

Journal Swissmedic

12/2007
06. Jahrgang
06^e année

ISSN 0026-9212

**Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittel institut, 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
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tygacil®, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tigecyclin)	700
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	702
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	704
Neuzulassungen	708
Revisionen und Änderungen der Zulassung	714
Zentralstelle für Änderungen Firmen	792
Widerruf der Zulassung	794
Erlöschen der Zulassung	795

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website www.swissmedic.ch finden Sie in der Rubrik "Über Swissmedic" unter "Organisation" die Telefonnummern und E-Mail-Adressen aller Swissmedic Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter. Für Anfragen,

Meldungen und Reklamationen finden Sie in der Rubrik "Über Swissmedic" unter "Kontakt" wichtige E-Mail-Adressen und Telefonnummern. So gelangen Sie rasch an Ihre gewünschten Ansprechpartner und Ansprechpartnerinnen.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen

- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tygacil®, poudre pour solution pour perfusion (tigécycline)	701
Miscellanées	
Retraits de lots	703
Lots de fabrication admis à la commercialisation	704
Nouvelles autorisations	708
Revision et changements de l'autorisation	714
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	792
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	794
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	795

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse www.swissmedic.ch, sous la rubrique Swissmedic / Organisation les numéros de téléphone et les adresses électroniques de tous les collaborateurs de Swissmedic. Les

numéros de téléphone et les adresses électroniques auxquels adresser les questions, annonces et réclamations figurent sous la rubrique Swissmedic / Contacts. Vous atteindrez ainsi rapidement l'interlocuteur souhaité.

Légende

Catégories de remise

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

C Remise sur conseil des professionnels de la santé

D Remise sur conseil spécialisé

E Remise sans conseil spécialisé

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tygacil®, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tigecyclin)

Das Präparat Tygacil® mit dem Wirkstoff Tigecyclin, einem Glycylcyclin-Antibiotikum, wurde am 30.11.07 zugelassen.

Tygacil ist zur Behandlung folgender Indikationen, sofern durch Tigecyclin-empfindliche Erreger verursacht, angezeigt:

- Komplizierte Haut- und Weichgewebsinfektionen
- Komplizierte intraabdominelle Infektionen

Einer Anfangsdosis von 100 mg i.v. folgt alle 12 Stunden eine Dosis von 50 mg i.v.. Die Infusionszeit sollte zwischen 30 and 60 Minuten betragen. Bei Patienten mit leichten bis mittelschweren Leberfunktionsstörungen und bei Patienten mit Nierenfunktionsstörungen ist keine Dosisanpassung erforderlich. Patienten mit schweren Leberfunktionsstörungen sollten mit Vorsicht behandelt werden und auf ein Ansprechen auf die Behandlung hin überwacht werden.

Die Dauer der Behandlung richtet sich nach dem Schweregrad und dem Ort der Infektion sowie nach dem klinischen Ansprechen des Patienten.

Die Sicherheit und Wirksamkeit wurden bei Kindern und Jugendlichen nicht nachgewiesen. Daher wird die Anwendung bei Patienten unter 18 Jahren nicht empfohlen.

In klinischen Studien zu komplizierten Haut- und Weichgewebsinfektionen waren die häufigsten Infektionen bei Tigecyclin-Behandlung Weichgewebsinfektionen (59%) gefolgt von grösseren Abszessen (27.5%). Patienten mit einer schweren zugrunde liegenden Erkrankung, wie z.B. einer geschwächten Immunabwehr, infiziertem Decubitalulcus oder einer Infektion mit einer erforderlichen Behandlungsdauer von mehr als 14 Tagen (z.B. nekrotisierende Fasziitis), waren nicht eingeschlossen. Es liegen ebenfalls nur begrenzte Erfahrungswerte zur Behandlung von Patienten mit gleichzeitiger Bakterämie (3%) vor. Daher ist bei der

Behandlung dieser Patientengruppe besondere Vorsicht angebracht.

In klinischen Studien zu komplizierten intraabdominalen Infektionen war die häufigste Infektion bei Tigecyclin-Behandlung komplizierte Appendizitis (51%). Es gab eine begrenzte Anzahl an Patienten mit schwerwiegenden Krankheiten, wie z.B. Patienten mit einer geschwächten Immunabwehr, Patienten mit einem APACHE II Score >15 (4%), oder mit klinisch sichtbaren multiplen abdominellen Abszessen (10%). Es liegt wenig Erfahrung bei Patienten mit gleichzeitiger Bakterämie (6%) vor. Daher ist bei der Behandlung dieser Patientengruppe besondere Vorsicht angebracht.

Die Auswirkung der Cholestase auf die Pharmakokinetik von Tigecyclin wurde nicht ausreichend untersucht. Die biläre Ausscheidung macht ungefähr 50% der gesamten Tigecyclin-Ausscheidung aus. Daher sollten Patienten mit einer vorliegenden Cholestase engmaschig überwacht werden.

Tygacil ist kontraindiziert zur Anwendung bei Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Tigecyclin. Patienten mit einer Überempfindlichkeit gegen Antibiotika der Tetracyclin-Gruppe können überempfindlich gegen Tigecyclin sein.

Antibiotika der Glycylcyclin-Gruppe ähneln strukturell denen der Tetracyclin-Gruppe. Tygacil kann zu ähnlichen Nebenwirkungen wie andere Tetracycline führen. In klinischen Studien traten folgende Nebenwirkungen am häufigsten auf: passagere Übelkeit (20%) und Erbrechen (14%), die normalerweise zu Behandlungsbeginn auftraten und deren Schweregrad im Allgemeinen leicht bis mittelschwer war.

Für vollständige Informationen zum Präparat soll die Fachinformation konsultiert werden.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tygacil®, poudre pour solution pour perfusion (tigécycline)

Le 30.11.07, la préparation Tygacil®, un antibiotique du groupe des glycylcyclines ayant pour principe actif la tigécycline, a été autorisée.

Tygacil est indiqué dans le traitement des infections suivantes, pour autant qu'elles soient causées par des germes sensibles à la tigécycline:

- Infections compliquées de la peau et des tissus mous
- Infections compliquées intra-abdominales

La posologie recommandée est une dose initiale de 100 mg en intraveineuse suivie d'une dose de 50 mg en intraveineuse toutes les 12 heures. La durée de la perfusion est de 30 à 60 minutes. Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique légère à modérée et chez ceux ayant une insuffisance rénale, aucune adaptation posologique n'est nécessaire. En revanche, le traitement des patients atteints d'une insuffisance hépatique sévère doit être effectué avec précaution et en surveillant la réponse au traitement.

Quant à la durée du traitement, elle dépend de la sévérité et du site de l'infection ainsi que de la réponse clinique du patient.

L'administration de Tygacil aux enfants et adolescents de moins de 18 ans n'est pas recommandée en raison de l'absence de donnée sur la sécurité d'emploi et l'efficacité.

Dans les études cliniques menées dans les infections compliquées de la peau et des tissus mous, les infections les plus fréquentes chez les patients traités par la tigécycline étaient la cellulite (59 %), suivie d'abcès majeurs (27,5 %). N'ont pas été inclus les patients ayant une pathologie sous-jacente sévère, tels les immunodéprimés, les patients avec ulcère de décubitus infecté ou les patients dont l'infection nécessitait un traitement de plus de 14 jours (p. ex. fasciite nécrosante). L'expérience est aussi limitée dans le traitement des patients avec bactériémie concomitante (3 %). Par conséquent, ces patients doivent être traités avec précaution par la tigécycline.

Dans les études cliniques menées dans les infections intra-abdominales compliquées, l'infection la plus fréquente chez les patients traités par la tigécycline était l'appendicite compliquée (51 %). Les patients ayant une pathologie sous-jacente sévère, tels que les patients immunodéprimés, les patients avec un score APACHE II > 15 (4 %) ou avec des abcès intra-abdominaux multiples constatés chirurgicalement (10 %) étaient en nombre limité. L'expérience chez les patients présentant une bactériémie concomitante est également restreinte (6 %). Par conséquent, ces patients doivent être traités avec précaution par la tigécycline.

L'effet de la cholestase sur la pharmacocinétique de la tigécycline n'a pas été clairement établi. L'excrétion biliaire représente approximativement 50 % de l'excrétion totale de la tigécycline. Aussi les patients avec une cholestase devraient être étroitement surveillés.

Tygacil est contre-indiqué chez les patients ayant une hypersensibilité connue à la tigécycline. Les patients allergiques aux antibiotiques de la classe des tétracyclines peuvent également être allergiques à la tigécycline.

La structure des antibiotiques du groupe des glycylcyclines est similaire à celle des antibiotiques de la classe des tétracyclines. Tygacil peut entraîner des effets indésirables similaires aux antibiotiques de la classe des tétracyclines. Dans les essais cliniques, les effets indésirables liés au traitement les plus fréquents étaient des nausées passagères (20 %) et des vomissements (14 %), qui survenaient généralement au début du traitement et qui étaient d'intensité légère à modérée.

Pour de plus amples informations, veuillez consulter l'information professionnelle sur ce médicament.

Chargenrückrufe

Präparat: Azopt Augentropfensuspension

Wirkstoff: Brinzolamidum

Zulassungsnummer: 55'236

Zulassungsinhaberin: Alcon Pharmaceuticals Ltd

Rückzug der Chargen à 5ml: 06C15S, 06F12T, 06H25L, 06K24G, 07C02F, 07F26I

sowie der Chargen à 3x 5 ml: 06A24M, 06C21F, 06E05F, 06F23F, 06G26O, 06H28I, 06J16E, 07A08M, 07B19N, 07D17J, 07E30H, 07F26I, 07G24F, 07I17G

Die aufgeführten Chargen des oben genannten Präparats wurden aufgrund eines Druckfehlers im Französischen Text der Packungsbeilage zurückgerufen. Unter der Überschrift «Quand la suspension ophtalmique Azopt ne doit-elle pas être utilisée?» steht irrtümlicherweise prescrit anstelle von pros- crit in folgendem Satz: «De même, l'emploi de la suspension ophtalmique Azopt est prescrit si vous souffrez d'un trouble sévère de la fonction rénale.»

Die Firma Alcon Pharmaceuticals Ltd. behält sich vor, einen Teil der retournierten Chargen umzu-konfektionieren.

Die Chargen wurden auf der Stufe der Grossisten zurückgerufen.

Retraits de lots

Préparation: Azopt suspension ophtalmique

Principe actif: Brinzolamidum

No d'autorisation: 55'236

Titulaire de l'autorisation: Alcon Pharmaceuticals Ltd

Retrait des lots de 5 ml: 06C15S, 06F12T, 06H25L, 06K24G, 07C02F, 07F26I

plus des lots de 3 x 5 ml: 06A24M, 06C21F, 06E05F, 06F23F, 06G26O, 06H28I, 06J16E, 07A08M, 07B19N, 07D17J, 07E30H, 07F26I, 07G24F, 07I17G

Les lots susmentionnés de la préparation précitée ont été retirés du marché en raison d'une faute de frappe dans le texte français de la notice d'emballage. Sous le titre «Quand la suspension ophtalmique Azopt ne doit-elle pas être utilisée?», le verbe «prescrit» figure en effet par erreur en lieu et place du verbe «proscrit» dans la phrase suivante: «De même, l'emploi de la suspension ophtalmique Azopt est prescrit si vous souffrez d'un trouble sévère de la fonction rénale.»

La société Alcon Pharmaceuticals Ltd. se réserve le droit de reconditionner une partie des lots qui lui seront retournés.

Les lots ont été rappelés auprès des grossistes.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen

Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.12-31.12.2007)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.12-31.12.2007)

Zulassungsnummer N de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs-inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabe-datum Date de libération	Verfall-datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	04130-00065	11083	14.12.2007	10.2010
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	04918-00003	11034	21.12.2007	10.2010
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	05324-00009	10971	18.12.2007	10.2010
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	20351-00005	10972	07.12.2007	09.2010
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	20351-00006	10973	18.12.2007	10.2010
52476	Albumin CSL 25% 50 ml	CSL Behring AG	20510-00001	11035	21.12.2007	10.2010
55536	Albumin Human Octapharma 20% 100 ml	Octapharma AG	B739A6332	11091	10.12.2007	08.2010
55536	Albumin Human Octapharma 20% 100 ml	Octapharma AG	B742C6331	11159	27.12.2007	09.2010
52412	ATG-Fresenius 5.0 ml	Fresenius Medical Care (Schweiz) AG	U07E-2	11145	19.12.2007	04.2009
51950	Berinert P 500 IE	CSL Behring (Schweiz) AG	20161711A	11146	19.12.2007	02.2010
00464	Endobulin S/D 10000 mg	Baxter AG	VNE2G015	11160	27.12.2007	02.2009
00464	Endobulin S/D 5000 mg	Baxter AG	VNE2G022	11161	27.12.2007	07.2009
41352	Feiba NF 1000 IE	Baxter AG	VNF2G008	11130	18.12.2007	06.2009
45780	Haemate P 250 IE	CSL Behring (Schweiz) AG	20566911E	11081	05.12.2007	04.2010
52474	Immunine STIM Plus 1200 IE	Baxter AG	VNC1G018	11129	18.12.2007	05.2009
52474	Immunine STIM Plus 600 IE	Baxter AG	VNC1G022	11128	18.12.2007	06.2009
57469	Kiovig 2.5 g	Baxter AG	LE12G093AK	11079	05.12.2007	05.2009
57469	Kiovig 5 g	Baxter AG	LE12G158AN	11090	10.12.2007	08.2009
57469	Kiovig 10 g	Baxter AG	LE12G159AD	11080	05.12.2007	08.2009
57469	Kiovig 20 g	Baxter AG	LE12GC67AG	11131	18.12.2007	09.2009
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	04733-00045	10988	04.12.2007	05.2010
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	04733-00047	10986	12.12.2007	06.2010
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	04733-00048	10985	12.12.2007	06.2010
00678	Redimune NF LIQUID 50 ml	CSL Behring AG	04859-00002	10984	07.12.2007	06.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04036-00144	11023	07.12.2007	11.2009
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04036-00145	11025	04.12.2007	12.2009
00444	Sandoglobulin i.v. 3 g	CSL Behring AG	04046-00004	10959	12.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00090	10961	07.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00091	10993	07.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00092	10994	13.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00094	10962	12.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00095	10963	13.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00096	10964	14.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00097	11026	14.12.2007	11.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00098	11027	14.12.2007	11.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00099	11028	14.12.2007	11.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 10 g	CSL Behring AG	20068-00010	10970	07.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 1 g	CSL Behring AG	20282-00001	10958	07.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 3 g	CSL Behring AG	20283-00002	10960	05.12.2007	09.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	20284-00017	10965	06.12.2007	09.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	20284-00018	10966	07.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	20284-00019	10967	07.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	20284-00020	10968	14.12.2007	10.2010

00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	20284-00021	10969	13.12.2007	10.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	20284-00022	11029	13.12.2007	10.2010
00670	TachoSil mini	Nycomed Pharma AG	10370246	11143	19.12.2007	07.2010
00670	TachoSil standard	Nycomed Pharma AG	10371619	11141	19.12.2007	07.2010
00670	TachoSil mini	Nycomed Pharma AG	10371682	11144	19.12.2007	07.2010
00670	TachoSil standard	Nycomed Pharma AG	10372039	11142	19.12.2007	07.2010
00670	TachoSil standard	Nycomed Pharma AG	10372309	11140	19.12.2007	07.2010
53588	Thymoglobuline 5.0 ml	Genzyme GmbH	TH194	11092	10.12.2007	06.2010
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	VND1G089	11016	04.12.2007	05.2009
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1G091	11011	03.12.2007	05.2009
52618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1G095	11014	07.12.2007	05.2009
52618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1G100	11044	13.12.2007	05.2009
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1G103	11062	21.12.2007	05.2009
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1G104	11063	21.12.2007	05.2009
43141	Tissucol Kit 5.0 ml	Baxter AG	VNT1G051	11015	04.12.2007	05.2009
43141	Tissucol Kit 1.0 ml	Baxter AG	VNT1G052	11045	14.12.2007	09.2009

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.12.-31.12.2007)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.12.-31.12.2007)

Zulassungs- nummer N de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
00637	Boostrix	GlaxoSmithKline AG	AC37B027B/AC37B 027BF	11149	20.12.2007	12.2009
00637	Boostrix	GlaxoSmithKline AG	AC37B028B/AC37B 028BI	11127	20.12.2007	01.2010
00681	Boostrix Polio	GlaxoSmithKline AG	AC39B018B/AC39B 018BJ	11126	20.12.2007	04.2009
00567	Ditanrix	GlaxoSmithKline AG	AC12B016H/AC12B 016HB	11122	18.12.2007	07.2009
00627	Encepur N	Novartis Pharma Schweiz AG	083021A- Z/083021A	11133	19.12.2007	08.2009
00627	Encepur N	Novartis Pharma Schweiz AG	083031A- Z/083031A	11132	19.12.2007	08.2009
00628	Encepur N Kinder	Novartis Pharma Schweiz AG	084021A- Z/084021A	11134	19.12.2007	08.2009
00572	Epaxal	Berna Biotech AG	3001301	11047	13.12.2007	09.2010
00572	Epaxal	Berna Biotech AG	3001329	11009	03.12.2007	09.2010
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1G12B	11153	21.12.2007	02.2010
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1G12G	11154	21.12.2007	02.2010
00558	Havrix 1440	GlaxoSmithKline AG	AHAVB168A/AHA VB168AB	11067	05.12.2007	10.2010
00558	Havrix 1440	GlaxoSmithKline AG	AHAVB177A/AHA VB177AF	11124	20.12.2007	01.2010
00545	HBVAXPRO 40	Sanofi Pasteur MSD AG	1047U/NG33030	11152	21.12.2007	03.2010
00638	Infanrix DTPa- IPV	GlaxoSmithKline AG	AC20B087B/AC20B 087BC	11125	20.12.2007	12.2009
00619	Infanrix DTPa- IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA393A	11071	05.12.2007	08.2009
00619	Infanrix DTPa- IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA414A	11084	05.12.2007	02.2010
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA364D	11114	17.12.2007	09.2009
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA381A	11138	20.12.2007	01.2010
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA383C	11139	20.12.2007	01.2010
00692	Lupidon G	Reckitt Benckiser Healthcare (Switzer- land) AG	G-701	11059	17.12.2007	05.2009
00691	Lupidon H	Reckitt Benckiser Healthcare (Switzer- land) AG	H-701	11060	17.12.2007	05.2009
00652	Mencevax ACWY	GlaxoSmithKline AG	AMENB066A/A73C A206A	11069	05.12.2007	04.2007
00654	Meningitec	Wyeth Pharmaceutical AG	3001224/30694	11148	20.12.2007	11.2008
00654	Meningitec	Wyeth Pharmaceutical AG	3001224/30695	11147	20.12.2007	11.2008
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	3001304	10977	12.12.2007	10.2009
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	3001305	10978	12.12.2007	10.2009
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	3001306	10979	10.12.2007	10.2009
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	3001307	10980	13.12.2007	10.2009
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	3001309	10998	19.12.2007	10.2009
00613	Pentavac	Sanofi Pasteur MSD AG	B4064/B4064-1	11151	20.12.2007	06.2009
00509	Pneumovax-23	Sanofi Pasteur MSD AG	0948U/NG33090	11107	12.12.2007	11.2009
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceutical AG	B14386F/30488	11150	20.12.2007	03.2010
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceutical AG	B70140C/28282	11061	03.12.2007	02.2010
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB472A/A69C B197C	11135	19.12.2007	03.2009
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB490A/A69C B177A	11068	05.12.2007	02.2009
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB490A/A69C B180A	11136	19.12.2007	02.2009

00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	A-HABB113B/AHABB113BH	11123	18.12.2007	04.2010
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001357	11104	19.12.2007	11.2008
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001358	11105	19.12.2007	11.2008
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001360	11106	19.12.2007	11.2008
00709	Zostavax	Sanofi Pasteur MSD AG	0559U/NG16150	11058	12.12.2007	10.2008

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 Aldactone, Filmtabletten**

APS-Arzneimittel Parallelimport Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 58021	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	spironolactonum 50 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	002 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von Aldactone, Filmtabletten(27'257)	
Gültig bis		20.12.2012	

01 Alendronat Sandoz 70, Wochentabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57957	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	05.12.2007
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		04.12.2012	

01 Alfuzosin eco, Retardtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57661	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		11.12.2012	

01 Avamys, Nasenspray

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 57968	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	fluticasone furoas 27.5 µg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Rhinitis	
Packung/en	01	005 120 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		fluticasone furoas, NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		18.12.2012	

01 Ciprofloxacin Fresenius 100 mg / 50 ml, Infusionslösung**02 Ciprofloxacin Fresenius 200 mg / 100 ml, Infusionslösung****03 Ciprofloxacin Fresenius 400 mg / 200 ml, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 57929	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	06.12.2007
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 100 mg, natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	ciprofloxacinum 200 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	03	ciprofloxacinum 400 mg natrii chloridum, acidum sulfuricum, natrii hydroxidum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 50 ml	A
	02	004 100 ml	A
	03	006 200 ml	A
Bemerkung			
Gültig bis		05.12.2012	

01 Concor 2,5 mg, Lacktabletten**02 Concor 5 mg, Lacktabletten****03 Concor 10 mg, Lacktabletten**

Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf

Zul.-Nr.: 58118	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01 bisoprololi fumaras (2:1) 2.5 mg pro compresso obducto. 02 bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg pro compresso obducto. 03 bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg pro compresso obducto.		
Anwendung	Betarezeptorenblocker		
Packung/en	01 001 30 Tablette(n) 003 100 Tablette(n) 02 005 30 Tablette(n) 007 100 Tablette(n) 03 009 30 Tablette(n) 011 100 Tablette(n)		B B B B B B
Bemerkung			
Gültig bis	16.12.2012		

01 Coversum N 5mg, Comprimés pelliculés**02 Coversum N 10mg, Comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 57617	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	14.12.2007
Composition	01 perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, color.: E 141ii, excipiens pro compresso obducto. 02 perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, color.: E 141ii, excipiens pro compresso obducto.		
Indication	Antihypertenseur		
Conditionnements	01 002 30 comprimé(s) 004 90 comprimé(s) 02 006 30 comprimé(s) 008 90 comprimé(s)		B B B B
Remarque	perindoprilum argininum, DCI mod. = nouveau sel d'un principe actif autorisé		
Valable jusqu'au	13.12.2012		

01 Difen-Stulln UD, Augentropfen (Monodosen)
medServe AG, 8835 Feusisberg

Zul.-Nr.: 57191	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Endzündungshemmer zur lokalen Anwendung am Auge	
Packung/en	01	002 20 x 0,4 ml	B
		004 50 x 0,4 ml	B
Bemerkung			
Gültig bis		18.12.2012	

01 Enalapril HCT Axapharm 20/12,5mg, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58765	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	enalapril maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		16.12.2012	

01 Exelon Patch 5, transdermales Pflaster**02 Exelon Patch 10, transdermales Pflaster**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 58078	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	20.12.2007
Zusammensetzung	01	rivastigminum 9 mg, excipiens ad praeparationem pro 5 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 18 mg, excipiens ad praeparationem pro 10 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 30 Pflaster	B
	02	003 30 Pflaster	B
		004 60 (2 x 30) Pflaster	B
Bemerkung			
Gültig bis		19.12.2012	

01 Lapiform, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 58630	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.07.2.	19.12.2007
Composizione	01	konjac farina corresp. glucomannanum 300 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Misura ausiliaria in caso di sovrappeso	
Confezione/i	01	120 compressa/comprese	D
Osservazione			
Valevolefino al		18.12.2012	

01 Paclitaxel Sandoz 30 mg / 5 ml, Infusionskonzentrat**02 Paclitaxel Sandoz 100 mg / 16.7 ml, Infusionskonzentrat****03 Paclitaxel Sandoz 150 mg / 25 ml, Infusionskonzentrat****04 Paclitaxel Sandoz 300 mg / 50 ml, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 58132	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.12.2007
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 1.98 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 6.63 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 150 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 9.925 g ad solutionem pro 25 ml.	
	04	paclitaxelum 300 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 19.85 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		13.12.2012	

01 Pravastatin-Mepha 10, Tabletten**02 Pravastatin-Mepha 20, Tabletten****03 Pravastatin-Mepha 40, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56932	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	20.12.2007
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt!	
Gültig bis		19.12.2012	

01 Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei Grippe und Erkältung, Spray

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58146	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	06.12.2007
Zusammensetzung	01	eupatorium perfoliatum D12, ferri phosphas D12, lachesis mutus D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Bei Grippe und Erkältung	
Packung/en	01	15 ml	D
Bemerkung			
Gültig bis		05.12.2012	

01 Solmucol 600 Erkältungshusten, Granulat

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

N° d'AMM: 57868	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	14.12.2007
Composizione	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum naticum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad granulatum pro charta 2.7 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	001 7 sacca	D
		005 14 sacca	D
Osservazione			
Valevolefino al		13.12.2012	

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 ACC eco 600 mg, Brausetabletten

02 ACC eco 200 mg, Brausetabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 53985	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	10.12.2007
Zusammensetzung	01 acetylcysteum 600 mg, Arom.: natrii cyclamas, saccharinum natrium, vanillinum et alia, excipiens pro compresso. 02 acetylcysteum 200 mg, Arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Mukolytikum		
* Packung/en	01 041 10 Tablette(n) 02 017 20 Tablette(n)		D D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2007 (Neue Packungsgröße, neu: 10 Brausetabletten)		
Gültig bis	23.05.2012		

01 Aconitum-Homaccord, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48561	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01 aconitum napellus D2 4 µl, aconitum napellus D10 4 µl, aconitum napellus D30 4 µl, aconitum napellus D200 4 µl, cephælis ipecacuanha D2 2 µl, cephælis ipecacuanha D10 2 µl, cephælis ipecacuanha D30 2 µl, cephælis ipecacuanha D200 2 µl, eucalyptus globulus D2 4 µl, eucalyptus globulus D10 4 µl, eucalyptus globulus D30 4 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.		
Anwendung	Bei grippalen Infekten		
Packung/en	01 012 30 ml		C
Bemerkung			
*Gültig bis	16.12.2012		

01 Adrenalina Sintetica, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 13691	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	06.12.2007
Composizione	01 adrenalinum 1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 223 1.5 mg, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione	Simpatomimetico, vasocostrittore, stimulatore cardiaco		
Confezione/i	01 010 10 fiala/fiale		B
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 21.03.2003 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevolefino al	05.12.2012		

02 Aequifusine, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 29080	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	18.12.2007
Zusammensetzung	02	natrium 40.6 mmol, kalium 20 mmol, magnesium 1.5 mmol, chloridum 34.1-34.5 mmol, phosphas 7 mmol, dl-lactas 23 mmol, glucosum anhydricum 50 g, Antiox.: E 220 15 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 836.8 kJ.	
Anwendung		Parenterale Wasser- und Elektrolytzufuhr mit Kalorienzufuhr	
* Packung/en	02	062 10 x 500 ml	B
		070 10 x 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Verzicht auf eine Packungsgrösse)	
* Gültig bis		17.12.2012	

01 Akneroxid 5, Gel

Reckitt Benckiser Healthcare (Switzerland) AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 44352	Abgabekategorie: C	Index: 10.02.0.	10.12.2007
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028 50 g	C
Bemerkung			
* Gültig bis		09.12.2012	

01 Aknoral, capsule

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

N° d'AMM: 51164	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.5.	20.12.2007
Composizione	01	minocyclinum 50 mg ut minocyclini hydrochloridum, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Acne volgare	
Confezione/i	01	016 56 capsula/capsule	A
		024 112 capsula/capsule	A
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 28.02.2003 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		19.12.2012	

01 Allergodil, Augentropfen

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 52803	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	10.12.2007
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.5 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis	
Packung/en	01	012 6 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.12.2012	

01 Alpinamed, homöopathische Beruhigungstropfen
Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52152	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	passiflora incarnata TM corresp. ethanolum 63 % V/V.	
Anwendung		Bei nervöser Unruhe	
Packung/en	01	011 50 ml	D
		038 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2012	

01 Amicosol 1000, Filmtabletten
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56152	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	18.12.2007
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanicas, excipiens pro compreso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung, nur für Export)	
* Gültig bis		17.12.2012	

01 Amosip 200/28,5 mg, Granulat für orale Suspension

02 Amosip 300/42,75 mg, Granulat für orale Suspension

03 Amosip 400/57 mg, Granulat für orale Suspension

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Miltödi

Zul.-Nr.: 57702	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	13.12.2007
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 28.5 mg ut kalii clavulanicas, excipiens ad granulatum.	
	02	amoxicillinum anhydricum 300 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 42.75 mg ut kalii clavulanicas, excipiens ad granulatum.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanicas, excipiens ad granulatum.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
* Gültig bis		07.01.2012	

01 Amsidyl, Infusionspräparat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48299	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	amsacrinum 85 mg, N,N-dimethylacetamidum ad solutionem pro 1.7 ml, Diluens: acidum l-lacticum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 13.5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	6 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Oktober 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2012	

02 Arcalion 200, dragées

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

N° d'AMM: 40034	Catégorie de remise: B	Index: 01.99.0.	19.12.2007
Composition	02	sulbutiaminum 200 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Traitement symptomatique et adjvant des asthénies fonctionnelles	
Conditionnements	02	20 dragée(s)	B
Remarque			
* Valable jusqu'au		18.12.2012	

01 Aspégic 100, poudre en sachets**02 Aspégic Mite, poudre en sachets****03 Aspégic 500, poudre en sachets****04 Aspégic Forte, poudre en sachets**

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

N° d'AMM: 38133	Catégorie de remise: B/D	Index: 01.01.1.	21.12.2007
Composition	01	dl-lysini acetylsalicylas 180 mg corresp. acidum acetylsaliclyicum 100 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	dl-lysini acetylsalicylas 450 mg corresp. acidum acetylsaliclyicum 250 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	03	dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsaliclyicum 500 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
	04	dl-lysini acetylsalicylas 1.8 g corresp. acidum acetylsaliclyicum 1 g, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
Indication		Analgésique, antipyritique	
Conditionnements	01	100 sachet-dose(s)	B
	128	20 sachet-dose(s)	D
	02	20 sachet-dose(s)	D
	03	20 sachet-dose(s)	D
	04	20 sachet-dose(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.06 (prolongation du certificat d'autorisation et modification du nom de la préparation 500 mg, anciennement: Aspégic nouveau: Aspégic 500)	
* Valable jusqu'au		20.12.2012	

01 Assan rem, Spray

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 53317	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.12.2007	
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 90 mg, dimethylis sulfoxidum 45 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 18 mg, levomentholum 27 mg, dextrocamphora 5.4 mg, dexpanthenolum 9 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum		
Packung/en	01	030 50 ml	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		12.12.2012		

01 Avastin 100 mg/4 ml, Injektionslösung**02 Avastin 400 mg/16 ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56922	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.12.2007	
Zusammensetzung	01	bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbitum 20, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp., bevacizumabum 25 mg/ml.		
	02	bevacizumabum 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbitum 20, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 16 ml corresp., bevacizumabum 25 mg/ml.		
* Anwendung		Kolorektalkarzinom, Lungenkarzinom (NSCLC)		
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A	
	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Dezember 2004 (Änderung Anwendungsgebiet: zusätzliche Indikation = Lungenkarzinom (NSCLC))		
Gültig bis		15.12.2009		

01 Avodart, Weichgelatinekapseln

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56106	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	20.12.2007
Zusammensetzung	01	dutasteridum 0.5 mg, Antiox.: E 321, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	B
	003	90 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2012	

01 Beconasol, Microdoseur

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45396	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	beclometasoni dipropionas 50 µg pro dosi, Conserv.: benzalkonii chloridum, 2-phenylethanolum, excipiens ad suspensionem pro 100 mg pro dosi. doses pro vase 200.	
Anwendung		Rhinitis	
Packung/en	01	010 200 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.2.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Belladonna-Homaccord, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48947	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D4, atropa belladonna D10, atropa belladonna D30, atropa belladonna D200, atropa belladonna D1000, echinacea angustifolia D10, echinacea angustifolia D30, echinacea angustifolia D200 ana partes 5 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei lokalen Entzündungen	
Packung/en	01	026 10 Ampulle(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Benzac 5, Gel**02 Benzac 10, Gel**

Galderma S.A., Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 45185	Abgabekategorie: C	Index: 10.02.0.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	benzoylis peroxidum 100 mg, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028 60 g	C
	02	036 60 g	C
Bemerkung			
* Gültig bis		11.12.2012	

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

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 36988	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
Packung/en	01	053 5 x 5 ml Glasampullen	B
		193 5 x 20 ml Glasampullen	B
	02	088 5 x 5 ml Glasampullen	B
		207 5 x 20 ml Glasampullen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2012	

01 Carbostesin 0,5 % hyperbar, Injektionslösung

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 45590	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, glucosum monohydri- cum 80 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
Packung/en	01	046 5 x 4 ml Glasampullen	B
		054 25 x 4 ml Glasampullen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2012	

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

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 33998	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 2.5 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalinini tartras, natrii chloridum, Antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalinini tartras, natrii chloridum, Antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
Packung/en	01	023 5 x 20 ml Durchstechflasche(n)	B
	02	058 5 x 20 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2012	

02 Cedax 400 mg, Kapseln

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 52059	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	14.12.2007
Zusammensetzung	02	ceftibutenum anhydricum 400 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	038 10 Kapsel(n)	A
		054 5 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.12.2012	

02 Cedax, Pulver zur Herstellung einer Suspension

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 52060	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	14.12.2007
Zusammensetzung	02	ceftibutenum anhydricum 36 mg, aromatica, Conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	036 30 ml	A
		044 60 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.12.2012	

01 Cefamadar, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 56113	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	calotropis gigantea D4 trituratio 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Unterstützung bei Übergewicht	
Packung/en	01	002 100 Tablette(n)	C
		004 200 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		16.12.2012	

01 Cefuroxim Sandoz 750 mg i.v., Trockensubstanz**02 Cefuroxim Sandoz 1,5 g i.v., Trockensubstanz**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55823	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	14.12.2007
Zusammensetzung	01	cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
	02	cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	014 1 Durchstechflasche(n)	A
	016	10 x 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	018 1 Durchstechflasche(n)	A
		020 10 x 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.12.2012	

01 Chlorazin i.m., Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36959	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	chlorpromazinum 5 mg ut chlorpromazini hydrochloridum, natrii chloridum, dinatrii edetas, Antiox.: E 221 1 mg, E 223 1 mg, E 300 2 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	029	10 Ampulle(n)
Bemerkung			B
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Chlorazin i.v., Injektionslösung (ad diluend.)

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36960	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	chlorpromazinum 25 mg ut chlorpromazini hydrochloridum, natrii chloridum, dinatrii edetas, Antiox.: E 221 1 mg, E 223 1 mg, E 300 2 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	027	10 Ampulle(n)
Bemerkung			B
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Chlorazin 25 mg, Lacktabletten**02 Chlorazin 100 mg, Lacktabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36679	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	chlorpromazinum 25 mg ut chlorpromazini hydrochloridum, Arom.: vanillinum, Color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso.	
	02	chlorpromazinum 100 mg ut chlorpromazini hydrochloridum, Arom.: vanillinum, Color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	018	100 Tablette(n)
		093	50 Tablette(n)
	02	050	100 Tablette(n)
		107	50 Tablette(n)
Bemerkung			B
* Gültig bis		16.12.2012	B

01 Chlorazin 25 mg, Suppositorien**02 Chlorazin 100 mg, Suppositorien**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36961	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	chlorpromazinum 25 mg ut chlorpromazini hydrochloridum, Antiox.: E 320, excipiens pro suppositorio.	
	02	chlorpromazinum 100 mg ut chlorpromazini hydrochloridum, Anti-ox.: E 320, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	015 10 Suppositorien	B
	02	066 10 Suppositorien	B
Bemerkung			
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Chlorazin, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 36962	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	chlorpromazinum 25 mg ut chlorpromazini hydrochloridum, aromati- ca, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 gutta.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	038 20 ml	B
Bemerkung			
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Cinnamomum-Homaccord, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48563	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	cinnamomum verum D1 10 µl, cinnamomum verum D10 1 µl, cinnamomum verum D30 1 µl, cinnamomum verum D200 1 µl, achillea millefolium D4 8 µl, achillea millefolium D10 8 µl, achillea millefolium D30 8 µl, achillea millefolium D200 8 µl, hamamelis virginiana D3 1 µl, hamamelis virginiana D10 1 µl, hamamelis virginiana D30 1 µl, hamamelis virginiana D200 1 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Blutungsneigung infolge Kapillarbrüchigkeit	
Packung/en	01	015 30 ml	C
Bemerkung			
* Gültig bis		16.12.2012	

- 01 Clarosip 125 mg, Granulat für orale Suspension**
02 Clarosip 187,5 mg, Granulat für orale Suspension
03 Clarosip 250 mg, Granulat für orale Suspension
 Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: 57677	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	13.12.2007
Zusammensetzung	01 clarithromycinum 125 mg, excipiens ad granulatum. 02 clarithromycinum 187.5 mg, excipiens ad granulatum. 03 clarithromycinum 250 mg, excipiens ad granulatum.		
Anwendung	Infektionskrankheiten		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2007 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)		
Gültig bis	07.01.2012		

- 01 Clexane 20 mg/0.2 ml, solution injectable**
02 Clexane 40 mg/0.4 ml, solution injectable
03 Clexane 100 mg/ml, solution injectable
04 Clexane 60 mg/0.6 ml, solution injectable
05 Clexane 80 mg/0.8 ml, solution injectable
06 Clexane 90 mg/0.6 ml, solution injectable
07 Clexane 120 mg/0.8 ml, solution injectable
08 Clexane 150 mg/ml, solution injectable

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

N° d'AMM: 49456	Catégorie de remise: B	Index: 06.03.3.	06.12.2007
Composition	01 enoxaparinum natricum 20 mg corresp. 2000 U.I. anti-Xa, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. 02 enoxaparinum natricum 40 mg corresp. 4000 U.I. anti-Xa, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. 03 enoxaparinum natricum 100 mg corresp. 10000 U.I. anti-Xa, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 enoxaparinum natricum 60 mg corresp. 6000 U.I. anti-Xa, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. 05 enoxaparinum natricum 80 mg corresp. 8000 U.I. anti-Xa, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. 06 enoxaparinum natricum 90 mg corresp. 9000 U.I. anti-Xa, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. 07 enoxaparinum natricum 120 mg corresp. 12000 U.I. anti-Xa, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. 08 enoxaparinum natricum 150 mg corresp. 15000 U.I. anti-Xa, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication	Anticoagulant		
* Conditionnements	01 369 10 x 0.2 ml 377 50 x 0.2 ml 02 385 2 x 0.4 ml 393 10 x 0.4 ml 407 50 x 0.4 ml 03 415 10 x 1 ml 423 2 x 1 ml 431 50 x 1 ml 04 458 10 x 0.6 ml 466 2 x 0.6 ml 474 50 x 0.6 ml		B

05	482	10 x 0.8 ml	B
	490	2 x 0.8 ml	B
	504	50 x 0.8 ml	B
06	255	2 x 0.6 ml	B
	263	10 x 0.6 ml	B
	347	50 x 0.6 ml	B
07	271	2 x 0.8 ml	B
	298	10 x 0.8 ml	B
	349	50 x 0.8 ml	B
08	301	2 x 1 ml	B
	328	10 x 1 ml	B
	350	50 x 1 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 30.04.2007 (modification de l'emballage primaire, anciennement: sans système de sécurité automatique)	
Valable jusqu'au		13.11.2008	

01 Cliniderm, Abrasiv-Crème

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

Zul.-Nr.: 44021	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	10.12.2007
Zusammensetzung	01	polyethylenum 260 mg, acidum salicylicum 15 mg, laurilsulfas, detergentia, aromatica, Color.: E 104, E 131, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Abrasivreinigung der Aknehaut	
Packung/en	01	013	60 g
Bemerkung			D
* Gültig bis		09.12.2012	

01 Cobantril, comprimés à croquer

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: 36199	Catégorie de remise: D	Index: 08.05.1.	13.12.2007
Composition	01	pyrantelum 250 mg ut pyranteli pamoas, aromatica, excipiens pro compresso.	
Indication		antihelminthique	
Conditionnements	01	016	3 comprimé(s)
Remarque			D
* Valable jusqu'au		12.12.2012	

01 Cobantril, suspension orale

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: 36200	Catégorie de remise: D	Index: 08.05.1.	13.12.2007
Composition	01	pyrantelum 50 mg ut pyranteli pamoas, alia 350 mg: aromatica, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		antihelminthique	
Conditionnements	01	014	10 ml
Remarque			D
* Valable jusqu'au		12.12.2012	

04 Convulex 150, Kapseln**05 Convulex 300, Kapseln****06 Convulex 500, Kapseln**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 40410	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	20.12.2007
Zusammensetzung	04 acidum valproicum 150 mg. Überzug: dibutylis phthalas, excipiens pro capsula.		
	05 acidum valproicum 300 mg. Überzug: dibutylis phthalas, excipiens pro capsula.		
	06 acidum valproicum 500 mg. Überzug: dibutylis phthalas, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Antiepilepticum		
Packung/en	04 058 100 Kapsel(n)		B
	05 066 100 Kapsel(n)		B
	06 074 60 Kapsel(n)		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).		
Gültig bis	19.12.2012		

02 Convulex, Sirup

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 43615	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	20.12.2007
Zusammensetzung	02 natrii valproas 50 mg, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Antiepilepticum		
Packung/en	02 025 300 ml		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).		
* Gültig bis	19.12.2012		

01 Coremfa Schnupfen-Spray, Emulsion

Tentan AG, Brünnliweg 16, 4433 Ram einsburg

Zul.-Nr.: 24013	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	18.12.2007
Zusammensetzung	01 calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, hamamelidis corticis extractum ethanolicum liquidum 4 mg, ratio: 1:2, levomentholum, Conserv.: E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.		
Anwendung	Bei Schnupfen		
Packung/en	01 014 15 g		D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	17.12.2012		

01 Coridil 90 retard, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 49381	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	03.12.2007
Zusammensetzung	01	diltiazemi hydrochloridum 90 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	042 20 Tablette(n)	B
		050 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.12.2012	

01 Coryzalia, dragées homéopathiques

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

N° d'AMM: 44250	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	13.12.2007
Composition	01	allium cepa C3, atropa belladonna C3, gelsemium sempervirens C3, kalii dichromas C3, pulsatilla pratensis C3, schoenocaulon officinale C3 ana partes 333 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	01	012 40 dragée(s)	D
Remarque			
* Valable jusqu'au		12.12.2012	

01 Curosurf 120 mg, Suspension zur Instillation

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 51886	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	phospholipida 120 mg, natrii chloridum, q.s. ad suspensionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Atemnotsyndrom des Frühgeborenen (Surfaktant)	
Packung/en	01	011 1 x 1,5 ml Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Dalacin V 2%, Vaginalcreme

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52119	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	20.12.2007
Zusammensetzung	01	clindamycinum 20 mg ut clindamycini phosphas, propylenglycolum, Conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Vaginosen	
Packung/en	01	014 40 g	B
		022 20 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2012	

01 Dantamacrin 25 mg, capsules**02 Dantamacrin 50 mg, capsules**

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

N° d'AMM: 45215	Catégorie de remise: B	Index: 01.12.0.	17.12.2007
Composition	01	dantrolenum naticum 25 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
	02	dantrolenum naticum 50 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
Indication		Myotonolytique	
Conditionnements	01	016 50 capsule(s)	B
	02	024 50 capsule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 14.03.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.12.2012	

01 Dantrolen i.v. "P & G", solution injectable

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

N° d'AMM: 45217	Catégorie de remise: B	Index: 01.12.0.	17.12.2007
Composition	01	Praeparatio sicca: dantrolenum naticum 20 mg, mannitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad inyectabilia 60 ml.	
Indication		Myotonolytique: Hyperthermie maligne	
Conditionnements	01	019 1 x 12 ampoule(s)	B
		027 3 x 12 ampoule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 03.02.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.12.2012	

01 Deroxat, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 51188	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.12.2007
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum hemihydratum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	012 14 Tablette(n)	B
		020 28 Tablette(n)	B
		039 98 Tablette(n)	B
		047 10 x 28 Tablette(n) Klinikpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		04.12.2012	

01 Desferal, Injektionspräparat**02 Desferal 2 g, Injektionspräparat**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 29668	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: deferoxamini mesilas 500 mg pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: deferoxamini mesilas 2 g pro vitro.	
Anwendung		Chronische Eisenüberladung, akute Eisenvergiftung, chronische Aluminiumüberladung bei Dialyse-Patienten	
Packung/en	01	019 10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Sequenz 02 Desferal 2g, Injektionspräparat nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		11.12.2012	

02 Dexamethason Helvepharm 26 mg, Injektionslösung**03 Dexamethason Hervepharm 5 mg, Injektionslösung**

Hervepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 41074	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	20.12.2007
Zusammensetzung	02	dexamethasoni natrii phosphas 26.31 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, glycerolum, Antiox.: E 223 1 mg, Conserv.: alcohol benzylicus 10.5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	dexamethasoni natrii phosphas 5 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, glycerolum, Antiox.: E 223 1 mg, Conserv.: alcohol benzylicus 10.5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
* Packung/en	02	043 1 Ampulle(n)	B
		051 3 Ampulle(n)	B
		078 25 Ampulle(n)	B
	03	035 1 Ampulle(n)	B
		086 3 Ampulle(n)	B
		094 25 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassung) (Sequenz 02 - Dexamethason Hervepharm 26 mg, Injektionslösung wird per 31. Dezember 2007 widerrufen)	
* Gültig bis		19.12.2012	

01 Diamicron, comprimés sécables

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

N° d'AMM: 39552	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.2.	21.12.2007
Composition	01	gliclazidum 80 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	01	019 20 comprimé(s)	B
		035 120 comprimé(s)	B
		043 100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 3.11.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.12.2012	

01 Dinacode N, Sirup für Erwachsene

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 40913	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	18.12.2007
Zusammensetzung	01	codeinum 5.9 mg, natrii benzoas 89 mg, thymi tinctura 177 mg, balsami tolutani extractum pro sirupo 236 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 4 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. März 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2012	

01 Diprosone, Crème

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 37537	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, Conserv.: chlorocresolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	020 30 g	B
		039 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2012	

01 Diprosone, Lösung

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 38606	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	026 30 ml	B
		034 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2012	

01 Diprosone, Salbe

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 38483	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	021 30 g	B
		048 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2012	

- 01 Dormicum Roche 5 mg/1 mL, Injektionslösung
02 Dormicum Roche 5 mg/5 mL, Injektionslösung
03 Dormicum Roche 50 mg/10 mL, Injektionslösung
04 Dormicum Roche 15 mg/3 mL, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 44448	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	midazolam 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	midazolam 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	midazolam 50 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	midazolam 15 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloricum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	025 10 x 1 ml	B
	02	033 10 x 5 ml	B
	03	041 5 x 10 ml	B
	04	068 5 x 3 ml	B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.12.2012	

- 01 Dormicum Roche 15 mg, Tabletten**

- 02 Dormicum Roche 7,5 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 45163	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	midazolam 15 mg ut midazolami maleas, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	midazolam 7.5 mg ut midazolami maleas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	016 10 Tablette(n)	B
	024	30 Tablette(n)	B
	032	100 Tablette(n)	B
02	040	10 Tablette(n)	B
	059	30 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.12.2012	

- 01 Droperteel, homöopathische Tabletten**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48565	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	carbo vegetabilis D12 75 mg, dactylopius coccus D4 30 mg, drosera D4 90 mg, kalii carbonas D12 30 mg, lachesis mutus D12 75 mg pro compresso.	
Anwendung		Bei Bronchitis	
Packung/en	01	018 50 Tablette(n)	C
Bemerkung			
* Gültig bis		16.12.2012	

03 Ecoprofen 600, Filmtabletten**04 Ecoprofen 400, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 48164	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	28.12.2007
Zusammensetzung	03	ibuprofenum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	03	064 20 Tablette(n)	B
		072 100 Tablette(n)	B
	04	080 20 Tablette(n)	B
		099 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.12.2012	

01 Eligard 22.5 mg, préparation injectable

Astellas Pharma AG, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 56892	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	21.12.2007
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: leuprorelini acetas 28.2 mg corresp. leuprorelinum 26.9 mg, pro vitro. Solvens: copoly(dl-lactidum-glycolidum), 1-methyl-2-pyrrolidonum, pro vitro, corresp., in suspensio recenter reconstituta 22.5 mg pro dosi.	
Indication		Analogue synthétique de la GnRH naturelle	
* Conditionnements	01	001 1 set 003 2 set 004 1 set 005 2 set	A A A A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15 août 2005 (ajout d'emballage secondaire, nouveau: plateaux thermoformés)	
Valable jusqu'au		28.12.2009	

01 Eligard 7.5 mg, préparation injectable

Astellas Pharma AG, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 56852	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	21.12.2007
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: leuprorelini acetas 10.2 mg corresp. leuprorelinum 9.7 mg, pro vitro. Solvens: copoly(dl-lactidum-glycolidum), 1-methyl-2-pyrrolidonum, pro vitro, corresp., in suspensio recenter reconstituta 7.5 mg pro dosi.	
Indication		Analogue synthétique de la GnRH naturelle	
* Conditionnements	01	001 1 set 003 3 set 004 1 set 005 3 set	A A A A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15 août 2005 (ajout d'emballage secondaire, nouveau: plateaux thermoformés)	
Valable jusqu'au		28.12.2009	

01 Eryaknen 2, Gel**02 Eryaknen 4, Gel**

Galderma S.A., Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 48675	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	10.12.2007
Zusammensetzung	01 erythromycinum 20 mg, Antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g. 02 erythromycinum 40 mg, Antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.		
Anwendung	Akne vulgaris		
Packung/en	01 034 30 g 02 042 30 g		B
Bemerkung			
* Gültig bis	09.12.2012		

01 Etomidat-Lipuro, Emulsion

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 52303	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	12.12.2007
Zusammensetzung	01 etomidatum 2 mg, sojae oleum 100 mg, triglycerida saturata media 100 mg, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, aqua ad inyectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.		
Anwendung	Hypnotikum		
Packung/en	01 028 10 x 10 ml		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	11.12.2012		

- 01 Fentanyl Sandoz MAT 12 ug/h, transdermales Pflaster
 02 Fentanyl Sandoz MAT 25 ug/h, transdermales Pflaster
 03 Fentanyl Sandoz MAT 50 ug/h, transdermales Pflaster
 04 Fentanyl Sandoz MAT 75 ug/h, transdermales Pflaster
 05 Fentanyl Sandoz MAT 100 ug/h, transdermales Pflaster
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57997	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	28.12.2007	
Zusammensetzung	01	fentanylum 2.1 mg, excipiens ad praeparationem pro 5.25 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h. 02 fentanylum 4.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 10.5 cm ² cum liberatione 25 µg/h. 03 fentanylum 8.4 mg, excipiens ad praeparationem pro 21 cm ² cum liberatione 50 µg/h. 04 fentanylum 12.6 mg, excipiens ad praeparationem pro 31.5 cm ² cum liberatione 75 µg/h. 05 fentanylum 16.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 42 cm ² cum liberatione 100 µg/h.		
Anwendung		Analgetikum		
* Packung/en	01	002 5 Pflaster 022 10 Pflaster	A	
	02	006 5 Pflaster 024 10 Pflaster	A	
	03	010 5 Pflaster 026 10 Pflaster	A	
	04	014 5 Pflaster 028 10 Pflaster	A	
	05	018 5 Pflaster 030 10 Pflaster	A	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Januar 2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 10 Pflaster). Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe.		
Gültig bis		25.01.2012		

01 Flector EP Tissugel, plaster

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

N° d'AMM: 52022	* Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.4.	18.12.2007
Composizione	01	Tela cum gelato 14 g. Gel: diclofenacum epolaminum 13 mg corresp. diclofenacum natrium 10 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Antiflogistico	
Confezione/i	01	010 5 plaster 029 10 plaster 037 2 plaster	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 26.08.2003 (proroga del certificato di omologazione e modifica categoria di dispensazione da C a D)	
* Valevolefino al		17.12.2012	

01 Folvite, Tabletten

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 33702	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	acidum folicum 1 mg, Color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien	
Packung/en	01	019 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Forene, Inhalationsanästhetikum

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 44756	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	isofluranum.	
Anwendung		Inhalationsnarkotikum	
Packung/en	01	048 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2012	

01 Fortam 500 mg, Injektionspräparat**02 Fortam 1 g, Injektionspräparat****03 Fortam 2 g, Injektionspräparat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 46050	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	18.12.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 500 mg, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 1 g, natrii carbonas, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: ceftazidimum 2 g, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	061 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	088 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	096 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2012	

01 Gallium citrate (Ga-67) injection Mallinckrodt, Injektionslösung

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 44061	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	gallii(67-Ga) citras 37 MBq, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, Conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tumorszintigraphie, Szintigraphie von Entzündungsherden	
Packung/en	01	015 2,2 ml 82 MBq	A
		023 3,3 ml 123 MBq	A
		031 5,5 ml 205 MBq	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2012	

01 Gelsica, Gel

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45228	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	20.12.2007
Zusammensetzung	01	dialuminii chloridum pentahydroxidum 100 mg, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Wunden	
Packung/en	01	010 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Mai 2003 (Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		19.12.2012	

01 Gelsica, Kompressen

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45229	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	20.12.2007
Zusammensetzung	01	Tela cum gelato. Gel: dialuminii chloridum pentahydroxidum 100 mg, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Wunden	
Packung/en	01	017 10 imprägnierter Verband	D
		025 5 imprägnierter Verband	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Mai 2003 (Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		19.12.2012	

01 Gincosan, capsule

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 49826	Categoria di dispensazione: D	Index: 02.97.0.	18.12.2007
* Composizione	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 60 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 15 mg et terpenlactona ginkgo 3.6 mg, DER: 40:1, ginseng extractum ethanolicum siccum 100 mg corresp. ginessidea 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
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 23.12.2003	
Valevolefino al		22.12.2008	

02 Glibenclamid Sandoz 3.5, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47603	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	21.12.2007
Zusammensetzung	02	glibenclamidum 3.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Orales Antidiabeticum	
Packung/en	02	013 30 Tablette(n)	B
		021 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.5.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2012	

01 Glonoin-Homaccord N, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48697	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	nitroglycerinum D3, nitroglycerinum D10, nitroglycerinum D30, lycopus virginicus D1, lycopus virginicus D4, lycopus virginicus D10, lycopus virginicus D30 ana partes 1 µl, crataegus TM 600 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Anwendung		Bei Herzklopfen mit Herzschmerzen	
Packung/en	01	011 30 ml	C
Bemerkung			
* Gültig bis		16.12.2012	

**01 GlucoSaline 2 : 1 B. Braun, Infusionslösung
02 GlucoSaline 4 : 1 B. Braun, Infusionslösung
04 GlucoSaline 1 : 1 B. Braun, Infusionslösung**
B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 29551	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 33 g, natrium 51 mmol, chloridum 51 mmol, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 520 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 40 g, natrium 31 mmol, chloridum 31 mmol, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 624 kJ.	
	04	glucosum anhydricum 25 g, natrium 77 mmol, chloridum 77 mmol, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 390 kJ.	
Anwendung	01	Parenterale Wasser, NaCl- und Glukose-Zufuhr	
	02	Parenterale Wasser, NaCl- und Glukose-Zufuhr	
	04	Parenterale Wasser, NaCl- und Glucose-Zufuhr	
* Packung/en	01	138 10 x 250 ml Ecoflac	B
		146 10 x 500 ml Ecoflac	B
		154 10 x 1000 ml Ecoflac	B
		189 20 x 250 ml Ecobag	B
		197 20 x 500 ml Ecobag	B
		200 10 x 1000 ml Ecobag	B
		243 1 x 500 ml Ecoflac mit Besteck	B
		251 1 x 1000 ml Ecoflac mit Besteck	B
	02	057 10 x 500 ml Ecoflac	B
	04	103 10 x 500 ml Ecoflac	B
		111 10 x 1000 ml Ecoflac	B
		219 20 x 250 ml Ecobag	B
		227 20 x 500 ml Ecobag	B
		235 10 x 1000 ml Ecobag	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Verzicht auf Packungen)		
* Gültig bis	18.12.2012		

- 01 Glucose 5 % B. Braun, Infusionslösung
02 Glucose 10 % B. Braun, Infusionslösung
03 Glucose 20 % B. Braun, Infusionslösung
04 Glucose 40 % B. Braun, Infusionslösung
06 Glucose 50 % B. Braun, Infusionslösung**
B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 29550	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	01 glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 837 kJ. 02 glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1670 kJ. 03 glucosum anhydricum 200 g, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 3350 kJ. 04 glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 6700 kJ. 06 glucosum anhydricum 500 g, aqua ad iniecatilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 8370 kJ.		
Anwendung	Kalorien- und Wasserzufuhr		
* Packung/en	01 166 10 x 500 ml Ecoflac 174 10 x 1000 ml Ecoflac 301 20 x 50 ml Miniflac in 100 ml 328 3 x 100 ml Miniflac 336 20 x 100 ml Miniflac 387 20 x 50 ml Injektionsflaschen 395 20 x 100 ml Injektionsflaschen 417 20 x 10 ml Miniplasco 697 10 x 250 ml Ecoflac 727 20 x 100 ml Ecobag 735 20 x 250 ml Ecobag 743 20 x 500 ml Ecobag 751 10 x 1000 ml Ecobag 867 20 x 50 ml Ecobag 883 1 x 500 ml Ecoflac 884 1 x 100 ml Miniflac 885 20 x 10 ml Miniplasco connect 02 190 10 x 500 ml Ecoflac 204 10 x 1000 ml Ecoflac 409 20 x 100 ml Injektionsflaschen 700 10 x 250 ml Ecoflac 778 20 x 100 ml Ecobag 786 20 x 250 ml Ecobag 794 20 x 500 ml Ecobag 808 10 x 1000 ml Ecobag	B	B

	03	212	10 x 500 ml Ecoflac	B
		220	10 x 1000 ml Ecoflac	B
		816	20 x 500 ml Ecobag	B
		824	10 x 1000 ml Ecobag	B
	04	107	10 x 1000 ml Ecoflac	B
		719	10 x 500 ml Ecoflac	B
	06	123	10 x 1000 ml Ecoflac	B

01 Glucose 5 % Baxter, Infusionslösung**02 Glucose 10 % Baxter, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 41203	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Glucose-Therapie	
* Packung/en	01	153 50 x 50 ml Viaflo Minibag	B
		161 50 x 100 ml Viaflo Minibag	B
		181 30 x 250 ml Viaflo Beutel	B
		196 20 x 500 ml Viaflo Beutel	B
		218 10 x 1000 ml Viaflo Beutel	B
	02	048 20 x 500 ml Viaflex-Einweg Plastikbeutel	B
		056 10 x 1000 ml Viaflex-Einweg Plastikbeutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Widerruf der Sequenz 03 Glucose 40 % Baxter und 05 Glucose 20 % Baxter)	
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Glucose 5%-NaCl 0,9% 2:1 Fresenius, Infusionslösung**02 Glucose 5%-NaCl 0,9% 1:1 Fresenius, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 49685	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 33.33 g, natrii chloridum 3 g, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum anhydricum 25 g, natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Dehydratation, Oligurie	
Packung/en	01	250 ml Plastikflasche Polyethylen	B
	025	500 ml Plastikflasche Polyethylen	B
	033	1000 ml Plastikflasche Polyethylen	B
	041	5000 ml Beutel PVC	B
	114	250 ml Beutel Freeflex	B
	122	500 ml Beutel Freeflex	B
	130	1000 ml Beutel Freeflex	B
	196	10 x 1000 ml Beutel Freeflex Cryovac	B
	219	250 ml KabiPac Flaschen	B
	220	500 ml KabiPac Flaschen	B
	221	1000 ml KabiPac Flaschen	B
	02	500 ml Plastikflasche Polyethylen	B
	165	250 ml Beutel Freeflex	B
	173	500 ml Beutel Freeflex	B
	181	1000 ml Beutel Freeflex	B
	218	10 x 1000 ml Beutel Freeflex Cryovac	B
	222	250 ml KabiPac Flaschen	B
	223	500 ml KabiPac Flaschen	B
	224	1000 ml KabiPac Flaschen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Grains de Vals, comprimés

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

N° d'AMM: 55491	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.14	06.12.2007
Composition	01	sennae folii extractum methanolicum siccum 78-104 mg corresp. sen-nosidum B 12.5 mg, DER: 18:1, excipiens pro compresso.	
Indication		En cas de constipation occasionnelle	
Conditionnements	01	20 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 29.7.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		05.12.2012	

01 Halcion 0.25 mg, Tabletten**03 Halcion 0.125 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 41314	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	04.12.2007
Zusammensetzung	01	triazolamum 0.25 mg, Color.: E 132, Conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
	03	triazolamum 0.125 mg, Color.: E 127, E 132, Conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	028 10 Tablette(n)	B
		117 100 Tablette(n)	B
		176 30 Tablette(n)	B
	03	125 30 Tablette(n)	B
		141 10 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		03.12.2012	

01 Hexabrix 320, Injektionslösung

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 42086	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	meeglumi ioxaglas 393 mg et natrii ioxaglas 196.5 mg corresp. iodum 320 mg, natrii calcii edetas, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
* Packung/en	01	045 25 x 50 ml Flaschen	B
		061 10 x 100 ml Flaschen	B
		126 25 x 20 ml Flaschen	B
		134 25 x 10 ml Flaschen	B
		290 10 x 200 ml Flaschen	B
		304 1 x 10 ml Flasche	B
		312 1 x 20 ml Flasche	B
		320 1 x 50 ml Flasche	B
		339 1 x 100 ml Flasche	B
		347 1 x 200 ml Flasche	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung, Widerruf der Sequenzen 02 und 03 Hexabrix 200 und 160 per 31. Dezember 2007)	
* Gültig bis		11.12.2012	

01 Holofusine, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 15342	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	18.12.2007
Zusammensetzung	01	natrium 140 mmol, kalium 15 mmol, calcium 2.5 mmol, magnesium 1.5 mmol, chloridum 108 mmol, dl-lactas 55 mmol, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Elektrolyt-Zufuhr	
Packung/en	01	10 x 1000 ml Ecoflac	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2012	

02 Holofusine mit Glucose, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 23619	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	18.12.2007
Zusammensetzung	02	natrium 140.6 mmol, kalium 15 mmol, magnesium 1.5 mmol, calcium 2.5 mmol, chloridum 111.0 mmol, dl-lactas 55 mmol, glucosum anhydricum 50 g ut glucosum monohydricum 55 g, Antiox.: E 223 60 mg corresp. E 220 max. 15 mg, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 837 kJ.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits-, Elektrolyt- und Kohlenhydratzufuhr	
Packung/en	02	10 x 1000 ml Ecoflac plus	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2012	

01 Imodium, Kapseln

APS-Arzneimittel Parallelimport Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 56800	Abgabekategorie: B/C	Index: 04.09.0.	18.12.2007
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, pro capsula.	
Anwendung		Diarrhöe	
* Packung/en	01	30 Kapsel(n)	B
	005	15 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. März 2006 (Neue zusätzliche Packungsgröße/n, neu: 15 Kapseln); Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 40'363 Präparat Imodium, Kapseln; Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe	
Gültig bis		26.03.2011	

01 Imovane, comprimés

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

N° d'AMM: 47111	Catégorie de remise: B	Index: 01.03.1.	19.12.2007
Composition	01	zopiclone 7.5 mg, excipiens pro compressu.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	072 10 comprimé(s)	B
		080 100 comprimé(s)	B
		099 30 comprimé(s)	B
Remarque			
* Valable jusqu'au		18.12.2012	

01 Imukin, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 51947	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	interferonum humanum gamma-1b ADNr 100 µg, mannitolum, dinatrii succinas, acidum succinicum, polysorbatum 20, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Chronische Granulomatose	
Packung/en	01	029 6 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Dezember 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Influaforce, homöopathische Grippetropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 29759	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D4 93 mg, baptisia tinctoria D3 93 mg, bryonia cretica D4 93 mg, echinacea purpurea D3 93 mg, eupatorium perfoliatum D6 186 mg, ferri phosphas D6 186 mg, gelsemium sempervirens D4 93 mg, lachesis mutus D10 93 mg ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	014 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Iopamiro 200, soluzione iniettabile**02 Iopamiro 300, soluzione iniettabile****03 Iopamiro 370, soluzione iniettabile****04 Iopamiro 150, soluzione iniettabile**

Bracco Suisse SA, Corso Bello 2, 6850 Mendrisio

Zul.-Nr.: 44140	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	iopamidolum 408 mg corresp. iodum 200 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	iopamidolum 306 mg corresp. iodum 150 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mezzi di contrasto per la radiologia	
* Packung/en	01	160 5 x 10 ml Fiale	B
	02	055 10 x 100 ml Flaconi	B
		136 10 x 50 ml Flaconi	B
		179 5 x 10 ml Fiale	B
		257 10 x 200 ml Flaconi	B
		265 10 x 30 ml	B
	03	128 10 x 100 ml Flaconi	B
		144 10 x 50 ml Flaconi	B
		152 10 x 200 ml Flaconi	B
		187 5 x 10 ml Fiale	B
		273 10 x 30 ml	B
	04	443 10 x 50 ml Flaconi	B
		478 10 x 100 ml Flaconi	B
		494 10 x 250 ml Flaconi	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) und Verzicht auf diverse Packungsgrössen	
* Gültig bis		11.12.2012	

01 Isola Capsicum N, Rheumapflaster

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

Zul.-Nr.: 55966	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.12.2007
Zusammensetzung	01	Tela cum praeparatione, capsici extractum ethanolicum liquidum 3.2 % m/m corresp. capsaicinoides 0.07 % m/m, DER: 4-7:1, aromatica, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
* Packung/en	01	022 5 Pflaster	D
		023 10 Pflaster	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. April 2003 (Änderung Primärverpackung)	
Gültig bis		29.04.2008	

01 Isola Capsicum N, Rheumapflaster mit Wintergrünöl

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

Zul.-Nr.: 55967	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.12.2007
Zusammensetzung	01	Tela cum praeparatione, capsici extractum ethanolicum liquidum 2.6 % m/m corresp. capsaicinoides 0.06 % m/m, DER: 4-7:1, gaultheriae aetheroleum 5.1 % m/m corresp. methylis salicylas 4.9 % m/m, aromatica, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
* Packung/en	01	009 5 Pflaster	D
		010 10 Pflaster	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. April 2003 (Änderung Primärverpackung)	
Gültig bis		29.04.2008	

01 Itires, homöopathisch-spagyrische Globuli

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55994	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	barnii carbonas D12 8.8 %, calcii iodidum D4 14.5 %, cistus canadensis D4 16.5 %, conium maculatum D8 14.7 %, echinacea angustifolia et (aut) pallida spag. Peka D5 16.5 %, juglans regia spag. Peka D4 14.5 %, scrophularia nodosa D4 14.5 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Lymphdrüsenerkrankungen im Hals-Rachenraum	
Packung/en	01	001 10 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Kaliumphosphat 1 molar B. Braun, Zusatzampulle für Infusionslösungen

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 45880	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	14.12.2007
Zusammensetzung	01	kalium 10 mmol, dihydrogenophosphas 10 mmol, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Kalium- und Phosphatzufuhr	
Packung/en	01	028 5 x 10 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.12.2012	

01 Klaciped, Kindersuspension**02 Klaciped Forte, Kindersuspension**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 51608	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 125 mg, aromatica, Conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, aromatica, Conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	038 100 ml	A
	02	054 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2012	

01 Lescol mite, Kapseln**02 Lescol, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 52370	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	06.12.2007
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro capsula.	
	02	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	019 28 Kapsel(n)	B
	027	98 Kapsel(n)	B
	02	035 28 Kapsel(n)	B
	043	98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.12.2012	

01 Librax, Dragées

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 28275	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.2.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	chlordiazepoxidum 5 mg, clidinii bromidum 2.5 mg. Überzug: Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolytikum	
Packung/en	01	013 30 Dragée(s)	B
	021	100 Dragée(s)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Librium 5 mg, Dragées**02 Librium 10 mg, Dragées****03 Librium 25 mg, Dragées**

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 27341	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	04.12.2007
Zusammensetzung	01	chlordiazepoxidum 5 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	chlordiazepoxidum 10 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	chlordiazepoxidum 25 mg. Überzug: saccharinum, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		03.12.2012	

01 Librocol, compresse rivestite

Lagap SA, Via San Gottardo 9, 6943 Vezia

Zul.-Nr.: 41495	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.2.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	chlordiazepoxidum 5 mg, clidinii bromidum 2.5 mg, Color.: E 104, E 110, E 131, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolitico	
Packung/en	01	014 30 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Limbitrol, Filmtabletten

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 34711	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	14.12.2007
Zusammensetzung	01	amitriptylinum 12.5 mg ut amitriptylini hydrochloridum, chlordiazepoxidum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	038 30 Tablette(n) 046 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		13.12.2012	

01 Limbitrol, Kapseln**02 Limbitrol F, Kapseln**

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 33354	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	20.12.2007
Zusammensetzung	01	amitriptylinum 12.5 mg ut amitriptylini hydrochloridum, chlordiazepoxidum 5 mg, Color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
	02	amitriptylinum 25 mg ut amitriptylini hydrochloridum, chlordiazepoxidum 10 mg, Color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	010 30 Kapsel(n)	B
	029	100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Sequenz 02 = Nur für den Export bestimmt Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		19.12.2012	

01 Lithiofor, comprimés à action prolongée

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

N° d'AMM: 38061	Catégorie de remise: A	Index: 01.06.0.	21.12.2007
Composition	01	lithii sulfas anhydricus 660 mg corresp. lithium 12 mmol, excipiens pro compresso.	
Indication		Etats maniaco-dépressifs	
Conditionnements	01	011 30 comprimé(s)	A
	038	250 comprimé(s)	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 14.04.2003 (prolongation du certificat d'autorisation).	
* Valable jusqu'au		20.12.2012	

01 Logroton retard, Divitabs

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: 44917	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	04.12.2007
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 200 mg, chlortalidonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	025 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.12.2012	

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

Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano

N° d'AMM: 52267	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.04.1.	19.12.2007
Composizione	01	lorazepamum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Tranquillante	
Confezione/i	01	013 20 compressa/compressa	B
		021 50 compressa/compressa	B
	02	048 20 compressa/compressa	B
		056 50 compressa/compressa	B
Osservazione			
* Valevolefino al		18.12.2012	

01 Lubexyl, Suspension

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 49416	Abgabekategorie: C	Index: 10.02.0.	13.12.2007
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 40 mg, detergentia, excipiens ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	016 150 ml	C
Bemerkung			
* Gültig bis		12.12.2012	

02 Lucrin Depot 1 Monat, Injektionspräparat PDS

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 51903	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	07.12.2007
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: leuprorelini acetas 3.75 mg, gelatina (Rind: Knochen), copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolum. Solvens: carmellosum naticum, mannitolum, polysorbatum 80, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		Prostatakarzinom, Endometriose, zentrale vorzeitige Pubertät	
Packung/en	02	048 1 Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Dezember 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.12.2012	

- 01 Ludiomil 10 mg, Dragées**
02 Ludiomil 25 mg, Dragées
03 Ludiomil 50 mg, Dragées
04 Ludiomil 75 mg, Dragées

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 37375	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	maprotilini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	maprotilini hydrochloridum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	maprotilini hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	maprotilini hydrochloridum 75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	012 50 Dragée(s)	B
	02	039 30 Dragée(s)	B
		047 100 Dragée(s)	B
	03	063 30 Dragée(s)	B
		071 100 Dragée(s)	B
	04	101 20 Dragée(s)	B
		128 100 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
Gültig bis		20.12.2012	

01 Ludiomil, Injektionslösung (i.v.)

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 37376	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	maprotilini mesilas 25 mg, mannitolum, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	035 10 x 5 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		20.12.2012	

01 Luminal, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 15694	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	05.12.2007
Zusammensetzung	01	phenobarbitalum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum, Sedativum	
Packung/en	01	017 1 x 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		04.12.2012	

01 Magnevist, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49186	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	dimeglumini gadopentetas 469 mg, megluminum, acidum penteticum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und Ganzkörper-MRT	
Packung/en	01	010 1 x 20 ml Flasche(n)	B
		029 1 x 10 ml Flasche(n)	B
		037 1 x 15 ml Flasche(n)	B
		045 5 x 10 ml Spritze(n)	B
		053 5 x 15 ml Spritze(n)	B
		061 5 x 20 ml Spritze(n)	B
		088 1 x 30 ml Flasche(n)	B
		096 1 x 100 ml Flasche(n)	B
		118 1 x 10 ml Spritze(n)	B
		126 1 x 15 ml Spritze(n)	B
		134 1 x 20 ml Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2012	

01 Menopur, Injektionspräparat

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55763	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	20.12.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad injectabilia, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Packung/en	01	004 10 + 10 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2012	

- 01 Mepivacain Sintetica 1 %, soluzione iniettabile**
02 Mepivacain Sintetica 2 %, single use, soluzione iniettabile
03 Mepivacain Sintetica 1 % single use, soluzione iniettabile
04 Mepivacain Sintetica 1.5%, single use, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 48352	Catégorie de remise: B	Index: 01.02.2.	20.12.2007
Composition	01 mepivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 200 µg, E 218 1.6 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 02 mepivacaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 03 mepivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 04 mepivacaini hydrochloridum 15 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication	Anestetico locale iniettabile		
Conditionnements	01 014 10 x 50 ml flacon(s) 02 022 10 x 20 ml flacon(s) 03 030 10 x 50 ml flacon(s) 04 031 10 x 20 ml flacon(s)	B B B B	
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 25.01.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	19.12.2012		

- 01 Methotrexat Teva 50 mg/2 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung**
02 Methotrexat Teva 500 mg/20 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung
03 Methotrexat Teva 1000 mg/10 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung
04 Methotrexat Teva 5000 mg/50 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung
05 Methotrexat Teva 5 mg/2 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 47999	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.12.2007
* Zusammensetzung	01 methotrexatum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. 02 methotrexatum 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml. 03 methotrexatum 1000 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. 04 methotrexatum 5000 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml. 05 methotrexatum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
Anwendung	Zytostatikum		
* Packung/en	01 162 1 Durchstechflasche(n) 02 170 1 Durchstechflasche(n) 03 189 1 Durchstechflasche(n) 04 197 1 Durchstechflasche(n) 05 198 1 Durchstechflasche(n)	A A A A A	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. April 2006 Neue Dosisstärke 5 mg/2 ml		
* Gültig bis	20.12.2012		

01 Metronidazol Alpharma 250 mg, Filmtabletten**02 Metronidazol Alpharma 500 mg, Filmtabletten**

Team medica AG, Baarerstrasse 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 40038	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.3.	07.12.2007
Zusammensetzung	01 metronidazolum 250 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	02 metronidazolum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Infektionen durch Trichomonaden, Lamblien, Amöben und Anaerobier		
Packung/en	01 108 24 Tablette(n)		B
	02 116 4 Tablette(n)		B
	124 8 Tablette(n)		B
	132 20 Tablette(n)		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	06.12.2012		

01 Microbar HD (E-Z-HD), polvere

Bracco Suisse SA, Corso Bello 2, 6850 Mendrisio

Zul.-Nr.: 41341	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	12.12.2007
Zusammensetzung	01 barii sulfas 984.5 mg, simethiconum, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 g.		
Anwendung	Mezzi di contrasto per la radiologia		
Packung/en	01 017 340 g		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	11.12.2012		

01 Migros Klostergarten Erkältungstee Gregorius, geschnittene Kräuter

Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 56052	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	03.12.2007
Zusammensetzung	01 thymi herba 30 %, sambuci flos 20 %, tiliae flos 20 %, anisi fructus 5 %, rubi fruticosi folium 5 %, foeniculi amari fructus 5 %, rosae pseudofructus 5 %, serpylli herba 5 %, liquiritiae radix 5 % pro charta 1.5 g.		
Anwendung	Schweisstreibend		
Packung/en	01 021 20 x 1,5 g		E
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.4.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	02.12.2012		

01 Minesse, Filmtabletten

Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54877	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	I) Wirkstoffhaltige Filmtablette: gestodenum 60 µg, ethinylestradiolum 15 µg, excipiens pro compresso obducto. II) Placebo: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	013 1 x 28 Tablette(n)	B
		021 3 x 28 Tablette(n)	B
		048 6 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2006 (Neue Deklaration der Placebo-Tabletten)	
Gültig bis		23.02.2011	

01 Minirin, Injektionslösung

Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 43585	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	18.12.2007
Zusammensetzung	01	desmopressini acetas 4 µg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Packung/en	01	010 10 x 4 ug Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.8.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2012	

02 Minirin, Nasalspray

Ferring AG, Baarermette, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 48069	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	18.12.2007
Zusammensetzung	02	desmopressini acetas 0.1 mg corresp. desmopressinum 89 µg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Packung/en	02	037 5 ml	B
		045 3 x 5 ml	B
		053 6 ml	B
		061 3 x 6 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.8.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2012	

01 Minirin, Nasaltropfen

Ferring AG, Industriestrasse 50 a, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 38088	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	18.12.2007
Zusammensetzung	01	desmopressini acetas 0.1 mg, Conserv.: chlorobutanolum hemihydricum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen	
Packung/en	01	017 2,5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.8.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2012	

01 Minirin 0,1 mg, Tabletten**02 Minirin 0,2 mg, Tabletten**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 49002	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	18.12.2007
Zusammensetzung	01	desmopressini acetas 0.1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	desmopressini acetas 0.2 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen; Enuresis nocturna	
Packung/en	01	017 90 Tablette(n)	B
	068	30 Tablette(n)	B
	02	025 90 Tablette(n)	B
	084	30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.8.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2012	

01 Miostat, Injektionslösung

Alcon Pharmaceuticals Ltd., Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 37884	Abgabekategorie: B	Index: 11.01.0.	03.12.2007
Zusammensetzung	01	carbacholum 0.1 mg, natrii chloridum, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, natrii acetas trihydricus, natrii citras dihydricus, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Miotikum	
Packung/en	01	030 12 x 1,5 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Dezember 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.12.2012	

01 Mitomycin-C Kyowa 2 mg, Trockenampullen**02 Mitomycin-C Kyowa 10 mg, Trockenampullen****03 Mitomycin-C Kyowa 20 mg, Trockenampullen**

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

Zul.-Nr.: 44710	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: mitomycinum 2 mg, natrii chloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: mitomycinum 10 mg, natrii chloridum, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: mitomycinum 20 mg, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	013 10 Durchstechflasche(n)	A
	02	021 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	048 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. Februar 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Muxol, dragées

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

N° d'AMM: 26339	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	18.12.2007
Composition	01	bisacodylum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	057	30 dragée(s)
Remarque			D
* Valable jusqu'au		17.12.2012	

01 NaCl 0.9 % B. Braun, Infusionslösung**02 NaCl 0.45 % B. Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 29554	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. sodium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrii chloridum 4.5 g corresp. sodium 77 mmol et chloridum 77 mmol, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Isotonische, bzw. hypotonische Natriumchlorid-Lösung	
* Packung/en	01	099 1 x 100 ml Injektionsflasche	B
		145 10 x 500 ml Ecoflac plus	B
		153 10 x 1000 ml Ecoflac plus	B
		218 3 x 100 ml Miniflac	B
		226 20 x 100 ml Miniflac	B
		234 20 x 50 ml Miniflac in 100 ml	B
		374 20 x 5 ml Miniplasco	B
		382 20 x 10 ml Miniplasco	B
		390 20 x 20 ml Miniplasco	B
		412 20 x 50 ml Injektionsflaschen	B
		420 20 x 100 ml Injektionsflaschen	B
		568 20 x 100 ml Ecobag	B
		576 20 x 250 ml Ecobag	B
		584 20 x 500 ml Ecobag	B
		592 10 x 1000 ml Ecobag	B
		614 10 x 250 ml Ecoflac plus	B
		649 20 x 50 ml Ecobag	B
		699 1 x 250 ml Ecoflac plus	B
		702 1 x 500 ml Ecoflac plus	B
		703 1 x 100 ml Miniflac	B
		704 1 x 1000 ml Ecoflac plus	B
		705 20 x 5 ml Miniplasco connect	B
		706 20 x 10 ml Miniplasco connect	B
		707 20 x 20 ml Miniplasco connect	B
	02	665 20 x 500 ml Ecobag	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Verzicht auf diverse Packungsgrößen)	
* Gültig bis		16.12.2012	

01 NaCl 0,9% Bioren, soluté pour perfusions
 Sintetica-Bioren SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° d'AMM: 52041	Catégorie de remise: B	Index: 05.03.2.	19.12.2007
Composition	01	natrii chloridum 9 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Indication		Substitution de liquide et de chlorure de sodium	
Conditionnements	01	015 20 x 50 ml	B
		023 20 x 100 ml	B
		031 20 x 250 ml	B
		058 10 x 500 ml	B
		066 10 x 1000 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.03.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		18.12.2012	

01 Natriumchlorid + Glukose Bichsel 1:1, Infusionslösung**02 Natriumchlorid + Glukose Bichsel 1:2, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 29801	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	natrium 77 mmol, chloridum 77 mmol, glucosum anhydricum 25 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 51 mmol, chloridum 51 mmol, glucosum anhydricum 33.3 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeits-, Elektrolyt- und Kohlenhydrate-Zufuhr	
Packung/en	01	500 ml PP-Flasche	B
	029	1000 ml PP-Flasche	B
	037	100 ml PP-Flasche	B
	045	250 ml PP-Flasche	B
	118	250 ml Cryovac-Beutel	B
	126	500 ml Cryovac-Beutel	B
	134	1000 ml Cryovac-Beutel	B
	142	250 ml PVC-Beutel	B
	150	500 ml PVC-Beutel	B
	169	1000 ml PVC-Beutel	B
	02	100 ml PP-Flasche	B
	061	250 ml PP-Flasche	B
	088	500 ml PP-Flasche	B
	096	1000 ml PP-Flasche	B
	177	250 ml Cryovac-Beutel	B
	185	500 ml Cryovac-Beutel	B
	193	1000 ml Cryovac-Beutel	B
	215	250 ml PVC Beutel	B
	223	500 ml PVC Beutel	B
	231	1000 ml PVC Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Navoban 5mg/5ml, Injektionslösung**02 Navoban 2mg/2ml, Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 51741	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	28.12.2007
Zusammensetzung	01	tropisetronum 5 mg ut tropisetroni hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	tropisetronum 2 mg ut tropisetroni hydrochloridum, acidum aceticum, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniecatibilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	013 5 Ampulle(n)	B
		072 10 x 5 Ampulle(n)	B
	02	048 5 Ampulle(n)	B
		064 10 x 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.12.2012	

01 Navoban, Kapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 51742	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	28.12.2007
Zusammensetzung	01	tropisetronum 5 mg ut tropisetroni hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	028 1 x 5 Kapsel(n)	B
		036 20 x 5 Kapsel(n)	B
		044 1 x 2 Kapsel(n)	B
		052 50 x 2 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.12.2012	

01 Nervifene, liquide

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: 52138	Catégorie de remise: B	Index: 01.03.1.	04.12.2007
Composition	01	chlorali hydras 500 mg, aromatica, color.: E 150, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Hypnotique, sédatif	
Conditionnements	01	019 125 ml	B
		027 300 ml	B
Remarque			
* Valable jusqu'au		03.12.2012	

01 No Pic, flüssig

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 44867	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	18.12.2007	
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dextropanthenolum 5 mg, ethanolum, aether, alcohol isopropylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Behandlung von Insektenstichen		
Packung/en	01	028 3 ml	D	
		036 10 ml	D	
Bemerkung				
* Gültig bis		17.12.2012		

01 Noctaval, poudre

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

N° d'AMM: 51568	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	14.12.2007
Composition	01	valerianae extractum aquosum siccum 400 mg, DER: 4:1, aromatica, excipients ad pulverem, pro charta 2 g.	
Indication		En cas de troubles de l'endormissement et du maintien du sommeil	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 1.1.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		13.12.2012	

03 Normison mite 10 mg, Gelatinekapseln**04 Normison 20 mg, Gelatinekapseln**

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 44854	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	03	temazepamum 10 mg, excipients pro capsula.	
	04	temazepamum 20 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	03	082 30 Kapsel(n)	B
		090 100 Kapsel(n)	B
	04	104 30 Kapsel(n)	B
		112 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Ology micro, comprimés

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

N° d'AMM: 45024	Catégorie de remise: B	Index: 09.02.1.	07.12.2007
Composition	01	levonorgestrelum 150 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso.	
Indication		Contraceptif hormonal	
Conditionnements	01	016 21 comprimé(s)	B
	024	3 x 21 comprimé(s)	B
	032	6 x 21 comprimé(s)	B
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 13.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		06.12.2012	

01 Parlodel 5 mg, Kapseln**02 Parlodel 10 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 41214	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	bromocriptinum 5 mg ut bromocriptini mesilas, Color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	bromocriptinum 10 mg ut bromocriptini mesilas, excipients pro capsula.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	031 100 Kapsel(n)	B
	02	023 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Penta, collutorio

Fonte SA, Via Cattori 1, 6600 Locarno

N° d'AMM: 8678	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.03.2.	10.12.2007	
Composizione	01	salolum 2.7 g, thymolum 220 mg, levomentholum 440 mg, menthae piperitae aetheroleum 1.8 g, anisi aetheroleum 440 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 93 % V/V.		
Indicazione		Infiammazioni della cavità orale		
Confezione/i	01	014 50 ml	D	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 13.12.2002 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevolefino al		09.12.2012		

- 01 Peritoneal-Dialyse-Lösung I Bichsel
 02 Peritoneal-Dialyse-Lösung II Bichsel
 03 Peritoneal-Dialyse-Lösung III Bichsel
 04 Peritoneal-Dialyse-Lösung IV Bichsel
 05 Peritoneal-Dialyse-Lösung V Bichsel
 06 Peritoneal-Dialyse-Lösung VI Bichsel
 07 Peritoneal-Dialyse-Lösung VII Bichsel
 08 Peritoneal-Dialyse-Lösung VIII Bichsel
 09 Peritoneal-Dialyse-Lösung IX Bichsel
 10 Peritoneal-Dialyse-Lösung X Bichsel
 11 Peritoneal-Dialyse-Lösung XI Bichsel
 12 Peritoneal-Dialyse-Lösung XII Bichsel
 13 Peritoneal-Dialyse-Lösung XIII Bichsel
 14 Peritoneal-Dialyse-Lösung XIV Bichsel
 15 Peritoneal-Dialyse-Lösung XV Bichsel
 16 Peritoneal-Dialyse-Lösung XVI Bichsel
 17 Peritoneal-Dialyse-Lösung XVII Bichsel
 18 Peritoneal-Dialyse-Lösung XVIII Bichsel
 19 Peritoneal-Dialyse-Lösung XIX Bichsel
 20 Peritoneal-Dialyse-Lösung XX Bichsel

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

Zul.-Nr.: 33507	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	natrium 130 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 99.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 130 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 99.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	04	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	05	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 25 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	06	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	07	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	08	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactas 45 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	09	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactas 45 mmol, glucosum anhydricum 25 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	10	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactas 45 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	11	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactas 45 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	

- 12 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.25 mmol, chloridum 103 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 13 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.25 mmol, chloridum 103 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 14 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.25 mmol, chloridum 103 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 15 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 16 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 17 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 18 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 19 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 20 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

Anwendung

Packung/en

Peritonealdialyse			
01	011	1000 ml	B
	038	1500 ml	B
	046	2000 ml	B
	054	2500 ml	B
	062	3000 ml	B
02	089	1000 ml	B
	097	1500 ml	B
	100	2000 ml	B
	119	2500 ml	B
	127	3000 ml	B
03	143	1000 ml	B
	151	1500 ml	B
	178	2000 ml	B
	186	2500 ml	B
	194	3000 ml	B
04	216	1000 ml	B
	224	1500 ml	B
	232	2000 ml	B
	240	2500 ml	B
	259	3000 ml	B
05	275	1000 ml	B
	283	1500 ml	B

	291	2000 ml	B
	305	2500 ml	B
	313	3000 ml	B
06	348	1000 ml	B
	356	1500 ml	B
	364	2000 ml	B
	372	2500 ml	B
	380	3000 ml	B
07	402	1000 ml	B
	410	1500 ml	B
	429	2000 ml	B
	437	2500 ml	B
	445	3000 ml	B
08	461	1000 ml	B
	488	1500 ml	B
	496	2000 ml	B
	518	2500 ml	B
	526	3000 ml	B
09	542	1000 ml	B
	550	1500 ml	B
	569	2000 ml	B
	577	2500 ml	B
	585	3000 ml	B
10	607	1000 ml	B
	615	1500 ml	B
	623	2000 ml	B
	631	2500 ml	B
	658	3000 ml	B
11	674	1000 ml	B
	682	1500 ml	B
	690	2000 ml	B
	704	2500 ml	B
	712	3000 ml	B
12	713	1000 ml	B
	714	1500 ml	B
	715	2000 ml	B
	716	2500 ml	B
	717	3000 ml	B
13	718	1000 ml	B
	719	1500 ml	B
	720	2000 ml	B
	721	2500 ml	B
	722	3000 ml	B
14	723	1000 ml	B
	724	1500 ml	B
	725	2000 ml	B
	726	2500 ml	B

	727	3000 ml	B
15	728	1000 ml	B
	729	1500 ml	B
	730	2000 ml	B
	731	2500 ml	B
	732	3000 ml	B
16	733	1000 ml	B
	734	1500 ml	B
	735	2000 ml	B
	736	2500 ml	B
	737	3000 ml	B
17	738	1000 ml	B
	739	1500 ml	B
	740	2000 ml	B
	741	2500 ml	B
	742	3000 ml	B
18	743	1000 ml	B
	744	1500 ml	B
	745	2000 ml	B
	746	2500 ml	B
	747	3000 ml	B
19	748	1000 ml	B
	749	1500 ml	B
	750	2000 ml	B
	751	2500 ml	B
	752	3000 ml	B
20	753	1000 ml	B
	754	1500 ml	B
	755	2000 ml	B
	756	2500 ml	B
	757	3000 ml	B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 11.12.2012

01 Pethidin HCl Amino 100 mg/2 ml, Injektionslösung**02 Pethidin HCl Amino 50 mg/1 ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 13369	Abgabekategorie: A			Index: 01.01.3.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	pethidini hydrochloridum 100 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.			
	02	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Analgetikum			
Packung/en	01	046 100 Ampulle(n)			A
		054 10 Ampulle(n)			A
	02	062 10 Ampulle(n)			A
		070 100 Ampulle(n)			A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		20.12.2012			

01 Plendil 5 mg, Retardtabletten**02 Plendil 10 mg, Retardtabletten****03 Plendil senior 2,5 mg, Retardtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 49166	Abgabekategorie: B			Index: 02.06.1.	05.12.2007
Zusammensetzung	01	felodipinum 5 mg, Antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.			
	02	felodipinum 10 mg, Antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.			
	03	felodipinum 2.5 mg, Antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.			
Anwendung		Calciumantagonist			
Packung/en	01	028 20 Tablette(n)			B
		036 50 Tablette(n)			B
		044 100 Tablette(n)			B
	02	052 20 Tablette(n)			B
		060 50 Tablette(n)			B
		079 100 Tablette(n)			B
	03	117 30 Tablette(n)			B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		04.12.2012			

01 Polydexa, gouttes auriculaires

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: 37738	Catégorie de remise: A			Index: 12.01.3.	17.12.2007
Composition	01	polymyxini B sulfas 10000 U.I., neomycini sulfas 10 mg, dexamethasoni-21 (3-sulfobenzoas) natricus 1 mg, macrogolum 400, conserv.: thiomersalum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.			
Indication		Otites			
Conditionnements	01	018 10 ml			A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.01.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)			
* Valable jusqu'au		16.12.2012			

01 Pradif, Retardkapseln

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

Zul.-Nr.: 53471	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	07.12.2007
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, Color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.04.2006 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
Gültig bis		05.04.2011	

02 Pravastatin Sandoz 20, Tabletten**03 Pravastatin Sandoz 40, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56931	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	19.12.2007
Zusammensetzung	02	pravastatinum natrium 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum natrium 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
* Packung/en	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2006 (Sequenz 01 / Pravastatin Sandoz 10, Tabletten wird per 19. Dezember 2007 wider-rufen)	
Gültig bis		19.07.2010	

01 Pravastatin-Teva 20 mg, Tabletten**02 Pravastatin-Teva 40 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57536	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	pravastatinum natrium 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastatinum natrium 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
* Packung/en	01	017 30 Tablette(n)	B
		019 100 Tablette(n)	B
	02	021 30 Tablette(n)	B
		023 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2006 (Sequenz 03 / Pravastatin-Teva 10mg, Tabletten wird per 19. Dezember 2007 wider-rufen)	
Gültig bis		29.11.2010	

01 Pruri-med, Hautwaschemulsion

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 52004	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	18.12.2007
Zusammensetzung	01	detergentia, disodium undecylenamido MEA-sulfosuccinate 30 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		juckreizstillende, rückfettende Hautwaschemulsion zur unterstützenden Behandlung von Hauterkrankungen	
Packung/en	01	150 ml	D
	020	500 ml	D
Bemerkung			
* Gültig bis		17.12.2012	

01 Rhinaaxia, Nasenspray

THEA Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 48518	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.7.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	magnesii isospaglumas et spaglumas decahydricus 8.4 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, 2-phenylethanolum, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 185.	
Anwendung		allergische Rhinitis	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2012	

03 Roaccutan 10 mg, Kapseln**04 Roaccutan 20 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 45307	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	10.12.2007
Zusammensetzung	03	isotretinoinum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	04	isotretinoinum 20 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	03	034 30 Kapsel(n)	A
		077 100 Kapsel(n)	A
	04	042 30 Kapsel(n)	A
		085 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung			
* Gültig bis		09.12.2012	

01 Sangerol mint, Lutschtabletten

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 49436	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	06.12.2007
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 1.07 mg, lysozymi hydrochloridum 8 mg corresp. 160000 U. FIP, tyrothricinum 10 mg, xylitolum, aromatica, Color.: E 104, E 131, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.12.2012	

02 Scandicain 1 %, Injektionslösung**03 Scandicain 2 %, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 27246	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	20.12.2007
Zusammensetzung	02	mepivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	mepivacaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
* Packung/en	02	5 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
	03	5 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2006 (Sequenz 01 / Scandicain 0,5 %, Injektionslösung wird per 20.12.2007 widerrufen)	
Gültig bis		25.08.2010	

01 Secresol 200 mg ohne Zucker, Granulat

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 52196	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	31.12.2007
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad granulatum pro 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	30 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Dezember 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.12.2012	

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

Lagap SA, Via San Gottardo 9, 6943 Vezia

N° d'AMM: 47481	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.04.1.	19.12.2007
Composizione	01	lorazepamum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Tranquillante	
Confezione/i	01	015 20 compressa/compressa	B
		023 50 compressa/compressa	B
	02	058 20 compressa/compressa	B
		066 50 compressa/compressa	B
Osservazione			
* Valevolefino al		18.12.2012	

01 Selenium-Homaccord, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48572	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.12.2007	
Zusammensetzung	01	selenium metallicum D10, selenium metallicum D15, selenium metallicum D30, selenium metallicum D200, kalii phosphas D2, kalii phosphas D10, kalii phosphas D30, kalii phosphas D200 ana partes 5 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.		
Anwendung		Bei cerebraler Leistungsschwäche		
Packung/en	01	014 30 ml	C	
Bemerkung				
* Gültig bis		16.12.2012		

01 Selenokehl, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52426	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.12.2007
Zusammensetzung	01	natrii selenis D4 80 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei cerebraler Leistungsschwäche	
Packung/en	01	014 30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2012	

01 Sinemet CR 50/200 mg, Tabletten**02 Sinemet CR 25/100 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 50931	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	levodopum 200 mg, carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydri- cum, Color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	02	levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydri- cum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	013 30 Tablette(n)	B
	021	100 Tablette(n)	B
	02	048 30 Tablette(n)	B
	056	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Sinemet 25/100 mg, Tabletten**02 Sinemet 25/250 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 38099	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg, Color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	02	levodopum 250 mg, carbidopum 25 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	035 30 Tablette(n)	B
	043	100 Tablette(n)	B
	02	019 30 Tablette(n)	B
	027	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Slow-Trasitensin, Divitabs

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 45534	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	04.12.2007
Zusammensetzung	01	oxprenololi hydrochloridum 160 mg, chlortalidonum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	014 14 Tablette(n)	B
	022	56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.12.2012	

01 Sportusal sine Heparino, Spray

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 50751	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.12.2007	
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 90 mg, dimethylis sulfoxidum 45 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 18 mg, dexpantenolum 9 mg, dextrocampa- ra 5.4 mg, levomentholum 27 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum		
Packung/en	01	015 50 ml	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		12.12.2012		

01 Surmontil 25 mg, comprimés**02 Surmontil 100 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 28789	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	14.12.2007
Composition	01	trimipraminum 25 mg ut trimipramini maleas, excipiens pro compres- so.	
	02	trimipraminum 100 mg ut trimipramini maleas, excipiens pro com- presso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	017 50 comprimé(s)	B
	068	200 (4 x 50) comprimé(s) emballage multiple	B
	02	033 20 comprimé(s)	B
	041	100 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation).	
* Valable jusqu'au		13.12.2012	

01 Surmontil, gouttes

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

N° d'AMM: 29479	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	14.12.2007
Composition	01	trimipraminum 40 mg ut trimipramini mesilas, arom.: ethylvanilli- num, vanillinum et alia, color.: E 150, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 11 % V/V.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	011 30 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation).	
* Valable jusqu'au		13.12.2012	

01 Syntometrin, Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 29174	Abgabekategorie: B	Index: 09.01.1.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	oxytocinum 5 U.I., ergometrini maleas 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Postpartale Blutungsprophylaxe	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2012	

01 Tai Ginseng, Elixier

Emonta GmbH, Unterer Rebbergweg 123, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 55849	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	27.12.2007
Zusammensetzung	01	ginseng tinctura 400 mg, DER: 1:2.5, crataegi folii cum flore extractum methanolicum siccum 40 mg, DER: 4.3-7.7:1, riboflavini natrii phosphas 0.7 mg, pyridoxini hydrochloridum 0.3 mg, nicotinamidum 6 mg, dexpantenolum 0.6 mg, vanillinum, aromatica, Color.: E 150, excipiens ad solutionem pro 5 ml, corresp. ethanolum 16 % V/V.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	006 250 ml	D
		026 500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06. Juni 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.12.2012	

01 Tamoxifen Farmos 10 mg, Tabletten**02 Tamoxifen Farmos 20 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49059	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	tamoxifenum 10 mg ut tamoxifeni citras, excipiens pro compresso.	
	02	tamoxifenum 20 mg ut tamoxifeni citras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	A
		027 100 Tablette(n)	A
	02	035 30 Tablette(n)	A
		043 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2012	

01 Telebrix Hystero, Injektionslösung

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 41266	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	meeglumi <i>n</i> ioxitalamas 550 mg corresp. iodum 250 mg, natrii calcii edetas 0.1 mg, povidonum 140 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, Antiox.: E 221 0.8 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hysterosalpingographie	
Packung/en	01	015 20 ml	B
		023 25 x 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2012	

01 Telebrix 12 Sodium, Infusionslösung

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 38359	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	natrii ioxitalamas 210 mg corresp. iodum 120 mg, natrii calcii edetas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	010 1 x 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2012	

02 Toplexil N sans sucre, sirop

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

N° d'AMM: 51594	Catégorie de remise: C	Index: 03.01.2.	18.12.2007
* Composition	02	oxomemazinum 1.65 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: natrii benzoas, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	02	045 150 ml	C
Remarque		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.4.06 (Änderung Zusammensetzung; Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Valable jusqu'au		17.12.2012	

01 Traumasport Tissugel, plaster

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

N° d'AMM: 54477	* Categoría di dispensazione: D	Index: 07.10.4.	18.12.2007
Composizione	01	Tela cum gelato 14 g. Gel: diclofenacum epolaminum 13 mg corresp. diclofenacum natrium 10 mg, propylenglycol, aromatico, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Antiflogistico	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 29.08.2003 (proroga del certificato di omologazione e modifica categoria di dispensazione da C a D)	
		Destinato esclusivamente all' esportazione	
* Valevolefino al		17.12.2012	

01 Tretinac 10 mg, Kapseln**02 Tretinac 20 mg, Kapseln****03 Tretinac 5 mg, Kapseln**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55873	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	20.12.2007
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, Color.: E 124, Antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, Color.: E 124, E 132, Antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	03	isotretinoinum 5 mg. Materia capsulae: Antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	01	002 30 Kapsel(n)	A
		004 100 Kapsel(n)	A
	02	006 30 Kapsel(n)	A
		008 100 Kapsel(n)	A
	03	010 30 Kapsel(n)	A
		012 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.7.2007. (Zulassung der neuen Dosierung 5 mg)	
Gültig bis		19.07.2012	

03 Triallin, Dragées

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 49675	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	06.12.2007
Zusammensetzung	03	allii sativi pulvis 230 mg, allii sativi extractum siccum 72.5 mg, DER: 12-17:1, crataegi extractum siccum 30 mg, DER: 4.7-6.0:1, ginkgo biloba extractum siccum 8-10 mg, DER: 7-9:1, ginseng extractum siccum 7.5-9.5 mg, DER: 6-7:1, Color.: E 141, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	03	062 90 Dragée(s)	D
		070 180 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05. Dezember 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.12.2012	

01 Trilafon 2 mg, Dragées**02 Trilafon 4 mg, Dragées****03 Trilafon 8 mg, Dragées**

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 23510	Abgabekategorie: B		Index: 01.05.0.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	perphenazinum 2 mg, Conserv.: butylis parahydroxybenzoas, excipiens pro compresso obducto.		
	02	perphenazinum 4 mg, Conserv.: butylis parahydroxybenzoas, excipiens pro compresso obducto.		
	03	perphenazinum 8 mg, Conserv.: butylis parahydroxybenzoas, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Neuroleptikum		
Packung/en	01	014 100 Dragée(s)		B
	02	022 100 Dragée(s)		B
	03	081 100 Dragée(s)		B
Bemerkung				
* Gültig bis		18.12.2012		

02 Tript-OH 100 mg, Kapseln

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 46513	Abgabekategorie: B		Index: 01.06.0.	05.12.2007
Zusammensetzung	02	oxitriptanum 100 mg, Color.: E 132, excipiens pro capsula.		
Anwendung		Depressive Zustände in Kombination mit trizyklichen Antidepressiva, Schlafstörungen bei depressivem Zustand		
Packung/en	02	053 50 Kapsel(n)		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).		
* Gültig bis		04.12.2012		

01 Truxal 15 mg, Filmtabletten**02 Truxal 50 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 25873	Abgabekategorie: B		Index: 01.05.0.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	chlorprothixeni hydrochloridum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	02	chlorprothixeni hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Neurolepticum		
Packung/en	01	076 50 Tablette(n)		B
	084	100 Tablette(n)		B
	02	092 50 Tablette(n)		B
		106 100 Tablette(n)		B
Bemerkung				
* Gültig bis		18.12.2012		

01 Ubretil, Tabletten

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 37746	Abgabekategorie: B	Index: 01.14.0.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	distigmini bromidum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Parasympathomimeticum		
Packung/en	01	010 20 Tablette(n)	B
	029	50 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis	18.12.2012		

01 Vagifem, Vaginaltabletten

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

Zul.-Nr.: 49600	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	21.12.2007
Zusammensetzung	01	estradiolum 25 µg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Durch Oestrogenmangel bedingte atrophische Vaginitis		
Packung/en	01	011 15 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	20.12.2012		

01 Valium Roche 2 mg, Tabletten**02 Valium Roche 5 mg, Tabletten****03 Valium Roche 10 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 28840	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	diazepamum 2 mg, excipiens pro compresso.	
	02	diazepamum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	diazepamum 10 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Anxiolytikum		
Packung/en	01	012 30 Tablette(n)	B
	02	039 25 Tablette(n)	B
	047	100 Tablette(n)	B
	03	063 25 Tablette(n)	B
	071	100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis	18.12.2012		

01 Valium Roche 10 mg, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 30433	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	19.12.2007
Zusammensetzung	01	diazepamum 10 mg, propylenglycolum, ethanolum, Conserv.: E 210 5 mg, E 211 95 mg, alcohol benzylicus 31.4 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung	Anxiolytikum		
Packung/en	01	017 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis	18.12.2012		

01 Vigamox, Augentropfen

Alcon Pharmaceuticals Ltd., Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 57349	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	13.12.2007
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 5 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen des vorderen Augenabschnittes	
* Packung/en	01	004 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.2005 (Änderung Packungsgröße, neu: 5 ml, bisher: 3 ml)	
Gültig bis		13.10.2010	

02 Xylocain 1%, Injektionslösung**03 Xylocain 2%, Injektionslösung****05 Xylocain 2%, Injektionslösung (ohne Konservierungsmittel)**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 14975	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	20.12.2007
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, natrii chloridum, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
Packung/en	02	179 5 x 50 ml Ampulle(n)	B
	03	225 5 x 50 ml Ampulle(n)	B
	05	330 5 x 5 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2012	

02 Xylocain-Adrenalin 1%, Injektionslösung**03 Xylocain-Adrenalin 2%, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 15038	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	12.12.2007
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, Antiox.: E 223 0.5 mg, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, Antiox.: E 223 0.5 mg, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
Packung/en	02	047 5 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
	03	128 5 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2012	

01 Zoloft, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52251	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.12.2007
Zusammensetzung	01	sertralimum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin- Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	028 10 Tablette(n)	B
		036 30 Tablette(n)	B
		044 100 Tablette(n)	B
		060 10 x 10 Tablette(n) Spitalpackung	B
		079 10 x 30 Tablette(n) Spitalpackung	B
		087 10 x 100 Tablette(n) Spitalpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		04.12.2012	

01 18F-FDG-FR, Injektionslösung

Posimed Radiopharm AG, Spitalgasse 9, 3001 Bern

Zul.-Nr.: 55758	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.1.	12.12.2007
Zusammensetzung	01	fludeoxyglucosum(18-F) zum Kalibrierungszeitpunkt 300-3100 MBq, aqua ad injectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Radiodiagnostikum für die PET-Tomographie	
Packung/en	01	001 15 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2012	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Benamin Expectorans ad us.vet., Sirup**

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

Zul.-Nr.: 36061	Abgabekategorie: C	Index:	20.12.2007
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, Arom.: saccharinum naticum et alia, Color.: E 124, E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Hustensirup für Pferd und Hund	
Packung/en	01	014 100 ml	C
		022 500 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. April 2006 (Änderung Zieltierart)	
Gültig bis		27.04.2011	

01 Benamin Expectorans mit Codein ad us.vet., Sirup

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

Zul.-Nr.: 40521	Abgabekategorie: C	Index:	20.12.2007
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 2.19 mg, diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, Arom.: saccharinum naticum et alia, Color.: E 124, E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Hustensirup für Pferd und Hund	
Packung/en	01	011 100 ml	C
		038 500 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Mai 2006 (Änderung Zieltierart)	
Gültig bis		03.05.2011	

01 Benamin Lotion ad us.vet.

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

Zul.-Nr.: 51836	Abgabekategorie: C	Index:	20.12.2007
* Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, zinci oxidum 80 mg, Color.: E 172, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Linderndes und abschwellendes lokales Antihistaminikum für Pferde, Hunde, Katzen, kleine Nager und Kaninchen	
Packung/en	01	014 250 ml	C
		022 750 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Mai 2003 (Änderung Zieltierart, Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.12.2012	

02 CAS 45K ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Ufamed AG, Kornfeldstr. 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 34895	Abgabekategorie: A	Index:	21.12.2007
------------------------	---------------------------	--------	------------

* Zusammensetzung 02 chlortetracyclini hydrochloridum 75 g, tylosinum 12 g ut tylosini tartras, sulfadimidinum 120 g, Arom.: saccharinum naticum, natrii cyclamas, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.

* Anwendung Therapie und Metaphylaxe bakteriell bedingter Mischinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Chlortetracyclin, Tylosin und Sulfadimidin empfindlich sind.

Insbesondere:

Schweine:

Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen (speziell enzootische Pneumonie), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) und Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).

Darmerkrankungen verursacht durch Lawsonia intracellularis (Porcine Intestinale Adenomatose) und E. coli.

Serosen- und Gelenksentzündungen verursacht durch Hämophilus parasuis.

Kälber:

Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen und Pasteurellen.

Packung/en	02	063	1 kg	A
		071	5 kg	A
		098	25 kg	A
		101	400 g	A

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.7.2004 (Aktualisierung der Zulassung)

Gültig bis 01.12.2008

01 Cyclonorm ad us.vet., Tabletten**02 Cyclonorm forte ad us.vet., Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 42606	Abgabekategorie: B	Index:	17.12.2007
------------------------	---------------------------	--------	------------

Zusammensetzung 01 chlormadinoni acetas 10 mg, excipiens pro compresso.

02 chlormadinoni acetas 20 mg, excipiens pro compresso.

Anwendung Gestagentherapie bei Rindern und Pferden

* Packung/en	01	014	20 Tablette(n)	B
		022	250 Tablette(n)	B
	02	030	10 Tablette(n)	B
		049	250 Tablette(n)	B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.9.2006 (Sequenz 02 Cyclonorm forte ad us.vet., Tabletten wird per 31.12.2007 widerrufen)

Gültig bis 16.02.2010

01 Degraspasmin ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 45527	Abgabekategorie: B	Index:	07.12.2007
Zusammensetzung	01	isoxsuprini hydrochloridum 10 mg, glycerolum (85 per centum), acidum citricum monohydricum, Antiox.: E 223 0.2 mg, Conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Uterusrelaxans für Rind, Schaf, Ziege und Schwein	
Packung/en	01	20 ml	B
	026	10 x 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Dezember 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.12.2012	

02 Dexatat ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 36999	Abgabekategorie: B	Index:	21.12.2007
* Zusammensetzung	02	dexamethasonum 2 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, natrii citras dihydricus, Conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie für Pferd, Rind, Schwein, Schaf, Ziege, Hund und Katze	
Packung/en	02	50 ml	B
	055	100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.11.2007 (Änderung Zusammensetzung, Änderung Präparatename)	
Gültig bis		07.11.2012	

01 Dolosin ad us.vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 46262	Abgabekategorie: B	Index:	06.12.2007
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 120 mg, ramifenazonum 240 mg, dinatrii edetas, propylenglycolum, Antiox.: E 223 2 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum 20 µg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antirheumatikum, Antipyretikum für Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Änderung Zieltierart)	
Gültig bis		09.12.2008	

02 KetaNarkon 100 ad us.vet., Injektionslösung
Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 49556	Abgabekategorie: B	Index:	04.12.2007
* Zusammensetzung	02	ketaminum 100 mg ut ketamini hydrochloridum, Conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anästheticum für Nutz- und Heimtiere	
* Packung/en	02	012 10 ml	B
		039 10x10 ml	B
		047 50 ml	B
		128 10x50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2006 (Wiederruf der Sequenz 01 KetaNarkon 50 ad us.vet., Injektionslösung)	
Gültig bis		18.11.2008	

01 Linco-Spectin Premix ad us.vet., Arzneimittelvormischung
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 40069	Abgabekategorie: A	Index:	07.12.2007
Zusammensetzung	01	lincomycinum 22 g ut lincomycini hydrochloridum, spectinomycinum 22 g ut spectinomycini sulfas, paraffinum liquidum, sojae seminis pulvis, ad pulverem pro 1 kg.	
* Anwendung		Behandlung und Metaphylaxe der Dysenterie bei Schweinen (Brachyspira hyodysenteriae sowie andere mitbeteiligte Erreger wie z.B. E. coli und Salmonellen). Behandlung und Metaphylaxe der porcinen intestinalen Adenomatose (PIA, Ileitis) verursacht durch Lawsonia intracellularis.	
Packung/en	01	011 1 kg	A
		038 25 kg	A
		046 5 kg	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2006 (Änderung Anwendungsgebiet; Aktualisierung der Zulassung)	
Gültig bis		29.10.2011	

03 Neomycin-Penicillin 100/200 Intervet ad us.vet., Injektionssuspension
Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 36448	Abgabekategorie: A	Index:	21.12.2007
* Zusammensetzung	03	benzylpenicilllinum procainum 200'000 U.I., neomycinum 100 mg ut neomycini sulfas, lecithinum,mannitolum, povidonum, acidum citricum, natrii citras dihydricus, simethiconum, Conserv.: E 218 1.1 mg, natrii hydroxymethansulfinas 1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Kälbern und Schweinen	
Packung/en	03	024 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2005 (Änderung der Zusammensetzung)	
Gültig bis		19.10.2010	

01 Pulmotil AC ad us.vet., Arzneimittelvormischung (flüssig)

Selectchemie AG, Etzelstrasse 42, 8038 Zürich

Zul.-Nr.: 55451	Abgabekategorie: A	Index:	07.12.2007
------------------------	---------------------------	--------	------------

* Zusammensetzung 01 tilmicosinum 250 g, Antiox.: E 310, excipiens ad solutionem pro 1 l.

* Anwendung Kälber:

Zur Behandlung und Metaphylaxe boviner Atemwegserkrankungen, hervorgerufen durch Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida.

Schweine:

Zur Behandlung und Metaphylaxe der Pneumonie bei Mastschweinen, hervorgerufen durch Actinobacillus pleuropneumoniae, Mycoplasma hyopneumoniae und Pasteurella multocida.

Hühner (ausgenommen Legehennen, die Konsumeier produzieren):

Zur Behandlung und Metaphylaxe von Atemwegserkrankungen, hervorgerufen durch Mycoplasma gallisepticum und Mycoplasma synoviae.

Packung/en	01	002	240 ml	A
Bemerkung				
* Gültig bis	06.12.2012			

03 SK-40 ad us.vet., prémelange médicamenteux

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

N° d'AMM:	42296	Catégorie de remise: A	Index:	21.12.2007
* Composition	03	chlortetracyclini hydrochloridum 50 g, tylosinum 10 g ut tylosini tartras, sulfadimidinum 100 g ut sulfadimidinum natricum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.		
* Indication		Traitement et métaphylaxie d'infections croisées d'origine bactérienne, pour autant que les bactéries responsables soient sensibles à l'association chlortétracycline, tylosine et sulfadimidine. En particulier:		
Porcs :				
Affections des voies respiratoires causées par des mycoplasmes (spécialement la pneumonie enzootique), <i>Bordetella bronchiseptica</i> , <i>Pasteurella multocida</i> (rhinite atrophique) et <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> (APP).				
Affections intestinales causées par <i>Lawsonia intracellularis</i> (adénomatose intestinale porcine) et <i>E. coli</i> .				
Inflammations séreuses et arthrites causées par <i>Haemophilus parasuis</i> .				
Veaux :				
Affections de voies respiratoires causées par des mycoplasmes et des pasteurella.				
Conditionnements	03	066 074 082	1 kg 5 kg 25 kg	A A A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 24.09.2003		
Valable jusqu'au		23.09.2008		

02 SK-60 ad us.vet., prémélange médicamenteux

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

N° d'AMM:	38683	Catégorie de remise: A	Index:	21.12.2007				
Composition	02	chlortetracyclini hydrochloridum 80 g, spiramycinum 256 Mio U.I. ut spiramycini embonas, excipiens ad pulverem pro 1 kg.						
* Indication	Traitement et métaphylaxie d'infections croisées d'origine bactérienne, pour autant que les bactéries responsables soient sensibles à l'association chlortétracycline et spiramycine. En particulier :							
<p>Porcs :</p> <p>Affections des voies respiratoires causées par des mycoplasmes (spécialement la pneumonie enzootique) ou <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> (APP).</p> <p>Affections intestinales causées par <i>Lawsonia intracellularis</i> (adénomatose intestinale porcine).</p>								
<p>Veaux :</p> <p>Affections des voies respiratoires causées par des mycoplasmes et des pasteurella.</p>								
Conditionnements	02	028	1 kg	A				
		036	25 kg	A				
		044	5 kg	A				
Remarque								
* Valable jusqu'au	20.12.2012							

01 Trimycin ad us.vet., Salbe

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.:	43317	Abgabekategorie: A	Index:	06.12.2007
Zusammensetzung	01	neomycinum 2.6 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 1'500 U.I., bacitracinum 200 U.I., cetrimonii bromidum 2 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.		
* Anwendung	Antibakterielle und antimykotische Salbe für Hunde und Katzen			
Packung/en	01	016	15 g	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Änderung Zieltierart)			
Gültig bis	12.10.2010			

01 Tylan soluble ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Selectchemie AG, Etzelstrasse 42, 8038 Zürich

Zul.-Nr.: 39491	* Abgabekategorie: A	Index:	07.12.2007
------------------------	-----------------------------	--------	------------

Zusammensetzung 01 tylosinum 900 g ut tylosini tartras 1 kg.

* Anwendung Schweine:

Therapie und Metaphylaxe der Ileitis, verursacht durch *Lawsonia intracellularis* (syn. Porcine Intestinale Adenomatose PIA, meist in der Vormast im Gewichtsbereich um 25 kg KGW).

Geflügel:

Therapie und Metaphylaxe der chronischen Erkrankung der Luftwege (Chronic Respiratory Disease, CRD) bei Broilern, Junghennen und Elterntieren, verursacht durch *Mycoplasma gallisepticum*.

Therapie und Metaphylaxe der chronischen Luftsackentzündung bei Hühnern, verursacht durch *Mycoplasma synoviae*.

Behandlung der nekrotischen Enteritis beim Geflügel, verursacht durch *Cl. perfringens*.

Truthühner:

Therapie und Metaphylaxe der infektiösen Sinusitis, verursacht durch *Mycoplasma gallisepticum*

* Packung/en	01	028	110 g	A
		036	1100 g	A

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Juni 2005 (Änderung Anwendungsgebiet; Neue Zieltierart Legehennen; Aktualisierung der Zulassung)

Gültig bis 16.12.2008

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

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 47469	Abgabekategorie: A	Index:	21.12.2007
------------------------	---------------------------	--------	------------

* Zusammensetzung 01 chlortetracyclini hydrochloridum 70 g, sulfadimidinum 140 g, tylosinum 12 g ut tylosini phosphas, paraffinum perliquidum, Arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.

* Anwendung Therapie und Metaphylaxe bakteriell bedingter Mischinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Chlortetracyclin, Tylosin und Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere:

Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen (speziell enzootische Pneumonie), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) und Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).

Darmerkrankungen verursacht durch Lawsonia intracellularis (Porcine Intestinale Adenomatose) und E. coli.

Serosen- und Gelenksentzündung verursacht durch Hämophilus suis (Transportkrankheit des Schweines).

Packung/en	01	015	5 kg	A
		031	25 kg	A
		058	1 kg	A

Bemerkung

* Gültig bis	20.12.2012
--------------	------------

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

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 51038	Abgabekategorie: A	Index:	21.12.2007			
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 70 g, sulfadimidinum 130 g ut sulfadimidinum naticum, tylosinum 12 g ut tylosini tartras, paraffinum perliquidum, Arom.: saccharinum naticum, vanillinum et alia, excipients ad pulverem pro 1 kg.				
* Anwendung	Therapie und Metaphylaxe bakteriell bedingter Mischinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Chlortetracyclin, Tylosin und Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere:					
Schweine:						
Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen (speziell enzootische Pneumonie), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) und Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).						
Darmerkrankungen verursacht durch Lawsonia intracellularis (Porcine Intestinale Adenomatose) und E. coli.						
Serosen- und Gelenksentzündung verursacht durch Hämophilus parasuis (Transportkrankheit des Schweines).						
Kälber:						
Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen und Pasteurellen.						
Packung/en	01	010 1 kg	A			
		029 5 kg	A			
		045 25 kg	A			
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2005 (Aktualisierung der Zulassung)					
Gültig bis	28.11.2010					

**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 4. Dezember 2007 übernimmt die Firma **Cilag AG, Schaffhausen** die folgenden Präparate der Firma **Tavolek AG, Schaffhausen**:

A compter du 4 décembre 2007, l'entreprise **Cilag AG, Schaffhausen** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Tavolek AG, Schaffhausen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
50'738	Erypo, Injektionslösung
52'082	Ortrel, Tabletten
53'605	Tavo-Domp, Suppositorien
53'607	Tavo-Domp, Brausegranulat
53'606	Tavo-Domp, Suspension
53'604	Tavo-Domp, Filmtabletten

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Dezember 2007 übernimmt die Firma **Berlis AG, Zürich** die folgenden Präparate der Firma **Pfizer AG, Zürich**:

A compter du 1 décembre 2007 l'entreprise **Berlis AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Pfizer AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
56028	Ciprin, Lacktabletten
56029	Ciprin, Infusionslösung

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

Per 11. Dezember 2007 ändert die Firma **Merck (Schweiz) AG** ihr Firmendomizil von 8953 Dietikon nach **6300 Zug**.

A compter du 11 décembre 2007, l'entreprise **Merck (Schweiz) AG** actuellement sise 8953 Dietikon, aura pour nouveau domicile **6300 Zug**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
53090	Campral, magensaftresistente Filmtabletten
47311	Concor, Lacktabletten
52034	Concor plus, Lacktabletten
51593	Dancor, Tabletten
56072	Erbitux, Infusionslösung
54949	Euthyrox, Tabletten
45017	Fortecortin Inject, Injektionslösung
48669	Fortecortin Inject, Injektionslösung
48670	Fortecortin, Tabletten
26061	Glucophage, Filmtabletten
55731	Glucovance, Filmtabletten
56222	Lodoz, Filmtabletten
57218	Niaspan, Retardtabletten
15694	Luminal, Tabletten
37716	Novothyral, Tabletten
43742	Praxilene 200, Tabletten
46055	Talval, Creme
31514	Toxogonin, Injektionslösung
44117	Ulcogant, Granulat
46224	Ulcogant, Suspension
44118	Ulcogant, Tabletten

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 18. Dezember 2007 übernimmt die Firma **F. Uhlmann-Eyraud SA, Meyrin** die folgenden Präparate der Firma **Roche Pharma (Schweiz) AG, Reinach**:

A compter du 18 décembre 2007, l'entreprise **F. Uhlmann-Eyraud SA, Meyrin** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Roche Pharma (Schweiz) AG, Reinach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
52685	Roaccutan, Gel

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

Zeichenerklärung

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

3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle

Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Co-Enalapril Sandoz, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	56647 B	02.07.2. 06.11.2007
1	01	Enalapril Sandoz mite 10 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	56111 B	02.07.1. 06.11.2007
1	02	Enalapril Sandoz 20 mg, Tabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	56111 B	02.07.1. 06.11.2007

Erlöschen der Zulassung

Extinction de l'autorisation de mise sur le marché

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Fruttasan, Dragées Graf Fruttasan AG, Untere Etzmatten 16, 4467 Rothenfluh	54662	D	04.08.14	30.10.2007
01	Gladem, Tabletten Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel	52783	B	01.06.0.	31.12.2007
01	Halipepsin, Tabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	34381	D	04.05.0.	12.11.2007
01	Ossofluor, Dragées Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	42869	B	07.02.1.	12.12.2007
01	Serofusin G, Infusionslösung B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach	19109	B	05.03.3.	31.12.2007
01	Serofusin, Infusionslösung B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach	39375	B	05.03.2.	31.12.2007
01	Ubretid, Injektionslösung (i.m.) Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf	37745	B	01.14.0.	31.12.2007

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Canipoo ad us.vet., Shampoo Pharmalabor Dr. Brandt AG, Bernstrasse 51, 3018 Bern	24343	E	31.12.2007
01	Scalibor ad us.vet., Shampoo Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	55785	B	31.12.2007