

Journal

Swissmedic

11/2010

09. Jahrgang
09^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

Redaktion und Administration: 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
Brennpunkt		Regulatory News	
Mission und Informationen zur Erarbeitung der Schweizerischen Pharmakopöe	1062	Verwaltungsverordnung Anleitung für die Zulassung von Humanarzneimitteln mit bekannten Wirkstoffen	1077
Bestellung, Heilmittelgesetz und Verordnungen in gebundener Ausgabe	1064	Zulassung von kostenlosen Musterpackungen in Meldeverfahren	1079
Arzneimittel Nachrichten		Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Stelara®, Injektionslösung (Ustekinumabum)	1065	Chargenrückrufe	1081
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Epo Theta-Mepha®, Injektionslösung (Epoetinum theta)	1067	Zum Vertrieb freigegebene Chargen	1083
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Oxuvar® ad us. vet., Träufellösung (Acidum oxalicum anhydricum)	1069	Neuzulassungen	1086
Neuzulassung von Allergenpräparaten gemäss den geltenden heilmittelrechtlichen Bestimmungen	1071	Revisionen und Änderungen der Zulassung	1130
		Zentralstelle für Änderung Firmen	1180
		Widerruf der Zulassung	1182
		Erlöschen der Zulassung	1184
		Berichtigung	1186

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

	Page		Page
Actualités		Réglementation	
Mission de la Pharmacopée Helvétique et informations sur son élaboration	1063	Ordonnance administration Instructions pour l'autorisation de médicaments à usage humain contenant des principes actifs connus	1078
Commande, Loi sur les produits thérapeutiques et ordonnances y afférentes en édition reliée actualisée	1064	Autorisation d'échantillons gratuits sur annonce	1080
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Stelara®, solution injectable (Ustekinumabum)	1066	Retraits de lots	1082
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Epo Theta-Mepha® soluton injectable (Epoetinum theta)	1068	Lots de fabrication admis à la commercialisation	1083
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Oxuvar® ad us. vet., solution (Acidum oxalicum anhydricum)	1070	Nouvelles autorisations	1086
Nouvelles autorisations de préparations à base d'allergènes selon les dispositions légales en vigueur au sujet des produits thérapeutiques	1071	Révisions et changements de l'autorisation	1130
		Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	1180
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1182
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1184
		Rectification	1186

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

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

Mission und Informationen zur Erarbeitung der Schweizerischen Pharmakopöe

Die neu erarbeitete Mission der Schweizerischen Pharmakopöe (Pharmacopoea Helvetica, Ph.Helv.) legt den Zweck und den gesetzlichen Auftrag der Ph.Helv. dar und beschreibt, welche Grundsätze für deren Erarbeitung und Erlass gelten. Ebenso wird das inhaltliche Ziel der Ph.Helv. umschrieben.

Die Mission erlaubt es interessierten Personen, sich rasch über grundlegende Informationen zur Ph.Helv. zu informieren.

Der vollständige Text der Mission und umfassende Erläuterungen dazu finden Sie auf der Pharmakopöe-Website (www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp) in der Rubrik „Pharmacopoea Helvetica“ unter „Mission“.

In der gleichen Rubrik wird zudem unter „Erarbeitung“ eine neu geschaffene Informationsplattform rund um die Erarbeitung der Ph.Helv. angeboten.

Die Portalseite der Informationsplattform skizziert den Prozess-Ablauf zur Erarbeitung von Texten der Ph.Helv. Unter „Arbeitshilfen“ können durch Anklicken der Themenfelder weitergehende Informationen und Dokumente abgerufen werden, welche die Erarbeitung der Ph.Helv. unterstützen. Bei den abrufbaren Dokumenten handelt es sich um Qualitätssicherungselemente, die eine systematische Umsetzung der in der Mission beschriebenen Grundsätze erlauben.

Mission de la Pharmacopée Helvétique et informations sur son élaboration

La nouvelle mission de la Pharmacopée Helvétique (Pharmacopoea Helvetica, Ph.Helv.) énonce son objet et son mandat légal, décrit les principes qui sous-tendent son élaboration ainsi que son édition et explique la finalité de ses contenus.

Ce document permet donc aux personnes intéressées d'obtenir rapidement des informations fondamentales sur la Ph.Helv..

Le texte complet de la mission ainsi que des explications et commentaires détaillés la concernant sont en ligne sur le site web de la pharmacopée (www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp), sous la rubrique «Pharmacopoea Helvetica», puis « Mission ».

Cette même rubrique inclut par ailleurs une sous-partie «Elaboration», qui est une nouvelle plateforme d'information sur l'élaboration de la Ph.Helv..

La page d'accueil de cette plate-forme d'information représente, sous forme d'un diagramme, le processus d'élaboration des textes de la Ph.Helv.. Dans la colonne «Outils de travail», il est possible de cliquer sur des champs thématiques et ainsi d'obtenir de plus amples informations et d'accéder à des documents complémentaires se rapportant à l'élaboration de la Ph.Helv.. Ces derniers sont en l'occurrence des éléments d'assurance-qualité qui permettent une application systématique des principes énoncés dans la mission de la Ph.Helv..

Bestellung, Heilmittelgesetz und Verordnungen in gebundener Ausgabe

Das am 1. Januar 2002 in Kraft getretene Bundesgesetz über Arzneimittel und Medizinprodukte (Heilmittelgesetz) sowie die Ausführungsverordnungen liegen in aktualisierter, gedruckter Form vor. Neu sind die seit dem 1. Oktober 2010 in Kraft gesetzte vorgezogene Revision des Heilmittelgesetzes (1. Etappe) zusammen mit den dazugehörigen Bundesratsverordnungen ebenfalls Bestandteil der handlichen Ausgabe. Diese erleichtert den Zugang zu den Rechtsgrundlagen im Heilmittelbereich. Die rund 380 Seiten umfassende Publikation kann in deutscher, französischer und italienischer Sprache bei Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut, bestellt werden. Preis: CHF 40.--, inklusive Portokosten.

Commande, Loi sur les produits thérapeutiques et ordonnances y afférentes en édition reliée et actualisée

La loi fédérale sur les médicaments et les dispositifs médicaux (loi sur les produits thérapeutiques, LPT), qui est entrée en vigueur le 1^{er} janvier 2002, et les ordonnances d'exécution qui s'y rapportent sont désormais disponibles sous une forme imprimée actualisée. La révision anticipée (1^{ère} étape) de la loi sur les produits thérapeutiques entrée en vigueur le 1^{er} octobre 2010 ainsi que les ordonnances du Conseil fédéral qui s'y rapportent font également partie intégrante de cette nouvelle édition dont la maniabilité permet de trouver rapidement les dispositions juridiques recherchées. Ce fascicule de près de 380 pages peut être commandé en français, en allemand et en italien auprès de Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, au prix de CHF 40.--, frais de port inclus.

Bestellung / Commande

Bitte senden Sie mir folgende Anzahl Heilmittelgesetze inkl. Verordnungen:
Veuillez m'envoyer le nombre suivant d'exemplaires de la loi sur les produits thérapeutiques et ordonnances :

Gewünschte Sprache / Langue désirée:

Deutsch / allemand

Französisch / français

Italienisch / italien

Name / Nom:

Vorname / Prénom: _____

Organisation: _____

Strasse / Rue no: _____

PLZ, Wohnort / NPA, lieu: _____

Datum / Date: _____

Unterschrift / Signature: _____

Die Publikation kann per Post oder Fax bei untenstehender Adresse bestellt werden. La commande peut se faire par courrier postal ou par fax à l'adresse sousmentionné.

Swissmedic
Anfragen und Infodienst
Hallerstrasse 7
3000 Bern 9
Tel: 031 322 02 23
Fax: 031 322 02 12
E-Mail: pia.stadelmann@swissmedic.ch

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Stelara[®], Injektionslösung (Ustekinumabum)

Name Arzneimittel:	Stelara [®] , Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ustekinumabum
Dosisstärke und galenische Form:	45 mg, Injektionslösung 90 mg, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Stelara ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis indiziert, bei denen andere systemische Therapien einschliesslich Ciclosporin, Methotrexat oder PUVA nicht angesprochen haben, kontraindiziert sind oder nicht vertragen wurden. Die Sicherheit und Wirksamkeit von Stelara ist für einen Zeitraum von > 3 Jahren nicht geprüft.
ATC Code:	L04AC05
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.15.0. / Immunsuppressiva
Zulassungsnummer/n:	59066
Zulassungsdatum:	29.10.2010

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Stelara[®], solution injectable (Ustekinumabum)

Préparation:	Stelara [®] , solution injectable
Principe(s) actif(s):	Ustekinumabum
Dosage et forme galénique:	45 mg, solution injectable 90 mg, solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Stelara ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis indiziert, bei denen andere systemische Therapien einschliesslich Ciclosporin, Methotrexat oder PUVA nicht angesprochen haben, kontraindiziert sind oder nicht vertragen wurden. Die Sicherheit und Wirksamkeit von Stelara ist für einen Zeitraum von > 3 Jahren nicht geprüft. 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:	L04AC05
No IT / désignation:	07.15.0. / Immunosuppresseurs
No d'autorisation:	59066
Date d'autorisation:	29.10.2010 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Epo Theta-Mepha[®], Injektionslösung (Epoetinum theta)

Name Arzneimittel:	Epo theta-Mepha [®] , Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Epoetinum theta
Dosisstärke und galenische Form:	1000 mg, Injektionslösung 2000 mg, Injektionslösung 3000 mg, Injektionslösung 4000 mg, Injektionslösung 5000 mg, Injektionslösung 10'000 mg, Injektionslösung 20'000 mg, Injektionslösung 30'000 mg, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Behandlung einer symptomatischen Anämie infolge chronischer Niereninsuffizienz bei erwachsenen Patienten. Behandlung einer symptomatischen Anämie bei erwachsenen Krebspatienten mit nicht-myeloischen malignen Erkrankungen, die eine Chemotherapie erhalten.
ATC Code:	B03XA01
IT-Nummer / Bezeichnung:	06.07.3. / Andere
Zulassungsnummer/n:	59636
Zulassungsdatum:	24.11.2010

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Epo Theta-Mepha[®], solution injectable (Epoetinum theta)

Préparation:	Epo-Theta-Mepha [®] , solution injectable
Principe(s) actif(s):	Epoetinum theta
Dosage et forme galénique:	1000 mg, solution injectable 2000 mg, solution injectable 3000 mg, solution injectable 4000 mg, solution injectable 5000 mg, solution injectable 10'000 mg, solution injectable 20'000 mg, solution injectable 30'000 mg, solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Behandlung einer symptomatischen Anämie infolge chronischer Niereninsuffizienz bei erwachsenen Patienten. Behandlung einer symptomatischen Anämie bei erwachsenen Krebspatienten mit nicht-myeloischen malignen Erkrankungen, die eine Chemotherapie erhalten. 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:	B03XA01
No IT / désignation:	06.07.3. / Autres
No d'autorisation:	59636
Date d'autorisation:	24.11.2010 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Oxuvar® ad us. vet., Träufel-
lösung (Acidum oxalicum anhydricum)**

Name Arzneimittel:	Oxuvar® ad us. vet., Träufellösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Acidum oxalicum anhydricum
Dosisstärke und galenische Form:	12,5 g / 500 ml, Dose und Beutel
Anwendungsgebiet / Indikation:	Behandlung der Varroose (<i>Varroa destructor</i>) der Honigbiene (<i>Apis mellifera</i>) in brutfreien Bienen- völkern.
ATC Code:	QP53AG03
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	58236
Zulassungsdatum:	26.11.2010

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Oxuvar® ad us. vet., solution (Acidum oxalicum anhydricum)

Préparation:	Oxuvar® ad us. vet., solution
Principe(s) actif(s):	Acidum oxalicum anhydricum
Dosage et forme galénique:	12,5 g / 500 ml, dose et poche
Possibilités d'emploi / Indication:	Behandlung der Varroose (Varroa destructor) der Honigbiene (Apis mellifera) in brutfreien Bienenvölkern. 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 vétérinaires.
Code ATC:	QP53AGO3
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	58236
Date d'autorisation:	26.11.2010

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

Neuzulassung von Allergenpräparaten gemäss den geltenden heilmittelrechtlichen Bestimmungen

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

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

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

ALLERGO-PHARMA AG		Erlenstrasse 29	4106 Therwil	
Zulassungsnummer N° d'AMM	Abgabe-Kategorie Catégorie de remise	Präparatename Préparation	Anwendungsgebiet Indication	Ablaufdatum Valable jusqu'au
61907	A	Intrakutan-Test Ovis aries, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61909	A	Intrakutan-Test Melopsittacus undulatus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61910	A	Intrakutan-Test D. farinae, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61911	A	Intrakutan-Test D. pteronyssinus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61912	A	Intrakutan-Test Gammarus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61913	A	Intrakutan-Test Mytilus edulis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61914	A	Intrakutan-Test Caris/caridina, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61915	A	Intrakutan-Test Tritici sativi furfur, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61916	A	Intrakutan-Test Secalis cerealis farina, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61917	A	Intrakutan-Test Pulvis abietis (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61918	A	Intrakutan-Test Pulvis juglantis regiae (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61919	A	Intrakutan-Test Pulvis ceibae pentandrae (fibra herbae), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61920	A	Intrakutan-Test Pulvis ligni moganici, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015

61921	A	Intrakutan-Test Ovum gallinae (luteum ovi), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61922	A	Intrakutan-Test Ovum gallinae (albumen ovi), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61923	A	Intrakutan-Test Tyrophagus putrescentiae, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61924	A	Intrakutan-Test Rhizopus nigricans, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61925	A	Intrakutan-Test Salmo trutta, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61926	A	Intrakutan-Test Serpula lacrymans (Merulius lacrymans), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61927	A	Intrakutan-Test Fungi II, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61928	A	Intrakutan-Test Cricetus cricetus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61929	A	Intrakutan-Test Malum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61930	A	Intrakutan-Test Ananas comosus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61931	A	Intrakutan-Test Acarus siro, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61932	A	Intrakutan-Test Lac vaccinum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61933	A	Intrakutan-Test Triticum sativi farina, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61934	A	Intrakutan-Test Lepidoglyphus destructor, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61935	A	Intrakutan-Test Canis familiaris, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61936	A	Intrakutan-Test Oryctolagus cuniculus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61937	A	Intrakutan-Test Positivkontrolle, Lösung intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61938	A	Intrakutan-Test Felis domesticus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61939	A	Intrakutan-Test Cavia porcellus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61940	A	Intrakutan-Test Equus caballus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61941	A	Intrakutan-Test Bos taurus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61942	A	Intrakutan-Test Fungi I, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61943	A	Intrakutan-Test Ustilago tritici, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61944	A	Intrakutan-Test Fragum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015

61945	A	Intrakutan-Test Pirum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61946	A	Intrakutan-Test Palinurus vulgaris, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61947	A	Intrakutan-Test Citrus reticulata, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61948	A	Intrakutan-Test Nux avellana, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61949	A	Intrakutan-Test Salmo salar, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61950	A	Intrakutan-Test Cyprinus carpio, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61951	A	Intrakutan-Test Musa paradisiaca, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61952	A	Intrakutan-Test Citrus paradisi, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61953	A	Intrakutan-Test Nux americana, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61954	A	Intrakutan-Test Gadus morhua, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61955	A	Intrakutan-Test Hippoglossus hippoglossus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61956	A	Intrakutan-Test Negativkontrolle, Lösung intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61957	A	Intrakutan-Test Citrus aurantium / sinensis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61958	A	Intrakutan-Test Pulvis piceae excelsae (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61959	A	Intrakutan-Test Pulvis pinus spec. (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61960	A	Intrakutan-Test Arbores I, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61961	A	Intrakutan-Test Pulvis gossypii, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61962	A	Intrakutan-Test Solea vulgaris, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61963	A	Intrakutan-Test Pulvis triplochiti sclerocyli (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61964	A	Intrakutan-Test Thunnus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61965	A	Intrakutan-Test Rumex spec., Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61966	A	Intrakutan-Test Plantago lanceolata, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61967	A	Intrakutan-Test Ovum gallinae (toto), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015

61968	A	Intrakutan-Test Cacao, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61969	A	Intrakutan-Test Pulvis quercus roboris (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61970	A	Intrakutan-Test Salix caprea, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61971	A	Intrakutan-Test Pulvis fagi silvaticae (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61972	A	Intrakutan-Test Zea maydis farina, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61973	A	Intrakutan-Test Secalis cerealis furfur, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61974	A	Intrakutan-Test Avenae sativae farina, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61975	A	Intrakutan-Test Zea maydis furfur, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61976	A	Intrakutan-Test Hordei furfur, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61977	A	Intrakutan-Test Plantanus orientalis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61978	A	Intrakutan-Test Hordei farina, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61979	A	Intrakutan-Test Petroselinum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61980	A	Intrakutan-Test Asparagus officinalis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61981	A	Intrakutan-Test Ulmus scabra, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61982	A	Intrakutan-Test Hordeum vulgare, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61983	A	Intrakutan-Test Citrus limon, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61984	A	Intrakutan-Test Avena sativa, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61985	A	Intrakutan-Test Corylus avellana, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61986	A	Intrakutan-Test Poma, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61987	A	Intrakutan-Test Sambucus nigra, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61988	A	Intrakutan-Test Uva, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61989	A	Intrakutan-Test Tilia cordata, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61990	A	Intrakutan-Test Juglans regia, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61991	A	Intrakutan-Test Populus alba, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015

61992	A	Intrakutan-Test Solanum tuberosum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61993	A	Intrakutan-Test Alnus glutinosa, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61994	A	Intrakutan-Test Fraxinus excelsior, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61995	A	Intrakutan-Test Brassica oleracea, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61996	A	Intrakutan-Test Spinacia oleracea, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61997	A	Intrakutan-Test Pisum sativum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61998	A	Intrakutan-Test Bertholletia excelsa, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
61999	A	Intrakutan-Test Capsicum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62000	A	Intrakutan-Test Lycopersicum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62001	A	Intrakutan-Test Persicum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62002	A	Intrakutan-Test Quercus robur, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62003	A	Intrakutan-Test Fagus silvatica, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62004	A	Intrakutan-Test Mixtura Graminea-Cerealis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62005	A	Intrakutan-Test Mixtura Graminea, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62006	A	Intrakutan-Test Robinia pseudoacacia, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62007	A	Intrakutan-Test Betula spec., Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62008	A	Intrakutan-Test Secale cereale, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62009	A	Intrakutan-Test Triticum sativum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62011	A	Intrakutan-Test Ambrosia trifida, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62012	A	Intrakutan-Test Taraxacum vulgare, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62013	A	Intrakutan-Test Herbarius, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62014	A	Intrakutan-Test Alternaria tenuis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62015	A	Intrakutan-Test Aspergillus fumigatus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62016	A	Intrakutan-Test Botrytis cinerea, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62017	A	Intrakutan-Test Candida albicans, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015

62018	A	Intrakutan-Test Chaetomium globosum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62019	A	Intrakutan-Test Urtica dioica, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62020	A	Intrakutan-Test Parietaria officinalis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62021	A	Intrakutan-Test Artemisia vulgaris, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62022	A	Intrakutan-Test Arbores II, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62023	A	Intrakutan-Test Phoma betae, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62024	A	Intrakutan-Test Pullularia pullulans, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62025	A	Intrakutan-Test Mucor mucedo, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62026	A	Intrakutan-Test Penicilium notatum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62027	A	Intrakutan-Test Helminthosporium halodes, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62028	A	Intrakutan-Test Fusarium moniliforme, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62029	A	Intrakutan-Test Curvularia lunata, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015
62030	A	Intrakutan-Test Cladosporium herbarum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan	Diagnose von Allergien	29.11.2015

Verwaltungsverordnung Anleitung für die Zulassung von Humanarzneimitteln mit bekannten Wirkstoffen

Am 1. Januar 2011 wird die neue Verwaltungsverordnung „Anleitung für die Zulassung von Humanarzneimitteln mit bekannten Wirkstoffen“ in Kraft treten.

In der Anleitung werden die Anforderungen an die Dokumentation und an einzureichende Unterlagen für Zulassungs- und Änderungsgesuche für Humanarzneimittel mit bekannten Wirkstoffen beschrieben.

Als Verwaltungsverordnung dient sie Swissmedic in erster Linie als internes Hilfsmittel, um die gesetzlichen Bestimmungen zur Zulassung von Humanarzneimitteln mit bekannten Wirkstoffen einheitlich und rechtsgleich anzuwenden.

Bei der Begutachtung dieser Gesuche werden nebst den nationalen heilmittelrechtlichen Bestimmungen internationale Richtlinien und Guidelines, insbesondere diejenigen der EMA, mitberücksichtigt.

Diese Verwaltungsverordnung ersetzt zusammen mit der „Anleitung Einreichung und Zulassung von Generika vom 24. September 2010“ die „Anleitung zum Einreichen von Zulassungsgesuchen für Arzneimittel der Humanmedizin mit bekannten Wirkstoffen vom 3. Dezember 2002“.

Nach Ablauf einer Übergangsfrist von sechs Monaten nach dem Inkrafttreten der vorliegenden Anleitung werden Gesuche um Zulassung oder Änderung eines Humanarzneimittels mit bekannten Wirkstoffen, welche dem Institut eingereicht werden, ausschliesslich nach Massgabe der vorliegenden Anleitung beurteilt.

Die Aufschaltung der Verwaltungsverordnung im Internet erfolgt Mitte Dezember 2010.

Ordonnance administrative Instructions pour l'autorisation de médicaments à usage humain contenant des principes actifs connus

C'est le 1er janvier 2011 qu'entrera en vigueur la nouvelle ordonnance administrative «*Instructions pour l'autorisation de médicaments à usage humain contenant des principes actifs connus*».

Sont détaillés dans ces instructions les exigences en matière de documentation ainsi que les documents à joindre aux demandes d'autorisation ou de modification déposées pour des médicaments à usage humain contenant des principes actifs connus.

Cette ordonnance administrative sert en premier lieu à Swissmedic de document de référence interne pour appliquer de manière juridiquement uniforme les dispositions légales régissant l'autorisation des médicaments à usage humain contenant des principes actifs connus.

L'examen de ces demandes s'appuie non seulement sur les dispositions légales nationales au sujet des produits thérapeutiques, mais également sur les directives et lignes directrices internationales, et en particulier sur celles de l'EMA.

Cette ordonnance administrative ainsi que les «*Instructions Demandes d'autorisation de génériques du 24 septembre 2010*» remplacent par ailleurs les «*Instructions pour la présentation des demandes d'autorisation de médicaments à usage humain contenant des principes actifs connus du 3 décembre 2002*».

Enfin, passée une période transitoire de six mois à compter de la date d'entrée en vigueur des présentes instructions, les demandes d'autorisation ou de modification d'un médicament à usage humain contenant des principes actifs connus déposées auprès de l'institut seront examinées exclusivement à l'aune des présentes instructions.

Notez en outre que l'ordonnance administrative sera mise en ligne sur notre site web à la mi-décembre 2010.

Zulassung von kostenlosen Musterpackungen im Meldeverfahren

Im Swissmedic Journal 01/2010 wurde in den Publikationen *Arzneimittelwerbung: Musterpackungen in der Fachwerbung* (S. 29 – 31) und *Arzneimittelwerbung: Musterpackungen in der Publikumswerbung* (S.35 – 36) darauf hingewiesen, dass Musterpackungen, die kleiner sind als die kleinste im Handel befindliche Originalpackung, als zusätzliche Packungsgrösse zugelassen werden müssen. Dies ist bei Musterpackungen nicht verschreibungspflichtiger Arzneimittel der Regelfall, weil die direkt ans Publikum abgegebenen Muster maximal eine Tagesdosis beinhalten dürfen. N.B. Eine separate Zulassung ist nicht notwendig, wenn die kleinste zugelassene Packung als Musterpackung abgegeben werden soll. Dies ist bei verschreibungspflichtigen Arzneimitteln der Regelfall.

Der neue Ablauf für die Zulassung von Musterpackungen im Meldeverfahren liegt nun vor; er tritt am 1. Januar 2011 in Kraft. Das einfache und risikogerechte Verfahren ist mit einem möglichst minimalen Aufwand für Zulassungsinhaberinnen und Swissmedic verbunden.

Für das Zulassungsgesuch ist das Formular Zulassung Musterpackungen im Meldeverfahren einzureichen. Darin muss die Antragstellerin die Einhaltung der notwendigen Vorgaben durch Unterschrift bestätigen. Dem Antrag soll zusätzlich ein Ansichtsexemplar oder eine grafische Darstellung des Musters beigelegt werden, falls die Packungselemente nicht mit genehmigten Packmitteln übereinstimmen. Das Exemplar wird weder begutachtet noch genehmigt, sondern als Beleg beigelegt.

Die Gebühr für die Zulassung einer Musterpackung im Meldeverfahren beträgt CHF 600.-. Sie stellt eine Verwaltungsgebühr nach Aufwand (gemäss Ziffer V des HGebV; SR 812.214.5) dar. Es wurde hier ein durchschnittlicher Aufwand von drei Stunden für die Bearbeitung solcher Gesuche ermittelt. Diese Berechnung führte zur genannten Gebühr.

Nach der Inkraftsetzung des neuen Ablaufs, das heisst ab dem 1. Januar 2011, muss die Zulassung von Arzneimittelmustern mit dem genannten Formular beantragt werden. Arzneimittelmuster, die zu diesem Zeitpunkt bereits auf dem Markt sind und deren Abgabe vor Ende 2011 endet, müssen erst bei Vorliegen einer neuen Charge der Arzneimittelmuster angemeldet werden; andernfalls ist eine Zulassung dieser Musterpackung vor Ende 2011 zu beantragen.

Wenn bei im Meldeverfahren zugelassenen Arzneimittelmustern Modifikationen vorgenommen werden, muss ein neuer Antrag um Zulassung im Meldeverfahren eingereicht werden. Änderungsgesuche von im Meldeverfahren zugelassenen Musterpackungen sind nicht vorgesehen.

Hinweis: Wenn Musterpackungen bereits im Rahmen des Erstzulassungsverfahrens als zusätzliche Packungsgrösse beantragt werden, so entfällt dieser neue Ablauf.

Das neue Formular und diese Information sind auf der Homepage von Swissmedic verfügbar.

Autorisation d'échantillons gratuits sur annonce

Le Journal Swissmedic 01/2010 indiquait, dans ses publications *Publicité pour les médicaments: les échantillons dans la publicité destinée aux professionnels* (pp. 32 à 34) et *Publicité pour les médicaments: les échantillons dans la publicité destinée au public* (pp. 37 à 38), que les échantillons plus petits que le plus petit conditionnement commercialisé devaient être autorisés comme conditionnement supplémentaire. Tel est en règle générale le cas des échantillons de médicaments qui ne sont pas soumis à ordonnance puisque les échantillons remis directement au public ne doivent pas contenir plus d'une dose journalière. N.B. Une autorisation séparée n'est pas nécessaire lorsque le plus petit conditionnement autorisé doit être remis comme échantillon, ce qui est généralement le cas des médicaments soumis à ordonnance.

La nouvelle procédure d'autorisation d'échantillons sur annonce est désormais disponible; elle entrera en vigueur le 1^{er} janvier 2011. Cette procédure simplifiée et qui tient compte des risques entraîne des travaux nécessaires aussi restreints que possible aussi bien pour le titulaire de l'autorisation que pour Swissmedic. La demande d'autorisation suppose l'envoi du formulaire d'autorisation d'échantillons sur annonce, dans lequel le requérant est tenu d'attester par sa signature le respect des directives posées. Il faut également joindre à la demande un jeu d'épreuve ou une représentation graphique de l'échantillon si les éléments d'emballage de l'échantillon ne concordent pas avec les emballages approuvés du médicament. Ce document ne sera ni examiné ni approuvé mais sera classé comme preuve.

Les émoluments d'autorisation d'un échantillon sur annonce s'élèvent à CHF 600.-. Ils représentent des émoluments administratifs calculés selon le temps consacré (conformément au ch. V de l'annexe de l'OEPT, RS 812.214.5), après estimation à 3 heures en moyenne du temps nécessaire au traitement des demandes de ce type. Suite à la mise en vigueur de la nouvelle procédure, à savoir à partir du 1^{er} janvier 2011, l'autorisation d'échantillons de médicaments devra être revendiquée par le biais du formulaire précité. Les échantillons de médicaments qui sont déjà sur le marché à cette date et dont la remise s'arrête avant fin 2011 ne devront être annoncés que lorsqu'un nouveau lot d'échantillons sera disponible; sinon, la de-

mande d'autorisation de ces échantillons devra être déposée avant fin 2011.

Lorsque des modifications doivent être entreprises sur des échantillons de médicaments autorisés sur annonce, il faut alors soumettre une nouvelle demande d'autorisation sur annonce. Aucune demande de modification d'échantillons autorisés sur annonce n'est prévue.

Remarque: La nouvelle procédure ne s'applique pas lorsque des échantillons font déjà l'objet d'une demande de conditionnement supplémentaire dans le cadre d'une procédure d'autorisation initiale.

Le nouveau formulaire et ces informations sont disponibles sur le site Internet de Swissmedic.

Chargenrückrufe**Präparate:** Methotrexat Ebewe 1000mg/10 ml StechampullenFluorouracil Ebewe 250mg/5ml Stechampullen
Fluorouracil Ebewe 500mg/10ml Stechampullen**Zulassungsnummer:** 51'079 (Methotrexat Ebewe)
60'186 (Fluorouracil Ebewe)**Wirkstoffe:** Methotrexat
Fluorouracil**Zulassungsinhaber:** Sandoz Pharmaceuticals AG**Rückzug der Chargen:** Methotrexat Ebewe 1000mg/10 ml Stechampullen:
82839316, 82445108, 82172813, 807656, 800741Fluorouracil Ebewe 250mg/5ml Stechampullen:
95536508, 93466508Fluorouracil Ebewe 500mg/10ml Stechampullen:
96027004, 96205411, 95152306, 95000708

Die Firma Sandoz Pharmaceuticals AG hat die obenerwähnten Chargen von 51'079 Methotrexat Ebewe 1000mg/10ml, Stechampullen, 60'186 Fluorouracil Ebewe 250mg/5ml Stechampullen und Fluorouracil Ebewe 500mg/10ml Stechampullen vorsorglich vom Markt zurück gezogen.

Die Entscheidung einen Rückruf zu tätigen, ist von Sandoz Pharmaceuticals AG als Vorsichtsmassnahme getroffen worden, nachdem im Rahmen einer internen Untersuchung in einer begrenzten Anzahl Vials Glaspartikel identifiziert wurden.

Gemäss aktuellem Stand der Untersuchungen steht das Problem mit dem verwendeten Primärpackmaterial (Röhrenglas) im Zusammenhang. Bei Behältnissen aus weissem Röhrenglas können im Verlauf der Lagerung Partikel aus der inneren Glasoberfläche abgelöst werden. Die Reaktion wird von der chemischen Zusammensetzung der Produktlösung beeinflusst und durch ein basisches pH gefördert. Sie ist typischerweise nach einer Lagerzeit von acht Monaten oder mehr erkennbar. Die Untersuchungen werden weitergeführt.

Die Rückrufaktion wurde nach Rücksprache mit Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut durchgeführt.

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

Präparat: PegIntron Pen 50µg, Injektionspräparat**Zulassungsnummer:** 55'419**Wirkstoffe:** Peginterferon alfa-2b**Zulassungsinhaber:** Essex Chemie AG**Rückzug der Chargen:** Alle Chargen

Die Firma Essex Chemie hat alle Chargen von 55'419 PegIntron Pen 50µg, Injektionspräparat, aufgrund von möglichem Bruch des Vakuums im Glasbehältnis zurückgerufen.

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

Retraits de lots

Préparations:	Méthotrexate Ebewe 1000mg/10 ml flacon-ampoules Fluorouracile Ebewe 250mg/5ml flacon-ampoules Fluorouracile Ebewe 500mg/10ml flacon-ampoules
No d'autorisation:	51'079 (Méthotrexate Ebewe) 60'186 (Fluorouracile Ebewe)
Principes actifs:	Méthotrexate Fluorouracil
Titulaire de l'autorisation:	Sandoz Pharmaceuticals SA
Retrait du/des lot/s:	Méthotrexate Ebewe 1000mg/10 ml flacon-ampoules: 82839316, 82445108, 82172813, 807656, 800741 Fluorouracile Ebewe 250mg/5ml flacon-ampoules: 95536508, 93466508 Fluorouracile Ebewe 500mg/10ml flacon-ampoules 96027004, 96205411, 95152306, 95000708

Par précaution, la société Sandoz Pharmaceuticals SA a retiré du marché les lots susmentionnés de 51'079 Méthotrexate Ebewe 1'000 mg/10 ml, flacons-ampoules, ainsi que 60'186 Fluorouracile Ebewe 250 mg/5 ml, flacons-ampoules et Fluorouracile Ebewe 500 mg/10 ml, flacons-ampoules. La décision d'effectuer un rappel a été prise par mesure de précaution par Sandoz Pharmaceuticals SA après que, dans le cadre d'un examen interne, des particules de verre ont été identifiées dans un nombre limité de vials.

Selon l'état actuel des examens, le problème est lié à l'emballage primaire (verre tubulaire) utilisé. Les récipients en verre tubulaire blanc peuvent, durant la période de stockage, libérer des particules de la surface interne du verre. La réaction est augmentée par la composition chimique de la solution de produit ainsi que par un pH basique. Elle est typiquement perceptible après une durée de stockage de huit mois ou plus. Les examens se poursuivent.

Ce rappel s'est effectué en entente avec Swissmedic.

Le rappel des lots s'est effectué au moyen d'une circulaire adressée par la société aux clients ayant reçu la préparation.

Préparation:	PegIntron Pen 50µg, préparation injectable
No d'autorisation:	55'419
Principes actifs:	Peginterféron alpha-2b
Titulaire de l'autorisation:	Essex Chemie SA
Retrait du/des lot/s:	tous les lots

L'entreprise Essex Chemie SA a retiré du marché **tous** les lots de PegIntron Pen 50µg, préparation injectable (55 419), car le vide qui se trouve normalement dans les ampoules en verre de ces lots pourrait s'être échappé.

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

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.11. - 30.11.2010) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.11. - 30.11.2010)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0528400046	C-000451	01.11.2010	19.08.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035100087	C-000460	01.11.2010	23.08.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035100088	C-000484	01.11.2010	31.08.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035200018	C-000499	09.11.2010	11.09.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0532400010	C-000461	23.11.2010	25.08.2013
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0486200008	C-000596	24.11.2010	12.10.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2051000030	C-000525	01.11.2010	07.09.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2051000029	C-000459	10.11.2010	24.08.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0381700032	C-000483	11.11.2010	27.08.2013
52476	Albumin CSL 5%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2035300002	C-000049	09.11.2010	01.04.2012
47604	Atenativ, Antithrombin III 500 I.E., Injektionspräparat	Octapharma AG	C028A203	C-000633	03.11.2010	06.2013
51950	Beriner P, Injektionspräparat	CSL Behring AG	34561711B	C-000661	17.11.2010	30.11.2012
687	Berirab 5 ml, Injektionslösung	CSL Behring AG	07047121L	C-000662	17.11.2010	29.02.2012
506	Cytotect Biotest, Infusions- lösung	Biotest (Schweiz) AG	B144060	C-000684	25.11.2010	31.08.2013
701	Gammanorm, Injektionslösung	Octapharma AG	C038A860	C-000667	23.11.2010	31.08.2013
488	Hepatect CP, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B793080	C-000685	25.11.2010	31.07.2012
57939	Human Albumin 200g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1K094	C-000665	23.11.2010	31.08.2013
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791330	C-000640	08.11.2010	31.08.2012
57469	Kiovig, Lösung zur intra- venösen Anwendung	Baxter AG	LE12K044	C-000629	02.11.2010	01.2012
57469	Kiovig, Lösung zur intra- venösen Anwendung	Baxter AG	LE12K140	C-000645	08.11.2010	04.2012
57469	Kiovig, Lösung zur intra- venösen Anwendung	Baxter AG	LE12K184	C-000644	08.11.2010	05.2012
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200030	C-000480	02.11.2010	01.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2068400066	C-000603	09.11.2010	08.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2068400067	C-000604	09.11.2010	12.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300006	C-000544	10.11.2010	21.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300008	C-000561	10.11.2010	01.10.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2041400067	C-000608	10.11.2010	17.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2068400068	C-000605	10.11.2010	12.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2068400069	C-000606	10.11.2010	12.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007200002	C-000578	15.11.2010	06.10.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2041400066	C-000607	15.11.2010	17.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2041400068	C-000609	15.11.2010	18.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2041400069	C-000610	15.11.2010	14.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2063300007	C-000546	15.11.2010	27.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300009	C-000600	16.11.2010	17.10.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800005	C-000577	18.11.2010	09.10.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800006	C-000576	18.11.2010	09.10.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300007	C-000560	18.11.2010	01.10.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007400003	C-000562	18.11.2010	30.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2041400070	C-000611	18.11.2010	24.09.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800007	C-000602	23.11.2010	14.10.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300010	C-000601	24.11.2010	17.10.2013
41330	Prothromplex NF 600 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNP5K008	C-000654	11.11.2010	08.2013

55968	Quixil Humaner Gewebekleber-Kit für die Chirurgie, Lösungen mit Applikationsset	Janssen-Cilag AG	N44Q36J	C-000623	01.11.2010	05.2011
500	Redimune 12 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0486500018	C-000559	11.11.2010	27.09.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500121	C-000527	02.11.2010	18.09.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500122	C-000547	02.11.2010	18.09.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0530800025	C-000597	23.11.2010	10.10.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0530800023	C-000599	24.11.2010	10.10.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0530800024	C-000598	24.11.2010	10.10.2013
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500150	C-000557	11.11.2010	05.10.2013
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500151	C-000558	16.11.2010	05.10.2013
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500149	C-000612	17.11.2010	30.09.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10588326	C-000613	01.11.2010	05.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10589997	C-000615	01.11.2010	06.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10594223	C-000614	01.11.2010	06.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10589835	C-000666	23.11.2010	06.2013
53588	Thymoglobuline, Infusionskonzentrat	Genzyme GmbH	C0074	C-000668	23.11.2010	03.2013
52618	TISSEEL 2 ml, Doppelkammer-Fertigspritze	Baxter AG	VND3K038	C-000628	02.11.2010	05.2012
52618	Tissucol Duo S 0.5 mL	Baxter AG	VND1K114	C-000652	24.11.2010	30.06.2012
52618	Tissucol Duo S 1.0 mL	Baxter AG	VND1K113	C-000638	24.11.2010	30.06.2012
52618	Tissucol Duo S 2.0 mL	Baxter AG	VND1K110	C-000581	15.11.2010	31.07.2012
43141	Tissucol Kit 1.0 mL	Baxter AG	VNT1K046	C-000564	02.11.2010	31.03.2012
43141	Tissucol Kit 5.0 mL	Baxter AG	VNT1K051	C-000651	24.11.2010	31.05.2012
59451	Varitect CP, Lösung zur intravenösen Injektion	Biotest (Schweiz) AG	B155020	C-000686	25.11.2010	31.05.2013

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.11. - 30.11.2010)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.11. - 30.11.2010)

Zulassungsnummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungsinhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabedatum Date de libération	Verfalldatum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
551	Engerix-B 10, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVB919A/ AHBVB919AH	C-000664	23.11.2010	08.2013
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVB921B/ AHBVB921BA	C-000641	08.11.2010	06.2013
57911	Epaxal Junior, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001908	C-000586	03.11.2010	08.2013
57911	Epaxal Junior, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001909	C-000587	04.11.2010	08.2013
57911	Epaxal Junior, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001910	C-000588	08.11.2010	08.2013
683	FSME-Immun 0.25 ml Junior, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1J11E/ VNR1J11E-AC	C-000681	25.11.2010	04.2012
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K02E/ VNR1K02E-AA	C-000682	25.11.2010	11.2012
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K03F/ VNR1K03F-AD	C-000683	25.11.2010	11.2012
558	Havrix 1440, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHAVB468A/ AHAVB468AB	C-000643	08.11.2010	04.2013
599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB480C/ AHAVB480CP	C-000642	08.11.2010	04.2013
614	Inflexal V, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001939	C-000565	01.11.2010	06.2011
614	Inflexal V, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001940	C-000566	02.11.2010	06.2011
652	Mencevax ACWY, Trockensubstanz und Lösungsmittel	GlaxoSmithKline AG	AMEUA 058A/ A83CA173B	C-000639	08.11.2010	07.2013
654	Meningitec, Suspension zur Injektion	Pfizer AG	3001739	C-000636	04.11.2010	10.2011
654	Meningitec, Suspension zur Injektion	Pfizer AG	3001780	C-000635	04.11.2010	02.2012
656	NeisVac-C, Injektionssuspension	Baxter AG	VNS1K09C/ VNS1K09C-AB	C-000631	03.11.2010	09.2013
656	NeisVac-C, Injektionssuspension	Baxter AG	VNS1K10B/ VNS1K10B-AB	C-000649	09.11.2010	11.2013
643	Prevenar, Injektionssuspension	Pfizer AG	D99911F	C-000632	03.11.2010	11.2013
643	Prevenar, Injektionssuspension	Pfizer AG	E04994F/ E36300	C-000670	25.11.2010	03.2014
643	Prevenar, Injektionssuspension	Pfizer AG	E04994H/ E20374	C-000669	25.11.2010	05.2014
646	Revaxis, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	E5635	C-000634	04.11.2010	08.2012
702	Td-pur, Injektionssuspension	Novartis Pharma Schweiz AG	054191A- Z/054191A	C-000630	03.11.2010	28.02.2010

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 Alocapil, Filmtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 61682	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	22.11.2010
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		21.11.2015	

01 Anastrozol Actavis 1 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61230	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	30.11.2010
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		29.11.2015	

01 Anastrozol AstraZeneca, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 61677	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	12.11.2010
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		11.11.2015	

01 Apydan extent 150 mg, Tabletten**02 Apydan extent 300 mg, Tabletten****03 Apydan extent 600 mg, Tabletten**

Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57883	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	10.11.2010
Zusammensetzung	01	oxcarbazepinum 150 mg, excipients pro compresso.	
	02	oxcarbazepinum 300 mg, excipients pro compresso.	
	03	oxcarbazepinum 600 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 60 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
		006 200 Tablette(n)	B
	02	007 30 Tablette(n)	B
		008 50 Tablette(n)	B
		009 60 Tablette(n)	B
		010 90 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
		012 200 Tablette(n)	B
	03	013 30 Tablette(n)	B
		014 50 Tablette(n)	B
		015 60 Tablette(n)	B
		016 90 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n)	B
		018 200 Tablette(n) Bündelpackung (2x100)	B
Bemerkung			
Gültig bis		09.11.2015	

01 Atropinsulfat Bichsel 0.25 mg/ml, Injektionslösung**02 Atropinsulfat Bichsel 0.5 mg/ml, Injektionslösung****03 Atropinsulfat Bichsel 1 mg/ml, Injektionslösung**

Laboratorium Dr. G. Bichsel AG, Weissenaustrasse, 3800 Unterseen

Zul.-Nr.: 56475	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	atropini sulfas 0.25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	atropini sulfas 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	atropini sulfas 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parasympatholytikum	
Packung/en	01	002	10 Ampulle(n) B
		004	100 Ampulle(n) B
	02	006	10 Ampulle(n) B
		008	100 Ampulle(n) B
	03	010	10 Ampulle(n) B
		012	100 Ampulle(n) B
Bemerkung		Erstzulassung	
Gültig bis		15.11.2015	

01 Cabergoline Rivopharm 0.5 mg, comprimés

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 60143	Catégorie de remise: B	Index: 07.03.1.	02.11.2010
Composition	01	cabergolinum 0.5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Hyperprolactinémies, ablactation pour raisons médicales	
Conditionnements	01	001	2 comprimé(s) B
		002	8 comprimé(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		01.11.2015	

01 Cabergoline Rivopharm 1 mg, comprimés**02 Cabergoline Rivopharm 2 mg, comprimés**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 60173	Catégorie de remise: B	Index: 01.08.0.	25.11.2010
Composition	01	cabergolinum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	cabergolinum 2 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Maladie de Parkinson	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) B
	02	002	20 comprimé(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		24.11.2015	

01 Calcium phosphoricum comp., Tropfen

Wemedis Pharma GmbH, Zeughausstrasse 13, 9053 Teufen AR

Zul.-Nr.: **60159** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 05.11.2010

Zusammensetzung 01 arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.1 ml, calcii phosphas D8 0.25 ml, convallaria majalis Glückselig D3 0.06 ml, cupri sulfas D4 0.1 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.06 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.07 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.06 ml, sulfur D7 0.04 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 29 % 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

04.11.2015

01 Candesartan-Mepha 4, Tabletten**02 Candesartan-Mepha 8, Tabletten****03 Candesartan-Mepha 16, Tabletten****04 Candesartan-Mepha 32, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: **60929** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 30.11.2010

Zusammensetzung 01 candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.
 02 candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.
 03 candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.
 04 candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.

Anwendung

Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz

Packung/en

01	001	7 Tablette(n)	B
	002	28 Tablette(n)	B
	003	98 Tablette(n)	B
03	004	28 Tablette(n)	B
	005	98 Tablette(n)	B
04	006	28 Tablette(n)	B
	007	98 Tablette(n)	B

Bemerkung

Gültig bis

29.11.2015

01 Cefuroxim Actavis i.v. 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
02 Cefuroxim Actavis i.v. 1,5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61447	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 750 mg Durchstechflasche (20 ml) A
	02	002	1 x 1,5 g Durchstechflasche (20 ml) A
		003	1 x 1,5 g Durchstechflasche (100 ml) A
Bemerkung			
Gültig bis		17.11.2015	

01 Clopidogrel Orion, Filmtabletten
 Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 61300	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg, antiox. E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggragationshemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	84 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		15.11.2015	

01 Cytarabin Sandoz 40 mg/2 ml, Fertiglösung
 02 Cytarabin Sandoz 100 mg/5 ml, Fertiglösung
 03 Cytarabin Sandoz 500 mg/10 ml, Fertiglösung
 04 Cytarabin Sandoz 1000 mg/20 ml, Fertiglösung
 05 Cytarabin Sandoz 2000 mg/40 ml, Fertiglösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61226	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.11.2010
Zusammensetzung	01	cytarabinum 40 mg, natrii chloridum, natrii lactatis solutio (60 %), acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	cytarabinum 100 mg, natrii chloridum, natrii lactatis solutio (60 %), acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	cytarabinum 500 mg, natrii lactatis solutio (60 %), acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	cytarabinum 1000 mg, natrii lactatis solutio (60 %), acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	05	cytarabinum 2000 mg, natrii lactatis solutio (60 %), acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		02	002 1 Durchstechflasche(n) A
		03	003 1 Durchstechflasche(n) A
		04	004 1 Durchstechflasche(n) A
		05	005 1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		04.11.2015	

01 Diclofenac-Mepha Patch, Pflaster

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61412	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	15.11.2010
Zusammensetzung	01	Tela cum gelato 14 g. Gel: diclofenacum natricum 10 mg, propylenglyolum, aromatica, antiox.: E 221, E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	2 Pflaster D
		002	5 Pflaster D
		003	10 Pflaster D
Bemerkung			
Gültig bis		14.11.2015	

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

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60187	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.11.2010
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80, ad solutionem pro 0.5 ml. Diluens: ethanolum anhydricum 140.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80, ad solutionem pro 2 ml. Diluens: ethanolum anhydricum 560.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 6.0 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 + 1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		25.11.2015	

01 Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein

Apotheken Drogerien Dr. Bähler AG, Forchstrasse 261, 8032 Zürich

Zul.-Nr.: 60715	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	11.11.2010
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück C
Bemerkung			
Gültig bis		10.11.2015	

- 01 EpoTheta-Mepha 1000, Fertigspritze mit Injektionslösung
 02 EpoTheta-Mepha 2000, Fertigspritze mit Injektionslösung
 03 EpoTheta-Mepha 3000, Fertigspritze mit Injektionslösung
 04 EpoTheta-Mepha 4000, Fertigspritze mit Injektionslösung
 05 EpoTheta-Mepha 5000, Fertigspritze mit Injektionslösung
 06 EpoTheta-Mepha 10'000, Fertigspritze mit Injektionslösung
 07 EpoTheta-Mepha 20'000, Fertigspritze mit Injektionslösung
 08 EpoTheta-Mepha 30'000, Fertigspritze mit Injektionslösung
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: **59636** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 24.11.2010

Zusammensetzung	01	epoetinum theta 1000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	epoetinum theta 2000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	epoetinum theta 3000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	04	epoetinum theta 4000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	05	epoetinum theta 5000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	06	epoetinum theta 10000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	epoetinum theta 20000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	08	epoetinum theta 30000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	

Anwendung Stimulierung der Erythropoese

Packung/en	01	001	6 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		002	6 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
	02	003	6 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		004	6 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
	03	005	6 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		006	6 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
	04	007	6 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		008	6 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
	05	009	6 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		010	6 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
	06	011	1 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		012	1 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
		013	4 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		014	4 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
		015	6 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		016	6 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
	07	017	1 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		018	1 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
		019	4 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		020	4 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
		021	6 Spritze(n) mit Stickschutz	A
		022	6 Spritze(n) ohne Stickschutz	A
	08	023	1 Spritze(n) mit Stickschutz	A

	024	1 Spritze(n) ohne Stichschutz	A
	025	4 Spritze(n) mit Stichschutz	A
	026	4 Spritze(n) ohne Stichschutz	A
	027	6 Spritze(n) mit Stichschutz	A
	028	6 Spritze(n) ohne Stichschutz	A
Bemerkung	epoetinum theta, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)		
Gültig bis	23.11.2015		
01 Evicel, Lösung mit Applikationsset			
Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar			
Zul.-Nr.: 61278	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	29.11.2010
Zusammensetzung	01	I): fibrinogenum humanum 50-90 mg, arginini hydrochloridum, glycinum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): thrombinum humanum 800-1200 U.I., calcii chloridum dihydricum 5.6-6.2 mg, albuminum humanum, mannitolium, natrii acetate trihydricus, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Erreichung von Hämostase in der Chirurgie		
Packung/en	01	001	2x 1 ml Durchstechflasche(n) B
		002	2x 2 ml Durchstechflasche(n) B
		003	2x 5 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis	28.11.2015		
01 Finasterid-Mepha Procapil, Lactab			
Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL			
Zul.-Nr.: 60515	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	18.11.2010
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	Alopecia androgenetica		
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis	17.11.2015		
01 Fluvastatin Mylan/-mite 20mg, Kapseln			
02 Fluvastatin Mylan/-mite 40mg, Kapseln			
Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle			
Zul.-Nr.: 60260	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	15.11.2010
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
	02	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung	Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie		
Bemerkung	Nur für den Export bestimmt		
Gültig bis	14.11.2015		

01 Foie D7, ampoules buvables

R.D. Pharma Doelker et Rutz, 4, chemin de Vignechamps, 1222 Vézenaz

N° d'AMM: **60209** Catégorie de remise: **D** Index: 20.01.0. 28.10.2010

Composition 01 hepar D7 0.2 ml, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.

Indication

Remarque

Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise.

L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.

Valable jusqu'au 27.10.2015

01 Ibandronat Sandoz 150, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **60442** Abgabekategorie: **B** Index: 07.99.0. 17.11.2010

Zusammensetzung 01 acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung Osteoporose

Packung/en 01 001 1 Tablette(n) B

002 3 Tablette(n) B

Bemerkung

Gültig bis 16.11.2015

01 Idarubicin Cancernova 10 mg/10 ml, Injektionslösung**02 Idarubicin Cancernova 20 mg/20 ml, Injektionslösung**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: **61424** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 12.11.2010

Zusammensetzung 01 idarubicini hydrochloridum 10 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.

02 idarubicini hydrochloridum 20 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.

Anwendung Zytostatikum

Packung/en 01 001 1x 10mg Durchstechflasche(n) A

02 002 1x 20mg Durchstechflasche(n) A

Bemerkung

Gültig bis 11.11.2015

01 Indapamid Actavis SR, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: **60541** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 11.11.2010Zusammensetzung 01 indapamidum 1.5 mg.
Überzug: excipiens pro compresso obducto.

Anwendung Antihypertensivum

Bemerkung Nur für den Export bestimmt

Gültig bis 10.11.2015

01 Influenzinum C6/D12, globule

Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, 27, rue du Pré-Bouvier, 1217 Meyrin

Zul.-Nr.: **61477** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 04.11.2010

Zusammensetzung 01 influenzinum C6, saccharum ad globulos.

Anwendung

Bemerkung

Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise.

L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.

Gültig bis 03.11.2015

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

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: **60552** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 11.11.2010

Zusammensetzung 02 irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.

03 irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Hypertension

Packung/en	02	001	28 Tablette(n)	B
		002	98 Tablette(n)	B
		005	28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		006	98 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
	03	003	28 Tablette(n)	B
		004	98 Tablette(n)	B
		007	28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		008	98 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B

Bemerkung

Gültig bis 10.11.2015

01 Jext 150 Mikrogramm, Injektionslösung in vorgefülltem Autoinjektor**02 Jext 300 Mikrogramm, Injektionslösung in vorgefülltem Autoinjektor**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **61315** Abgabekategorie: **B** Index: 02.05.2. 19.11.2010

Zusammensetzung 01 adrenalinum 150 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 86 µg, aqua ad iniectabilia pro dosi.

02 adrenalinum 300 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 171 µg, aqua ad iniectabilia pro dosi.

Anwendung Notfallmässige Behandlung von Allergien und Anaphylaxien

Packung/en	01	001	1 x 150 µg Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
	02	002	1 x 300 µg Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B

Bemerkung

Gültig bis 18.11.2015

01 Letrozol mmpharm, Filmtabletten

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **60883** Abgabekategorie: **B** Index: 07.16.2. 26.11.2010

Zusammensetzung 01 letrozolum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Cytostatikum

Bemerkung Nur für den Export bestimmt

Gültig bis 25.11.2015

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **61012** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 29.11.2010

Zusammensetzung 01 losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.

02 losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Angiotensin-II-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

Bemerkung

Gültig bis 28.11.2015

01 Losartan Pfizer 50 mg, Filmtabletten**02 Losartan Pfizer 100 mg, Filmtabletten****03 Losartan Pfizer 25 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **59094** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 03.11.2010

Zusammensetzung 01 losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.

02 losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.

03 losartanum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist

Packung/en 01 002 28 Tablette(n) B

003 98 Tablette(n) B

02 004 28 Tablette(n) B

005 98 Tablette(n) B

03 001 28 Tablette(n) B

Bemerkung

Gültig bis 02.11.2015

01 Menopur Multidose 600 I.E., Injektionspräparat
 02 Menopur Multidose 1200 I.E., Injektionspräparat
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 60371	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 600 U.I., lactosum monohydricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas heptahydricus, pro vitro. Solvens: metacresolum 3.63 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 1200 U.I., lactosum monohydricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas heptahydricus, pro vitro. Solvens: metacresolum 3.63 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Packung/en	01	001	1+1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1+2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		15.11.2015	

01 Metoprolol-Teva Retard 25 mg, Retardtabletten
 02 Metoprolol-Teva Retard 50 mg, Retardtabletten
 03 Metoprolol-Teva Retard 100 mg , Retardtabletten
 04 Metoprolol-Teva Retard 200 mg, Retardtabletten
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61537	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	24.11.2010
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 50 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
	04	010 30 Tablette(n)	B
		011 50 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		23.11.2015	

01 Micardis Amlo 40/5 mg, Tabletten
02 Micardis Amlo 40/10 mg, Tabletten
03 Micardis Amlo 80/5 mg, Tabletten
04 Micardis Amlo 80/10 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 61270	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	04	telmisartanum 80 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
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
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Nevirapin-Teva, Tabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 60928	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	12.11.2010
Zusammensetzung	01	nevirapinum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) A
		002	56 Tablette(n) A
		003	60 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		11.11.2015	

01 Omeprazol MUT Sandoz 10 mg, Filmtabletten

02 Omeprazol MUT Sandoz 20 mg, Filmtabletten

03 Omeprazol MUT Sandoz 40 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60486	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	05.11.2010
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg ut magnesii omeprazolium, excipiens pro compresso obducto.	
	02	omeprazolium 20 mg ut magnesii omeprazolium, excipiens pro compresso obducto.	
	03	omeprazolium 40 mg ut magnesii omeprazolium, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n) Blister	B
		002 28 Tablette(n) Blister	B
		003 56 Tablette(n) Blister	B
		004 100 Tablette(n) Blister	B
		005 14 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		006 28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		007 56 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		008 100 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
	02	009 7 Tablette(n) Blister	B
		010 14 Tablette(n) Blister	B
		011 28 Tablette(n) Blister	B
		012 56 Tablette(n) Blister	B
		013 100 Tablette(n) Blister	B
		014 7 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		015 14 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		016 28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		017 56 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		018 100 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
	03	019 7 Tablette(n) Blister	B
		020 28 Tablette(n) Blister	B
		021 56 Tablette(n) Blister	B
		022 7 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		023 28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		024 56 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
Bemerkung			
Gültig bis		04.11.2015	

01 Pantoprazol Actavis, Lyophilisat für Infusionslösung

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	18.11.2010
60686	B	04.99.0.	
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, mannitolium, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
		002	360 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		17.11.2015	

01 Pantoprazol antacid Sandoz, magensaftresistente Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	18.11.2010
61372	C	04.99.0.	
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, color.: E 104, E 124, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) C
		002	14 Tablette(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		17.11.2015	

01 Prednicarbat Dermapharm, Creme

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	18.11.2010
60153	B	10.05.1.	
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001	10 g B
		002	30 g B
		003	50 g B
		004	100 g B
Bemerkung			
Gültig bis		17.11.2015	

01 Prednicarbat Dermapharm, Fettsalbe

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	18.11.2010
60152	B	10.05.1.	
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001	10 g B
		002	30 g B
		003	50 g B
		004	100 g B
Bemerkung			
Gültig bis		17.11.2015	

01 Prednicarbat Dermapharm, Salbe

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 60151	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	18.11.2010
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	001	10 g B
		002	30 g B
		003	50 g B
		004	100 g B
Bemerkung			
Gültig bis		17.11.2015	

01 ProQuad, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 699	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	virus morbilli vivus (Stamm: Ender's Edmonston) min. 3 log 10 U., virus parotitis vivus (Stamm: Jeryl Lynn (Level B)) min. 4.3 log 10 U., virus rubella vivus (Stamm: Wistar RA 27/3) min. 3 log 10 U., virus varicellae vivus (Stamm: Oka/Merck) min. 3.99 log 10 U., saccharum, gelatina, natrii chloridum, sorbitolum, medium199, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii hydrogenocarbonas, minimal essential medium (MEM), kalii hydrogenophosphas, kalii chloridum, neomycinum 5 µg, phenolsulfonphthaleinum, albuminum seri humani.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
		002	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Neuzulassung	
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Acarus siro, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61614	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (acarus siro) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: acari allergeni extractum (acarus siro) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Alnus glutinosa, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61601	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : alnus glutinosa, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : alnus glutinosa, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Alternaria tenuis, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61603	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (alternaria tenuis) 25'000 U. : excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (alternaria tenuis) 5000 U. : conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Ambrosia artemisiifolia, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61584	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (ambrosia artemisiifolia) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (ambrosia artemisiifolia) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Arbores I, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61609	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, corylus avellana, populus alba, ulmus scabra, salix caprea) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, corylus avellana, populus alba, ulmus scabra, salix caprea) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Arbores II, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61575	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (betula alba, fagus silvatica, quercus robur, platanus orientalis) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (betula alba, fagus silvatica, quercus robur, platanus orientalis) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Artemisia vulgaris, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61585	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : artemisia vulgaris, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : artemisia vulgaris, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Aspergillus fumigatus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61605	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (aspergillus fumigatus) 25'000 U., excipients pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (aspergillus fumigatus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Avena sativa, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61592	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : avena sativa, excipients pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : avena sativa, conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Avenae sativae farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61581	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (avenae sativae farina) 50 mg, excipients pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (avenae sativae farina) 1 % m/V, conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Betula spec., Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61602	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : betula spec., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : betula spec., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Bos taurus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61612	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (bos taurus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: bos taurus (bos taurus), epithelii animalis allergeni extractum 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Botrytis cinerea, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61589	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (botrytis cinerea) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (botrytis cinerea) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Canis familiaris, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61577	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (canis familiaris) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (canis familiaris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Cavia porcellus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61611	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (cavia porcellus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (cavia porcellus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Cladosporium herbarum, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61597	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (cladosporium herbarum) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (cladosporium herbarum) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Corylus avellana, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61593	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : corylus avellana, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : corylus avellana, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Cricetus cricetus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61563	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum 25'000 U. : cricetus cricetus, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum 5000 U. : cricetus cricetus, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Curvularia lunata, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61573	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (curvularia lunata) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (curvularia lunata) 5000 U. : conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test D. farinae, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61574	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test D. pteronyssinus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61617	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Equus caballus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61610	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (equus caballus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (equus caballus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Fagus silvatica, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61607	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : fagus silvatica, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : fagus silvatica, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Felis domesticus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61613	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (felis domesticus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (felis domesticus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Fraxinus excelsior, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61590	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : fraxinus excelsior, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : fraxinus excelsior, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Fusarium moniliforme, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61571	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (fusarium moniliforme) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (fusarium moniliforme) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Helminthosporium halodes, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61572	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (helminthosporium halodes) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (helminthosporium halodes) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Herbarius, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61561	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : artemisia vulgaris et urtica dioica et taraxacum vulgare et plantago lanceolata, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : artemisia vulgaris et urtica dioica et taraxacum vulgare et plantago lanceolata, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Hordei farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61621	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (hordei farina) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (hordei farina) 1.0 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Hordei furfur, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61620	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (hordei furfur) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (hordei furfur) 1.0 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Hordeum vulgare, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61566	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : hordeum vulgare, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : hordeum vulgare, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Lepidoglyphus destructor, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61615	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (lepidoglyphus destructor) 25'000 U., excipients pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: acari allergeni extractum (lepidoglyphus destructor) 5000 U., conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Melopsittacus undulatus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61604	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (melopsittacus undulatus) 25'000 U., excipients pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (melopsittacus undulatus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Mixtura Graminea, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61587	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (holcus lanatus, dactylis glomerata, lolium perenne, festuca et phleum pratense, poa pratensis) 25'000 U., excipients pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (holcus lanatus, dactylis glomerata, lolium perenne, festuca et phleum pratense, poa pratensis) 5000 U., conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Mixtura Graminea-Cerealis, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61568	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Mucor mucedo, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61580	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (mucor mucedo) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (mucor mucedo) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Negativkontrolle, nasal
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61616	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Oryctolagus cuniculus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61579	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (oryctolagus cuniculus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (oryctolagus cuniculus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Ovis aries, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61606	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (ovis aries) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (ovis aries) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Penicillium notatum, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61576	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (penicillium notatum) 25'000 U. : excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (penicillium notatum) 5000 U. : conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Plantago lanceolata, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61599	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : plantago lanceolata, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : plantago lanceolata, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Plantanus orientalis, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61596	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : platanus orientalis, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : platanus orientalis, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Populus alba, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61560	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : populus alba, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : populus alba, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Pullularia pullulans, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61564	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (pullularia pullulans) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (pullularia pullulans) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Quercus robur, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61600	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : quercus robur, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : quercus robur, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Rhizopus nigricans, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61578	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (rhizopus nigricans) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (rhizopus nigricans) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Robinia pseudoacacia, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61598	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : robinia pseudoacacia, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : robinia pseudoacacia, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Rumex spec., Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61594	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (acetosa et acetosella et crispus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (acetosa et acetosella et crispus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Salix caprea, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61618	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : salix caprea, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : salix caprea, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Sambucus nigra, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61583	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : sambucus nigra, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : sambucus nigra, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Secale cereale, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61569	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : secale cereale, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : secale cereale, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Secalis cerealis farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61622	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (secalis cerealis farina) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (secalis cerealis farina) 1.0 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Secalis cerealis furfur, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61608	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (secalis cerealis furfur) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (secalis cerealis furfur) 1 % m/V, secale cereale, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Serpula lacrymans (Merulius lacrymans), Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61562	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (serpula lacrymans (merulius lacrymans)) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (serpula lacrymans (merulius lacrymans)) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Taraxacum vulgare, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61586	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (taraxacum vulgare) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (taraxacum vulgare) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Tilia cordata, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61582	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : tilia cordata, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : tilia corda- ta, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Tritici sativi farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61623	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (tritici sativi farina) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (tritici sativi farina) 1.0 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Tritici sativi furfur, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61567	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (triticum sativum furfur) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (triticum sativum furfur) 1.0 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Triticum sativum, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61570	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : triticum sativum, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : triticum sativum, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Tyrophagus putrescentiae, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61595	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (tyrophagus putrescentiae) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: acari allergeni extractum (tyrophagus putrescentiae) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Ulmus scabra, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61619	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : ulmus scabra, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : ulmus scabra, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Urtica dioica, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61591	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U. : urtica dioica, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U. : urtica dioica, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Zeae maydis farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61588	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (zeae maydis farina) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (zeae maydis fari- na) 1 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Provokations-Test Zeae maydis furfur, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 61559	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (zeae maydis furfur) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (zeae maydis fur- fur) 1 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		07.11.2015	

01 Rabeprazol-Teva 10 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Rabeprazol-Teva 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 60555	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	04.11.2010
Zusammensetzung	01	rabeprazolum natricum 10 mg corresp. rabeprazolum 9.42 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rabeprazolum natricum 20 mg corresp. rabeprazolum 18.85 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Refluxoesophagitis, Ulcusterapie	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
	02	004	7 Tablette(n) B
		005	14 Tablette(n) B
		006	28 Tablette(n) B
		007	56 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		03.11.2015	

01 Remifentanil Mylan 1 mg, Lyophilisat**02 Remifentanil Mylan 2 mg, Lyophilisat****03 Remifentanil Mylan 5 mg, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: 60716	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	15.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung		Narco-Analgetikum	
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		14.11.2015	

01 Rivastigmin Orion 1,5 mg, Kapseln
 02 Rivastigmin Orion 3 mg, Kapseln
 03 Rivastigmin Orion 4.5 mg, Kapseln
 04 Rivastigmin Orion 6 mg, Kapseln
 Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 60214	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	17.11.2010
Zusammensetzung	01	rivastigminum 1.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	02	rivastigminum 3 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	03	rivastigminum 4.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	04	rivastigminum 6 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer Typ; Demenz bei Parkinson Krankheit	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	56 Kapsel(n) B
	02	003	28 Kapsel(n) B
		004	56 Kapsel(n) B
		005	112 Kapsel(n) B
	03	006	28 Kapsel(n) B
		007	56 Kapsel(n) B
		008	112 Kapsel(n) B
	04	009	28 Kapsel(n) B
		010	56 Kapsel(n) B
		011	112 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		16.11.2015	

01 Temozolomid-Mepha 5, Kapseln
 02 Temozolomid-Mepha 20, Kapseln
 03 Temozolomid-Mepha 100, Kapseln
 04 Temozolomid-Mepha 140, Kapseln
 05 Temozolomid-Mepha 180, Kapseln
 06 Temozolomid-Mepha 250, Kapseln
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 61211	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	30.11.2010
Zusammensetzung	01	temozolomidum 5 mg, excipiens pro capsula.	
	02	temozolomidum 20 mg, excipiens pro capsula.	
	03	temozolomidum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	04	temozolomidum 140 mg, excipiens pro capsula.	
	05	temozolomidum 180 mg, excipiens pro capsula.	
	06	temozolomidum 250 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 5 Kapsel(n)	A
		002 20 Kapsel(n)	A
	02	003 5 Kapsel(n)	A
		004 20 Kapsel(n)	A
	03	005 5 Kapsel(n)	A
		006 20 Kapsel(n)	A
	04	007 5 Kapsel(n)	A
		008 20 Kapsel(n)	A
	05	009 5 Kapsel(n)	A
		010 20 Kapsel(n)	A
	06	011 5 Kapsel(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		29.11.2015	

01 Topotecan Sandoz 1 mg/1 ml, Infusionskonzentrat
 02 Topotecan Sandoz 3 mg/3 ml, Infusionskonzentrat
 03 Topotecan Sandoz 4 mg/4 ml, Infusionskonzentrat
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 60685	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	30.11.2010
Zusammensetzung	01	topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, acidum hydrochloricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	topotecanum 3 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, acidum hydrochloricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	03	topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, acidum hydrochloricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom, Zervixkarzinom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
		002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
		004 5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		29.11.2015	

01 Valsartan Sandoz 40, Filmtabletten
02 Valsartan Sandoz 80, Filmtabletten
03 Valsartan Sandoz 160, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62039	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	24.11.2010
Zusammensetzung	01	valsartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		23.11.2015	

01 Visanne, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60119	Abgabekategorie: B	Index: 09.99.0.	05.11.2010
Zusammensetzung	01	dienogestum 2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der Endometriose	
Packung/en	01	001 2 x 14 Tablette(n)	B
		002 6 x 14 Tablette(n)	B
		003 12 x 14 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.11.2015	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 fishmed sleep ad us. vet., Flüssigkeit

fishmed GmbH, Schaubhus, 6026 Rain

Zul.-Nr.: 61502	Abgabekategorie: D	Index:	04.11.2010
Zusammensetzung	01	phenoxyethanolum 100%.	
Anwendung		Betäubung und Euthanasie von Zierfischen	
Packung/en	01	001 4 x 3 ml	D
Bemerkung		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV	
Gültig bis		03.11.2015	

01 Oxuvar ad us.vet., Träufellösung

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 58236	Abgabekategorie: D	Index:	26.11.2010
Zusammensetzung	01	Lösung: acidum oxalicum anhydricum 12.5 g, excipiens pro praeparatione. Beutel: saccharum, pro praeparatione. Solutio reconstituta 500 ml: acidum oxalicum anhydricum 25 mg/ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Oxalsäure-Saccharose-Lösung zur Behandlung der Varroose der Honigbiene in brutfreien Bienenvölkern	
Packung/en	01	001 500 ml	D
Bemerkung		acidum oxalicum anhydricum, NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		25.11.2015	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Abilify 10 mg, Schmelztabletten

02 Abilify 15 mg, Schmelztabletten

04 Abilify 30 mg, Schmelztabletten

05 Abilify 5 mg, Schmelztabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57348	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	10.11.2010
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	aripiprazolum 15 mg, arom.: ethylvanillinum et vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	04	aripiprazolum 30 mg, arom.: ethylvanillinum et vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	05	aripiprazolum 5 mg, arom.: ethylvanillinum et vanillinum et alia, aspartamum, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	007 28 Tablette(n)	B
	02	011 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 57348 04: Nur für den Export bestimmt 57348 05: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		11.05.2016	

01 Acyclovir Helvepharm, Crème

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 55691	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.3.	12.11.2010
Zusammensetzung	01	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis und Herpes genitalis	
Packung/en	01	002 5 g	B
		004 2 x 5 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.03.2016	

01 Adrenalin Sintetica 0,1 mg/ml sans disulfite/ohne Disulfit, solution injectable**02 Adrenalin Sintetica 1,0 mg/ml sans disulfite/ohne Disulfit, solution injectable**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56551	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	19.11.2010
Composition	01	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Sympathomimeticum	
* Conditionnements	01	001	10 ampoule(s) B
	02	002	10 ampoule(s) B
		003	10 ampoule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 12.11.2009 (ajout de taille d'emballage, nouveau: 10 ampoules à 10ml)	
Valable jusqu'au		11.11.2014	

01 Agiolax mite (ohne Senna), Granulat

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 42933	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	02.11.2010
* Zusammensetzung	01	ispaghulae semen 3.25 g, ispaghulae testa 110 mg, saccharum 855 mg, aromatica, excipiens ad granulatatum pro 5 g.	
Anwendung		Zur Stuhlregulierung, bei Verstopfung	
Packung/en	01	015	250 g D
		023	1000 g D
		031	400 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.6.2006 (mengenmässige Änderung von Saccharum)	
Gültig bis		22.06.2011	

01 Aldurazyme, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Genzyme GmbH, Weststrasse 3, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57428	Abgabekategorie: A	Index: 07.14.0.	12.11.2010
Zusammensetzung	01	Iaronidasum 500 U.I., natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukopolysaccharidose I	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.12.2015	

02 Alendronat Mylan 70 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 57857	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	29.11.2010
------------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Composition	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipients pro compresso.
-------------	----	---

Indication	Ostéoporose
------------	-------------

Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 08.01.2009 (changement de type d'autorisation, réservé à l'exportation)
----------	--

	Destiné uniquement à l'exportation
--	------------------------------------

Valable jusqu'au	15.07.2013
------------------	------------

03 Alucol Pfefferminzaroma, Gel**04 Alucol Fruchtaroma, Gel**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 36355	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	05.11.2010
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	03	aluminii oxidum hydricum 375 mg, magnesii hydroxidum 175 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.
-----------------	----	---

04	aluminii oxidum hydricum 375 mg, magnesii hydroxidum 175 mg, arom.: vanillinum, bergamottae aetheroleum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.
----	--

Anwendung	Antacidum
-----------	-----------

Packung/en	03	107	1 x 130 ml	D
		115	1 x 500 ml	D
	04	123	1 x 130 ml	D
		131	1 x 500 ml	D

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
-----------	---

* Gültig bis	25.01.2016
--------------	------------

01 Amoxi-Mepha 100 mg/4 mL, Granulat zur Zubereitung einer Suspension
04 Amoxi-Mepha 200 mg/4 mL, Granulat zur Zubereitung einer Suspension
06 Amoxi-Mepha 200 mg/4 mL zuckerfrei, Granulat zur Zubereitung einer Suspension
Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 49929	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	22.11.2010
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromatica, conserv.: E 200, E 211, excipients ad granulatatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
	04	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, aromatica, conserv.: E 200, E 211, excipients ad granulatatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
	06	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, conserv.: E 211, excipients ad granulatatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	048	80 ml A
	04	021	80 ml A
	06	022	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2009 (neu Sequenz 06: zusätzliche zuckerfreie Formulierung)	
Gültig bis		29.03.2014	

01 Anastrozole mmpharm, Filmtabletten
mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 60467	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	15.11.2010
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		14.11.2015	

01 Aqua Bioren, eau stérilisée pour préparations injectables
Sintetica-Bioren SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° d'AMM: 53994	Catégorie de remise: B	Index: 05.03.4.	04.11.2010
Composition	01	aqua ad iniectabilia.	
Indication		Solution vectrice stérile	
Conditionnements	01	024	20 x 100 ml B
		032	10 x 1000 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.04.2016	

01 Arlevert, Tabletten

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 59285	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.2.	24.11.2010
Zusammensetzung	01	cinnarizinum 20 mg, dimenhydrinatum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schwindelzustände	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2010 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Export)	
Gültig bis		17.12.2014	

01 Aspro 500, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 41547	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	24.11.2010
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	030 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Januar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.01.2016	

02 Augentonicum Stulln, Augentropfen

medServe AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 25022	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	23.11.2010
Zusammensetzung	02	digitalis purpureae folii extractum 50 µg corresp. digitoxinum 20 µg, esculosidum 0.1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ermüdungserscheinungen am Auge	
Packung/en	02	017 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Oktober 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.03.2016	

01 Badesalz DS-PAR, Medizinisches Badesalz aus dem Toten Meer

Parsenn-Produkte AG, Klus, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: 48088	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	sal marinum (Provenienz: Totes Meer) corresp. natrium 10-52 g, kalium 108-150 g, magnesium 70-95 g, chloridum 345-445 g, bromidum 3.4-4.6 g, pro 1 kg.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden und gewissen Hauterkrankungen	
* Packung/en	01	066 1,5 kg	D
		074 10 kg	D
		082 4,5 kg	D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		19.12.2015	

01 Betaserc 8 mg, Tabletten**02 Betaserc 16 mg, Tabletten****03 Betaserc 24 mg, Tabletten**

Abbott Products AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 36119	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	betahistini dihydrochloridum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	02	betahistini dihydrochloridum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	03	betahistini dihydrochloridum 24 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Schwindel	
Packung/en	01	012	50 Tablette(n) B
		020	100 Tablette(n) B
	02	039	50 Tablette(n) B
		047	100 Tablette(n) B
	03	055	50 Tablette(n) B
		063	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. August 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

01 Betaserc, Tropfen

Abbott Products AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 52403	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	betahistini dihydrochloridum 8 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Schwindel	
Packung/en	01	022	120 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. August 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.06.2016	

01 Bilol 5 mg, Filmtabletten**02 Bilol 10 mg, Filmtabletten****03 Bilol 2.5 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54030	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	bisoprololi fumaras (2:1) 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
	02	037	30 Tablette(n) B
		045	100 Tablette(n) B
	03	046	30 Tablette(n) B
		047	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2016	

04 Carboplatin Sandoz 50 mg/5 ml, Infusionslösung
 05 Carboplatin Sandoz 150 mg/15 ml, Infusionslösung
 06 Carboplatin Sandoz 450 mg/45 ml, Infusionslösung
 07 Carboplatin Sandoz 600 mg/60 ml, Infusionslösung
 08 Carboplatin Sandoz 1000 mg/100 ml, Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54829	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.11.2010
Zusammensetzung	04	carboplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	05	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	06	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
	07	carboplatinum 600 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 60 ml.	
	08	carboplatinum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	04	081	1 Durchstechflasche(n) A
	05	082	1 Durchstechflasche(n) A
	06	083	1 Durchstechflasche(n) A
	07	084	1 Durchstechflasche(n) A
	08	085	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2010 (Änderung Präparatename, früher: Carboplatin "Ebewe", Infusionslösung)	
Gültig bis		06.04.2014	

01 Chlorhexamed 0.1%, Lösung zum Gurgeln

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 39901	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	23.11.2010
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, aromatica, color.: E 124, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanololum 7 % V/V.	
Anwendung		Antiseptisches Gurgelmittel	
Packung/en	01	022	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.04.2016	

01 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 100 mg / 50 ml, Infusionslösung
02 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 200 mg / 100 ml, Infusionslösung
03 Ciprofloxacin Fresenius i.v. 400 mg / 200 ml, Infusionslösung
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: 57929	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	18.11.2010
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 100 mg, natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	ciprofloxacinum 200 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	ciprofloxacinum 400 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	002 50 ml Beutel	A
		007 50 ml Flasche	A
		009 10 x 1 x 50 ml Flasche	A
	02	004 100 ml Beutel	A
		014 100 ml Flasche	A
		016 10 x 1 x 100 ml Flasche	A
	03	006 200 ml Beutel	A
		021 200 ml Flasche	A
		023 10 x 1 x 200 ml Flasche	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2007 (neue Primärverpackung: KabiPac Flasche)	
Gültig bis		05.12.2012	

01 Ciprofloxacin Mylan 250 mg, comprimés
02 Ciprofloxacin Mylan 500 mg, comprimés
03 Ciprofloxacin Mylan 750 mg, comprimés
 Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

N° d'AMM: 57564	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.8.	03.11.2010
Composition	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 08.01.2009 (changement de type d'autorisation, réservé à l'exportation) Destiné uniquement à l'exportation	
Valable jusqu'au		07.01.2012	

01 Cisplatin Sandoz 10 mg/20 ml, Infusionskonzentrat
02 Cisplatin Sandoz 25 mg/50 ml, Infusionskonzentrat
03 Cisplatin Sandoz 50 mg/100 ml, Infusionskonzentrat
04 Cisplatin Sandoz 100 mg/100 ml, Infusionskonzentrat
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 51077	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.11.2010
Zusammensetzung	01	cisplatinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	cisplatinum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	cisplatinum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	cisplatinum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	041	1 Durchstechflasche(n) A
	02	042	1 Durchstechflasche(n) A
	03	043	1 Durchstechflasche(n) A
	04	044	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2010 (Änderung Präparatename, früher: Cisplatin "Ebewe", Infusionskonzentrat)	
Gültig bis		26.11.2013	

01 Citalopram Mylan, comprimés pelliculés
 Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

N° d'AMM: 57569	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	23.11.2010
Composition	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur sélectif du recaptage de la sérotonine	
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 08.01.2009 (changement de type d'autorisation, réservé à l'exportation). Destiné uniquement à l'exportation	
Valable jusqu'au		20.12.2011	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 156,25,Pulver zur Zubereitung einer Suspension**02 Co-Amoxicillin Sandoz 312,5, Pulver zur Zubereitung einer Suspension**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55203	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	10.11.2010
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010	100 ml A
	02	012	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Januar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.01.2016	

01 Co-Dafalgan, Brausetabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47353	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.2.	03.11.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, aromatica, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	025	16 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.01.2016	

01 Co-Dafalgan, Filmtabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 51321	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.2.	03.11.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	014	16 Tablette(n) B
		022	40 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.01.2016	

01 Co-Lisinopril-Mepha, Tabletten**02 Co-Lisinopril-Mepha mite, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56856	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	23.11.2010
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
* Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2009 (Änderung Präparatename, früher: Co-Lipril-Mepha und Umwandlung Zulassungsart, früher: Export)	
Gültig bis		19.08.2014	

03 Co-trimoxazol forte Helvepharm, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 41173	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	24.11.2010
Zusammensetzung	03	sulfamethoxazolium 800 mg, trimethoprimum 160 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	03	076	10 Tablette(n) A
		084	50 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.03.2016	

01 Dafalgan, Brausetabletten 500 mg**03 Dafalgan, Brausetabletten 1 g**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47503	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	03.11.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
	03	paracetamolium 1 g, aromatica, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
* Packung/en	01	027	16 Tablette(n) D
	03	086	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Oktober 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.01.2016	

01 Dafalgan Kinder, Sirup

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 43838	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	03.11.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolum 30 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natri-cum, color.: E 150, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	016 90 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.01.2016	

01 Dafalgan, Suppositorien 80 mg**02 Dafalgan, Suppositorien 150 mg****03 Dafalgan, Suppositorien 300 mg****04 Dafalgan, Suppositorien 600 mg**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47505	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	03.11.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolum 80 mg, excipients pro supposito-rio.	
	02	paracetamolum 150 mg, excipients pro supposito-rio.	
	03	paracetamolum 300 mg, excipients pro supposito-rio.	
	04	paracetamolum 600 mg, excipients pro supposito-rio.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	011 10 Suppositorien	D
	02	038 10 Suppositorien	D
	03	046 10 Suppositorien	D
	04	054 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.01.2016	

01 Dafalgan, Tabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47504	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	03.11.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	015 16 Tablette(n)	D
		023 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.01.2016	

01 Dolprone 500, comprimés

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

N° d'AMM: 41187	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.1.	12.11.2010
Composition	01	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	018	20 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		15.01.2016	

01 Dormodyn Passionsblume Tabletten, Tabletten

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 43626	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	02.11.2010
Zusammensetzung	01	passiflorae herbae pulvis 150 mg, passiflorae extractum ethanolicum siccum 160 mg, DER: 6.2-7.1:1, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	044	80 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2015	

01 Doxorubicin Pharmedon, 10 mg, lyophilisat**02 Doxorubicin Pharmedon, 20 mg, lyophilisat****03 Doxorubicin Pharmedon, 50 mg, lyophilisat**

Pharmedon Sagl, 6900 Lugano

N° d'AMM: 52910	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	26.11.2010
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 20 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	079	1 flacon(s) A
		080	10 flacon(s) A
	02	081	1 flacon(s) A
		082	10 flacon(s) A
	03	083	1 flacon(s) A
		084	10 flacon(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 07.08.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		26.09.2016	

01 Drosetux, sirop homéopathique pour la toux

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 54852	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	05.11.2010
Composition	01	arnica montana C3, atropa belladonna C3, cephaelis ipecacuanha C3, cina C3, corallium rubrum C3, cupri gluconas C3, dactylopius coccus C3, drosera C3, ferrosi phosphas C3, solidago virgaurea C1 ana partes, saccharum 8-9 g, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	011	150 ml C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 09.07.2010 (modification du nom de la préparation, anciennement: Drosetux sans alcool, sirop homéopathique pour la toux)	
Valable jusqu'au		09.02.2015	

02 Eldisine, Lyophilisat

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 42863	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.11.2010
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: vindesini sulfas 5 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.04.2016	

01 Etoposide Pharmedon 100 mg, concentré pour perfusion

02 Etoposide Pharmedon 500 mg, concentré pour perfusion

03 Etoposide Pharmedon 1000 mg, concentré pour perfusion

Pharmedon Sagl, 6900 Lugano

N° d'AMM: 54981	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	26.11.2010
Composition	01	etoposidum 100 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 150 mg, ethanolium 1.2 g, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
	02	etoposidum 500 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 750 mg, ethanolium 6 g, excipients ad solutionem pro 25 ml.	
	03	etoposidum 1 g, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 1.5 g, ethanolium 12 g, excipients ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	035	10 ampoule(s) A
	02	036	1 ampoule(s) A
	03	037	1 ampoule(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 07.08.2009 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.03.2016	

01 Eucapinol, Salbe

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 14520	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	26.11.2010
Zusammensetzung	01	levomentholum 25 mg, dextrocamphora 50 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 20 mg, eucalypti aetheroleum 20 mg, thymi aetheroleum 10 mg, myristicae aetheroleum 10 mg, cupressi aetheroleum 10 mg, pini pumilionis aetheroleum 20 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	023	1 x 30 g D
		058	10 x 30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.01.2016	

04 Faktor X P Behring 600 I.E., Injektionspräparat

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 47726	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	25.11.2010
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: proteina 20-160 µg ex illo factor IX coagulationis humanus 600 U.I., factor X coagulationis humanus 600-1200 U.I., antithrombinum III humanum, heparinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, glycinum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro.	
		Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Hämophilie B (angeborener oder erworbener Blutgerinnungsfaktor IX-Mangel), weitere Erkrankungen mit Faktor IX- oder Faktor X-Mangel	
Packung/en	04	001	600 I.E. B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. November 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2015	

04 Faktor X P Behring 600 I.E., Injektionspräparat

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 47726	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	23.11.2010
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: proteina 20-160 µg ex illo factor IX coagulationis humanus 600 U.I., factor X coagulationis humanus 600-1200 U.I., antithrombinum III humanum, heparinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, glycinum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro.	
		Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Hämophilie B (angeborener oder erworbener Blutgerinnungsfaktor IX-Mangel), weitere Erkrankungen mit Faktor IX- oder Faktor X-Mangel	
* Packung/en	04	001	600 I.E. B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.08.2006 (Sequenz 5. / Faktor X P Behring 1200 IE., Injektionspräparat wird per 23.11.2010 widerrufen)	
Gültig bis		31.12.2010	

01 Farmorubicin RD 10 mg, Präparat zur Injektion / Instillation**03 Farmorubicin RD 50 mg, Präparat zur Injektion / Instillation**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50359	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, E 218 2 mg, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, E 218 10 mg, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	018	1 Durchstechflasche(n) A
	03	034	2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2009 (Widerruf der Sequenz 002 (20mg))	
Gültig bis		20.09.2014	

04 Flatulex, Tropfen

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 42045	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	19.11.2010
Zusammensetzung	04	simeticonum 41.2 mg, natrii cyclamas, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 200, E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. doses 2.	
Anwendung		Blähungen	
* Packung/en	04	040	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2008 (Änderung der Deklaration der Zusammensetzung)	
Gültig bis		11.12.2013	

01 Fucidin, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 34371	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	24.11.2010
Zusammensetzung	01	natrii fusidas 250 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	040	10 Tablette(n) B
		059	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.03.2016	

01 Gem Voyage Reisedragées, Dragées

Iromedica AG, Hagenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 41920	Abgabekategorie: D	Index: 01.09.0.	04.11.2010
Zusammensetzung	01	dimenhydrinatum 50 mg, coffeinum 50 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reisekrankheit	
Packung/en	01	041	10 Dragée(s) D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
* Gültig bis		04.11.2015	

01 Gincosan, capsule

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 49826	Categoria di dispensazione: D	Index: 02.97.0.	23.11.2010
Composizione	01	ginkgo bilobae extractum aceticum siccum 54 - 60 mg corresp. flavoglycosida ginkgo 15 mg et terpenlactona ginkgo 3.6 mg, DER: 40:1, ginseng extractum ethanolicum siccum 30 - 55 mg corresp. ginsenosidea 4 mg, DER: 5:1, excipiens pro capsula.	
Indicazione		In caso di diminuzione dell'efficienza causata dall'età	
* Confezione/i	01	028	30 capsula/capsule D
		036	100 capsula/capsule D
		037	60 capsula/capsule D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 03.09.2009 (nuova/e misura/e della confezione supplementare/i, nuovo: 60 capsule)	
Valevole fino al		22.12.2013	

01 Hametum, Salbe

Schwabe Pharma AG, Erlstrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 8653	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	22.11.2010
Zusammensetzung	01	hamamelidis destillatum aquosum 62.5 mg, ratio: 1:1.12-2.08, adeps lanae, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	038	35 g D
		046	50 g D
		054	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03. Dezember 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.12.2014	

01 HBVAXPRO 40, Injektionssuspension

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 545	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	29.11.2010
Zusammensetzung	01	hepatitidis B virus antigenum ADNr 40 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii boras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis B, bei Dialyse- und Prädialysepatienten, ab dem vollendeten 19. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Oktober 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.04.2016	

01 Ibuprofen Bayer, Lacktabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51749	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	10.11.2010
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		25.04.2016	

01 Impuls Arnica-Gel mit Spilanthes, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57581	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	23.11.2010
Zusammensetzung	01	spilanthis oleraceae floris extractum ethanolicum liquidum 200 mg, ratio: 1:10, arnicae floris extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 1:10, arnicae radice extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:10, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Januar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.01.2016	

01 Impuls Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57693	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	26.11.2010
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, acidum benzoicum 0.7 mg, natrii cyclamas, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.1.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.01.2016	

01 Impuls Ringelblumen-Salbe, Salbe

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57579	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	23.11.2010
Zusammensetzung	01	calendulae herbae recentis extractum propylenglycolicum/ethanolicum liquidum 250 mg, ratio: 1:2.3, calendulae floris recentis extractum isopropyllicum/myristicum/ethanolicum oleosum liquidum 50 mg, ratio: 1:4, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Januar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.01.2016	

01 Impuls Wallwurz-Gel, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57580	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	23.11.2010
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	001	100 g D
		002	200 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Januar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.01.2016	

01 Inflammac Dolo 25, Kapseln

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57457	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	10.11.2010
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Juli 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.07.2016	

02 Inflexal V South, Injektionslösung

CRUCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 712	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	23.11.2010
Zusammensetzung	02	haemagglutininum influenzae A (H1N1) A/New Caledonia/20/99 (H1N1)-like (A/New Caledonia/20/99 IVR-116 reass.) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) A/Wisconsin/67/2005 (H3N2)-like (A/Wisconsin/67/2005 NYMC X-161B reass.) 15 µg, haemagglutininum influenzae B B/Malaysia/2506/2004-like (B/Malaysia/2506/2004) 15 µg, lecithinum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, für die Südhemisphäre, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. März 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		22.03.2016	

01 Irinotecan Medis 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat
02 Irinotecan Medis 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59797	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.11.2010
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. November 2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		26.11.2014	

01 Irinotecan Sandoz 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat
02 Irinotecan Sandoz 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
03 Irinotecan Sandoz 150 mg/7.5 ml, Infusionskonzentrat
04 Irinotecan Sandoz 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat
05 Irinotecan Sandoz 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59438	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.11.2010
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 150 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 7.5 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	05	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	012	1 Durchstechflasche(n) A
	02	013	1 Durchstechflasche(n) A
	03	014	1 Durchstechflasche(n) A
	04	015	1 Durchstechflasche(n) A
	05	016	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2010 (Änderung Präparatenname, früher: Irinotecan "Ebewe", Infusionskonzentrat)	
Gültig bis		03.12.2014	

01 Isofluran Baxter, Inhalationsanästhetikum

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 53250	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	11.11.2010
Zusammensetzung	01	isofluranum.	
Anwendung		Inhalationsnarkotikum	
Packung/en	01	041 6 x 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.05.2016	

01 Jarsin 450, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 57009	Catégorie de remise: C	Index: 01.04.1.	03.11.2010
Composition	01	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 450 mg corresp. hypericinum 0.54-1.26 mg, DER: 3-6:1, vanillinum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	008 60 comprimé(s) 022 100 comprimé(s)	C C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.12.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		14.12.2015	

01 Kamillosan, Salbe

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 52562	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	22.11.2010
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum siccum 3.9-4.7 mg corresp. levomenolum 70 µg, DER: 10-14:1, adeps lanae, arom. 1.5 mg: ethylvanillinum et alia, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautschäden, Verletzungen	
Packung/en	01	031 100 g 058 40 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2015	

01 Kepivance, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Cosan GmbH, Chriesbaumstrasse 2, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 57334	Abgabekategorie: B	Index: 12.99.0.	23.11.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: paliferminum 6.25 mg, mannitolum, saccharum, histidinum, polysorbatum 20 pro vitro.	
Anwendung		Orale Mukositis bei Patienten mit hämatologischem Malignom, unter myelotoxischer Therapie und autologer Stammzellentransplan- tation	
Packung/en	01	001 6 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.04.2016	

01 Keppra 100 mg/mL, Lösung

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

Zul.-Nr.: 57489	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	11.11.2010
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 100 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	006	300 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.04.2016	

01 Keto-med, Shampoo

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 57500	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	30.11.2010
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, detergentia, color.: E 127, conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	60 ml B
		003	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.04.2016	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57412	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	11.11.2010
Zusammensetzung	01	lamotriginum 5 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	lamotriginum 25 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	03	lamotriginum 50 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	04	lamotriginum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	05	lamotriginum 200 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		005	56 Tablette(n) B
		007	56 Tablette(n) B
		009	56 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.02.2016	

01 Lapidar 3, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 10385	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.11.2.	26.11.2010
Composizione	01	boldo folium 50 mg, cynarae folium 35 mg, menthae piperitae folium 7.5 mg, cardui mariae fructus 50 mg, foeniculi fructus 7.5 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso di difficoltà della digestione	
Confezione/i	01	032	350 compressa/compresse D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 30.1.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		29.01.2016	

01 Lapidar 5, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 10387	Categoria di dispensazione: D	Index: 05.02.0.	23.11.2010
Composizione	01	betulae folium 41 mg, equiseti herba 24 mg, liquiritiae radix 27 mg, ononidis radix 27 mg, uvae ursi folium 40 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso di dolori a livello della vescica	
Confezione/i	01	035	350 compressa/compresse D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 24.02.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		23.02.2016	

01 Lapidar 8, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 10390	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.99.0.	26.11.2010
Composizione	01	cynarae folium 40 mg, cardui benedicti herba 6 mg, melissae folium 28 mg, gentianae radix 10 mg, liquiritiae radix 53 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		In caso di disturbi gastrici e dell'intestino	
Confezione/i	01	036	350 compressa/compresse D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 30.1.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		29.01.2016	

01 Leiguar, Granulat

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 44621	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	02.11.2010
Zusammensetzung	01	guari farina 9.15 g, excipiens ad granulatum pro 10 g.	
Anwendung		Adjuvans zur Blutzucker- und Blutlipidsenkung	
Packung/en	01	010	250 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Juli 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.05.2016	

01 Lemocin citron, Lutschtabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 40962	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	18.11.2010
Zusammensetzung	01	tyrothricinum 4 mg, cetrimonii bromidum 2 mg, lidocainum 1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 132, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	018 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.04.2016	

02 Lemocin griotte, Lutschtabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 37534	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	18.11.2010
Zusammensetzung	02	lidocainum 1 mg, cetrimonii bromidum 2 mg, tyrothricinum 4 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	02	014 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.04.2016	

02 Linoforce, Granulat

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 24749	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.15	26.11.2010
* Zusammensetzung	02	lini semen 1.76 g, sennae folii pulvis 430-700 mg et frangulae pulvis 36-58 mg corresp. hydroxyanthracenae 20.5 mg, saccharum 480 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients ad granulatum pro 4.1 g.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	02	038 70 g 039 300 g	D B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.5.2009 (mengenmässige Änderung Wirkstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		21.07.2014	

01 Livostina, Nasenspray

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 60083	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.7.	04.11.2010
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		27.05.2014	

01 Lorado Pollen, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57517	Abgabekategorie: C	Index: 07.13.1.	04.11.2010
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.04.2016	

01 Lora-Mepha Allergie, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57747	Abgabekategorie: C	Index: 07.13.1.	04.11.2010
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	008 14 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.05.2016	

01 Loratadin Sandoz 10, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56786	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	04.11.2010
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		16.03.2016	

01 Losartan Spirig 12.5 mg, Filmtabletten**03 Losartan Spirig 50 mg, Filmtabletten****04 Losartan Spirig 100 mg, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58486	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	03	007 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	04	011 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.7.2009 Widerruf der Sequenz 02: 25mg per 16. November 2010	
Gültig bis		06.07.2014	

02 Macosil (menthe), comprimés à croquer

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

N° d'AMM: **47856** Catégorie de remise: **D** Index: 04.01.0. 05.11.2010

Composition 02 aluminii oxidum hydricum 540 mg, magnesii hydroxidum 270 mg, simethiconum 100 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.

Indication Antiacide

Remarque remplace l'attestation d'autorisation du 22.12.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)

remplace l'attestation d'autorisation du 22.12.2005 (révocation de la séquence 01)

Destiné uniquement à l'exportation

* Valable jusqu'au 21.12.2015

01 Mag 2, ampoules buvables

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

N° d'AMM: **46871** Catégorie de remise: **B** Index: 07.02.1. 30.11.2010

Composition 01 magnesii l-pidolas hydricus 1.5 g corresp. magnesium 122 mg, saccharum, aromatica, excipients ad solutionem pro 10 ml.

Indication Carences magnésiques

Conditionnements 01 014 30 ampoule(s) B

Remarque remplace l'attestation d'autorisation du 28 avril 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)

* Valable jusqu'au 02.04.2016

01 Midazolam B. Braun 5 mg/5ml, Injektionslösung**02 Midazolam B. Braun 5 mg/1ml, Injektionslösung****03 Midazolam B. Braun 15 mg/3ml, Injektionslösung****04 Midazolam B. Braun, 50mg/10ml, Injektionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **58872** Abgabekategorie: **B** Index: 01.03.1. 18.11.2010

Zusammensetzung 01 midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.

02 midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

03 midazolamum 15 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.

04 midazolamum 50 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.

Anwendung Hypnoticum

* Packung/en 01 001 20 x 5 ml B

02 003 10 x 1 ml B

03 005 10 x 3 ml B

04 006 20 x 10 ml B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20 x 10 ml Miniplasco 50mg/10ml)

Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe

Gültig bis 23.11.2014

01 Minac 50, Kapseln

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 53783	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	24.11.2010
Zusammensetzung	01	minocyclinum 50 mg ut minocyclini hydrochloridum, color.: E 127, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	015	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.03.2016	

01 Myambutol 100 mg, comprimés filmés**02 Myambutol 400 mg, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: 33153	Catégorie de remise: B	Index: 08.02.1.	10.11.2010
Composition	01	ethambutoli hydrochloridum 100 mg. Pellicule: color.: E 104. excipiens pro compresso obducto.	
	02	ethambutoli hydrochloridum 400 mg. Pellicule: color.: E 104. excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Tuberculeux	
Conditionnements	01	015	100 comprimé(s) B
	02	023	100 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 8 mars 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		07.03.2016	

01 Ondansetron-Mepha 4 mg, Lactab**02 Ondansetron-Mepha 8 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57219	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	30.11.2010
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) B
	02	006	6 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.06.2016	

01 Ondansetron-Mepha 4 mg/2ml, Infusionskonzentrat/Injektionslösung**02 Ondansetron-Mepha 8mg/4 ml, Infusionskonzentrat**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57215	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	30.11.2010
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	002	5x2 ml B
	02	006	5x4 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.06.2016	

01 Otrinol, Retardkapseln

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: 47105	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.6.	23.11.2010
Zusammensetzung	01	pseudoephedrini hydrochloridum 120 mg, dibutylis phthalas, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	013	10 Kapsel(n) C
		021	20 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.03.2016	

04 Panzytrat 25'000, Kapseln**05 Panzytrat 10'000, Kapseln**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 50708	Abgabekategorie: C	Index: 04.05.0.	15.11.2010
Zusammensetzung	04	pancreatis pulvis 219-264 mg corresp. lipasum 25000 U. Ph. Eur. et amylasum 22500 U. Ph. Eur. et proteasum 1250 U. Ph. Eur., excipients pro capsula.	
	05	pancreatis pulvis 89.3-113.7 mg corresp. lipasum 10000 U. Ph. Eur. et amylasum 9000 U. Ph. Eur. et proteasum 500 U. Ph. Eur., excipients pro capsula.	
Anwendung		Gastroenterologisches Enzympräparat	
Packung/en	04	098	50 Kapsel(n) C
		101	100 Kapsel(n) C
	05	102	50 Kapsel(n) C
		103	100 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.03.2016	

01 Pectorex Bronchialpastillen, zuckerfrei mit Sorbit

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57638	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	26.11.2010
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, acidum benzoicum 0.7 mg, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.1.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.01.2016	

01 Piperacillin/Tazobactam Mylan 2g/250mg, substance sèche**02 Piperacillin/Tazobactam Mylan 4g/500mg, substance sèche**

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

N° d'AMM: 58487	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.25	03.11.2010
Composition	01	Praeparatio sicca: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 29.04.2009 (changement de type d'autorisation, réservé à l'exportation) Destiné uniquement à l'exportation	
Valable jusqu'au		28.04.2014	

01 Pradif, Retardkapseln

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

Zul.-Nr.: 53471	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	04.11.2010
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		05.04.2016	

02 Procto-Synalar N, pommade

Farmaceutica Teofarma Suisse SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 32024	Catégorie de remise: B	Index: 02.09.2.	05.11.2010
Composition	02	fluocinoloni acetonidum 0.1 mg, lidocaini hydrochloridum 20 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Traitement des hémorroïdes et des affections anales cutanées	
Conditionnements	02	017	15 g B
		025	30 g B
		033	1 emballage combiné B 10 g pommade et 10 suppositoires
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16.07.2010 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.02.2016	

01 Propranolol Helvepharm 10 mg, Tabletten**02 Propranolol Helvepharm 40 mg, Tabletten****03 Propranolol Helvepharm 80 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 47025	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	30.11.2010
Zusammensetzung	01	propranololi hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	propranololi hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	propranololi hydrochloridum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	028	60 Tablette(n) B
	02	036	60 Tablette(n) B
		087	180 Tablette(n) B
	03	044	60 Tablette(n) B
		095	180 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Februar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.02.2016	

01 Propranolol retard Helvepharm, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 47551	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	30.11.2010
Zusammensetzung	01	propranololi hydrochloridum 160 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	021	30 Kapsel(n) B
		048	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Oktober 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.02.2016	

01 Qvar Autohaler 50µg, Dossier-Aerosol
02 Qvar Autohaler 100µg, Dossier-Aerosol
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 54793	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	25.11.2010
Zusammensetzung	01	beclometasoni dipropionas 50 µg pro dosi, ethanololum, propellentia ad aerosolum.	
	02	beclometasoni dipropionas 100 µg pro dosi, ethanololum, propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	001 100 Inhalationen	B
		002 200 Inhalationen	B
	02	003 100 Inhalationen	B
		004 200 Inhalationen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.02.2016	

01 Qvar 50µg, Dossier-Aerosol
02 Qvar 100µg, Dossier-Aerosol
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 54792	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	25.11.2010
Zusammensetzung	01	beclometasoni dipropionas 50 µg pro dosi, ethanololum, propellentia ad aerosolum.	
	02	beclometasoni dipropionas 100 µg pro dosi, ethanololum, propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	001 100 Inhalationen	B
		002 200 Inhalationen	B
	02	003 100 Inhalationen	B
		004 200 Inhalationen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.02.2016	

02 Rapilysin, Lyophilisat
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 53822	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	18.11.2010
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: reteplasmum 10 U., acidum tranexamicum, acidum phosphoricum, dikalii phosphas trihydricus, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Thrombolytische Therapie bei akutem Herzinfarkt	
Packung/en	02	029 2 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		19.12.2015	

01 Rheumadoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 24610	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D3 100 mg, mandragora aethanol. decoctum D1 30 mg, extractum ethanolicum 250 mg corresp. arnica montana e planta tota 125 mg, extractum ethanolicum 180 mg corresp. betulae folium recens 60 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 31 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung rheumatischer Beschwerden	
Packung/en	01	039	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.01.2016	

01 Rhophylac 200, Injektionslösung**02 Rhophylac 300, Injektionslösung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 53609	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	25.11.2010
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum anti d 200 µg, proteina plasmatis humani, albuminum humanum, glycinum, natrii chloridum, residui: natrium max. 250 mmol/l, chlorum max. 250 mmol/l, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	immunoglobulinum humanum anti d 300 µg, proteina plasmatis humani, albuminum humanum, glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Prophylaxe der Rhesusimmunisierung	
Packung/en	02	023	1 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 53609 01: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		31.12.2015	

01 Rotarix liquid, orale Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 60150	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	11.11.2010
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: rotavirus humanum (Stamm: RIX4414) min 1 Mio U., aqua q.s. ad suspensionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		ab der vollendeten 6. Lebenswoche, aktive Immunisierung zur Vorbeugung von Gastroenteritiden durch Rotaviren der Serotypen G1, nicht-G1 wie G3, G4 und G9	
* Packung/en	01	001	1.5 ml in Glasapplikator B
		002	1.5 ml in Tube B
		003	10 x 1.5 ml in Tuben B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.05.2009 (Änderung Primärverpackung, früher: Glasapplikator)	
Gültig bis		13.05.2014	

01 Rudocain, Injektionslösung**02 Rudocain forte, Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 53335	Abgabekategorie: B	Index: 13.01.2.	25.11.2010
Zusammensetzung	01	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 10 µg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhesie in der Zahnmedizin	
Packung/en	01	012	100 Zylinderampulle(n) B
	02	020	100 Zylinderampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.04.2016	

01 Scanlux 300 mg/ml, Injektionslösung
02 Scanlux 370 mg/ml, Injektionslösung
 Sanochemia Diagnostics International Ltd, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56938	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	22.11.2010
Zusammensetzung	01	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
* Packung/en	01	001	1 x 50 ml B
		003	1 x 75 ml B
		005	1 x 100 ml B
		007	1 x 200 ml B
		017	10 x 50 ml B
		019	10 x 75 ml B
		021	10 x 100 ml B
		023	10 x 200 ml B
		033	20 x 50 ml B
		035	20 x 75 ml B
		037	20 x 100 ml B
		039	20 x 200 ml B
		040	1 x 500 ml B
		042	5 x 500 ml B
	02	009	1 x 50 ml B
		011	1 x 75 ml B
		013	1 x 100 ml B
		015	1 x 200 ml B
		025	10 x 50 ml B
		027	10 x 75 ml B
		029	10 x 100 ml B
		031	10 x 200 ml B
		041	20 x 50 ml B
		043	20 x 75 ml B
		045	20 x 100 ml B
		047	20 x 200 ml B
		048	1 x 500 ml B
		049	5 x 500 ml B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: Sequenz 01: 1 x 500 ml und 5 x 500 ml, Sequenz 02: 1 x 500 ml und 5 x 500 ml).		
Gültig bis	10.04.2015		

01 Simvasin Spirig 20, Filmtabletten**02 Simvasin Spirig 40, Filmtabletten****03 Simvasin Spirig 80, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57452	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	005 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
	02	009 28 Tablette(n)	B
		011 98 Tablette(n)	B
	03	013 28 Tablette(n)	B
		015 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08. März 2006 Verlängerung der Zulassungsbescheinigung, Sequenz 04 Simvasin Spirig, Filmtabletten 10 mg, wird per 16. November 2010 widerrufen	
* Gültig bis		07.03.2016	

02 Sodipryl retard, capsules

Sanofi SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 47150	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.5.	09.11.2010
Composition	02	naftidrofuryli hydrogenoxalas 200 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Troubles circulatoires	
Conditionnements	02	035 30 capsule(s)	B
		043 100 capsule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.03.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.03.2016	

01 Spagymun, Tropfen, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: 47405	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae planta tota recens TM 564 mg, echinaceae purpureae planta tota recens TM 150 mg, echinaceae purpureae herba recens TM 150 mg, eupatorii perfoliati herba recens TM 27.3 mg, eupatorii perfoliati planta tota recens spag. Baumann TM 18.2 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 35 guttae, corresp. ethanolum 60 % V/V.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen	
Packung/en	01	017 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Dezember 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2015	

01 Sportium, Emgel

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 54714	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	05.11.2010
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei venösen Beinleiden, stumpfe Unfallverletzungen	
Packung/en	01	017	40 g D
		025	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.02.2016	

01 Sutent 12.5 mg, Kapseln**02 Sutent 25 mg, Kapseln****03 Sutent 50 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57563	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.11.2010
Zusammensetzung	01	sunitinibum 12.5 mg ut sunitinibi malas, excipiens pro capsula.	
	02	sunitinibum 25 mg ut sunitinibi malas, excipiens pro capsula.	
	03	sunitinibum 50 mg ut sunitinibi malas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung von gastrointestinalen Stromatumoren, Behandlung des Nierenzellkarzinoms, Behandlung von neuroendokrinem Pankreaskarzinom	
Packung/en	01	004	28 Kapsel(n) A
	02	005	28 Kapsel(n) A
	03	006	28 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Juli 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.04.2016	

01 Talert 40 mg, Filmtabletten**02 Talert 60 mg, Filmtabletten**

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

Zul.-Nr.: 56996	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	24.11.2010
Zusammensetzung	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 36-40 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 9.8 mg et terpenlactona ginkgo 2.4 mg, DER: 35-45:1, color.: E 150, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 54-60 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 14.7 mg et terpenlactona ginkgo 3.6 mg, DER: 35-45:1, color.: E 150, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit (bei Arteriosklerosebeschwerden)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Juli 2006 Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		19.07.2011	

02 Tamec 20 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54989	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	24.11.2010
Zusammensetzung	02	tamoxifenum 20 mg ut tamoxifeni citras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	02	032	30 Tablette(n) A
		040	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.09.2016	

02 Tebokan 80, Filmtabletten**03 Tebokan 120, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 54534	Abgabekategorie: B	Index: 02.97.0.	29.11.2010
Zusammensetzung	02	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.32-5.28 mg, DER: 35-67:1, antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	03	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.48-7.92 mg, DER: 35-67:1, antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit; bei Claudicatio intermittens; bei Vertigo und Tinnitus	
* Packung/en	02	035	60 Tablette(n) B
		043	120 Tablette(n) B
	03	045	90 Tablette(n) B
		046	120 Tablette(n) B
		047	15 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. Oktober 2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 15 Tabletten)	
Gültig bis		08.11.2015	

01 Tenormin mite, Tabletten**02 Tenormin, Tabletten****03 Tenormin submitte, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 39879	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	23.11.2010
Zusammensetzung	01	atenololum 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	atenololum 100 mg, excipients pro compresso.	
	03	atenololum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	018 30 Tablette(n)	B
		026 100 Tablette(n)	B
		050 14 Tablette(n)	B
	02	034 30 Tablette(n)	B
		042 100 Tablette(n)	B
		069 14 Tablette(n)	B
	03	077 30 Tablette(n)	B
		085 100 Tablette(n)	B
		093 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2016	

01 Torasemide APL 5 mg, comprimés**02 Torasemide APL 10 mg, comprimés**

Aurobindo Switzerland AG, Alpenstrasse 15, 6300 Zug

N° d'AMM: 59195	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	03.11.2010
Composition	01	torasemidum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	torasemidum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.02.1010: Destiné uniquement à l'exportation	
Valable jusqu'au		22.02.2015	

01 Transtec 35 ug/h, Transdermales Pflaster
 02 Transtec 52,5 ug/h, Transdermales Pflaster
 03 Transtec 70 ug/h, Transdermales Pflaster
 Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: 55423	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	12.11.2010
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 20 mg, excipients ad praeparationem pro 25 cm ² , cum liberatione 35 µg/h.	
	02	buprenorphinum 30 mg, excipients ad praeparationem pro 37.5 cm ² , cum liberatione 52.5 µg/h.	
	03	buprenorphinum 40 mg, excipients ad praeparationem pro 50 cm ² , cum liberatione 70 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	020 4 Pflaster	A
		022 8 Pflaster	A
	02	024 4 Pflaster	A
		026 8 Pflaster	A
	03	028 4 Pflaster	A
		030 8 Pflaster	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		16.02.2016	

01 Traumacut 200, comprimés pelliculés
 02 Traumacut 400, comprimés pelliculés
 03 Traumacut 600, comprimés pelliculés
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 47834	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	18.11.2010
Composition	01	ibuprofenum 200 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anti-inflammatoire	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26 avril 2006 (prolongation du certificat d'autorisation) Destiné uniquement à l'exportation	
* Valable jusqu'au		25.04.2016	

01 Ultravist 240, Injektionslösung

02 Ultravist 300, Injektionslösung

03 Ultravist 370, Injektionslösung

04 Ultravist 150, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **46969** Abgabekategorie: **B** Index: 14.01.0. 11.11.2010

Zusammensetzung

01 iopromidum 499 mg corresp. iodum 240 mg, natrii calcii edetas, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

02 iopromidum 623 mg corresp. iodum 300 mg, natrii calcii edetas, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

03 iopromidum 769 mg corresp. iodum 370 mg, natrii calcii edetas, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

04 iopromidum 312 mg corresp. iodum 150 mg, natrii calcii edetas, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung Röntgenkontrastmittel

Packung/en

01	243	1 x 50 ml	B
02	030	1 x 20 ml	B
	065	10 x 50 ml	B
	081	10 x 100 ml	B
	251	1 x 50 ml	B
	278	1 x 100 ml	B
	316	1 x 200 ml	B
	324	10 x 200 ml	B
	332	8 x 500 ml	B
	340	8 x 1000 ml	B
	382	1 x 75 ml	B
	390	10 x 75 ml	B
	406	1 x 125 ml	B
	414	10 x 125 ml	B
	415	1 x 75 ml vorgefüllte Patrone	B
	416	1 x 100 ml vorgefüllte Patrone	B
	417	2 x 5 x 100 ml vorgefüllte Patrone	B
	418	1 x 125 ml vorgefüllte Patrone	B
	421	2 x 5 x 75 ml vorgefüllte Patrone	B
	422	2 x 5 x 125 ml vorgefüllte Patrone	B
03	111	10 x 50 ml	B
	146	10 x 100 ml	B
	154	1 x 200 ml	B
	197	1 x 30 ml	B
	286	1 x 50 ml	B
	294	1 x 100 ml	B
	308	10 x 200 ml	B
	359	8 x 500 ml	B
	367	8 x 1000 ml	B
	419	1 x 100 ml vorgefüllte Patrone	B
	420	2 x 5 x 100 ml vorgefüllte Patrone	B
	423	1 x 75 ml vorgefüllte Patrone	B
	424	2 x 5 x 75 ml vorgefüllte Patrone	B

	04	227	1 x 50 ml	B
		235	10 x 50 ml	B
		374	1 x 200 ml	B
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung.		
* Gültig bis		10.11.2015		

01 Vancomycin Mylan 500 mg, Poudre lyophilisée pour perfusion i.v**02 Vancomycin Mylan 1 g, Poudre lyophilisée pour perfusion i.v**

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

N° d'AMM: 58397	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	03.11.2010
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1 g ut vancomycini hydrochloridum acidum hydrochloricum, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 08.01.2009 (changement de type d'autorisation, réservé à l'exportation) Destiné uniquement à l'exportation	
Valable jusqu'au		22.05.2013	

01 Vasomotal 8 mg, Tabletten**02 Vasomotal 16 mg, Tabletten****03 Vasomotal 24 mg, Tabletten**

Abbott Products AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 55884	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	betahistini dihydrochloridum 8 mg, excipients pro compresso.	
	02	betahistini dihydrochloridum 16 mg, excipients pro compresso.	
	03	betahistini dihydrochloridum 24 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schwindel	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. August 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		18.06.2016	

01 Ventolin, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54320	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	11.11.2010
Zusammensetzung	01	salbutamolium 0.1 mg ut salbutamoli sulfas, propellentia ad aerosolum pro dosi. doses pro vase 200.	
Anwendung		Bronchospasmolyticum	
Packung/en	01	019	0,1 mg B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.05.2016	

01 Vifenac 25, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 57458	Catégorie de remise: C	Index: 07.10.1.	29.11.2010
Composition	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s) C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28 avril 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.04.2016	

04 Vincristin Teva 1 mg / 1 ml, Injektionslösung**05 Vincristin Teva 2 mg / 2 ml, Injektionslösung****06 Vincristin Teva 5 mg / 5 ml, Injektionslösung**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 48000	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.11.2010
Zusammensetzung	04	vincristini sulfas 1 mg corresp. vincristinum 0.89 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	vincristini sulfas 2 mg corresp. vincristinum 1.78 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	06	vincristini sulfas 5 mg corresp. vincristinum 4.45 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	04	100	1 Durchstechflasche(n) A
		103	1 Durchstechflasche(n) A
	05	101	1 Durchstechflasche(n) A
		104	1 Durchstechflasche(n) A
	06	102	1 Durchstechflasche(n) A
		105	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2007 (Änderung Primärverpackung)	
Gültig bis		29.11.2012	

01 Viramune 50 mg / 5 ml, orale Suspension

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

Zul.-Nr.: 55232	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	04.11.2010
Zusammensetzung	01	nevirapinum 50 mg ut nevirapinum hemihydricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2009. (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		23.06.2014	

02 Vitamin D3 Wild, Oel

Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1

Zul.-Nr.: 57690	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	02.11.2010
Zusammensetzung	02	cholecalciferolum 20'000 U.I., excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 30 guttae.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	067 10 ml Flasche(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2009 (Neue Primärverpackung (Tropfeinsatz) und Neue Dosierung (667 I.E./Tropfen, 1 ml = 30 Tropfen))	
Gültig bis		17.06.2014	

01 Voltaren Dolo, Filmtabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55024	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	10.11.2010
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n) 003 20 Tablette(n)	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2016	

01 Xalacom, Augentropfen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55612	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg corresp. timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001 1 x 2.5 ml 003 3 x 2.5 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.06.2016	

01 Zaditen Ophtha, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55341	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	30.11.2010
Zusammensetzung	01	ketotifenum 0.25 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	002 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.04.2016	

01 Zaditen Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55342	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	30.11.2010
Zusammensetzung	01	ketotifenum 0.25 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001 20 x 0.4 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.04.2016	

01 Zantic 150 mg, Filmtabletten**02 Zantic 300 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44375	Abgabekategorie: B	Index: 04.01.1.	26.11.2010
Zusammensetzung	01	ranitidinum 150 mg ut ranitidini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ranitidinum 300 mg ut ranitidini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Histamin-H2-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	028 20 Tablette(n)	B
		036 60 Tablette(n)	B
	02	079 60 Tablette(n)	B
		095 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.7.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.07.2016	

01 Zantic, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44374	Abgabekategorie: B	Index: 04.01.1.	26.11.2010
Zusammensetzung	01	ranitidinum 50 mg ut ranitidini hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Histamin-H2-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	013 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.7.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.07.2016	

01 Zolpidem Sandoz 10, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57232	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	18.11.2010
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		25.05.2015	

01 Zomig oro, Tabletten

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55264	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	08.11.2010
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit und ohne Aura	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
		003	6 Tablette(n) B
		005	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.12.2015	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Acidosan ad us.vet., Infusionslösung

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 43694	Abgabekategorie: B	Index:	04.11.2010
Zusammensetzung	01	natrii hydrogenocarbonas 50 g, dinatrii edetas, polysorbatum 80, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1'000 ml.	
Anwendung		Azidose, Hyperkaliämie, Alkalisierung des Urins bei Rindern und Pferden	
Packung/en	01	014	500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2015	

01 Canaural ad us.vet., Ohrentropfen

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

Zul.-Nr.: 39422	Abgabekategorie: B	Index:	16.11.2010
Zusammensetzung	01	diethanolamini fusidas 5 mg, framycetini sulfas 5 mg, nystatinum 100'000 U.I., prednisolonum 2.5 mg, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Otitis externa bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	050	15 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Mai 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.01.2016	

01 Corvental-D 100mg ad us.vet., Kapseln**02 Corvental-D 200mg ad us.vet., Kapseln****03 Corvental-D 500mg ad us.vet., Kapseln**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 53521	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2010
Zusammensetzung	01	theophyllinum 100 mg, color.: E 132, excipients ad pulverem pro capsula.	
	02	theophyllinum 200 mg, color.: E 104, E 132, excipients ad pulverem pro capsula.	
	03	theophyllinum 500 mg, color.: E 104, E 132, excipients ad pulverem pro capsula.	
Anwendung		Bronchodilatator und kardiales Stimulans für Hunde	
Packung/en	01	045	60 Kapsel(n) B
	02	053	60 Kapsel(n) B
	03	061	60 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.12.2015	

01 Gentamisin ad us.vet., Suspension

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 53047	Abgabekategorie: A	Index:	04.11.2010
Zusammensetzung	01	gentamicinum 25 mg ut gentamicini sulfas, benzylpenicillinum procainum 250'000 U.I., polyvidonum K 17, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, dimeticonum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 1 mg, conserv.: E 216 0.35 mg, E 218 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitis bei laktierenden Kühen	
Packung/en	01	017 100 ml	A
		041 20x10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2015	

01 Karsivan 50 ad us.vet., Filmtabletten**02 Karsivan 100 ad us.vet., Filmtabletten**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 48049	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2010
Zusammensetzung	01	propentofyllinum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	propentofyllinum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Geriatrikum für Hunde	
Packung/en	01	028 60 Tablette(n)	B
	02	036 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.12.2015	

01 Natriumchlorid "Bichsel" 7.2% ad us.vet., Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 57464	Abgabekategorie: B	Index:	11.11.2010
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 72 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hypertone Infusionslösung zur initialen Therapie des hypovolämischen Schocks bei Pferden	
Packung/en	01	001 500 ml	B
		003 10 x 500 ml	B
		005 1000 ml	B
		007 10 x 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Dezember 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.12.2015	

01 NPS Vetag ad us.vet., Injektionssuspension

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 33781	Abgabekategorie: A	Index:	04.11.2010
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200000 U.I., neomycinum 50 mg ut neomycini sulfas, polyvidonum K 17, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, dimeticonum, conserv.: E 216 0.35 mg, E 218 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern und Schweinen	
Packung/en	01	024 100 ml	A
		040 4x10 ml	A
		059 20x10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2015	

01 Nuflor 300 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 53612	Abgabekategorie: A	Index:	29.11.2010
Zusammensetzung	01	florfenicolum 300 mg, 1-methyl-2-pyrrolidonum, propylenglycolum, macrogolum 300, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	024 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Änderung Präparatename, früher: Nuflor ad us. vet., Injektionslösung)	
Gültig bis		31.12.2011	

02 Panacur Suspension 2.5% ad us.vet.

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 39617	Abgabekategorie: B	Index:	12.11.2010
Zusammensetzung	02	fenbendazolum 25 mg, conserv.: E 217, E 219, alcohol benzylicus, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum gegen unreife und reife Stadien von Magen-Darm-Nematoden und Lungenwürmern sowie gegen Bandwürmer bei Schafen und Ziegen	
Packung/en	02	021 1 l	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.12.2015	

01 Selen-E Vetag ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 36553	Abgabekategorie: B	Index:	12.11.2010
Zusammensetzung	01	natrii selenis anhydricus 1 mg, int-rac-alfa-tocopherylis acetat 25 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, macroglyceroli ricinoleas, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin-E-Präparat kombiniert mit Selen für Fohlen, Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	014	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.01.2016	

01 Tetrabiotic mite ad us.vet., Uterusobletten**02 Tetrabiotic forte ad us.vet., Uterusobletten**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 45454	Abgabekategorie: A	Index:	25.11.2010
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 1 g, excipients pro compresso.	
	02	tetracyclini hydrochloridum 2 g, excipients pro compresso.	
Anwendung		Puerperalinfectionen bei Kühen	
Packung/en	01	010	10 A
		062	900 A
	02	045	10 A
		063	900 A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2015	

01 Vitakraft Vita Care Antiparasit-Halsband für Katzen

Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH

Zul.-Nr.: 54808	Abgabekategorie: E	Index:	25.11.2010
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, excipients pro praeparatione 14 g.	
Anwendung		Ektoparasiten bei Katzen	
Packung/en	01	012	1 Halsband E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. März 2009 (Änderung Präparatename, früher: Vitakraft Color Reflex Antiparasit-Halsband für Katzen)	
Gültig bis		31.12.2011	

01 Vital CST-222 L ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 51038	Abgabekategorie: A	Index:	25.11.2010
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 70 g, sulfadimidinum 130 g ut sulfadimidinum natricum, tylosinum 12 g ut tylosini tartras, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		<p>Therapie und Metaphylaxe bakteriell bedingter Mischinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Chlortetracyclin, Tylosin und Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere:</p> <p>Schweine:</p> <p>Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen (speziell enzootische Pneumonie), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) und Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).</p> <p>Darmerkrankungen verursacht durch Lawsonia intracellularis (Porcine Intestinale Adenomatose) und E. coli.</p> <p>Serosen- und Gelenkentzündung verursacht durch Hämophilus parasuis (Transportkrankheit des Schweines).</p> <p>Kälber:</p> <p>Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen und Pasteurellen.</p>	
Packung/en	01	010	1 kg
		029	5 kg
		045	25 kg
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.11.2015	

Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 8. November 2010 übernimmt die Firma **Curaden International AG, Kriens** die folgenden Präparate der Firma **Healthco-Pharma AG, Kriens**:

A compter du 8 novembre 2010 l'entreprise **Curaden International AG, Kriens** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Healthco-Pharma AG, Kriens**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
53388	Imuvit, Kapseln

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 20. November 2010 übernimmt die Firma **Alkopharma SA, Martigny** die folgenden Präparate der Firma **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee**:

A compter du 20 novembre 2010, l'entreprise **Alkopharma SA, Martigny** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
21713	Puri-Nethol, comprimés
22562	Kemadrin, comprimés
23426	Leukeran, comprimés pelliculés
30897	Alkeran, comprimés pelliculés
37890	Lanvis, comprimés
41529	Trandate, solution injectable
41530	Trandate, comprimés
52193	Alkeran, préparation injectable/pour perfusion

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 30. November 2010 übernimmt die Firma **Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Wallisellen** die folgenden Präparate der Firma **Essex Chemie AG, Luzern**:

A compter du 30 novembre 2010, l'entreprise **Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Wallisellen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Essex Chemie AG, Luzern**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
41931	Temgesic, Injektionslösung
44100	Temgesic Sublingual, Tabletten
54732	Subutex, Sublingualtabletten
58405	Suboxone, Sublingualtabletten

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

Per 18. November 2010 ändert die Firma **Regen Lab Sàrl, 1146 Mollens** ihr Firmendomizil von Mollens nach **1052 Le Mont-sur-Lausanne**.

A compter du 18 novembre 2010, l'entreprise **Regen Lab Sàrl, 1146 Mollens** actuellement sise Mollens, aura pour nouveau domicile **1052 Le Mont-sur-Lausanne**.

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 18. November 2010 ändert die Firma **Regen Lab Sàrl, Mollens** ihren Firmennamen auf **REGEN LAB SA**.

A compter du 18 novembre 2010, l'entreprise **Regen Lab Sàrl, Mollens** aura pour nouvelle raison sociale **REGEN LAB SA**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
43837	Amuchina, solution
55299	Dosiseptine, solution
55361	Amuchina MED, solution désinfectante
56461	Eau oxygénée 3% Regen Lab, solution pour application cutanée
56463	Eosine 2%, Solution aqueuse pour application cutanée

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Diabiformin, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	36416	B	07.06.2.	31.12.2010
1	01	Gemcitabin-Mepha 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	58651	A	07.16.1.	01.10.2010
1	02	Gemcitabin-Mepha 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	58651	A	07.16.1.	01.10.2010
1	01	Irinotecan-Mepha 40mg/2ml, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	59211	A	07.16.1.	01.10.2010
1	02	Irinotecan-Mepha 100mg/5ml, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	59211	A	07.16.1.	01.10.2010
1	01	Kürbin, Kürbiskernöl-Kapseln Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich	49401	D	07.99.0.	31.10.2011
1	01	Luvos Heilerde Kapseln Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	53094	D	04.99.0.	31.12.2010

1	01	Omix 0,4, Retardkapseln Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen	54676	B	05.99.0. 16.10.2010
1	02	Ramitec-Mepha 2.5, Tabletten Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	58116	B	02.07.1. 13.10.2010
1	04	Ramitec-Mepha 10, Tabletten Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	58116	B	02.07.1. 13.10.2010
1	01	Sumitran-Mepha 50, Tabletten Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	58393	B	02.05.1. 01.10.2010
1	01	Vitiron, Brausetabletten Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	33091	D	07.02.51 30.06.2011

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Aciclosifar, Crème Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino	55577	B	10.09.3.	14.03.2011
02	Arginotri-B, comprimés pelliculés Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	31739	B	07.02.51	29.03.2011
01	Dexafree UD 0,1%, Augentropfen THEA Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen	57477	A	11.06.1.	06.04.2011
01	EFDEGE, Injektionslösung Iason Labormedizin GesmbH & Co. KG, Graz, Zweigniederlassung Niederscherli, 3098 Köniz	57254	A	17.01.1.	23.11.2010
02	Esberitop, Lösung Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn	51061	D	03.99.0.	23.02.2011
01	Gem Voyage Reisedragées, Dragées Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	41920	D	01.09.0.	07.11.2010
01	Imodium, Kapseln APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	56800	B/C	04.09.0.	26.03.2011
01	Magnesia San Pellegrino, poudre effervescente sans arôme Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève	27481	D	04.08.11	10.04.2011
02	Magnesia San Pellegrino, poudre efferves- cente avec arôme Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève	27481	D	04.08.11	10.04.2011

01	Magnesia San Pellegrino, poudre sans arôme	10574	D	04.08.11 10.04.2011
	Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève			
01	Remifemin, Lösung	47129	D	09.99.0. 06.07.2011
	Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn			

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 04/2010, April 2010, Seite 387
Journal Swissmedic No 04/2010, avril 2010, page 387

01 Neupro 2 mg/24h, dispositif transdermique
02 Neupro 4 mg/24h, dispositif transdermique
03 Neupro 6 mg/24h, dispositif transdermique
04 Neupro 8 mg/24h, dispositif transdermique
05 Neupro 1 mg/24h, dispositif transdermique
06 Neupro 3 mg/24h, dispositif transdermique
UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: **57417** Catégorie de remise: **B** Index:01.08.0. 15.04.2010

Irrtümlicherweise wurde im Swissmedic Journal 4/2010 betreffend Neupro 1 mg/24h, dispositif transdermique (Sequenz 05) unter Zusammensetzung „rotigotinum 4.5 mg“ anstelle von „rotigotinum 2.25 mg“ angegeben.

Dans le Journal Swissmedic d'avril 2010, une erreur a été commise sous la partie „Composition“ de Neupro 1m/24 h, dispositif transdermique (séquence 05); au lieu de „rotigotinum 4.5 mg“, il fallait mentionner „rotigotinum 2.25 mg“.