/mL, Injektionslösung in der Durchstechflasche**

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

Zul.-Nr.: 62471	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetas trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C	
Bemerkung		Neue Zulassungsnummer für die Seq. 01 und 02 der ZL-Nr: 55585 * aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.10.2016	

- 01 Pramipexole mmpharm 0.125 mg, Tabletten**
02 Pramipexole mmpharm 0.25 mg, Tabletten
03 Pramipexole mmpharm 0.5 mg, Tabletten
04 Pramipexole mmpharm 1.0 mg, Tabletten
05 Pramipexole mmpharm 1.5 mg, Tabletten
 mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 60643	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01 pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipients pro compresso. 02 pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipients pro compresso. 03 pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipients pro compresso. 04 pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipients pro compresso. 05 pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.1 mg, excipients pro compresso.		
Anwendung	Morbus Parkinson, symptomatische Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)		
Bemerkung	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	24.10.2016		

01 Raphanus sativus comp., Tropfen

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: 60169	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01 acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.05 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.07 ml, aurum chloratum D5 0.03 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.10 ml, camphora D3 0.06 ml, citrullus colocynthis Glückselig D4 0.02 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.10 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.03 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.08 ml, plumbum aceticum spag. Glückselig D4 0.02 ml, raphanus sativus var. niger Glückselig D1 0.03 ml, solidago virgaurea ex herba recenti Glückselig D1 0.05 ml, stellaria media ex herba recenti Glückselig D1 0.05 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.11 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.06 ml, urginea maritima var. alba e bulbo siccato spag. Glückselig D4 0.01 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 27 % V/V.		
Anwendung			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	24.10.2016		

01 Risperidon Sandoz Solufilm 0.5 mg, Schmelzfilm**02 Risperidon Sandoz Solufilm 1 mg, Schmelzfilm****03 Risperidon Sandoz Solufilm 2 mg, Schmelzfilm****04 Risperidon Sandoz Solufilm 3 mg, Schmelzfilm**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62259	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.5 mg, arom.: levomentholum, excipiens pro compresso.	
	02	risperidonum 1 mg, arom.: levomentholum, excipiens pro compresso.	
	03	risperidonum 2 mg, arom.: levomentholum, excipiens pro compresso.	
	04	risperidonum 3 mg, arom.: levomentholum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 14 Schmelzfilme	B
		002 49 Schmelzfilme	B
	02	003 14 Schmelzfilme	B
		004 49 Schmelzfilme	B
	03	005 14 Schmelzfilme	B
		006 46 Schmelzfilme	B
	04	007 14 Schmelzfilme	B
		008 49 Schmelzfilme	B
Bemerkung			
Gültig bis		25.10.2016	

01 Rosmarinus officinalis comp., Tropfen

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: 60170	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.07 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, aurum chloratum D5 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.09 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.07 ml, crataegus e foliis cum floribus recentibus Glückselig D1 0.05 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.06 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.04 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.06 ml, ferrosi chloridi solutio D3 0.06 ml, hydrargyi dichloridum spag. Glückselig D6 0.03 ml, iodum D4 0.02 ml, rosmarinus officinalis Glückselig D1 0.02 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.08 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D1 0.08 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.03 ml, zincum metallicum D8 0.02 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		24.10.2016	

- 01 Sildenafil-Mepha 25, Lactab**
02 Sildenafil-Mepha 50, Lactab
03 Sildenafil-Mepha 100, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 62186	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 120, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 120, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 120, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektiler Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
	03	005 4 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		13.10.2016	

- 01 Tamsulosin-Teva T, Retardtabletten**
Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 62091	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	03.10.2011
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		02.10.2016	

- 01 Triesence 40 mg/ml, Injektionssuspension**
Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61565	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.1.	20.10.2011
Zusammensetzung	01	triamicinoloni acetonidum 40 mg, polysorbatum 80, carmellosum natricum, natrii chloridum, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, natrii acetas trihydratus, natrii citras dihydratus, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Visualisierung bei der Vitrektomie	
Packung/en	01	001 1x1ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		19.10.2016	

**01 YERVOY 50mg/10ml , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 YERVOY 200mg/40ml , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**
Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61798	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbitum 80, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbitum 80, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Behandlung von fortgeschrittenen nicht resezierbaren oder metastasierten Melanomen bei Erwachsenen, die bereits zuvor eine Therapie erhalten haben	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		ipilimumabum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		13.10.2016	

01 Zelboraf 450mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 62139	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.10.2011
Zusammensetzung	01	vemurafenibum 240 mg, carmellosum natricum conexum *, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung von nicht resezierbaren oder metastasierten Melanom Patienten mit einer BRAF V600 Mutation	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	A
Bemerkung		vemurafenibum, DCI=NAS (neuer Wirkstoff) * aus gentechnisch veränderter Baumwolle hergestellt	
Gültig bis		17.10.2016	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 PRID delta ad us. vet., système de diffusion vaginal pour bovins**

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

N° d'AMM:	62051	Catégorie de remise:	B	Index:	28.10.2011
Composition	01	progesteronum 1.55 g, excipiens pro praeparatione.			
Indication		Système de diffusion vaginal pour le contrôle des chaleurs chez les génisses et les vaches			
Conditionnements	01	001 10 pièce(s)		B	
		002 25 pièce(s)		B	
		003 50 pièce(s)		B	
Remarque		Autorisation en application de l'art. 13 LPTh (RS 812.21)			
Valable jusqu'au		27.10.2016			

Revisionen und Änderungen der Zulassung

Révisions et changements de l'autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 A. Vogel Po-Ho-Oel mit Zusätzen, flüssig

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 37432	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 451 mg, eucalypti aetheroleum 271 mg, foeniculi aetheroleum 18 mg, iuniperi aetheroleum 126 mg, carvi aetheroleum 36 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Schnupfen, Katarrh	
Packung/en	01	016 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.2.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.02.2017	

02 A. Vogel Vitamin C, Lutschtabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 48425	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	25.10.2011
Zusammensetzung	02	acerolae succus siccatus 480 mg corresp. acidum ascorbicum min. 100 mg, ratio: 8-10:1, fructosum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Deckung des täglichen Bedarfs an Vitamin C	
Packung/en	02	046 40 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. November 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2016	

01 ACC Sandoz 600, Brausetabletten mit Brombeeraroma

02 ACC Sandoz 200, Brausetabletten mit Brombeeraroma

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 53985	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	042 10 Tablette(n)	D
	02	043 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2007 (Änderung Präparatenname, früher: ACC eco 200 und 600 mg, Brausetabletten)	
Gültig bis		23.05.2012	

01 ACC Sandoz 600, Granulat mit Orangenaroma

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55622	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum naticum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	002 10 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.3.2011 (Änderung Präparatename, früher: ACC eco 600, Granulat)	
Gültig bis		14.02.2017	

01 AcetaPhos 750 mg, Filmtabletten

Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 57258	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	calcii acetas 750 mg corresp. calcium 190.1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Therapie der renal bedingten Hyperphosphatämie	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.03.2017	

01 Aerius, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55689	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	B
	004	30 Tablette(n)	B
	006	50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.10.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		25.04.2017	

01 Aero-OM, comprimés à mâcher

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

N° d'AMM: 57248	Catégorie de remise: D	Index: 04.04.0.	28.10.2011
Composition	01	simeticonum 42 mg, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso.	
Indication		Flatulences	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 12.08.2011 (changement de type d'autorisation) authorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		01.02.2017	

01 Aethylchlorid Sintetica, spray

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 43993	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	24.10.2011
Composition	01 chloroethanum.		
Indication	Anesthésique local		
Conditionnements	01 011 100 g		B
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 30.03.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	29.03.2017		

01 Amoxicillin-CIMEX 5%, Granulat zur Herstellung einer Suspension

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 48156	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	19.10.2011
Zusammensetzung	01 amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 037 100 ml		A
	045 80 ml		A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Januar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	10.01.2017		

01 Atorvastatin Actavis 10 mg, Filmtabletten**02 Atorvastatin Actavis 20 mg, Filmtabletten****03 Atorvastatin Actavis 40 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61364	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	21.10.2011
Zusammensetzung	01 atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.		
	02 atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.		
	03 atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration		
Packung/en	01 007 30 Tablette(n)		B
	008 100 Tablette(n)		B
02	009 30 Tablette(n)		B
	010 100 Tablette(n)		B
03	011 30 Tablette(n)		B
	012 100 Tablette(n)		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2011 (Änderung Präparatename, früher: Atorstin-Mepha, Lactab und Änderung Übertragung der Zulassung)		
Gültig bis	04.07.2016		

01 Baclofen Intrathecal Sintetica 10mg/5ml, solution injectable
02 Baclofen Intrathecal Sintetica 10mg/20ml, solution injectable
03 Baclofen Intrathecal Sintetica 0.05mg/1ml, solution injectable
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM:	56534	Catégorie de remise: B	Index: 01.12.0.	12.10.2011
* Composition	01	baclofenum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	baclofenum 0,5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03	baclofenum 0.05 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication		Antispastico		
* Conditionnements	01	001 10 x 5 ml ampoule(s)		B
	02	002 5 x 20ml ampoule(s)		B
	03	003 10 x 1ml ampoule(s)		B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 27.06.2007 (modification du nom de la préparation, autrefois: Baclofen Sintetica 0,2%, solution injectable et autorisation des nouveaux dosages: 56534 02 Baclofen Intrathecal Sintetica 10mg/20ml et 56534 03 Baclofen Intrathecal Sintetica 0.05mg/1ml)		
Valable jusqu'au		26.06.2012		

01 Bronchialpastillen S, Pastillen
 Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.:	54022	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 51.5 mg corresp. acidum glycyrrhizicum 2.0-2.6 mg, DER: 1.8-2.1:1, droserae extractum ethanolicum liquidum 11.3 mg, ratio: 0.6:1, plantaginis folii extractum ethanolicum liquidum 11.1 mg, ratio: 0.51:1, aromatica, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.		
Anwendung		Bei Erkältungshusten		
Packung/en	01	018 50 Tablette(n)		D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.2.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		20.12.2016		

01 Calmesin-Mepha, Sirup
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.:	53863	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 11.5 mg ad resinam adsorbatum corresp., dextromethorphanum hydrobromidum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.		
Anwendung		Husten		
Packung/en	01	019 90 ml		C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.2.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		22.02.2017		

01 Cancidas 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**03 Cancidas 70 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 55584	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetas, mannitolum, acidum aceticum glaciale, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetas, mannitolum, acidum aceticum glaciale, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	005 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.03.2017	

01 Carboplat 50 mg/5 ml, Infusionslösung**02 Carboplat 150 mg/15 ml, Infusionslösung****03 Carboplat 450 mg/45 ml, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 57491	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.10.2011
Zusammensetzung	01	carboplatinum 50 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	carboplatinum 150 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	03	carboplatinum 450 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	004 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	006 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.01.2017	

01 Cephoral, Pulver zur Herstellung einer Suspension

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 49483	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	cefiximum anhydricum 100 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	015 53 g pro 100 ml	A
	023	31,8 g pro 60 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Juli 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.06.2017	

01 Cetirizin Actavis, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58209	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	19.10.2011
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	C
		002 30 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.04.2017	

01 Champix 0.5 mg, Filmtabletten**02 Champix 1 mg, Filmtabletten****03 Champix 0.5 mg und 1 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57736	Abgabekategorie: B	Index: 15.02.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	vareniclinum 0.5 mg ut vareniclini tartras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	I) 0.5 mg: vareniclinum 0.5 mg ut vareniclini tartras, excipiens pro compresso obducto. II) 1 mg: vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	007 56 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		005 56 Tablette(n)	B
		011 112 Tablette(n)	B
	03	001 11 + 14 Tablette(n) Initialpackung 2 Wochen	B
		009 11 + 42 Tablette(n) Initialpackung 4 Wochen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.6.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

01 Chophytol, dragées

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

N° d'AMM: 15037	Catégorie de remise: D	Index: 04.11.2.	26.10.2011
Composition	01	cynarae folii recentis succus siccatus 200 mg, ratio: 15-30:1, conserv.: E 214, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Troubles de la digestion	
Conditionnements	01	016 60 dragée(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13.3.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.03.2017	

01 Ciprofloxacin Spirig 250, Filmtabletten
02 Ciprofloxacin Spirig 500, Filmtabletten
03 Ciprofloxacin Spirig 750, Filmtabletten
 Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55922	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010 10 Tablette(n)	A
		011 20 Tablette(n)	A
	02	012 10 Tablette(n)	A
		013 20 Tablette(n)	A
	03	014 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. August 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.04.2017	

02 Ciproxin 250, Lacktabletten
03 Ciproxin 500, Lacktabletten
04 Ciproxin 750, Lacktabletten
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47795	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	21.10.2011
Zusammensetzung	02	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	044 10 Tablette(n)	A
		052 20 Tablette(n)	A
		133 6 Tablette(n)	A
	03	060 10 Tablette(n)	A
		079 20 Tablette(n)	A
		117 100 Tablette(n)	A
		125 10 x 20 Tablette(n)	A
	04	095 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.02.2017	

01 Citalopram Actavis 20 mg, Filmtabletten**02 Citalopram Actavis 40 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 57260	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
* Packung/en	01	022 20 Tablette(n)	B
		023 100 Tablette(n)	B
		026 28 Tablette(n)	B
	02	024 20 Tablette(n)	B
		025 100 Tablette(n)	B
		028 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.12.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 28 Tabletten)	
Gültig bis		05.07.2016	

01 Cordarone, comprimés

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

Zul.-Nr.: 33393	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiarythmique	
* Packung/en	01	016 20 Tablette(n)	B
		024 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2007 (Widerruf der Sequenz 02)	
Gültig bis		13.11.2012	

01 Coremfa Schnupfen-Spray, Emulsion

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 24013	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	12.10.2011
Zusammensetzung	01	calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, hamamelidis corti- cis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, levomentholum, conserv.: E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.8.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2012	

**01 Cubicin 350 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
02 Cubicin 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**
Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 57870	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	31.10.2011
Zusammensetzung	01 Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 350 mg, natrii hydroxidum, pro vitro. 02 Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 500 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Packung/en	01 001 1 Durchstechflasche(n) 005 10 x 1 Durchstechflasche(n) 02 003 1 Durchstechflasche(n) 007 10 x 1 Durchstechflasche(n)		A A A A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. April 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	02.04.2017		

03 Cutasept G, Lösung

04 Cutasept F, Lösung

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

Zul.-Nr.: 43167	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	11.10.2011
Zusammensetzung	03 benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, color.: E 104 et E 110 et E 151, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Hautdesinfiziens		
Packung/en	03 022 1000 ml 04 049 250 ml 057 1000 ml		D D D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	10.05.2017		

01 Dalacin T, Emulsion

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48006	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	18.10.2011
Zusammensetzung	01 clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, conserv.: E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.		
Anwendung	Akne vulgaris		
Packung/en	01 035 60 ml		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	22.02.2017		

01 Dalacin T, topische Lösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 44926	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	18.10.2011
Zusammensetzung	01	clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	067 60 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.02.2017	

02 Darmol Abführkapseln

Iromedica AG, Hagggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 39828	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.14	18.10.2011
* Zusammensetzung	02	sennae folii extractum methanolicum siccum 36.2-44.2 mg corresp. hydroxyanthracenae 19-21 mg, DER: 1:10-25, arom.: ethylvanillinum et alia, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	02	066 14 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.7.2011 (geringfügige Änderung Wirkstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		19.10.2016	

01 Docetaxel Zentiva 20mg / 1ml, concentré pour solution pour perfusion**02 Docetaxel Zentiva 80mg / 4ml, concentré pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: 62120	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	01.11.2011
Composition	01	docetaxelum 20 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 395 mg ad solutionem pro 1 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1.58 g ad solutionem pro 4 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	003 1 + 1 flacon(s)	A
	02	004 1 + 1 flacon(s)	A
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 30.01.2011: - transfert de l'autorisation, ancien titulaire: Helvepharm AG - modification du nom de la préparation, anciennement: Docetaxel Helvepharm, Infusionslösung	
Valable jusqu'au		30.01.2016	

01 Dr. Reckeweg R 55 Rutavine, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45083	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	20.10.2011
Composition	01	arnica montana D3, atropa belladonna D4, calendula officinalis D3, echinacea angustifolia D3, hamamelis virginiana D4, ruta graveolens D6 ana partes 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Blessures externes	
Conditionnements	01	020 50 ml	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 2 novembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.11.2016	

01 Eloxatine 50 mg, Lyophilisat pour perfusion**02 Eloxatine 100 mg, Lyophilisat pour perfusion**

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

N° d'AMM: 55357	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	26.10.2011
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum mono-hydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum mono-hydricum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 18.06.2010 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		21.11.2015	

01 Epaxal Junior, Injektionssuspension

CRUCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 57911	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	hepatitidis A virus antigenum min. 12 U.I., influenza haemagglutinin A (H1N1) (Stamm: Singapur/6/86), phospholipida ut cephalina et lecithinum, natrii chloridi solutio 9 g/L q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem 1. bis zum 16. Geburtstag	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Juli 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		08.02.2017	

04 Farlutal, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 44307	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	17.10.2011
Zusammensetzung	04	medroxyprogesteroni acetas 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gestagenbehandlung bei bestimmten Karzionomen; Tumorkachexie	
Packung/en	04	065 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.12.2016	

01 Faros 300, dragées

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

N° d'AMM: 54292	Catégorie de remise: D	Index: 02.98.0.	25.10.2011
Composition	01	crataegi folii cum flore extractum methanolicum siccum 300 mg corresp. flavonoidea min. 18 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles cardiaques d'origine nerveuse	
Conditionnements	01	50 dragée(s)	D
	023	100 dragée(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 17 novembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.11.2016	

01 Fasturtec 1.5 mg / ml, préparation injectable**02 Fasturtec 7.5 mg / 5 ml, préparation injectable**

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

N° d'AMM: 55789	Catégorie de remise: A	Index: 07.11.3.	20.10.2011
Composition	01	Praeparatio sicca: rasburicasum 1.5 mg, natrii phosphates, alaninum, mannitolum, pro vitro. Solvens: poloxamerum 188, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio sicca: rasburicasum 7.5 mg, natrii phosphates, alaninum, mannitolum, pro vitro. Solvens: poloxamerum 188, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Hyperuricémie	
Conditionnements	01	3 pièce(s)	A
	02	1 pièce(s)	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 4 février 2009 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		05.04.2017	

- 01 Fentanyl-Mepha 25, Matrixpflaster
02 Fentanyl-Mepha 50, Matrixpflaster
03 Fentanyl-Mepha 75, Matrixpflaster
04 Fentanyl-Mepha 100, Matrixpflaster
05 Fentanyl-Mepha 12, Matrixpflaster**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57362	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/h. 02 fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² , cum liberatione 50 µg/h. 03 fentanylum 12.375 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm ² , cum liberatione 75 µg/h. 04 fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 100 µg/h. 05 fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm ² , cum liberatione 12 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	009 5 Pflaster	A
	02	011 5 Pflaster	A
	03	013 5 Pflaster	A
	04	015 5 Pflaster	A
	05	016 5 Pflaster	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Oktober 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		15.03.2017	

01 Ferrum Hausmann i.m., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 24424	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämien bei nachgewiesenem Eisenmangel, wenn eine orale Therapie nicht durchführbar ist	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.11.2014	

01 Fluimucil Erkältungshusten, Fertigsirup mit Himbeergeschmack

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 54081	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	25.10.2011
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: saccharinum naticum, natrii cyclamas et alia, conserv.: E 211, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	032 100 ml	D
	033	200 ml	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 31.1.2011 (modifica del nome del preparato)	
Valevolefino al		06.02.2012	

01 Glimepiride Zentiva 1 mg, comprimés**02 Glimepiride Zentiva 2 mg, comprimés****03 Glimepiride Zentiva 3 mg, comprimés****04 Glimepiride Zentiva 4 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 57584	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.2.	19.10.2011
Composition	01	glimepiridum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipiens pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	01	016 30 comprimé(s)	B
	017	120 comprimé(s)	B
	02	018 30 comprimé(s)	B
	019	120 comprimé(s)	B
	03	020 30 comprimé(s)	B
	021	120 comprimé(s)	B
	04	022 30 comprimé(s)	B
	023	120 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 29.4.2011 (modification du nom de la préparation)	
Valable jusqu'au		19.09.2015	

01 Harpagomed, Rheuma-Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57871	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.6.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	harpagophyti radicis extractum ethanolicum siccum 480 mg, DER: 1.5-3:1. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Unterstützend bei Verschleisserscheinungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
	002	60 Tablette(n)	D
	003	120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.11.2016	

02 Hepatect CP, Infusionslösung

Biostest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: 488	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	14.10.2011
Zusammensetzung	02	proteinorum plasmatis humani solutio 50 mg corresp. immunoglobulinum humanum normale min. 96 % et hepatitis B virus antigenum min. 50 U.I., glycinum, residui: immunoglobulinum A max. 2 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		passive Immunisierung gegen Hepatitis B	
* Packung/en	02	001 1 Ampulle(n) 10 ml 002 1 Ampulle(n) 40 ml 003 1 Ampulle(n) 2 ml 004 1 Ampulle(n) 100 ml	B B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (neue zusätzliche Packungsgröße: 100 ml).	
Gültig bis		31.08.2016	

01 Iberogast, Tinktur

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 47827	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	iberidis amarae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, DER: 1:1.5-2.5, angelicae radicis extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, cardui mariae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, carvi extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, chelidonii herbae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, liquoritiae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, DER: 1:2-4, melissae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2.5-3.5, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		Bei funktionellen Magen-Darmbeschwerden (Reizmagen und Reizdarm)	
Packung/en	01	043 20 ml 051 50 ml 078 100 ml	C C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.4.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.01.2017	

01 Il Hwa Ginseng, estratto liquido

Solmer SA, Via San Giorgio 9a, 6900 Lugano

N° d'AMM: 40377	Catégorie de remise: D	Index: 07.98.0.	20.10.2011
Composition	01	ginseng extractum ethanolicum spissum 1 g corresp. ginsenosidea 80 mg, DER: 3-7:1, ad solutionem, corresp. ethanolum 2 % V/V.	
Indication		Tonico-Stimolante	
Conditionnements	01	018 30 g 026 300 g	D D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 17 novembre 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.11.2016	

01 Il Hwa Ginseng, granulare

Solmer SA, Via San Giorgio 9a, 6900 Lugano

N° d'AMM: 39804	Catégorie de remise: D	Index: 07.98.0.	20.10.2011
Composition	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 558 mg corresp. ginsenosidea 42 mg, DER: 3-7:1, lactosum monohydricum 729 mg, glucosum monohydricum 1713 mg, excipiens ad granulatum pro 3 g.	
Indication		Tonico-Stimolante	
Conditionnements	01	100 g	D
	050	50 x 3 g	D
	052	30 x 3 (90) g	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 2 avril 2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.11.2016	

01 Imipenem-Cilastatin Hospira, Infusionspräparat

Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: 58472	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	19.10.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenem anhydricum 500 mg ut imipenem monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.03.2015	

02 Indapamid Spirig, Filmtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 50473	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.10.2011
Zusammensetzung	02	indapamidum hemihydricum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	30 Tablette(n)	B
	058	90 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		29.10.2012	

02 Insulin NovoNordisk NovoRapid Penfill, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 55046	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	13.10.2011
Zusammensetzung	02	insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum, natrii phosphates, natrii chloridum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	5 x 3 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2009 (Änderung Präparatenname, früher: Insulin NovoNordisk Novo Rapid Penfill 3, Injektionslösung).	
Gültig bis		14.10.2014	

- 01 Iomeron 150 mg/mL, soluzione iniettabile**
02 Iomeron 200 mg/mL, soluzione iniettabile
03 Iomeron 250 mg/mL, soluzione iniettabile
 Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM:	53255	Categoria di dispensazione:	B	Index: 14.01.0.	03.10.2011
Composizione	01	iomeprolum 306.2 mg corresp. iodum 150 mg, trometamolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
	02	iomeprolum 408.2 mg corresp. iodum 200 mg, trometamolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
	03	iomeprolum 510.3 mg corresp. iodum 250 mg, trometamolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Indicazione		Mezzo di contrasto per la radiologia			
Confezione/i	01	019 1 x 50 ml flacone/flaconi		B	
		027 10 x 50 ml flacone/flaconi		B	
		035 1 x 100 ml flacone/flaconi		B	
		043 10 x 100 ml flacone/flaconi		B	
		051 1 x 200 ml flacone/flaconi		B	
		078 10 x 200 ml flacone/flaconi		B	
	02	140 1 x 50 ml flacone/flaconi		B	
		159 10 x 50 ml flacone/flaconi		B	
		167 1 x 100 ml flacone/flaconi		B	
		175 10 x 100 ml flacone/flaconi		B	
	03	256 1 x 50 ml flacone/flaconi		B	
		264 10 x 50 ml flacone/flaconi		B	
		272 1 x 100 ml flacone/flaconi		B	
		280 10 x 100 ml flacone/flaconi		B	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 25.08.2010 (proroga del certificato di omologazione).			
* Valevolefino al		26.02.2017			

01 Iomeron 300 mg/ml, soluzione iniettabile**02 Iomeron 350 mg/ml, soluzione iniettabile****03 Iomeron 400 mg/ml, soluzione iniettabile**

Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM: **53602** Categoria di dispensazione: **B** Index: 14.01.0. **03.10.2011**

Composizione	01	iomeprolum 612.4 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iomeprolum 714.4 mg corresp. iodum 350 mg, trometamolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iomeprolum 816.5 mg corresp. iodum 400 mg, trometamolum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	01	053 1 x 50 ml flacone/flaconi	B
		061 10 x 50 ml flacone/flaconi	B
		088 1 x 100 ml flacone/flaconi	B
		096 10 x 100 ml flacone/flaconi	B
		134 1 x 200 ml flacone/flaconi	B
		142 10 x 200 ml flacone/flaconi	B
		673 1 x 500 ml flacone/flaconi	B
		738 6 x 500 ml flacone/flaconi	B
	02	304 1 x 50 ml flacone/flaconi	B
		312 10 x 50 ml flacone/flaconi	B
		320 1 x 100 ml flacone/flaconi	B
		339 10 x 100 ml flacone/flaconi	B
		363 1 x 200 ml flacone/flaconi	B
		371 10 x 200 ml flacone/flaconi	B
		703 1 x 500 ml flacone/flaconi	B
		711 6 x 500 ml flacone/flaconi	B
	03	509 1 x 50 ml flacone/flaconi	B
		517 10 x 50 ml flacone/flaconi	B
		525 1 x 100 ml flacone/flaconi	B
		533 10 x 100 ml flacone/flaconi	B
		541 1 x 150 ml flacone/flaconi	B
		568 10 x 150 ml flacone/flaconi	B
		576 1 x 200 ml flacone/flaconi	B
		584 10 x 200 ml flacone/flaconi	B
		739 1 x 500 ml flacone/flaconi	B
		740 6 x 500 ml flacone/flaconi	B

Osservazione
Sostituisce l'attestato di omologazione del 25.08.2010
(proroga del certificato di omologazione).

* Valevole fino al

26.02.2017

01 Keppur, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 47122	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	sympyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 280 mg ratio: 1:3-4, heparinum natricum 500 U.I., aromatica, conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	015 40 g	D
		023 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2016	

01 Keppur, Salbe

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 43996	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	hyperici floris recentis maceratum oleosum 55 mg, calendulae floris recentis maceratum oleosum 5 mg, sympyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 280 mg ratio: 1:3-4, heparinum natricum 500 U.I., laurilsulfas, propylenglycol, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	010 40 g	D
		029 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2016	

01 Lisinopril Pfizer 5 mg, Tabletten**02 Lisinopril Pfizer 10 mg, Tabletten****03 Lisinopril Pfizer 20 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 59255	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	12.10.2011
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.08.2015	

01 Losartan HCT Actavis 50/12.5 mg, Filmtabletten**02 Losartan HCT Actavis 100/25 mg, Filmtabletten****03 Losartan HCT Actavis 100/12.5 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58399	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, 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 Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2010 (Zulassung der neuen Dosierung 100/12.5mg)	
Gültig bis		15.06.2015	

02 Ludiomil 25 mg, Dragées**03 Ludiomil 50 mg, Dragées****04 Ludiomil 75 mg, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 37375	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	18.10.2011
Zusammensetzung	02	maprotilini hydrochloridum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	maprotilini hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	maprotilini hydrochloridum 75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
* Packung/en	02	039 30 Dragée(s)	B
		047 100 Dragée(s)	B
	03	063 30 Dragée(s)	B
		071 100 Dragée(s)	B
	04	101 20 Dragée(s)	B
		128 100 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2007 (Widerruf der Sequenz 37375 01 Ludiomil 10 mg, Dragées)	
Gültig bis		20.12.2012	

01 Lutrelef 0,8 mg, Injektionspräparat**02 Lutrelef 3,2 mg, Injektionspräparat**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47366	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gonadorelini diacetas tetrahydricus 0.8 mg corresp. gonadorelinum 0.73 mg, mannitolum pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 10 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gonadorelini diacetas tetrahydricus 3.2 mg corresp. gonadorelinum 2.91 mg, mannitolum pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 10 ml.	
Anwendung		Hypothalamische Amenorrhoe, zentraler Hypogonadismus beim Mann	
Packung/en	02	038 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) 47366 01: Sequenz nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
* Gültig bis		07.02.2017	

01 Melix, compresse

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

Zul.-Nr.: 44714	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	glibenclamidum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	B
		027 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2016	

01 Metformin Actavis 500 mg, Filmtabletten**02 Metformin Actavis 850 mg, Filmtabletten****03 Metformin Actavis 1000 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61258	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	06.10.2011
Zusammensetzung	01 metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Orales Antidiabetikum		
* Packung/en	01 001 28 Tablette(n) 002 56 Tablette(n) 003 84 Tablette(n) 011 50 Tablette(n) 02 004 28 Tablette(n) 005 56 Tablette(n) 006 84 Tablette(n) 012 30 Tablette(n) 013 100 Tablette(n) 03 007 30 Tablette(n) 008 60 Tablette(n) 009 90 Tablette(n) 010 120 Tablette(n)	B B B B B B B B B B B B B B B B B	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrößen)		
Gültig bis	18.07.2015		

01 Metformin Spirig 500, Filmtabletten**02 Metformin Spirig 850, Filmtabletten****03 Metformin Spirig 1000, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62304	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	19.10.2011
Zusammensetzung	01 metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto. 02 metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto. 03 metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Orales Antidiabetikum		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)		
Gültig bis	04.07.2016		

01 Moduretic, Tabletten**02 Moduretic mite, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 37254	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	amiloridi hydrochloridum anhydricum 5 mg, hydrochlorothiazidum 50 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
	02	amiloridi hydrochloridum anhydricum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	010 20 Tablette(n)	B
		029 100 Tablette(n)	B
	02	045 28 Tablette(n)	B
		053 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.02.2017	

01 Nausetum, comprimé sublingual

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

N° d'AMM: 57708	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	25.10.2011
Composition	01	anamirta coccus C5, strychnos nux-vomica C7, nicotiana tabacum C5 ana partes 708 µg, excipiens pro compresso.	
Indication		Mal des transports	
Conditionnements	01	001 25 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 8.3.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		07.03.2017	

01 Nebivolol Axapharm 5 mg, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 8a, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59063	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	26.10.2011
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
* Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 56 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 98)	
Gültig bis		07.01.2015	

01 Novital, soluzione

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Nº d'AMM: 51517	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.02.4.	25.10.2011	
Composizione	01	eucalypti aetheroleum 176 mg, menthae arvensis var. piperascensit aetheroleum 411 mg, abietis fructus aetheroleum 141 mg, citronellae aetheroleum 75 mg, rosmarini aetheroleum 65 mg, cajeputi aethero- leum 47 mg, pini pumilionis aetheroleum 18 mg, cupressi aethero- leum 4.7 mg ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione		Affezioni da infreddatura		
Confezione/i	01	016 15 ml	D	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 23.2.2007 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevolefino al		22.02.2017		

01 Noxafil, orale Suspension

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

Zul.-Nr.: 57843	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	31.10.2011
Zusammensetzung	01	posaconazolum 40 mg, polysorbatum 80 *, glucosum liquidum **, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, alcohol benzylicus, exci- piens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001 105 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Oktober 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) * aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt ** aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt	
* Gültig bis		28.02.2017	

01 Oxaliplatin Fresenius 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat**02 Oxaliplatin Fresenius 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat****04 Oxaliplatin Fresenius 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: 61679	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, acidum succinicum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, acidum succinicum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	oxaliplatinum 200 mg, acidum succinicum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	003 1 Durchstechflasche(n) Plastikbecher	A
		004 1 Durchstechflasche(n) Schrumpffolie	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 200mg)	
Gültig bis		10.01.2016	

03 Pegasys 135 ug/0,5 mL, Fertigspritzen**04 Pegasys 180 ug/0,5 mL, Fertigspritzen**

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

Zul.-Nr.: 55585	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	31.10.2011
Zusammensetzung	03	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetum trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	04	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetum trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80 *, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B; chronische Hepatitis C	
* Packung/en	03	012 4 x 0.5 ml	A
	04	016 4 x 0.5 ml	A
Bemerkung		* aus gentechnisch verändertem Mais hergestellt. Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2011.	
Gültig bis		17.12.2016	

02 Pharmaton Kiddi, Kautabletten

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 56373	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.02.51	11.10.2011	
* Composizione	02	vitamina: retinoli palmitas 715 U.I., betacarotenum 514 µg, cholecalciferolum 150 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetum 5.22 mg corresp. int-rac-alfa-tocopherolum 3.5 mg, thiamini nitras 500 µg, riboflavinum 550 µg, pyridoxini hydrochloridum 550 µg, cyanocobalaminum 0.6 µg, nicotinamidum 6 mg, acidum folicum 50 µg, biotinum 15 µg, acidum ascorbicum 22 mg, mineralia: cuprum 300 µg, calcium 65 mg, ferrum 2.5 mg, zincum 2.5 mg, magnesium 12.5 mg, alia: lysini hydrochloridum 50 mg, sorbitolum *, glucosum monohydricum *, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, excipiens pro compresso.		
Indicazione		Preparazione a base di vitamine e sali minerali		
Confezione/i	02	033 30 compressa/compresse	D	
		034 60 compressa/compresse	D	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 13.01.2009 (nuova sostanza ausiliaria soggetta a dichiarazione sorbitolum e glucosum monohydricum da mais geneticamente modificato) * prodotto/a da mais geneticamente modificato		
Valevolefino al		04.05.2014		

01 Procoralan 5 mg, comprimé pelliculé**02 Procoralan 7.5 mg, comprimé pelliculé**

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

N° d'AMM: 57371	Catégorie de remise: B	Index: 02.99.0.	26.10.2011
Composition	01	ivabradinum 5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ivabradinum 7.5 mg ut ivabradinum hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Traitement symptomatique de l'angor stable chronique	
Conditionnements	01	002 56 comprimé(s)	B
	004	112 comprimé(s)	B
	02	006 112 comprimé(s)	B
	008	56 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 06.07.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		18.03.2017	

01 Pulmex Inhalation, Kapseln

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 44683	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.52	24.10.2011
Zusammensetzung	01	camphora racemica 70 mg, eucalypti aetheroleum 80 mg, rosmarinii aetheroleum 120 mg, balsamum peruvianum artificiale 30 mg, arom.: vanillinum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Erkältungen und Husten	
Packung/en	01	016 15 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.2.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.02.2017	

01 Pulmofor Hot, granulé

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

N° d'AMM: 55863	Catégorie de remise: C	Index: 03.01.1.	19.10.2011
Composition	01	dextromethorphanhydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.3 mg, arom.: aspartatum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indication		Toux	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.2.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
* Valable jusqu'au		25.02.2017	

02 Retrovir AZT 250 mg, Kapseln

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 48942	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	03.10.2011
Zusammensetzung	02	zidovudinum 250 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	040 40 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.03.2017	

01 Retrovir AZT, Sirup

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 51588	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.10.2011
Zusammensetzung	01	zidovudinum 50 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	010 200 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.03.2017	

01 Rhinocap, Kapseln

Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 36784	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.6.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 20 mg, dimenhydrinatum 10 mg, coffeinum 25 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	016 10 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.03.2017	

01 Rhinovent 0.03 %, Pumpdosierspray

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

Zul.-Nr.: 52445	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.1.	14.10.2011
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum anhydricum 0.3 mg ut ipratropii bromidum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rhinitis mit nasaler Hypersekretion	
Packung/en	01	019 15 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.08.2017	

01 Risperdal Consta 25 mg, Suspension zur i.m. Applikation
02 Risperdal Consta 37,5 mg, Suspension zur i.m. Applikation
03 Risperdal Consta 50 mg, Suspension zur i.m. Applikation
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56092	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: risperidonum 25 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum naticum, polysorbitatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspione recenter reconstituta. 02 Praeparatio sicca: risperidonum 37.5 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum naticum, polysorbitatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspione recenter reconstituta. 03 Praeparatio sicca: risperidonum 50 mg, copoly(dl-lactidum-glycolidum). Solvens: carmellosum naticum, polysorbitatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml, pro vase, in suspione recenter reconstituta.		
Anwendung	Neuroleptikum		
Packung/en	01 001 1 Set 02 003 1 Set 03 005 1 Set		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	24.06.2017		

01 Rotarix, orale Suspension
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 698	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	26.10.2011
Zusammensetzung	01 Vaccinum attenuatum per os: rotavirus humanum vivum (Stamm: RIX4414), excipiens pro praeparatione. Solvens: aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung	ab der vollendeten 6. Lebenswoche, aktive Immunisierung zur Vorbeugung von Gastroenteritiden der Serotypen G1, nicht-G1 wie G2, G3, G4 und G9		
Packung/en	01 001 1 Ampulle(n) 002 10 Ampulle(n)		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Mai 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	28.01.2017		

01 Sanabronch Sandoz, Saft

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55697	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	24.10.2011
Zusammensetzung	01	hederae helicis extractum ethanolicum siccum 9 mg, DER: 6-7:1, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutio- nem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	024 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.7.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2016	

01 Sibrovita, Kapseln

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 55928	Abgabekategorie: C	Index: 03.02.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et aurantii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Sinusitis sowie akuter und chronischer Bronchitis	
* Packung/en	01	007 30 Kapsel(n) C 023 60 Kapsel(n) C 039 120 Kapsel(n) C 040 20 Kapsel(n) C 041 50 Kapsel(n) C 042 100 Kapsel(n) C	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.9.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20, 50, 100 Kapseln)	
Gültig bis		23.11.2013	

02 Sidroga Rheumatee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 39448	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.2.	25.10.2011
Zusammensetzung	02	salicis cortex 85 %, passiflorae herba 10 %, menthae crispa folium 5 %, pro charta 2 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	02	035 20 x 2 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Juni 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2016	

01 Similasan Hemosim, Globuli, homöopathisches Arzneimittel

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53359	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	27.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D10, capsicum annum D10, graphites D8, hamamelis virginiana D8 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	035 15 g	D
		036 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.3.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2017	

01 Similasan Hemosim, Salbe, homöopathisches Arzneimittel

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51677	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	27.10.2011
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D10, capsicum annum D10, graphites D8, hamamelis virginiana D8 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	021 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.3.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2017	

01 Simulect 20 mg, Injektionspräparat

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 54630	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	03.10.2011
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: basililixirum 20 mg, dinatrii phosphas anhydricus, natrii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, glycinum, mannitolum, pro vitro. Solvens (i.v.): aqua ad inyectabilia 5 ml, corresp. 20 mg, pro 5 ml.	
Anwendung		Nierentransplantation	
Packung/en	01	018 1 + 1 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2008 (Sequenz 02 / Simulect 10 mg, Injektionspräparat wird per 3. Oktober 2011 widerrufen)	
Gültig bis		11.09.2013	

02 Solarcaine, lotion

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

N° d'AMM: 26146	Catégorie de remise: D	Index: 10.01.0.	19.10.2011
Composition	02	lidocainum 10 mg, isopropylis myristas, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, benzethonii chloridum, alcohol benzylicus, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		En cas d'irritation cutanée	
Conditionnements	02	046 85 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26 mars 2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.03.2017	

- 01 Sortis 10, Filmtabletten
02 Sortis 20, Filmtabletten
03 Sortis 40, Filmtabletten
04 Sortis 80, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54085	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	19.10.2011
Zusammensetzung	01 atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto. 02 atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto. 03 atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto. 04 atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration		
Packung/en	01 028 30 Tablette(n) 036 100 Tablette(n) 02 044 30 Tablette(n) 052 100 Tablette(n) 087 100 Tablette(n) 5 Schachteln 03 060 30 Tablette(n) 079 100 Tablette(n) 095 100 Tablette(n) 5 Schachteln 04 109 30 Tablette(n) 117 100 Tablette(n)		B B B B B B B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	29.04.2017		

01 Sporanox, Kapseln

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 49610	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	19.10.2011
Zusammensetzung	01 itraconazolum 100 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Antimykotikum		
Packung/en	01 033 15 Kapsel(n) 041 30 Kapsel(n)		B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. März 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	19.03.2017		

01 Stilnox, comprimés pelliculés sécables

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

N° d'AMM: 49106	Catégorie de remise: B	Index: 01.03.1.	11.10.2011
Composition	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	30 comprimé(s)	B
	025	10 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.12.2006 (prolongation du certificat d'autorisation) soumis à la loi fédéral sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
* Valable jusqu'au		14.12.2016	

01 Supracyclin Tabs, Tabletten**02 Supracyclin Tabs forte, Tabletten**

Grünenthal Pharma AG, CH Glarus Süd

Zul.-Nr.: 49771	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	19.10.2011
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipiens pro compresso.	
	02	doxycyclinum 200 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	10 Tablette(n)	A
	029	20 Tablette(n)	A
	037	10 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. März 2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.01.2017	

01 Uroprosta, Kapseln

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57855	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	28.10.2011
Zusammensetzung	01	sabal fructus extractum ethanolicum siccum 75 mg, DER: 10:1, cucurbitae semen 400 mg, cucurbitae oleum 340 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrösserung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.02.2017	

01 Vimpat 15 mg/ml, sirop**02 Vimpat 10 mg/ml, sirop**

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 59003	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	07.10.2011
* Composition	01	lacosamidum 15 mg, conserv.: E 217, E 219, arom.: vanillinum et alia, aspartatum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	lacosamidum 10 mg, arom.: vanillinum, aspartatum et alia, conserv.: E 219, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	001 200 ml	B
	02	003 200 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.08.2009 (autorisation du nouveau dosage 10 mg/ml)	
Valable jusqu'au		27.08.2014	

01 Weleda Arnica-Salbe, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 57021	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.10.2011
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum ex arnicae planta tota recens 100 mg, ratio: 1:3, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	002 25 g	D
		004 70 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.7.2010 (Änderung Präparatenname, früher:Weleda Arnica-Salbe neue Formel, Salbe)	
Gültig bis		20.06.2015	

01 Wonnensteiner Kraftessenz, Elixier

Kloster Wonnenstein, 9052 Niederteufen

Zul.-Nr.: 9092	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	25.10.2011
Zusammensetzung	01	elixir ferri aromaticum corresp. ferrum 6 mg, specierum herbarum alcoholatum ex saccharum 2 g, aromatica, excipiens ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	068 750 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.11.2016	

01 Zostavax, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 709	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	20.10.2011
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus varicellae vivus min. 19400 U. (Rind: Knochen), saccharum, gelatina hydrolysata, ureum, natrii chloridum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad injectabilia.	
Anwendung	aktive Immunisierung gegen Herpes Zoster und postherpetischer Neuralgie, ab dem 50. Geburtstag		
Packung/en	01	1 Ampulle(n)	B
	002	10 Ampulle(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	21.02.2017		

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Alamycin LA ad us.vet., Injektionslösung**

Arovet AG, Moosmattstrasse 36, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 48342	Abgabekategorie: A	Index:	27.10.2011
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 200 mg ut oxytetracyclinum dihydricum, magnesii oxidum leve, N,N-dimethylacetamidum, dinatrii edetas, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 4 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen und Schweinen	
Packung/en	01	027 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2016	

01 B-TS Trio ad us.vet., prémélange médicamenteux

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

N° d'AMM: 56374	Catégorie de remise: A	Index:	13.10.2011
Composition	01	sulfathiazolum 40 g, sulfadimidinum 40 g, trimethoprim 16 g, paraffinum perlucidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		Prophylaxie et thérapie d'infections bactériennes primaires ou secondaires si les bactéries impliquées sont sensibles à la combinaison sulfonamide - triméthoprime. Particulièrement: Veaux: affections intestinales provoquées par des salmonelles et coccidies, infections respiratoires provoquées par des pasteurelles, Mannheimia haemolytica, Histophilus somni. Porcs: infections intestinales provoquées par E.coli. Salmonellose. Rhinite atrophique (Pasteurella multocida, Bordetella bronchiseptica). Pneumonies provoquées par des infections secondaires avec Pasteurella multocida. Haemophilus parasuis. Infections articulaires (p.ex. provoquées par Haemophilus parasuis ou des streptococques). Fièvre de lait de la truite.	
Conditionnements	01	001 1 kg	A
		003 5 kg	A
		005 25 kg	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30.04.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.11.2016	

03 Cefacat 60 ad us.vet., comprimés

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

N° d'AMM: 53292	Catégorie de remise: A	Index:	27.10.2011
Composition	03	cefalexinum monohydricum 60 mg, aromaticum, excipients pro compresso.	
Indication		Infections bactériennes de l'appareil respiratoire chez les chats	
Conditionnements	03	011 10 x 12 comprimé(s)	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.12.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		14.12.2016	

01 Clavubactin 50 mg/12.5 mg ad us.vet., Tabletten
02 Clavubactin 250mg/62.5 mg ad us.vet., Tabletten
03 Clavubactin 500mg/125 mg ad us.vet., Tabletten
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 57521	Abgabekategorie: A	Index:	10.10.2011
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 50 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 12.50 mg ut kalii clavulanis, arom.: vanillinum, saccharinum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.50 mg ut kalii clavulanis, arom.: vanillinum, saccharinum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125.0 mg ut kalii clavulanis, arom.: vanillinum, saccharinum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Orales Antibiotikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 5 x 2 Tablette(n)	A
		006 25 x 4 Tablette(n)	A
	02	014 5 x 2 Tablette(n)	A
		018 25 x 4 Tablette(n)	A
	03	026 5 x 2 Tablette(n)	A
		030 25 x 4 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.01.2017	

01 Cobactan 2.5% ad us.vet., Injektionssuspension
Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 53010	Abgabekategorie: A	Index:	27.10.2011
Zusammensetzung	01	cefquinomum 25 mg ut cefquinomi sulfas, ethylis oleas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Kühen, Rindern, Kälbern, Schweinen und Ferkeln	
Packung/en	01	016 50 ml	A
		024 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.12.2016	

01 Cyclo-Spray ad us.vet., Spray
Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 55647	Abgabekategorie: A	Index:	07.10.2011
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 3.21 g corresp. chlortetracyclinum 7.3 % m/m, color.: E 131, excipiens ad suspensionem, propellantia ad aerosolum pro vase 211 ml.	
Anwendung		Antibiotika-Spray für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	002 211 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Januar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.01.2017	

01 Defendog ad us.vet., Pumpspray

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 52856	Abgabekategorie: E	Index:	14.10.2011
Zusammensetzung	01	permethrinum 20 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mittel gegen äussere Parasiten bei Hunden	
Packung/en	01	019 500 ml	E
		027 250 ml	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.12.2016	

02 Delvosteron ad us.vet., Injektionssuspension

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 42336	Abgabekategorie: B	Index:	03.10.2011
* Zusammensetzung	02	proligestonum 100 mg, lecithinum, sorbitani palmitas, polysorbatum 40, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, macrogolum 3350, conserv.: E 216 0.12 mg, E 218 1.02 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen für Hunde, Katzen und Frettchen	
Packung/en	02	033 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		16.12.2013	

02 Denagard 100 ad us.vet., Injektionslösung

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 47961	Abgabekategorie: A	Index:	13.10.2011
Zusammensetzung	02	tiamulinum 100 mg, glyceroli mono-oleas, ethanolum 96 per centum, antiox.: E 310 0.1 mg, sesami oleum raffinatum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schweinedysenterie, Mycoplasmen bei Schweinen	
Packung/en	02	025 10x100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2016	

01 Dolpac 2 ad us.vet., teilbare Tabletten
02 Dolpac 10 ad us.vet., teilbare Tabletten
03 Dolpac 25 ad us.vet., teilbare Tabletten
 VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 57689	Abgabekategorie: B	Index:	06.10.2011
Zusammensetzung	01 praziquantelum 10 mg, pyrantelum 10 mg ut pyranteli pamoas 28.8 mg, oxantelum 40 mg ut oxanteli hydrogenoembonas 111.80 mg, aromatica, excipiens pro compresso.		
	02 praziquantelum 50 mg, pyrantelum 50 mg ut pyranteli pamoas 144 mg, oxantelum 200 mg ut oxanteli hydrogenoembonas 559 mg, aromatica, excipiens pro compresso.		
	03 praziquantelum 125 mg, pyrantelum 125 mg ut pyranteli pamoas 360 mg, oxantelum 500.7 mg ut oxanteli hydrogenoembonas 1397.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Breitspektrumanthelminthikum für Hunde		
Packung/en	01 002 10 Tablette(n) B 006 60 Tablette(n) B		
	02 008 3 Tablette(n) B 012 60 Tablette(n) B		
	019 6 Tablette(n) B		
	03 014 3 Tablette(n) B 018 60 Tablette(n) B		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Januar 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	31.01.2017		

01 Frontline Combo Spot-on chats ad us.vet., solution

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

N° d'AMM: 56044	Catégorie de remise: B	Index:	14.10.2011
Composition	01 fipronilum 50 mg, S-methoprenum 60 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens ad solutionem pro vase 0.5 ml.		
Indication	Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour chats		
* Conditionnements	01 001 0.5 ml B 002 0.5 ml B		
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 26 novembre 2008 (ajout de taille d'emballage, nouveau: 6 pipettes)		
Valable jusqu'au	31.12.2013		

01 Incontex ad us.vet., Sirup

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

Zul.-Nr.: 55854	Abgabekategorie: B	Index:	10.10.2011
Zusammensetzung	01 phenylpropanolamini hydrochloridum 25 mg corresp. phenylpropa-nolaminum 20.14 mg, arom.: saccharinum naticum et alia, color.: E 150, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Harninkontinenz bei Hunden		
Packung/en	01 001 150 ml B		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	17.01.2017		

01 Keta-S ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 57152	Abgabekategorie: B	Index:	21.10.2011
Zusammensetzung	01	S-ketaminum 60 mg ut S-ketamini hydrochloridum, conserv.: E 219 1.14 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Injizierbares Analgetikum und Anästhetikum für Hunde, Katzen und Pferde	
Packung/en	01	001 10 ml	B
		003 5 x 10 ml	B
		004 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2011 (Zieltierarterweiterung: Hunde und Pferde)	
Gültig bis		17.05.2016	

01 Methiocalcin ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 32960	Abgabekategorie: B	Index:	07.10.2011
Zusammensetzung	01	calcii gluconas et calcii borogluconas corresp. calcium 18 mg, magnesii hypophosphis hexahydricus corresp. magnesium 0.9 mg, magnesii hypophosphis hexahydricus corresp. phosphorus 2.4 mg, N-acetyl-dl-methioninum 50 mg, glucosum anhydricum 45 mg, acidum boricum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Calcium-Infusionslösung mit Methionin für Rinder	
Packung/en	01	014 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Februar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2016	

02 Procacillin ad us.vet., Injektionssuspension

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 53611	Abgabekategorie: B	Index:	27.10.2011
Zusammensetzung	02	benzylpenicilllinum procainum 300'000 U.I., lecithinum, povidonum K 30, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, conserv.: E 218 1.1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	02	029 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.12.2016	

02 Sebacil 50% ad us.vet., Lösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 43848	Abgabekategorie: B	Index:	18.10.2011
* Zusammensetzung	02	phoximum 500 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sprüh- und Waschbehandlung bei Schafen, Rindern, Milchkühen und Schweinen	
Packung/en	02	250 ml	B
	048	5000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2007 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		25.09.2012	

04 Starke grüne Salbe ad us.vet.

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 43271	Abgabekategorie: D	Index:	24.10.2011
* Zusammensetzung	04	dextrocamphora 20 mg, methylis salicylas 25 mg, populi unguentum, natrii hydroxidum, carbomerum, macrogolglyceroli ricinoleas, aqua purificata, color.: E 110, E 131, ad unguentum.	
Anwendung		Salbe zur äusserlichen Anwendung bei Nutz- und Heimtieren	
Packung/en	04	450 g	D
	036	1000 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2011 (Neuer Hilfsstoff: Unguentum Populi)	
Gültig bis		25.07.2016	

01 Tocoselenit ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 46918	Abgabekategorie: B	Index:	03.10.2011
Zusammensetzung	01	natrii selenis anhydricus 1 mg, int-rac-alfa-tocopherylis acetas 25 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, glycerolum (85 per centum), conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Wässrige Injektionslösung mit Selen und Vitamin E für Nutz- und Kleintiere	
* Packung/en	01	50 ml	B
	011	100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.4.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 100ml)	
Gültig bis		26.04.2016	

01 Vetisept ad us.vet., Obletten

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

Zul.-Nr.: 50514	Abgabekategorie: B	Index:	27.10.2011
Zusammensetzung	01	iodum 100 mg ut povidonum iodinatum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Puerperalinfektionen, Retentio secundinarum, Endometritis bei Rindern	
Packung/en	01	10 Obletten	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.02.2017	

Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Oktober 2011 übernimmt die Firma **DEBIO RECHERCHE PHARMACEUTIQUE SA, Martigny** die folgenden Präparate der Firma **Mepha Pharma AG, Aesch**:
 A compter du 1 octobre 2011, l'entreprise **DEBIO RECHERCHE PHARMACEUTIQUE SA, Martigny** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
52815	Pamorelin LA 3.75 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionsuspension
56349	Pamorelin LA, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension
58543	Salvacyl, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
61238	Pamorelin LA 22,5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Oktober 2011 übernimmt die Firma **Interdelta SA, Givisiez** das folgende Präparat der Firma **Actipharm SA, Genève**:
 A compter du 1 octobre 2011 l'entreprise **Interdelta SA, Givisiez** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Actipharm SA, Genève**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
22257	Eau Précieuse, Dépensier

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Oktober 2011 übernimmt die Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Meyrin** das folgende Präparat der Firma **Helvepharm AG, Frauenfeld**:
 A compter du 1 octobre 2011 l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Meyrin** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Helvepharm AG, Frauenfeld**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
62120	Docetaxel Zentiva, Infusionslösung

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Oktober 2011 übernimmt die Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug** die folgenden Präparate der Firma **A. Menarini AG, Zürich**:

A compter du 1 octobre 2011 l'entreprise **Pro Concepta Zug AG, Zug** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **A. Menarini AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
55761	Vitacal, Sachets
56264	Menamig, Filmtabletten

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 7. Oktober 2011 übernimmt die Firma **APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Cham** das folgende Präparat der Firma **Medisa AG, Cham**:

A compter du 7 octobre 2011 l'entreprise **APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Cham** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Medisa AG, Cham**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
47110	Tussantiol, Sirup

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 11. Oktober 2011 übernimmt die Firma **DR. BÄHLER DROPA AG, Zürich** die folgenden Präparate der Firma **Dropa Management AG, Freienbach**:

A compter du 11 octobre 2011 l'entreprise **DR. BÄHLER DROPA AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Dropa Management AG, Freienbach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57'867	Dropa Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit
57'869	Dropa Reisedragées, Dragées
60'720	Dropa Wallwurzgel, Gel

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 21. Oktober 2011 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** die folgenden Präparate der Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL**:

A compter du 21 octobre 2011 l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
61364	Atorvastatin Actavis, Filmtabletten pa Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 11. October 2011 ändert die Firma **Apotheken Drogerien Dr. Bähler AG, 8032 Zürich** ihren Firmenname auf **DR. BÄHLER DROPA AG, 8045 Zürich**.

A compter du 11 octobre 2011, l'entreprise **Apotheken Drogerien Dr. Bähler AG, 8032 Zürich** aura pour nouvelle raison sociale **DR. BÄHLER DROPA AG, 8045 Zürich**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
60715	Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen
60719	Dr. Bähler Wallwurzgel, Gel

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

Per 11. Oktober 2011 ändert die Firma **DR. BÄHLER DROPA AG** ihr Firmendomizil von 8032 Zürich nach **8045 Zürich**.

A compter du 11 octobre 2011, l'entreprise **DR. BÄHLER DROPA AG** actuellement sise 8032 Zürich, aura pour nouveau domicile **8045 Zürich**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
60715	Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen
60719	Dr. Bähler Wallwurzgel, Gel

Widerruf der Zulassung

Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Alendronat Adico 70, Filmtabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	58600 B	07.99.0. 31.08.2011
1	02	Alendronat Mylan 70 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	57857 B	07.99.0. 08.08.2011
1	01	Allopurinol Adico 100, Tabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57947 B	07.11.3. 25.08.2011
1	02	Allopurinol Adico 300, Tabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57947 B	07.11.3. 25.08.2011
1	01	Amlodipin Mylan 5 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60385 B	02.06.1. 31.08.2011
1	02	Amlodipin Mylan 10 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60385 B	02.06.1. 31.08.2011
1	01	Amlodipin-Teva 5 mg, Tabletten Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	56822 B	02.06.1. 01.10.2011
1	02	Amlodipin-Teva 10 mg, Tabletten Teva Pharma AG, St. Alban-Anlage 46, 4052 Basel	56822 B	02.06.1. 01.10.2011

1	01	Atenolol Adico 25, Filmtabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57945	B	02.03.0. 13.09.2011
1	02	Atenolol Adico 50, Filmtabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57945	B	02.03.0. 13.09.2011
1	03	Atenolol Adico 100, Filmtabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57945	B	02.03.0. 13.09.2011
1	01	Ciprofloxacin Mylan 250 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	57564	A	08.01.8. 24.08.2011
1	02	Ciprofloxacin Mylan 500 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	57564	A	08.01.8. 24.08.2011
1	03	Ciprofloxacin Mylan 750 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	57564	A	08.01.8. 24.08.2011
1	01	Citalopram Mylan, Filmtabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	57569	B	01.06.0. 30.08.2011
1	01	Diclofenac Adico 100, Retardkapseln Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57879	B	07.10.1. 25.08.2011
1	01	Diclofenac Adico 25, Filmtabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57892	B	07.10.1. 25.08.2011
1	02	Diclofenac Adico 50, Filmtabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57892	B	07.10.1. 25.08.2011
1	01	Diclofenac Adico 75 retard, Retardkapseln Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57882	B	07.10.1. 25.08.2011
1	01	Dismenol, Filmtabletten Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil	51162	D	07.10.1. 31.05.2012
1	01	Enalapril Adico 5 mg, Tabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57886	B	02.07.1. 31.08.2011

1	02	Enalapril Adico 10 mg, Tabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57886 B	02.07.1. 31.08.2011
1	03	Enalapril Adico 20 mg, Tabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57886 B	02.07.1. 31.08.2011
1	01	Enalapril HCT Adico 20/12,5 mg, Tabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57887 B	02.07.2. 12.09.2011
1	01	Fluoxetin Adico, dispersible Tabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57898 B	01.06.0. 30.08.2011
1	01	Fluvastatin Mylan-/mite 20mg, Kapseln Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60260 B	07.12.0. 05.09.2011
1	02	Fluvastatin Mylan-/mite 40mg, Kapseln Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60260 B	07.12.0. 05.09.2011
1	02	Glibenclamid Sandoz 3.5, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	47603 B	07.06.2. 01.09.2011
1	01	Ibandronat Mylan, Filmtabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60328 B	07.99.0. 29.08.2011
1	01	Ibuprofen Adico 400, Filmtabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57878 B	07.10.1. 25.08.2011
1	02	Ibuprofen Adico 600, Filmtabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57878 B	07.10.1. 25.08.2011
1	01	Ibuprofen Adico 800 retard, Retardtabletten Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	57880 B	07.10.1. 25.08.2011
1	01	Levofloxacin Mylan i.v. 250 mg/50 ml, Infusionslösung Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60547 A	08.01.8. 24.08.2011

1	02	Levofloxacin Mylan i.v. 500 mg/100 ml, Infusionslösung Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60547	A	08.01.8. 24.08.2011
1	01	Nebivolol Mylan 5 mg, Tabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60644	B	02.03.0. 31.08.2011
1	01	Olanzapin Mylan 2.5 mg, Filmtabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60174	B	01.05.0. 30.08.2011
1	02	Olanzapin Mylan 5 mg, Filmtabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60174	B	01.05.0. 30.08.2011
1	03	Olanzapin Mylan 10 mg, Filmtabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60174	B	01.05.0. 30.08.2011
1	04	Olanzapin Mylan 15 mg, Filmtabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60174	B	01.05.0. 30.08.2011
1	01	Omeprazol Adico 10 mg, Kapseln Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	59169	B	04.99.0. 31.08.2011
1	02	Omeprazol Adico 20 mg, Kapseln Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	59169	B	04.99.0. 31.08.2011
1	03	Omeprazol Adico 40 mg, Kapseln Adico Pharma AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil	59169	B	04.99.0. 31.08.2011
1	01	Ortho-Gynest, Vaginalcrème Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	42083	B	07.08.2. 02.09.2011
1	01	Paroxetin Mylan Filmtabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	59138	B	01.06.0. 30.08.2011
1	01	Pavulon, Injektionslösung MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	35270	B	01.13.0. 17.08.2011

1	01	Piperacillin/Tazobactam Mylan 2g/250 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	58487 A	08.01.25 24.08.2011
1	02	Piperacillin/Tazobactam Mylan 4g/500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	58487 A	08.01.25 24.08.2011
1	01	Remifentanil Mylan 1 mg, Lyophilisat Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60716 A	01.01.3. 25.08.2011
1	02	Remifentanil Mylan 2 mg, Lyophilisat Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60716 A	01.01.3. 25.08.2011
1	03	Remifentanil Mylan 5 mg, Lyophilisat Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	60716 A	01.01.3. 25.08.2011
1	01	Sertraline Mylan, Filmtabletten Mylan Switzerland Sàrl, Haldenstrasse 5, 6342 Baar	58126 B	01.06.0. 30.08.2011
1	01	Vitiron, Lactab Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	61512 D	07.02.51 30.04.2012

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	JBL Oodinol ad us.vet., liquide Keller Martigny SA, Rte des Finettes 59, 1920 Martigny	58368 D	07.09.2011
1	01	Permycin ad us.vet., Tabletten VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	55071 A	13.09.2011
1	01	Relardon ad us.vet., Tropfen VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	34675 A	13.09.2011
1	02	Rota-TS forte ad us.vet., Filmtabletten VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	42400 A	13.09.2011
1	01	Tetra Pond MediFin ad us.vet., Lösung Delphin-Amazonia AG, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	58823 D	11.08.2011
1	01	Ulcazol ad us.vet., Salbe Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	45120 C	11.08.2011

Erlöschen der Zulassung

Extinction de l'autorisation de mise sur le marché

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Lucilium 650, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	55676	C	01.04.1.	20.02.2012
01	Pretuval C, Brausetabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	48340	C	01.01.2.	18.03.2012
01	Pretuval, Filmtabletten Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	49182	C	01.01.2.	18.03.2012
01	Promanum N, Lösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	55623	D	10.09.1.	22.03.2012
01	Somatostatine - EUMEDICA 0,25 mg, Lyophilisat Eumedica Pharmaceuticals AG, 4052 Basel	53620	A	07.09.0.	20.02.2012
02	Somatostatine - EUMEDICA 3 mg, Lyophilisat Eumedica Pharmaceuticals AG, 4052 Basel	53620	A	07.09.0.	20.02.2012
03	Somatostatine - EUMEDICA 6 mg, Lyophilisat Eumedica Pharmaceuticals AG, 4052 Basel	53620	A	07.09.0.	20.02.2012