

Journal

Swissmedic

12/2008

07. Jahrgang
07^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

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

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

Seite	Seite
Im Brennpunkt	
Haemovigilance in der Schweiz 2008 – Zwischenstand per 30. September	962
Supplement 10.2 der Schweizerischen Pharmakopöe und Nachtrag 6.3 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	964
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Actemra®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tocilizumab)	968
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nevanac®, Augen- tropfen (1mg/ml) (Nepafenac)	970
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Torisel®, Infusionspräparat (Temsirolimus)	972
Regulatory News	
Publikumswerbung für symptomatisch wirkende Erkältungspräparate: Verwendung der Aussage „Bei Grippe und Erkältung“	974
Infosplitter	
Swissmedic ernennt Leiter der Task- Force zum Abbau der verzögerten Gesuche	978
Mehr Antibiotika in der Veterinärmedizin	980
Schengen Übereinkommen: Reisen mit betäubungsmittelhaltigen Medikamenten	982
Gefährliche Nebenwirkungen des illegalen Schlankheitsmittels „Zhen de Shou“	984
Arzneimittel Statistik	
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	986
Neuzulassungen	989
Revisionen und Änderungen der Zulassung	1006
Zentralstelle für Änderung Firmen	1084
Widerruf der Zulassung	1087
Erlöschen der Zulassung	1089

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
Actualités	
Haemovigilance en Suisse 2008 – évaluation préliminaire au 30 septembre	963
Entrée en vigueur du Supplément 10.2 de la Pharmacopée Helvétique et du Supplément 6.3 de la Pharmacopée Européenne	966
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Actemra®, solution à diluer pour perfusion (Tocilizumab)	969
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Nevanac®, collyre (1mg/ml) (Nepafenac)	971
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Torisel®, Préparation pour perfusion (temsirolimus)	973
Réglementation	
Publicité destinée au public concernant les préparations à effet symptomatique contre les refroidissements: usage de la mention «En cas de grippe et de refroidissement»	976
En vrac	
Accroissement des ventes d'antibiotiques en médecine vétérinaire	981
Accord de Schengen: Voyager avec médicaments contenant des stupéfiants	983
Effets secondaires dangereux de la préparation amincissante illégale «Zhen de Shou»	985
Miscellanées	
Lots de fabrication admis à la commercialisation	986
Nouvelles autorisations	989
Révisions et changements de l'autorisation	1006
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	1084
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1087
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1089

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

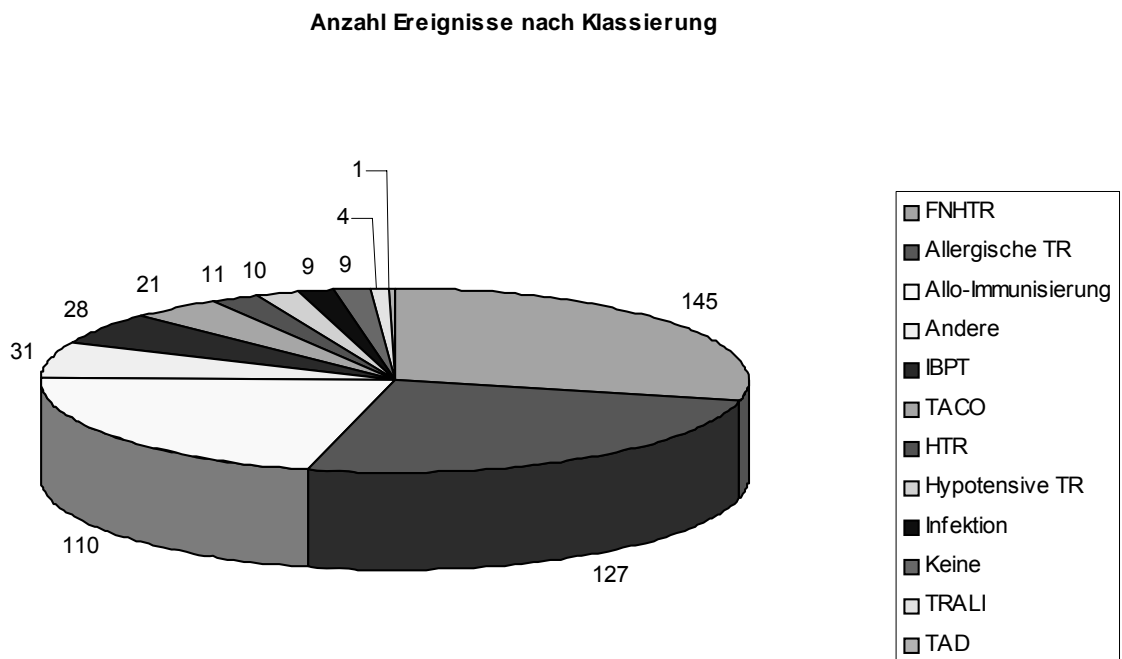
- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

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

Haemovigilance in der Schweiz 2008 – Zwischenstand per 30. September

Vom 1.1. bis 30.9.2008 sind bei Swissmedic 518 Haemovigilance Meldungen eingegangen. 6 Meldungen wurden umklassiert (5 als Near miss und eine als Spende-Komplikation). Sechs Fälle konnten aufgrund ausstehender Zusatzinformationen noch nicht klassiert werden.

Grafik 1 zeigt die Anzahl Ereignisse nach Klassierung für die 506 in der vorliegenden Zwischenauswertung berücksichtigten Meldungen.



Die Zwischenauswertung zeigt, dass weiterhin 145 Febrile nicht hämolytische Transfusionsreaktionen, 127 Allergische Transfusionen (davon 88 mild, 28 anaphylaktoid und 11 anaphylaktisch) und 110 Allo-Immunsierungen ca. 75 % der Meldungen ausmachen.

34 Meldungen betrafen lebensbedrohliche Ereignisse. 4 davon waren sicher durch die Transfusion ausgelöste allergische Reaktionen. 16 weitere lebensbedrohliche Ereignisse waren wahrscheinlich auf die Transfusion zurückzuführen, dabei handelte es sich um 13 allergische Reaktionen, eine Volumenüberlastung, eine andere akute (hypertone) Kreislaufreaktion und eine Fehltransfusion.

Wenn wir von ca. 400'000 jährlich in der Schweiz durchgeführten Transfusionen ausgehen, liegt das Risiko für eine lebensbedrohliche Transfusionsreaktion im Zeitraum vom 1.1. bis 30.9. 2008 bei mindestens 1:15'000 (20 lebensbedrohliche Reaktionen mit Imputability sicher oder wahrscheinlich bei ca. 300'000 Transfusionen in ¾ Jahren).

Im gleichen Zeitraum wurden auch 190 Near Miss Ereignisse gemeldet. Im Vorjahr wurden 172 Near Miss Ereignisse innerhalb von 12 Monaten gemeldet. 2008 zeichnet sich gegenüber 2007 eine deutliche Zunahme der Anzahl gemeldeter Near Miss ab.

Insgesamt ist die Häufigkeit der gemeldeten Ereignisse stabil und vergleichbar mit den Vorjahren während die Gesamtzahl der Meldungen von den lokalen Haemovigilance Verantwortlichen weiter zunimmt.

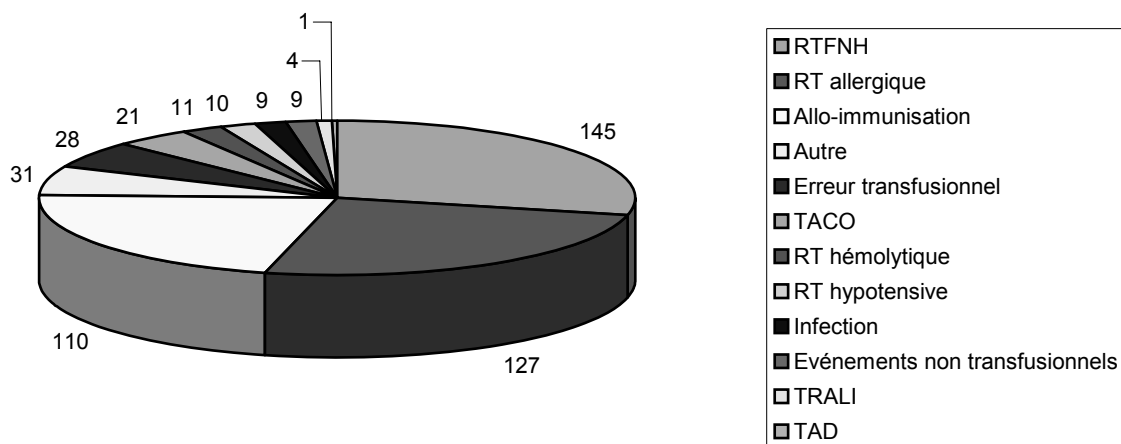
Vergleiche auch Haemovigilance Jahresbericht 2007;
<http://www.swissmedic.ch/html/content/Haemojahresberichte-d.html>

Haemovigilance en Suisse 2008 – évaluation préliminaire au 30 septembre

Entre le 1er janvier et le 30 septembre 2008, Swissmedic a reçu un total de 518 annonces d'Haemovigilance. Six annonces ont été reclassées (5 comme «near miss» et une comme complication de don de sang). Six cas ne sont pas encore classifiés définitivement à cause d'informations manquantes.

Le diagramme sous-jacent illustre le nombre d'incidents selon la classification des 506 annonces incluses dans la présente analyse.

Nombre d'événements selon la classification



L'analyse préliminaire démontre que les réactions transfusionnelles fébriles non-hémolytiques (RTFNH, 145), les réactions transfusionnelles allergiques (127, dont 88 légères, 28 anaphylactoides et 11 anaphylactiques) et les allo-immunisations (110) constituent environ la trois quarts des annonces. 34 des annonces concernaient des événements qui ont mis en danger la vie du patient dont 20 avaient une imputabilité certaine ou probable. Dans 4 cas, tous des réactions allergiques, la relation avec la transfusion était certaine. Dans 16 autres la relation était probable et il s'agissait de 13 réactions allergiques, d'une surcharge volémique, d'une autre réaction circulatoire (hypertensive) et d'une erreur transfusionnelle.

Vu les 400'000 transfusions effectuées annuellement en Suisse, le risque d'une réaction transfusionnelle sévère se calcule à 1:15'000 environ (20 réactions sévères certaines ou probables et 300'000 transfusions effectuées dans les 9 premiers mois 2008).

En même temps 190 annonces «near miss» étaient envoyées à Swissmedic. Cela signifie une augmentation importante comparée aux 172 «near mis» annoncées pendant toute l'année 2007.

Dans l'ensemble on peut dire que la fréquence des incidents rapportés reste stable et comparable à laquelle des années précédentes tandis que le nombre total des annonces continue à monter.

Voir aussi Rapport Haemovigilance 2007;

<http://www.swissmedic.ch/html/content/Haemojahresberichte-f.html>

Supplement 10.2 der Schweizerischen Pharmakopöe und Nachtrag 6.3 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat das Supplement 10.2 der Schweizerischen Pharmakopöe und den Nachtrag 6.3 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Januar 2009 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Juli 2006 ist die 10. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe, die Pharmacopoea Helvetica 10 (Ph.Helv.10) in Kraft. Auf den 1. Januar 2009 wurde das zweite Supplement dazu in Kraft gesetzt.

Das Supplement 10.2 enthält 1 neue Monographie:

- Anthroposophische Zubereitungen

2 Monographien wurden aus der Ph.Helv. gestrichen und in die Ph.Eur. aufgenommen:

- Malvenblatt (Malvae folium 10.1/CH 170)
- Methylphenidathydrochlorid (Methylphenidati hydrochloridum 10.1/CH 182)

Folgende Monographien wurden ersatzlos gestrichen:

- Enziantrockenextrakt, Eingestellter (Gentiana extractum siccum normatum 10.0/CH 120)
- Harzsalbe (Unguentum resinosum 10.0/CH 284)
- Kondurangofluidextrakt (Condurango extractum fluidum 10.0/CH 80)

Listen und Verzeichnisse der Ph.Helv.10 sind im Supplement 10.2 nachgeführt, ergänzt und auf die Europäische Pharmakopöe (Ph.Eur.6) abgestimmt.

Ebenfalls auf den 1. Januar 2009 ist der Nachtrag 6.3 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft getreten. Der Nachtrag 6.3 enthält folgende neue Texte:

Allgemeine Kapitel

5.1.9 Hinweise zur Anwendung der Prüfung auf Sterilität

Monographien

Gürtelrose(Herpes-zoster)-Lebend-Impfstoff

Natriumcalcium-Pentetat zur Herstellung von radioaktiven Arzneimitteln
^{99m}Tc]Technetium-Mebrofenin-Injektionslösung
 Tetra-O-acetylmannosetriflat für radioaktive Arzneimittel

Aluminium-Natrium-Silicat
 Artischockenblättertrockenextrakt
 Benazeprilhydrochlorid
 Calciumgluconat, Wasserfreies
 Citalopramhydrobromid
 Citalopramhydrochlorid
 Erbsenstärke
 Lebertran vom gezüchteten Kabeljau
 Dydrogesteron
 Esomeprazol-Magnesium-Trihydrat
 Filgrastim-Lösung, Konzentrierte
 Interferon-beta-1a-Lösung, Konzentrierte
 Lamotrigin
 Lauromacrol 400
 Malvenblätter
 Meloxicam
 Methylphenidathydrochlorid
 Omeprazol-Magnesium
 Saquinavirmesilat
 Schisandrafrüchte
 Sevofluran
 Teicoplanin

147 Monographien und allgemeine Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**, darunter 14 Methoden, das Kapitel 4 Reagenzien, 2 Allgemeine Monographien, 2 Monographien zu Darreichungsformen, 5 Impfstoffe für Menschen, 4 Monographien zu Radioaktive Arzneimittel sowie 119 Substanzen und pflanzliche Drogen.

Weitere 49 Texte wurden **korrigiert**.

Zu Beachten:

Durch die neuen Europäischen Monographien im Nachtrag 6.3

- Malvenblätter (Malvae folium 01/2009: 2391)
- Methylphenidathydrochlorid (Methylphenidati hydrochloridum 01/2009: 2235),

die am 1.1.2009 in Kraft treten, werden die folgenden Monographien **der Ph.Helv.** abgelöst und sind ab 1.1.2009 **nicht mehr gültig:**

- Malvenblatt (Malvae folium 10.1/CH 170)
- Methylphenidathydrochlorid (Methylphenidati hydrochloridum 10.1/CH 182)

Nachtrag 6.4 zur Ph.Eur. 6 wird am 1. April 2009 in Kraft treten.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Website unter www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp sowie www.edqm.eu

Entrée en vigueur du Supplément 10.2 de la Pharmacopée Helvétique et du Supplément 6.3 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 10.2 de la Pharmacopée Helvétique et du Supplément 6.3 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} janvier 2009.

La 10^{ème} édition de la Pharmacopée Helvétique, la Pharmacopoea Helvetica 10 (Ph.Helv.10), est en vigueur depuis le 1^{er} juillet 2006. Le 1^{er} janvier 2009 est entré en vigueur son deuxième Supplément.

Le Supplément 10.2 contient une nouvelle monographie:

- Préparations anthroposophiques

Deux monographies ont été supprimées de la Ph.Helv. et intégrées dans la Ph.Eur. Il s'agit de:

- Mauve (feuille de) (Malvae folium 10.1/CH 170)
- Méthylphénidate (chlorhydrate de) (Methylphenidati hydrochloridum 10.1/CH 182)

Les monographies suivantes ont été supprimées et non remplacées :

- Gentiane, extrait sec titré de (Gentianae extractum siccum normatum 10.0/CH 120)
- Pommade résineuse (Unguentum resinosum 10.0/CH 284)
- Condurango, extrait fluide de (Condurango extractum fluidum 10.0/CH 80)

Les listes de la Ph.Helv.10 et l'index ont été modifiés et complétés dans le Supplément 10.2 et harmonisés avec la Pharmacopée Européenne (Ph.Eur.6).

Le Supplément 6.3 de la Pharmacopée Européenne est également entré en vigueur le 1^{er} janvier 2009. Dans le Supplément 6.3 figurent les **nouveaux** textes suivants:

Textes généraux

5.1.9 Indications sur l'application de l'essai de stérilité

Monographies

Vaccin vivant du zona

Pentétate (calcium) de sodium pour préparations radiopharmaceutiques
Technétium [^{99m}Tc] (mébrofénine-), solution injectable de
Tétra-O-acétyl-mannose (triflate de) pour préparations radiopharmaceutiques

Aluminium (silicate d') et de sodium
Artichaut (feuille d'), extrait sec de
Bénazépril (chlorhydrate de)
Calcium (gluconate de) anhydre
Citalopram (bromhydrate de)
Citalopram (chlorhydrate de)
Amidon de pois
Foie de morue d'élevage (huile de)
Dydrogesterone
Esomeprazole magnésique trihydraté
Filgrastim (solution concentrée de)
Interféron bêta-1a (solution concentrée de)
Lamotrigine
Lauromacrogol 400
Mauve (feuille de)
Méloxicam
Méthylphénidate (chlorhydrate de)
Oméprazole magnésique
Saquinavir (mésilate de)
Schisandra de Chine (fruit de)
Sévoflurane
Téicoplanine

147 monographies et textes généraux ont fait l'objet d'une **révision** quant à leur teneur, dont 14 méthodes, le chapitre 4 Réactifs, 2 monographies générales, 2 monographies sur des formes pharmaceutiques, 5 vaccins pour usage humain, 4 monographies sur des préparations radiopharmaceutiques ainsi que 119 substances et drogues végétales.

En outre, 49 textes ont été **corrigés**.

À noter:

Ayant été remplacées dans le Supplément 6.3 par les nouvelles monographies européennes

- Mauve (feuille de) (Malvae folium 01/2009: 2391) et
- Méthylphénidate (chlorhydrate de) (Methylphenidati hydrochloridum 01/2009: 2235),

entrant en vigueur le 1.1.2009, les monographies suivantes **de la Ph.Helv. ne sont donc plus valides** à partir du 1.1.2009:

- Mauve (feuille de) (Malvae folium 10.1/CH 170) et
- Méthylphénidate (chlorhydrate de) (Methylphenidati hydrochloridum 10.1/CH 182).

Le Supplément 6.4 de la Ph.Eur. 6 entrera en vigueur le 1^{er} avril 2009.

Vous trouverez plus d'informations sur la Pharmacopée sur Internet sous www.swissmedic.ch/pharmacopoeia.asp et www.edqm.eu.

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

Am 2. Dezember 2008 wurde Actemra® (Wirkstoff Tocilizumab), Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung zugelassen.

Indikation und Dosierung

Die Indikation lautet „Behandlung der mittelschweren bis schweren aktiven rheumatoiden Arthritis bei erwachsenen Patienten, die auf die Behandlung mit DMARDs oder Tumornekrosefaktor- (TNF-) Hemmern nicht ausreichend angesprochen haben. Actemra® kann als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat (MTX) und/oder anderen herkömmlichen DMARDs verabreicht werden.“

Die Behandlung mit Actemra® muss unter Aufsicht eines/einer in der Behandlung von Patienten mit rheumatoider Arthritis erfahrenen Arztes oder Ärztin eingeleitet werden. Die empfohlene Dosis von Actemra® beträgt 8mg/kg Körpergewicht und wird einmal alle 4 Wochen als intravenöse Infusion über 1 Stunde verabreicht. Bei Niereninsuffizienz ist keine Dosierungsanpassung erforderlich. Bei Leberinsuffizienz liegen keine Untersuchungen vor, Dosierungsempfehlungen können daher nicht gegeben werden.

Die Sicherheit und Wirksamkeit bei Kindern und Jugendlichen ist noch nicht nachgewiesen.

Eigenschaften und Wirkungen

Tocilizumab ist ein rekombinanter humanisierter monoklonaler IgG1 Antikörper gegen den humanen Interleukin-6 Rezeptor (IL-6R). Dieser bindet sowohl an lösliche wie auch membranständige IL-6R. Unter Behandlung kommt es zu einer raschen Senkung des C-reaktiven Proteins, der Erythrozytensenkungsrate, des Serum-Amyloid A und der Akutphasenproteine wie auch zur Abnahme der Thrombozytenzahl. Infolge Abnahme des Akutphaseproteins Hcpidin wird die Eisenverfügbarkeit erhöht. In mehreren kontrollierten doppelblinden Studien wurde die Wirksamkeit von Tocilizumab bei mit Methotrexat oder mit anderen DMARD vorbehandelten Patienten belegt. Beurteilt wurde die Wirkung gemäss Kriterien des American College of Rheumatology (ACR) sowie des Disease activity Scores (DAS28), EULAR Kriterien und Lebensqualität. Details sind der Fachinformation und der Literatur zu entnehmen. Daten länger als 24 Wochen liegen noch nicht vor.

Sicherheit

Unter Behandlung mit Tocilizumab wurden Transaminasenerhöhungen beobachtet. Ebenfalls kam es häufig zu einer Abnahme der neutrophilen Granulozyten. Zu berücksichtigen sind weiterhin eine potentielle Reaktivierung einer Hepatitis B, eine mögliche Beeinflussung der Abwehrlage, der Wirksamkeit von Schutzimpfungen, der serologischen Diagnostik von Infektionserkrankungen und ein möglicherweise erhöhtes Risiko von Malignomen.

Actemra® sollte nicht bei Patienten mit aktiven Infektionen verabreicht werden.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Actemra®, solution à diluer pour perfusion (Tocilizumab)

La préparation Actemra® (principe actif : tocilizumab), solution à diluer pour perfusion, a été autorisée le 2 décembre 2008.

Indication et posologie

L'indication est la suivante: «Traitement de la polyarthrite rhumatoïde active modérée à sévère de patients adultes ayant insuffisamment répondu au traitement par DMARD ou inhibiteurs du TNF (facteur nécrosant des tumeurs). Actemra® peut être administré en monothérapie ou en association avec du méthotrexate (MTX) et/ou d'autres DMARD usuels.»

Le traitement par Actemra® doit être entamé sous la surveillance d'un médecin expérimenté dans le traitement de patients souffrant de polyarthrite rhumatoïde. La posologie recommandée d'Actemra® est de 8 mg/kg de poids corporel, à administrer en une fois toutes les 4 semaines sous forme de perfusion intraveineuse pendant une heure.

Aucune adaptation de la dose n'est requise en cas d'insuffisance rénale. Du fait de l'absence d'étude en la matière, aucune recommandation posologique ne peut être fournie en cas d'insuffisance hépatique.

La sécurité et l'efficacité de cette préparation n'ont pas encore été établies pour les enfants et les adolescents.

Propriétés et effets

Le tocilizumab est un anticorps monoclonal humanisé recombinant de type IgG1 agissant contre le récepteur de l'interleukine-6 humaine (IL-6R). Il se lie à l'IL-6R soluble aussi bien que membranaire. Le traitement induit une réduction rapide de la protéine C réactive, de la vitesse de sédimentation des érythrocytes, de l'amyloïde A sérique et de la protéine de phase aiguë, de même qu'une diminution du nombre de thrombocytes. Du fait de la réduction de la protéine de phase aiguë hepcidine, la disponibilité du fer s'en trouve accrue. Plusieurs études contrôlées en double aveugle ont attesté l'efficacité du tocilizumab sur des patients pré-traités par méthotrexate ou d'autres DMARD, par une analyse de l'effet de ce principe actif selon les critères de l'American College of Rheumatology (ACR) et du Disease activity Score (DAS28), les critères EULAR et la qualité de vie. Pour plus de détails, se reporter à l'information professionnelle et aux publications. On ne dispose

toutefois encore d'aucune donnée sur une période supérieure à 24 semaines.

Sécurité

Sous traitement par tocilizumab, on a observé des augmentations des transaminases, tout comme une baisse fréquente des granulocytes neutrophiles. Il convient en outre de tenir compte d'une réactivation potentielle de l'hépatite B, d'une influence possible sur le système immunitaire, de l'efficacité de vaccins préventifs, du diagnostic sérologique de maladies infectieuses ainsi que d'un accroissement possible du risque de tumeurs malignes.

Actemra® ne doit pas être administré à des patients souffrant d'une infection active.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nevanac®, Augentropfen (1mg/ml) (Nepafenac)

Am 24.09.2008 wurde Nevanac® (Nepafenac) für folgende Indikation zugelassen.

Indikation

Prophylaxe und Therapie von postoperativen Schmerzen und Entzündungen im Zusammenhang mit einer Katarakt-Operation.

Dosierung

Anwendung bei Erwachsenen einschliesslich älteren Patienten

Einen Tag vor der Kataraktoperation 3mal täglich 1 Tropfen Nevanac Augentropfen in das (die) betroffene(n) Auge(n).

Mit der gleichen Dosis am Tag der Operation und bis zu 2 Wochen postoperativ fortfahren. Einen zusätzlichen Tropfen 30-120 Minuten vor der Operation applizieren.

Die Behandlung kann bei Bedarf verlängert werden. Die Erfahrung mit Behandlungen länger als 3 Wochen ist gering.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Die Wirksamkeit und Sicherheit von Nevanac Augentropfen ist an Kindern und Jugendlichen nicht untersucht worden. Die Anwendung von Nevanac Augentropfen ist bei Patienten unter 18 Jahren nicht empfohlen, solange keine Daten vorliegen.

Anwendung bei eingeschränkter Leber- und Nierenfunktion

Nevanac Augentropfen sind an Patienten mit eingeschränkter Leber- und Nierenfunktion nicht untersucht worden. Nach der topischen Verabreichung der Nevanac Augentropfen wird Nepafenac primär durch Biotransformation abgebaut; die systemische Exposition ist sehr kurz. Eine Dosisanpassung ist bei diesen Patienten nicht erforderlich.

Kontraindikationen

Überempfindlichkeit gegenüber Nepafenac, einem Hilfsstoff des Präparates oder anderen nichtsteroidalen Entzündungshemmern (NSAID). Wie andere NSAID ist auch Nevanac kontraindiziert bei Patienten, bei welchen Asthma-Attaken, Urticaria oder akute Rhinitis durch Acetylsalicylsäure oder andere NSAID hervorgerufen werden.

Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen (Auszüge)

Nicht zur Injektion oder oralen Einnahme bestimmt.

Kreuzsensitivität

Es können Kreuzsensitivitäten von Nepafenac zu Acetylsalicylsäure, Phenylacetylsäurederivaten und sonstigen NSAID bestehen.

Unerwünschte Wirkungen (Auszüge)

In klinischen Studien mit über 800 Patienten die einer Kataraktoperation unterzogen wurden und denen Nevanac Augentropfen verabreicht wurden, traten bei etwa 5% der Patienten unerwünschte Wirkungen auf. Diese Wirkungen führten bei 0.5% der Patienten zum Therapieabbruch, weniger als bei den Placebo-behandelten Patienten der gleichen Studien (1.3%). In diesen Studien wurden keine ernsthaften unerwünschten Wirkungen im Zusammenhang mit Nevanac verzeichnet.

Eigenschaften/Wirkungen (Auszüge)

Wirkungsmechanismus

Nepafenac ist ein nichtsteroidales entzündungshemmendes und analgetisches Prodrug. Nach dem Eintropfen ins Auge penetriert Nepafenac die Cornea und wird von Hydrolasen des Augengewebes in Amfenac, einen nichtsteroidalen Entzündungshemmer, umgewandelt. Amfenac inhibiert die Prostaglandin-H-Synthase (Cyclooxygenase), einem für die Prostaglandinsynthese benötigten Enzym.

Die hier gemachten Angaben verstehen sich als Auszüge aus der Fachinformation. Detaillierte Angaben sind der Fachinformation zu entnehmen.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Nevanac®, collyre (1mg/ml) (Nepafenac)

Le 24 septembre 2008, Nevanac® (Nepafenac) a été autorisé dans l'indication suivante.

Indication

Prophylaxie et traitement des douleurs post-opératoires et des inflammations en relation avec une opération de la cataracte.

Posologie

Posologie chez l'adulte y compris les patients âgés

Le jour précédant l'opération de la cataracte, appliquer 1 goutte de collyre Nevanac 3 fois par jour dans l'œil (les yeux) concerné(s).

Poursuivre le traitement avec la même dose le jour de l'intervention puis pour une durée allant jusqu'à deux semaines après l'opération. Instiller une goutte supplémentaire 30-120 minutes avant l'opération.

Le traitement peut être prolongé si nécessaire. On ne dispose que de peu d'expérience dans les traitements durant plus de trois semaines.

Posologie chez l'enfant et l'adolescent

L'efficacité et la sécurité d'emploi du collyre Nevanac n'ont pas été étudiées chez l'enfant et l'adolescent. L'application du collyre Nevanac n'est pas recommandée chez les patients de moins de 18 ans, tant qu'on ne dispose d'aucune donnée.

Posologie lors d'insuffisance hépatique ou rénale

Le collyre Nevanac n'a pas été étudié chez les patients avec une insuffisance hépatique ou rénale. Après l'application topique du collyre Nevanac, le népafénac est d'abord dégradé par biotransformation; l'exposition systémique est très brève. Une adaptation des doses n'est pas nécessaire chez ces patients.

Contre-indications

Hypersensibilité au népafénac, à l'un des excipients du produit ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Comme d'autres AINS, Nevanac est contre-indiqué chez les patients chez qui la prise d'aspirine ou d'autres AINS provoque une crise d'asthme, de l'urticaire ou une rhinite aiguë.

Mises en garde et précautions (extraits)

N'est pas destiné à l'injection ou à la prise orale.
Sensibilité croisée

Des sensibilités croisées entre le népafénac, l'acide acétylsalicylique, les dérivés de l'acide phénylacétique et d'autres AINS peuvent exister.

Effets indésirables (extraits)

Dans les études cliniques avec plus de 800 patients qui ont subi une opération de la cataracte et qui ont reçu du collyre Nevanac, des effets indésirables sont survenus chez environ 5% d'entre eux. Ces effets ont conduit 0,5% des patients à interrompre le traitement, moins que ceux traités par un placebo (1,3%) dans les mêmes études. Dans ces essais, aucun effet indésirable grave en rapport avec Nevanac n'a été relevé.

Propriétés/Effets (extraits)

Mécanisme d'action

Le népafénac est un promédicament non stéroïdien, anti-inflammatoire et analgésique. Après instillation au niveau de l'œil, le népafénac pénètre dans la cornée et est transformé en amfénac, un anti-inflammatoire non stéroïdien, par des hydrolases du tissu oculaire. L'amfénac inhibe la prostaglandine-H-synthase (cyclooxygénase), une enzyme nécessaire à la synthèse des prostaglandines.

Les données ci-dessus sont extraites de l'information professionnelle sur le médicament que nous vous invitons à consulter si vous souhaitez des renseignements plus détaillés aux sujet de cette préparation.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Torisel®, Infusionspräparat (Temsirolimus)

Am 12.12.2008 wurde Torisel® (Temsirolimus) zugelassen.

Indikation

Torisel ist angezeigt zur "first-line" Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzell-Karzinoms (RCC) bei Patienten, die mindestens drei von sechs prognostisch ungünstigen Risikofaktoren aufweisen: weniger als ein Jahr von der ersten RCC-Diagnose bis zum Behandlungsbeginn, Karnofsky-Performance-Status von 60 oder 70, Hämoglobin weniger als untere Grenze des Normwertes, korrigierter Kalziumwert von mehr als 10 mg/dl, Laktatdehydrogenase mehr als das 1,5-fache der oberen Grenze des Normwertes, mehr als ein von Metastasen befallenes Organ.

Dosierung

Die empfohlene Dosierung beträgt 25 mg, einmal wöchentlich über 30 - 60 Minuten als Infusion intravenös verabreicht.

Kontraindikationen

Überempfindlichkeit gegen Temsirolimus, seine Metabolite (einschliesslich Sirolimus), Polysorbat 80 oder einen der sonstigen Bestandteile von Torisel.

Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen

Ausführliche Abschnitte in der Fachinformation beziehen sich auf pädiatrische Patienten, ältere Patienten, Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion, Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion, intrazerebrale Blutungen, Nierenversagen, Katarakte, Überempfindlichkeit/Infusionsreaktionen, Hyperglykämie/Glucoseintoleranz/Diabetes mellitus, Infektionen, interstitielle Lungenerkrankung, Hyperlipidämie, Wundheilungsstörungen, Arzneimittelinteraktionen und Impfungen.

Unerwünschte Wirkungen (Auszüge)

Die schwersten Nebenwirkungen, die bei Torisel beobachtet wurden, sind Überempfindlichkeit/Infusionsreaktionen (einschliesslich lebensbedrohliche und in seltenen Fällen tödliche Reaktionen), Hyperglykämie/Glukoseintoleranz, Infektionen, interstitielle Lungenerkrankung, Hyperlipidämie, intrazerebrale Blutung, Nierenversagen, Darmperforation und Wundheilungsstörung.

Die häufigsten Nebenwirkungen ($\geq 30\%$, alle Schweregrade), die bei Torisel beobachtet wurden, schliessen Anämie, Übelkeit, Ausschlag (umfasst Ausschlag, juckenden Ausschlag, makulopalpulösen Ausschlag, pustulösen Ausschlag), Anorexie, Ödem (umfasst Gesichtsoedem und peripheres Ödem) und Asthenie ein.

Eigenschaften/Wirkungen (Auszüge)

Pharmakodynamik: Temsirolimus ist ein selektiver Inhibitor von mTOR (mammalian Target Of Rapamycin). Temsirolimus bindet an ein intrazelluläres Protein (FKBP-12) und dieser Protein-Temsirolimus-Komplex bindet sich an mTOR, welches die Zellteilung steuert, und hemmt dessen Aktivität. Die Hemmung der mTOR-Aktivität führt zu einer Wachstumshemmung in der G1-Phase bei behandelten Tumorzellen, die durch die selektive Unterbrechung der Translation von Proteinen, die den Zellzyklus regulieren (wie zum Beispiel Cycline vom D Typ, c-myc und Ornithin-Decarboxylase), bedingt wird.

Klinische Wirksamkeit: Die Sicherheit und Wirksamkeit von Torisel zur Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms wurden in zwei randomisierten klinischen Studien untersucht.

Metabolismus

Sirolimus, ein gleichermaßen wirksamer Metabolit von Temsirolimus, wurde nach intravenöser Gabe beim Menschen als Hauptmetabolit beobachtet.

Die hier gemachten Angaben verstehen sich als Auszüge aus der Fachinformation. Detaillierte Angaben sind der Fachinformation zu entnehmen

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Torisel®, Préparation pour perfusion (temsirolimus)

Torisel® (temsirolimus) a été autorisé le 12 décembre 2008.

Indication

Torisel est indiqué dans le traitement de première intention du carcinome à cellules rénales avancé (RCC) chez les patients présentant au moins trois des six facteurs de risque à pronostic défavorable: moins d'un an entre le diagnostic initial du RCC et le début du traitement, indice de Karnofsky égal à 60 ou 70, hémoglobine au dessous de la limite inférieure de la normale, calcémie corrigée supérieure à 10 mg / dl, lactate déshydrogénase > 1,5 fois la limite supérieure de la normale, plus d'un site métastatique.

Posologie

La posologie recommandée est de 25 mg, administrés en perfusion intraveineuse d'une durée de 30 à 60 minutes une fois par semaine.

Contre-indications

Hypersensibilité au temsirolimus, à ses métabolites (notamment le sirolimus), au polysorbate 80 ou à l'un des autres composants de Torisel.

Mise en garde et précautions

Plusieurs paragraphes détaillés de l'information professionnelle traitent des enfants, des personnes âgées, des patients souffrant d'une diminution de la fonction rénale ou hépatique, ainsi que des saignements intracérébraux, de la défaillance rénale, de la cataracte, des réactions d'hypersensibilité resp. liées à la perfusion, de l'hyperglycémie / de l'intolérance au glucose / du diabète sucré, des infections, des pneumopathies interstitielles, de l'hyperlipidémie, des troubles de la cicatrisation, des interactions avec d'autres médicaments, et des vaccins.

Effets indésirables (extraits)

Les réactions les plus graves observées avec Torisel sont les réactions d'hypersensibilité resp. liées à la perfusion (y compris des réactions susceptibles d'entraîner la mort et certains décès dans des cas rares), l'hyperglycémie / intolérance au glucose, les infections, les pneumopathies interstitielles, l'hyperlipidémie, les saignements intracérébraux, la défaillance rénale, une perforation de l'intestin, et des troubles de la cicatrisation.

Les effets secondaires (de tous grades) les plus fréquemment observés ($\geq 30\%$) avec Torisel incluent l'anémie, des nausées, des éruptions cutanées (notamment pruritique, maculopapulaire, pustulaire), l'anorexie, des œdèmes (notamment œdème facial et œdème périphérique) et l'asthénie.

Propriétés/Effets (extraits)

Pharmacodynamique: le temsirolimus est un inhibiteur sélectif de la protéine mTOR (mammalian Target Of Rapamycine). Le temsirolimus se lie à une protéine intracellulaire (FKBP-12), puis le complexe protéine / temsirolimus se lie à son tour à la protéine mTOR et en inhibe l'activité, qui consiste à réguler la division cellulaire. L'inhibition de l'activité de la protéine mTOR se traduit par l'arrêt de la croissance des cellules tumorales traitées au stade G1, arrêt consécutif à l'interruption sélective de la traduction des protéines régulatrices du cycle cellulaire (par exemple les cyclines de type D, c-myc et l'ornithine décarboxylase).

Efficacité clinique: la tolérance et l'efficacité de Torisel dans le traitement du carcinome à cellules rénales avancé ont été étudiées dans le cadre de deux essais cliniques randomisés.

Metabolisme

Le sirolimus, métabolite équipotent du temsirolimus, s'est avéré être le principal métabolite chez l'homme après administration intraveineuse.

Les données ci-dessus sont extraites de l'information professionnelle sur le médicament. Pour de plus amples informations, veuillez consulter cette dernière.

Publikumswerbung für symptomatisch wirkende Erkältungspräparate: Verwendung der Aussage „Bei Grippe und Erkältung“

Konkreter Gegenstand der vorliegenden Publikation ist die Publikumswerbung für verschreibungsfrei erhältliche Präparate, welche zur Linderung von Symptomen bei Erkältungskrankheiten indiziert sind. Die dargelegte Praxis soll die Publikumswerbung für diese Präparate vereinfachen und dank Transparenz zur Gleichbehandlung der Marktteilnehmer beitragen.

Ausgangslage

In der Vergangenheit führte die Beurteilung der Publikumswerbung im Bereich der Erkältungspräparate häufig zu langwierigen Diskussionen mit den Gesuchstellerinnen. Dies namentlich in Zusammenhang mit der Werbeaussage „bei Grippe und Erkältung“. Symptomatisch wirkende Präparate entfalten ihre Wirkung sowohl dann, wenn diese Symptome im Rahmen einer Grippe, als auch wenn sie im Rahmen einer anderen Erkältungskrankheit auftreten. Ein acetylsalicylsäurehaltiges Erkältungspräparat z. B. wirkt schmerzstillend und fiebersenkend und zwar unabhängig davon, ob die Symptome im Rahmen einer Erkältungskrankheit oder einer Grippe in Erscheinung treten. Bei einem Vergleich der Wirkstoffzusammensetzung der Erkältungspräparate hat sich zudem gezeigt, dass oft keine Unterschiede bestehen zwischen Präparaten, die bei „Erkältungskrankheiten“ und solchen, die gemäss Arzneimittelinformation bei „Grippe und Erkältung“ eingesetzt werden können.

In den letzten Jahren hat sich zudem die Wahrnehmung von Erkältungskrankheiten und grippalen Erkrankungen in der Bevölkerung grundlegend gewandelt. Im Zuge der Publizität, welche Themen wie die Vogelgrippe oder die Pandemie erfahren haben, sind selbst Bezeichnungen spezieller Virentypen wie H5N1 in der Tagespresse verbreitet worden und damit dem Publikum geläufig. Es kann daher davon ausgegangen werden, dass auch der Öffentlichkeit bekannt ist, dass es sich bei den jährlich in den Wintermonaten auftretenden Erkältungswellen, nicht um echte Grippe (Influenza), sondern zumeist um einfache Erkältungserkrankungen handelt. Im allgemeinen Sprachgebrauch werden die beiden Begriffe aber oft gleichgesetzt resp. synonym verwendet. Weiter ist sich das Publikum der Problematik (Nutzen und Risiken) des Einsatzes von Arzneimitteln zunehmend bewusst. Die nachfolgend dargelegte Praxis trägt dieser veränderten Situation Rechnung

und soll zu mehr Transparenz und damit auch einer effizienteren Gesuchsbearbeitung beitragen.

Gesetzliche Grundlagen

Nach Art. 32 Abs. 1 Bst. a HMG¹ ist Werbung unzulässig, die irreführend ist.

Nach Art. 32 Abs. 1 Bst. b HMG ist Werbung unzulässig, die zu einem unzweckmässigen Einsatz von Arzneimitteln verleiten kann.

Nach Art. 16 Abs. 1 AWW² müssen alle Angaben in der Publikumswerbung im Einklang mit der vom Institut zuletzt genehmigten Arzneimittelinformation stehen; insbesondere dürfen nur vom Institut genehmigte Indikationen oder Anwendungsmöglichkeiten beworben werden.

Nach Art. 16 Abs. 2 AWW muss die Werbung das Arzneimittel sachlich zutreffend darstellen.

Nach Art. 16 Abs. 5 Bst. b AWW muss Werbung für Arzneimittel der Abgabekategorien C und D mindestens eine Indikation oder Anwendungsmöglichkeit enthalten.

Verwendung der Aussage „Bei Grippe und Erkältung“ - neue Praxis

Bislang musste bei Erkältungspräparaten die Angabe der Indikation wortwörtlich der Arzneimittelinformation entsprechen. Die Bewerbung eines Präparats mit der Aussage „bei Grippe und Erkältung“ wurde somit ausschliesslich dann als zulässig erachtet, wenn diese Aussage explizit in der Arzneimittelinformation enthalten war.

Neu dürfen Präparate, welche gemäss Arzneimittelinformation entweder bei Grippe- oder bei Erkältungssymptomen indiziert sind, mit der Aussage „Bei Grippe und Erkältung“ beworben werden, wobei nachfolgende Präzisierungen hinsichtlich Indikationsdarstellungen zu beachten sind.

¹ Bundesgesetz vom 15. Dezember 2000 über Arzneimittel und Medizinprodukte (HMG, SR 812.21)

² Verordnung vom 17. Oktober 2001 über die Arzneimittelwerbung (AWV, SR 812.212.5)

Indikationsdarstellung bei einfachen und komplex wirkenden Erkältungspräparaten

Es ist in diesem Zusammenhang zu unterscheiden zwischen Erkältungspräparaten, welche nur einen Wirkstoff enthalten und solchen, die aufgrund ihrer Wirkstoffzusammensetzung nur bei Vorhandensein bestimmter Symptomkomplexe eingesetzt werden sollten.

Die nachstehend aufgeführten Werbeaussagen sind beispielhaft und nicht abschliessend.

1. Erkältungspräparate, die nur einen Wirkstoff enthalten und zur Behandlung einzelner Symptome zugelassen sind, dürfen die allgemeine Aussage „Bei Grippe und Erkältung“ nur in Zusammenhang mit der Nennung dieser Symptome verwenden.

- Wenn ein Präparat beispielsweise eine schmerzstillende Wirkung aufweist, kann das Präparat, sofern Kopf- und Gliederschmerzen in der Arzneimittelinformation aufgeführt sind, beworben werden mit: *„Bei Grippe und Erkältung - lindert die Schmerzen“*.
- Bei Präparaten, die gegen unterschiedliche Symptome wirken, müssen bei Verwendung der Aussage "Bei Grippe und Erkältung" alle Wirkungen angegeben werden. Ein acetylsalicylsäurehaltiges Erkältungspräparat könnte also werben mit: *„Bei Grippe und Erkältung – lindert Kopf- und Gliederschmerzen und (senkt das) Fieber“*.

2. Bei Präparaten, die mehrere Wirkstoffe enthalten und deren Anwendung daher das Vorhandensein eines bestimmten Symptomkomplexes voraussetzt, muss darauf geachtet werden, dass die Indikation sachlich richtig dargestellt wird. Es müssen für jeden enthaltenen Wirkstoff zumindest die hauptsächlichen Wirkungen, wie sie in der Arzneimittelinformation enthalten sind, angegeben werden.

- Als Beispiel sei ein Präparat angenommen, das neben fiebersenkenden Eigenschaften aufgrund eines mukolytisch wirkenden Inhaltsstoffes nur eingesetzt werden soll, wenn die Erkältung mit der Bildung von zähem Sekret in den Atemwegen einhergeht. Es könnte in diesem Beispiel geworben werden mit: *„Bei Grippe und Erkältung die mit Bildung von zähem Schleim einhergeht – löst den Schleim, senkt das Fieber“*.

- Beispiel für ein Präparat mit schmerzstillenden, fiebersenkenden und hustenstillenden Inhaltsstoffen: *„Bei Grippe und Erkältung – lindert Hustenreiz, Schmerzen und Fieber.“*
- Beispiel für ein Präparat mit schmerzstillenden, fiebersenkenden und schleimhautabschwellend wirkenden Inhaltsstoffen: *„Bei Grippe und Erkältung – lindert Schmerzen, Fieber und Schnupfen“* oder *„Bei Grippe und Erkältung – lindert Kopf- und Gliederschmerzen, senkt das Fieber und befreit die Nase“*.

3. Nach Art. 16 Abs. 2 AWW muss Werbung das Arzneimittel sachlich zutreffend darstellen. Deshalb sollten die beworbenen Wirkungen direkt nach/neben der Aussage "Bei Grippe und Erkältung" platziert werden, gut lesbar und gleichwertig bezüglich Schriftgrösse und Schrifttyp.

Hinweis

Selbstverständlich sollten jedoch auch weiterhin primär die Indikationsangaben, wie sie den Angaben in der Arzneimittelinformation entsprechen, für die Publikumswerbung verwendet werden. Hierbei sind die diesbezüglichen Anforderungen an die Arzneimittelwerbung, insbesondere Art. 16 Abs. 2 AWW einzuhalten.

Publicité destinée au public concernant les préparations à effet symptomatique contre les refroidissements: usage de la mention «En cas de grippe et de refroidissement»

Le présent document a pour objet la publicité destinée au public pour les préparations disponibles sans ordonnance indiquées pour atténuer les symptômes liés à un refroidissement. La pratique exposée ci-après vise à simplifier la publicité destinée au public pour ces préparations et à contribuer, grâce à une plus grande transparence, à l'égalité de traitement des acteurs du marché.

Situation de départ

Dans le passé, l'examen de la publicité destinée au public pour les préparations contre les refroidissements conduisait souvent à d'interminables discussions avec les requérants, notamment au sujet de l'allégation publicitaire «En cas de grippe et de refroidissement». Les préparations à effet symptomatique agissent sur les symptômes qui surviennent lors d'une grippe ou d'une autre pathologie liée à un refroidissement. Une préparation de ce type à base d'acide acétylsalicylique, par exemple, a un effet analgésique et antipyrétique, et ce que les symptômes apparaissent dans le cadre d'un refroidissement ou d'une grippe. Il s'est par ailleurs avéré lors de la comparaison des compositions de ces préparations qu'elles sont souvent identiques, que les préparations soient destinées au vu de l'information sur le médicament à traiter les «refroidissements» ou «la grippe et les refroidissements».

Ces dernières années, on a par ailleurs observé dans la population un changement radical de perception des pathologies grippales et liées à un refroidissement. Du fait de la médiatisation de sujets tels que la grippe aviaire ou la pandémie, la presse généraliste a en effet largement communiqué sur des types de virus spécifiques tels que le virus H5N1, qui sont ainsi entrés dans le quotidien des gens. On peut donc en conclure que la population sait aussi que les vagues d'affections hivernales qui déferlent chaque année ne sont pas de véritables gripes (Influenza), mais de simples refroidissements. Or, dans le langage courant, ces deux termes sont souvent utilisés à tort comme des synonymes. De plus, la population est de plus en plus sensibilisée à la problématique (bénéfice-risque) de l'usage des médicaments. La pratique exposée ci-après prend donc en compte cette nouvelle situation et vise à apporter davantage de transparence et, partant, un traitement plus efficient des demandes.

Bases légales

En vertu de l'art. 32, al. 1, let. a LPTh¹, la publicité trompeuse est illicite;

En vertu de l'art. 32, al. 1, let. b LPTh, est illicite la publicité pouvant inciter à un usage excessif, abusif ou inapproprié de médicaments;

En vertu de l'art. 16, al. 1 OPMéd², toutes les données figurant dans la publicité destinée au public doivent être conformes à la dernière information sur le médicament telle qu'elle a été approuvée par l'institut; la publicité doit en particulier se limiter aux indications et aux possibilités d'emploi reconnues par l'institut;

En vertu de l'art. 16, al. 2 OPMéd, la publicité doit présenter le médicament de façon véridique;

En vertu de l'art. 16, al. 5, let. b OPMéd, la publicité pour les médicaments des catégories de remise C et D doivent comporter au moins une indication ou une possibilité d'emploi.

Usage de la mention «En cas de grippe et de refroidissement» - nouvelle pratique

Jusqu'à présent, l'indication mentionnée pour les préparations contre les refroidissements devait correspondre mot pour mot à l'information sur le médicament. La publicité pour une préparation associée à l'affirmation «En cas de grippe et de refroidissement» était donc considérée comme licite uniquement lorsque cette mention figurait explicitement dans l'information sur le médicament.

Désormais, les préparations qui sont indiquées dans l'information sur le médicament pour le traitement de la grippe ou des refroidissements peuvent faire l'objet de publicités faisant apparaître la mention «En cas de grippe et de refroidissement», pour autant que les règles suivantes relatives aux présentations des indications soient respectées.

¹ Loi fédérale du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (LPTh, RS 812.21)

² Ordonnance du 17 octobre 2001 sur la publicité pour les médicaments (OPMéd, RS 812.212.5)

Présentation des indications pour les préparations contre les refroidissements agissant sur un ou plusieurs symptômes

Il convient de différencier les préparations contre les refroidissements avec un seul principe actif et celles qui, compte tenu de leur composition en principes actifs, ne doivent être utilisées qu'en présence d'ensembles de symptômes bien précis.

Les allégations publicitaires mentionnées ci-dessous sont exemplatives et non exhaustives.

1. Les préparations contre les refroidissements avec un seul principe actif et autorisées pour le traitement ciblé de symptômes particuliers ne peuvent utiliser l'assertion générale «En cas de grippe et de refroidissement» qu'en lien avec la mention de ces symptômes.

- Ainsi, lorsqu'une préparation présente, par exemple, un effet analgésique, la préparation peut faire apparaître l'allégation publicitaire «*En cas de grippe et de refroidissement – atténue les douleurs*» à la condition toutefois que les maux de tête et douleurs articulaires soient mentionnés dans l'information sur le médicament.
- Dans le cas des préparations qui agissent contre plusieurs symptômes, il est nécessaire d'indiquer tous les effets lorsque l'assertion «*En cas de grippe et de refroidissement*» est faite. Une préparation contre les refroidissements à base d'acide acétylsalicylique pourrait donc faire apparaître l'assertion suivante : «*En cas de grippe et de refroidissement – atténue les maux de tête, les douleurs articulaires et fait baisser la fièvre*».

2. Il est nécessaire de veiller avec les préparations qui contiennent plusieurs principes actifs et dont l'utilisation suppose par conséquent la présence d'un ensemble de symptômes à ce que l'indication soit formulée de manière véridique. Ainsi, les effets principaux de chaque principe actif contenu dans la préparation doivent être indiqués tels qu'ils figurent dans l'information sur le médicament.

- On peut prendre l'exemple d'une préparation aux propriétés antipyrétiques qui, en raison de la présence dans sa composition d'un agent mucolytique, ne doit être utilisée que lorsque le refroidissement est accompagné de la formation de mucosités épaisses dans les voies respiratoires. La publicité pour cette préparation pourrait être formulée comme suit: «*En cas de grippe et de refroi-*

dissement accompagnés de mucosités épaisses – réduit la fièvre et dissout les mucosités».

- Exemple de préparation contenant des substances à effets analgésique, antipyrétique et antitussif: «*En cas de grippe et de refroidissement – calme la toux, atténue les douleurs et fait baisser la fièvre*».
- Exemple de préparation contenant des substances à effets analgésique, antipyrétique et décongestionnant des muqueuses: «*En cas de grippe et de refroidissement – atténue les douleurs, la fièvre et le rhume*» ou «*En cas de grippe et de refroidissement – atténue les maux de tête, les douleurs articulaires, diminue la fièvre et libère le nez*»

3. Selon l'art. 16, al. 2 OPMéd la publicité doit présenter le médicament de façon véridique. Ainsi les effets vantés par la publicité devraient être placés directement après/à côté de l'allégation publicitaire «En cas de grippe et de refroidissement», de manière bien lisible et avec les mêmes police de caractère et taille de police.

Remarque

Il n'en reste pas moins que la mention des indications doit bien entendu toujours être conforme à celles figurant dans l'information sur le médicament pour la publicité destinée au public. Dans ce cas, les exigences relatives à la publicité pour les médicaments devant être respectées, en particulier celles de l'art. 16, al. 2 OPMéd.

Medienmitteilung vom 1. Dezember 2008: Swissmedic ernennt Leiter der Task-Force zum Abbau der verzögerten Gesuche

Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut gibt bekannt, dass **Prof. Dr. med. Rolf Streuli** ab 1. Februar 2009 die Leitung der Task-Force zum Abbau der verzögerten Gesuche übernehmen wird. Herr Professor Streuli ist Facharzt für Innere Medizin und wird noch bis Januar 2009 als Ärztlicher Direktor der Spitäler Region Oberrhein (SRO) tätig sein.

Swissmedic-Direktor Jürg Schnetzer: „Ich bin froh einen renommierten und erfahrenen Mediziner mit internationaler Reputation gefunden zu haben. Sein Fachgebiet Innere Medizin prädestiniert ihn ausserordentlich für die Übernahme der Task-Force. Professor Streuli hat seine Führungsqualitäten sowohl in der Klinik als auch bei mehreren internationalen Einsätzen unter Beweis gestellt.“

Der Auftrag der Task-Force ist die Abarbeitung der zum Stichtag 1. Juli 2008 verzögerten Gesuche bis Ende 2010. In einer ersten Phase der Arbeiten wurden diese Gesuche durch ein Kernteam analysiert. Die Ergebnisse dieser Analyse liegen nun vor.

Demnach liegt die Gesamtzahl der verzögerten Gesuche bei ca. 2'500. Diese teilen sich auf in verschiedene Gesuchstypen:

Im Zentrum stehen Gesuche um Erstzulassung für innovative Arzneimittel (160) und für nicht-innovative Arzneimittel (z.B. Generika;330). Zudem werden von der Task-Force auch Gesuche zu genehmigungspflichtigen Änderungen, Periodic Safety Update Reports (Berichte zur periodischen Überprüfung der Sicherheit eines Arzneimittels), Gesuche auf Erteilung einer Erstzulassung Swissmedic (Übergangsregelung Heilmittelgesetz) sowie weitere Gesuche bearbeitet.

Swissmedic plant, für die Arbeiten der Task-Force bis zu 25 zusätzliche Mitarbeitende einzustellen. Davon werden ab Februar nächsten Jahres 12 Personen (einschliesslich des Leiters) einsatzbereit sein und die Bearbeitung dieser Gesuche vorantreiben. Die Rekrutierung weiterer Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter läuft. Schwierig gestaltet sich vor allem die Einstellung von erfahrenen Medizinerinnen, die klinische Dossiers begutachten sollen.

Für Swissmedic haben die Arbeiten der Task-Force höchste Priorität. Durch die Übernahme der verzögerten Gesuche in die Task Force soll der Bereich Zulassung, der die übrigen laufenden und alle neu eingehenden Gesuche bearbeitet, entlastet werden, damit dort ebenfalls im Zeitraum bis Ende 2010 die Bearbeitungsfristen verlässlich eingehalten werden können.

Communiqué de presse du 1^{er} décembre 2008:

Swissmedic nomme le chef de la task-force en charge du traitement des demandes en souffrance

Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques, annonce que **M. le Prof. Rolf Streuli** prendra à compter du 1^{er} février 2009 la direction de la task-force chargée du traitement des demandes en souffrance. Médecin spécialiste en médecine interne, M. Streuli poursuivra jusqu'en janvier 2009 ses activités de Directeur médical du groupe hospitalier de Haute-Argovie (SRO).

Et M. Jürg Schnetzer, Directeur de Swissmedic, de déclarer: «Je me félicite d'avoir trouvé en sa personne un médecin expérimenté et de renommée mondiale, que son domaine de spécialité, à savoir la médecine interne, prédestinait on ne peut mieux à la direction de cette task-force, d'autant qu'il a démontré ses qualités managériales au niveau de son activité clinique comme de ses nombreux engagements au plan international.»

La task-force a pour mission de traiter d'ici fin 2010 toutes les demandes qui étaient en souffrance au 1^{er} juillet 2008. Une équipe centrale a dans un premier temps été chargée d'effectuer une analyse de ces demandes, dont les résultats sont désormais disponibles.

Il s'avère que quelque 2500 demandes, de différentes natures, sont en souffrance:

La task-force doit ainsi traiter des demandes de première autorisation pour des médicaments innovants (160) et non innovants (p. ex. génériques;330), des demandes de modifications soumises à approbation, des Periodic Safety Update Reports (rapports périodiques sur la sécurité d'un médicament), des demandes d'octroi d'une première autorisation Swissmedic (dispositions transitoires prévues par la loi sur les produits thérapeutiques), etc..

Swissmedic prévoit d'embaucher jusqu'à 25 collaborateurs supplémentaires pour permettre à la task-force de mener à bien sa mission. Douze personnes seront d'ailleurs opérationnelles dès février 2009 (y compris le chef), qui pourront faire avancer le traitement de ces demandes, tandis que le recrutement de collaborateurs supplémentaires se poursuit. Il s'avère cependant difficile de trouver des médecins expérimentés à qui confier l'évaluation des dossiers cliniques.

Pour Swissmedic, les travaux de cette task-force sont une priorité absolue. De plus, la prise en charge par cette nouvelle structure des demandes en souffrance va décharger le secteur Mise sur le marché, qui traite toutes les nouvelles demandes et les autres demandes en cours d'examen. Il devrait ainsi être en mesure de respecter les délais d'examen jusqu'à fin 2010.

Medienmitteilung vom 4. Dezember 2008: Mehr Antibiotika in der Veterinärmedizin

Die Menge der vertriebenen Antibiotika in der Veterinärmedizin ist in der Schweiz im Jahr 2007 im Vergleich zum Vorjahr um 5 Prozent (+3,4t) auf 72 Tonnen gestiegen. Wie das Schweizerische Heilmittelinstitut Swissmedic mitteilt, ist dies vor allem darauf zurückzuführen, dass bei Nutztieren mehr Fütterungsarzneimittel verabreicht wurden. Ein möglicher Zusammenhang besteht mit dem vermehrt beobachteten Auftreten von Durchfallerregern in der Schweinemast. Bei den injizierbaren Arzneimitteln für Nutztiere stellt Swissmedic einen Anstieg der modernen Wirkstoffe fest.

Bakterielle Krankheitserreger, die resistent gegen Antibiotika sind, erschweren die Behandlung von Infektionskrankheiten bei Mensch und Tier. Zahlen zum Vertrieb sind für Swissmedic eine wichtige Voraussetzung, um den Einfluss der eingesetzten Menge von Antibiotika auf die Entwicklung der Resistenzen untersuchen zu können. Swissmedic erhebt aus diesem Grund seit 2004 diese Mengen beim schweizerischen Grosshandel.

Die jetzt veröffentlichten statistischen Erhebungen können nach Auffassung von Swissmedic auf verschiedene mögliche Trends hindeuten. Dabei geht es vor allem um die Frage, ob die Zunahme einzelner Wirkstoffgruppen fortschreitet. Besonders im Focus stehen diejenigen Wirkstoffe, die als Reserveantibiotika gelten. Sollten diese Vertriebszahlen zunehmen, stellt sich die Frage, ob dies fachlich begründet werden kann.

Mit einer regelmässigen Analyse der Vertriebszahlen können solche Trends früh erkannt und gegebenenfalls geeignete Massnahmen eingeleitet werden. Die Ergebnisse der statistischen Erhebungen müssten auch mit den Entwicklungen in der Praxis, beispielsweise der Entwicklung von Resistenzen oder der Häufigkeit von Krankheiten in Verbindung gesetzt werden. Nach Auffassung von Swissmedic ist eine solche Gegenüberstellung eine wichtige Voraussetzung, um das Nutzen-Risiko-Verhältnis beim Einsatz von Antibiotika umfassend beurteilen zu können.

**Communiqué de presse du 4 décembre 2008:
Accroissement des ventes d'antibiotiques en médecine vétérinaire**

La quantité d'antibiotiques à usage vétérinaire vendus en Suisse s'est accrue de 5 pour cent (+3,4 t) en 2007 par rapport à l'année précédente, pour s'établir à 72 tonnes. Selon l'Institut suisse des produits thérapeutiques, cette hausse est due en particulier à l'augmentation de la part des aliments médicamenteux administrés aux animaux de rente, une situation qui peut être liée à la recrudescence des cas de diarrhées observés chez les porcs à l'engraissement. En ce qui concerne les médicaments injectables administrés aux animaux de rente, Swissmedic constate un accroissement des volumes de vente des principes actifs récents.

Les germes bactériens résistants aux antibiotiques rendent difficile le traitement des maladies infectieuses chez l'homme et chez l'animal. Pour Swissmedic, ces chiffres de vente constituent un élément essentiel pour étudier l'influence des quantités d'antibiotiques utilisés sur le développement des résistances. C'est pourquoi l'Institut recense ces données depuis 2004 auprès des grossistes.

Selon Swissmedic, les enquêtes statistiques qui viennent d'être publiées dénotent diverses tendances possibles. Il s'agit principalement de déterminer si la hausse des chiffres de vente de certains groupes de principes actifs se poursuit. Dans ce contexte, une attention particulière est accordée aux principes actifs considérés comme antibiotiques de réserve. Dans l'hypothèse d'un accroissement de l'utilisation de ces produits, il faudrait alors se demander si cette hausse peut être justifiée selon des critères scientifiques.

Une analyse régulière des chiffres de vente permettra de détecter ces tendances de façon précoce et d'introduire au besoin les mesures qui s'imposent. Les résultats des enquêtes statistiques devraient également être mis en parallèle avec les évolutions concrètes comme le développement de résistances ou la fréquence de certaines maladies. Swissmedic estime qu'une telle approche est une condition essentielle pour pouvoir évaluer pleinement le rapport bénéfice-risque résultant de l'utilisation d'antibiotiques.

Medienmitteilung vom 11. Dezember 2008: Schengen Übereinkommen: Reisen mit betäubungsmittelhaltigen Medikamenten

Am 12. Dezember 2008 tritt das zwischen der Schweiz und der EU beschlossene Übereinkommen in Kraft. Dies führt zu verschiedenen Veränderungen. Im Rahmen der Massnahmen gegen unerlaubten Betäubungsmittelhandel ergeben sich auch für Patienten, die im Rahmen einer Behandlung betäubungsmittelhaltige Medikamente im Schengenraum mit sich führen, Änderungen. Für das Mitführen von betäubungsmittelhaltigen Medikamenten können sich Patienten nun eine offizielle Bescheinigung ausstellen lassen.

Patienten, die sich ins Ausland begeben wollen, können bei ihrem behandelnden Arzt eine Bescheinigung beantragen, durch die der rechtmässige Besitz der verschriebenen Betäubungsmittel ausgewiesen werden kann. Das offizielle Dokument enthält Personenangaben über den Patienten und dessen ID-Nummer, sowie Angaben über das mitgeführte Medikament. Der Patient muss dieses Dokument anschliessend noch durch die Stelle, die das Medikament abgibt, bestätigen lassen. (Dies ist die Apotheke, oder der Arzt der das Medikament selbst abgibt) Diese Dokumentation erlaubt dem Patienten ungehindertes Reisen innerhalb des Schengenraums, ohne Risiko, bei einer allfälligen Kontrolle in Schwierigkeiten zu geraten.

Ärzte und Apotheker wissen, für welche Medikamente diese Dokumente erstellt werden müssen, und welche Länder zum Schengenraum gehören. Swissmedic, das schweizerische Heilmittelinstitut, ist für die Informationserteilung über dieses Vorgehen zuständig und stellt auf Internet die Formularvorlage zur Verfügung. Diese kann auf folgender Internetadresse heruntergeladen werden:

www.swissmedic.ch/betm.asp

Patienten, die ins Ausland reisen wollen, müssen dies Ihrem Arzt von sich aus mitteilen. Patienten, die ohne entsprechende Dokumentation mit betäubungsmittelhaltigen Medikamenten im Schengenraum reisen, tun dies auf eigenes Risiko.

Betäubungsmittelhaltige Medikamente dürfen höchstens in der Menge mitgeführt werden, die einer Behandlungsdauer von maximal 30 Tagen entsprechen. Bei längeren Auslandsaufenthalten müssen sich Patienten im Aufenthaltsland vor Ort um die medikamentöse Fortsetzung ihrer Behandlung kümmern.

Durch dieses System, wonach Ärzten und Apothekern die Befugnis übertragen wird, offizielle Bescheinigungen zum Mitführen von betäubungsmittelhaltigen Medikamenten zu erstellen, setzt die Schweiz die durch das Schengen Übereinkommen vorgegebenen Massnahmen zur Bekämpfung des unerlaubten Betäubungsmittelhandels um, wie dies bereits andere Mitgliedstaaten bereits getan haben.

**Communiqué de presse du 11 décembre 2008:
Accord de Schengen: Voyager avec médicaments contenant des stupéfiants**

Le 12 décembre 2008, l'accord d'association à Schengen conclu entre la Suisse et l'Union européenne entrera en vigueur. Il en résulte des changements multiples, parmi lesquels des mesures destinées à lutter contre le petit trafic des stupéfiants. Les patients qui se rendent à l'étranger dans l'un des pays de l'Espace Schengen et dont le traitement médicamenteux comportent des stupéfiants peuvent se munir d'un certificat officiel destiné à justifier la possession légale de ces produits.

Les patients qui se rendent à l'étranger peuvent solliciter de leur médecin traitant un certificat qui atteste la légitimité de la détention des stupéfiants prescrits. Le document officiel comportent les données de base du patient, parmi lesquelles le numéro de la pièce d'identité, ainsi que celles relatives au médicament. Muni du certificat, le patient doit encore faire authentifier ce document par le pharmacien qui dispense le médicament. Le patient peut ensuite se rendre dans l'un des pays de l'Espace Schengen sans encourir de risque.

Les médecins et pharmaciens connaissent la liste des produits soumis à ce système de certificats, de même que la liste des pays faisant partie de l'Espace Schengen. Swissmedic, l'Institut suisse des produits thérapeutiques, met à disposition l'information de base nécessaire ainsi que le formulaire officiel vierge au moyen de son site Internet. L'adresse du site est: www.swissmedic.ch/stup.asp.

Les patients concernés doivent signaler à leurs médecins et pharmaciens leur intention de se rendre à l'étranger. Les patients qui se rendent dans l'un des pays de l'Espace Schengen sans certificat le font à leurs risques et périls.

Les certificats ne peuvent comporter la quantité de stupéfiants que pour une durée maximale d'un mois. Si le séjour à l'étranger dure plus d'un mois, les patients doivent se procurer les médicaments nécessaires dans le pays où ils se trouvent.

En introduisant le système permettant aux patients d'obtenir de leur médecin et leur pharmacien un certificat officiel pour justifier le transport de stupéfiants, la Suisse concrétise une mesure de l'accord de Schengen permettant de lutter contre le petit trafic illicite fait avec ces produits. Elle s'aligne ainsi sur les autres pays de l'Espace Schengen, dans lesquels un tel système est d'ores et déjà en vigueur.

Medienmitteilung vom 12. Dezember 2008 Gefährliche Nebenwirkungen des illegalen Schlankheitsmittels „Zhen de Shou“

Das Schweizerische Heilmittelinstitut Swissmedic warnt vor gefährlichen Nebenwirkungen des Schlankheitsmittels „Zhen de Shou Fat Loss Capsules“. Laut einer Mitteilung der amerikanischen Gesundheitsbehörde U.S Food and Drug Administration FDA ist das Arzneimittel in den Vereinigten Staaten als illegales Präparat (nicht zugelassenes Arzneimittel) auf den Markt gebracht worden und wird über das Internet verkauft. Es enthält den stark wirksamen verschreibungspflichtigen Wirkstoff Sibutramin.

Im Frühjahr wurde ein ähnliches Schlankheitsmittel über das Internet vertrieben. Bei der Analyse ergaben sich, dass neben den deklarierten pflanzlichen Wirkstoffen der chemischen Wirkstoff Sibutramin enthalten ist. Die Dosierung betrug mit 36 mg das zwei bis dreifache der üblichen Tagesdosis eines in der Schweiz zugelassenen rezeptpflichtigen Arzneimittels.

Die Einnahme von „Zhen de Shou“ kann zu zahlreichen gefährlichen Nebenwirkungen wie z.B. Bluthochdruck und Herzrasen führen. Bei Patienten mit Vorerkrankungen des Herzens kann das Schlankheitsmittels sogar Herzrhythmusstörungen oder einen Schlaganfall verursachen.

Swissmedic warnt in diesem Zusammenhang erneut vor der Bestellung von Arzneimitteln aus nicht kontrollierter Quelle insbesondere über Internet. Nähere Informationen hierzu finden Sie unter: http://www.swissmedic.ch/files/pdf/Leitfaden_AM_und_Internet-D.pdf

Communiqué de presse du 12 décembre 2008:

Effets secondaires dangereux de la préparation amincissante illégale «Zhen de Shou»

Swissmedic, l'Institut suisse des produits thérapeutiques, met en garde contre les effets secondaires dangereux de la préparation amincissante «Zhen de Shou Fat Loss Capsules». Selon un communiqué de la FDA (Food and Drug Administration), l'autorité américaine de contrôle des médicaments, ce produit a été introduit illégalement (médicament non autorisé) sur le marché des Etats-Unis et est vendu via Internet. Il contient de la sibutramine, un principe actif très puissant soumis à ordonnance.

Une préparation amincissante similaire avait été commercialisée en ligne au printemps dernier. Une analyse a révélé, outre les principes actifs végétaux déclarés, la présence du principe actif chimique sibutramine. Avec 36 mg, son dosage était de deux à trois fois supérieur à la dose journalière usuelle d'un médicament soumis à prescription médicale autorisé en Suisse.

La prise de «Zhen de Shou» peut entraîner de nombreux effets secondaires dangereux tels qu'hypertension artérielle et palpitations. Chez les patients souffrant de maladies cardiaques, ce produit amincissant peut même engendrer des troubles du rythme cardiaque, voire une apoplexie.

Swissmedic met à nouveau en garde dans ce contexte contre l'achat de médicaments à partir de sources non contrôlées, notamment sur Internet. Vous trouverez plus d'informations sur ce thème sous: http://www.swissmedic.ch/files/pdf/Leitfaden_AM_und_Internet-F.pdf

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.12.-31.12.2008) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.12.-31.12.2008)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	0532500017	12118	01.12.2008	10.2011
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	20351-00019	12231	04.12.2008	05.2011
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100030	12117	01.12.2008	10.2011
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100031	12176	16.12.2008	10.2011
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100032	12198	22.12.2008	10.2011
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	2035200006	12152	16.12.2008	10.2011
52476	Albumin CSL 25% 100 ml	CSL Behring AG	0381700021	12119	03.12.2008	10.2011
52476	Albumin CSL 25% 50 ml	CSL Behring AG	2051000006	12143	09.12.2008	10.2011
52476	Albumin CSL 5% 250 ml	CSL Behring AG	2056400002	12141	09.12.2008	10.2011
52476	Albumin CSL 5% 250 ml	CSL Behring AG	2056400003	12142	03.12.2008	10.2011
54824	Beriate P 1000 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	04575011B	12291	12.12.2008	09.2010
54809	Berinin P 600 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	47063211A	12288	12.12.2008	11.2010
00665	Beriplex P/N 500 500 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	93860111A	12287	12.12.2008	08.2011
00687	Berirab 2.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	06247111N	12289	12.12.2008	11.2010
00506	Cytotect Biotest 50 ml	Biotest (Schweiz) AG	A144038	12279	09.12.2008	02.2011
47726	Faktor X P Behring 600 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	26063011	12183	03.12.2008	09.2010
41352	Feiba NF 1000 U	Baxter AG	VNF2H027	12294	12.12.2008	08.2010
45780	Haemate P 250 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	40566911C	12286	12.12.2008	07.2011
45780	Haemate P 500 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	44066911A	12292	12.12.2008	09.2011
45780	Haemate P 1000 IU	CSL Behring (Schweiz) AG	45266911A	12310	16.12.2008	10.2011
00488	Hepatect CP 40 ml	Biotest (Schweiz) AG	A283188	12280	09.12.2008	09.2010
57939	Human Albumin 200g/l Baxter 100 ml	Baxter AG	VNA1H110A	12293	12.12.2008	09.2011
57676	Intratect 200 ml	Biotest (Schweiz) AG	A281558	12278	09.12.2008	09.2010
57469	Kiovig 2.5 g	Baxter AG	LE12H062BJ	12283	09.12.2008	02.2010
57469	Kiovig 5 g	Baxter AG	LE12H173AV	12260	02.12.2008	06.2010
00584	Octagam 200 ml	Octapharma AG	C840A8435	12282	09.12.2008	08.2010
57918	Octaplex 500 IU	Octapharma AG	A838A2611	12281	09.12.2008	08.2010
58314	Privigen 50 ml	CSL Behring AG	20250-00005	12265	16.12.2008	08.2009
58314	Privigen 50 ml	CSL Behring AG	2049000003	12032	09.12.2008	09.2010
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049100011	12214	22.12.2008	11.2010
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2049200004	12116	10.12.2008	10.2010
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2049200005	12175	11.12.2008	10.2010
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400082	12156	01.12.2008	10.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400083	12157	01.12.2008	10.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2048500004	12146	01.12.2008	10.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2048500005	12147	01.12.2008	10.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2048500006	12155	01.12.2008	10.2011
00500	Redimune 3 g	CSL Behring AG	2049400001	12093	10.12.2008	09.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500010	12110	10.12.2008	09.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500011	12111	10.12.2008	09.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2049500012	12112	10.12.2008	10.2011
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	0486600011	12194	08.12.2008	06.2011
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	0527600031	12209	17.12.2008	07.2011
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	0531100006	12174	01.12.2008	06.2011
53609	Rhophylac 200/300 200 mcg	CSL Behring AG	7203400012	12007	12.12.2008	09.2011
53609	Rhophylac 200/300 200 mcg	CSL Behring AG	7203400013	12006	03.12.2008	09.2011
53609	Rhophylac 200/300 200 mcg	CSL Behring AG	7203400014	12208	22.12.2008	11.2011
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500052	12060	16.12.2008	09.2011
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500054	12087	09.12.2008	10.2011
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500057	12121	22.12.2008	10.2011
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500059	12144	11.12.2008	10.2011

53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500060	12145	11.12.2008	10.2011
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500061	12151	11.12.2008	10.2011
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500062	12178	16.12.2008	11.2011
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500063	12177	16.12.2008	11.2011
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500064	12241	22.12.2008	11.2011
00673	Tetagam P 1.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	26045811C	12290	12.12.2008	01.2011
53588	Thymoglobuline 5.0 ml	Genzyme GmbH	C8032	12328	18.12.2008	08.2011
52618	Tissuocol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1H094	12136	04.12.2008	07.2010
52618	Tissuocol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1H096	12139	18.12.2008	08.2010
52618	Tissuocol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1H098	12150	04.12.2008	08.2010
43141	Tissuocol Kit 1.0 ml	Baxter AG	VNT1H044	12168	18.12.2008	07.2010
57739	Vivaglobin 10 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	04140611F	12285	12.12.2008	08.2011

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.12.-31.12.2008)

Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.12.-31.12.2008)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberIn Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
00551	Engerix-B 10	GlaxoSmithKline AG	AHBVB570A/ AHBVB570AA	12296	16.12.2008	12.2010
00534	Engerix-B 20	GlaxoSmithKline AG	AHBVB576A/ AHBVB576AF	12338	23.12.2008	02.2011
00534	Engerix-B 20	GlaxoSmithKline AG	AHBVB628C/ AHBVB628CH	12324	18.12.2008	02.2011
00572	Epaxal	Berna Biotech AG	3001528	12250	04.12.2008	09.2011
00572	Epaxal	Berna Biotech AG	3001529	12251	04.12.2008	09.2011
00683	FSME-Immun 0.25 ml Junior	Baxter AG	VNR1H14/ VNR1H14E	12299	16.12.2008	02.2011
57735	Gardasil	Sanofi Pasteur MSD AG	0160X/ NJ30960	12255	01.12.2008	12.2010
57735	Gardasil	Sanofi Pasteur MSD AG	0779X/ NJ42820	12269	09.12.2008	05.2011
00599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB261A/ AHAVB261AE	12323	18.12.2008	01.2011
00663	HBVAXPRO 10	Sanofi Pasteur MSD AG	1737U/ NJ32630	12268	12.12.2008	10.2010
00545	HBVAXPRO 40	Sanofi Pasteur MSD AG	1374U/ NJ26430	12254	01.12.2008	07.2010
00657	Menjugate	Novartis Pharma Schweiz AG	237012/ 237012A	12295	12.12.2008	07.2011
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	3001483	12248	19.12.2008	08.2010
00656	NeisVac-C	Baxter AG	VNS1H01C	12311	16.12.2008	11.2011
00613	Pentavac	Sanofi Pasteur MSD AG	D2195/ D2195-1	12257	02.12.2008	09.2010
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB621A/ A69CB701A	12298	16.12.2008	04.2010
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB624A/ A69CB596A	12297	16.12.2008	02.2010
00698	Rotarix	GlaxoSmithKline AG	AROTA160C/ A41CA820A	12339	23.12.2008	02.2011
00520	Stamaril	Sanofi Pasteur MSD AG	D5079/ D5079-1	12258	01.12.2008	01.2011
00612	Tetravac	Sanofi Pasteur MSD AG	B1095/ B1095-1	12253	01.12.2008	10.2010
00417	Tollwut Impfstoff Mérieux	Sanofi Pasteur MSD AG	B0536/ B0536-6	12256	01.12.2008	05.2010
00688	Varivax	Sanofi Pasteur MSD AG	1711U/ NJ24050	12259	01.12.2008	06.2010

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Actemra 80 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Actemra 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Actemra 400 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 58868	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	02.12.2008
Zusammensetzung	01	tocilizumabum 80 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	tocilizumabum 200 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	tocilizumabum 400 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	001 1 x 80mg/4ml Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 x 200mg/10ml Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 x 400mg/20ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		tocilizumabum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		01.12.2013	

01 Actimagon, Kautabletten
 Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 58973	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	magnesium 120 mg ut 1078.5 mg et magnesii citras pentahydricus 125 mg, Arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		002 60 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		02.12.2013	

01 Alfuzosin Axapharm, Retardtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59415	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		02.12.2013	

01 Amoxiclav-Teva 1 g, Tabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57746	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	12.12.2008
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, Color.: E 104, Arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
		003	20 Tablette(n) A
		005	5 x 20 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		11.12.2013	

01 Anastrozol Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 58757	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		14.12.2013	

01 Capitole Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59352	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, Arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, Color.: E 150, Conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück C
Bemerkung			
Gültig bis		16.12.2013	

01 Ciprofloxacin-1A Pharma 250 mg, Filmtabletten**02 Ciprofloxacin-1A Pharma 500 mg Filmtabletten****03 Ciprofloxacin-1A Pharma 750 mg, Filmtabletten**

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen,
6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 59371	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) A
		002	10 Tablette(n) A
		003	20 Tablette(n) A
	02	004	10 Tablette(n) A
		005	20 Tablette(n) A
		006	10 x 20 Tablette(n) A
	03	007	20 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		18.12.2013	

01 Cisplatin Actavis 10 mg/10 ml, Infusionskonzentrat**02 Cisplatin Actavis 50 mg/50 ml, Infusionskonzentrat**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58984	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.12.2008
Zusammensetzung	01	cisplatinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	cisplatinum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		01.12.2013	

01 Diclofenac 1 A Pharma 25 mg, Filmtabletten**02 Diclofenac 1 A Pharma 50 mg, Filmtabletten**

1 A Pharma GmbH, Oberhaching, Landkreis München (DE), Zweigniederlassung Steinhausen, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 59259	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		17.12.2013	

01 Filgrastim-Mepha 30, Fertigspritzen**02 Filgrastim-Mepha 48, Fertigspritzen**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58662	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001 5 Spritze(n)	A
	02	002 5 Spritze(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		10.12.2013	

01 Gliclazide MR Servier, comprimés à libération modifiée

Servier (Suisse) SA, 1217 Meyrin 1

N° d'AMM: 59349	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.2.	18.12.2008
Composition	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	01	001 20 comprimé(s)	B
		002 120 comprimé(s)	B
Remarque			
Valable jusqu'au		17.12.2013	

01 Goserelin-Mepha 3.6, Implantat

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 59413	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	12.12.2008
Zusammensetzung	01	goserelinum 3.6 mg ut goserelini acetat, copoly(dl-lactidum-glycolidum) q.s. pro praeparatione.	
Anwendung		Prostata-Ca, adj.Therapie Prostata-Ca, Mamma-Ca, adj.Therapie frühes Mamma-Ca, Endometriose, Uterusmyom, Ablatio, Assistierte Reproduktionsmedizin	
Packung/en	01	001	1 Set Spitzenset A
		002	3 Set Spitzenset A
		003	6 Set Spitzenset A
Bemerkung			
Gültig bis		11.12.2013	

01 Hals Wohl, Lutschtabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 59497	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	liquiritiae succus pulveratus 20 mg, iridis rhizoma 3 mg, lichen islandici extractum 20 µg, plantaginis extractum 30 µg, laricis summitatum extractum 20 µg, pini silvestris extractum 10 µg, usneae barbatae extractum 10 µg, saccharum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) E
Bemerkung			
Gültig bis		17.12.2013	

01 Konaktion MM, Lösung zur Injektion

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

Zul.-Nr.: 60086	Abgabekategorie: B	Index: 06.04.0.	23.12.2008
Zusammensetzung	01	phytomenadionum 10 mg, acidum glycocholicum, natrii hydroxidum, lecithinum, acidum hydrochloricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypoprothrombinämie, Antidot gegen Anticoagulantien vom Dicumarol-Typus	
Packung/en	01	001	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		31.01.2009	

- 01 Losartan-Mepha 50 mg, Lactab**
02 Losartan-Mepha 12.5 mg, Lactab
03 Losartan-Mepha 100 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 59256	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 12.5 mg, Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	001	7 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		07.12.2013	

- 01 Losartan-Mepha Plus 50/12.5, Lactab**
02 Losartan-Mepha Plus 100/12.5, Lactab
03 Losartan-Mepha Plus 100/25, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 59257	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, Color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, Color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		07.12.2013	

01 Magnesium Sandoz eco, Brausetabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 60038	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	magnesii aspartas dihydricus 668 mg et magnesii citras anhydricus 1.23 g corresp. magnesium 243 mg, sorbitolum, Arom.: saccharinum natricum, aspartamum et alia, Antiox.: E 320, Conserv.: E 200, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	40 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		16.12.2013	

01 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 2 ml)**02 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 5 ml)****03 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 10 ml)****04 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 20 ml)****05 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (vials à 50 ml)****06 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (vials à 100 ml)**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56540	Catégorie de remise: B	Index: 05.03.2.	10.12.2008
Composition	01	natrii chloridum 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	natrii chloridum 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	natrii chloridum 90 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	natrii chloridum 180 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	05	natrii chloridum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	06	natrii chloridum 900 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Apport d'eau et d'électrolytes	
Conditionnements	01	001	10 x 2 ml ampoule(s) B
	02	002	10 x 5 ml ampoule(s) B
	03	003	10 x 10 ml ampoule(s) B
	04	004	10 x 20 ml ampoule(s) B
	05	005	10 x 50 ml flacon(s) Durchstechflaschen B
	06	006	10 x 100 ml flacon(s) Durchstechflaschen B
Remarque			
Valable jusqu'au		09.12.2013	

01 Neo-Angin mit Lidocain und Chlorhexidin Spray, Lösung

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58133	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 2 mg, chlorhexidini digluconas 1.05 mg, propylenglyolum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 23.5 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	50 ml
Bemerkung			D
Gültig bis		10.12.2013	

01 Nidazea, Gel

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 57701	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	12.12.2008
Zusammensetzung	01	metronidazolum 7.5 mg, propylenglyolum, Conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Packung/en	01	002	30 g
Bemerkung			B
Gültig bis		11.12.2013	

01 Padma 28, Kapseln

Padma AG, Wiesenstrasse 5, 8603 Schwerzenbach

Zul.-Nr.: 58436	Abgabekategorie: D	Index: 02.99.0.	30.12.2008
Zusammensetzung	01	aconiti tuber 1 mg, aegle sepiar fructus 20 mg, amomi fructus 25 mg, aquilegiae vulgaris herba 15 mg, calcii sulfas ad usum chirurgicum 20 mg, calendulae flos cum calyce 5 mg, cardamomi fructus 30 mg, caryophylli flos 12 mg, costi amari radix 40 mg, dextrocamphora 4 mg, kaempferiae galangae rhizoma 10 mg, lactucae sativae folium 6 mg, lichen islandicus 40 mg, liquiritiae radix 15 mg, meliae tousend fructus 35 mg, myrobalani fructus 30 mg, plantaginis folium 15 mg, polygona avicularis herba 15 mg, potentillae aureae herba 15 mg, santali rubri lignum 30 mg, sidae cordifoliae herba 10 mg, valerianae radix 10 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n)
		002	200 Kapsel(n)
		003	540 Kapsel(n)
Bemerkung			D
Gültig bis		29.12.2013	

01 Paroxetin Actavis 20 mg, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58643	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum anhydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
		004	10 x 28 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.12.2013	

01 Pravastatin Actavis 10 mg, Tabletten**02 Pravastatin Actavis 20 mg, Tabletten****03 Pravastatin Actavis 40 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59184	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.12.2008
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, Color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegel	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		16.12.2013	

01 Pravastatin Axapharm 20 mg, Tabletten
02 Pravastatin Axapharm 40 mg, Tabletten
03 Pravastatin Axapharm 10 mg Tabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59163	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.12.2008
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 40 mg, Color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Senkung des Serumcholesterinspiegel	
Packung/en	01	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	03	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		15.12.2013	

01 Quinapril Actavis 5 mg, Filmtabletten
02 Quinapril Actavis 10 mg, Filmtabletten
03 Quinapril Actavis 20 mg, Filmtabletten
04 Quinapril Actavis 40 mg, Filmtabletten
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58298	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	quinaprilum 5 mg ut quinaprili hydrochloridum. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	quinaprilum 10 mg ut quinaprili hydrochloridum. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	03	quinaprilum 20 mg ut quinaprili hydrochloridum. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	04	quinaprilum 40 mg ut quinaprili hydrochloridum. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Exportregistrierung	
Gültig bis		17.12.2013	

01 Quinapril Helvepharm 5 mg, Filmtabletten
 02 Quinapril Helvepharm 10 mg, Filmtabletten
 03 Quinapril Helvepharm 20 mg, Filmtabletten
 04 Quinapril Helvepharm 40 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58103	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	12.12.2008
Zusammensetzung	01	quinaprilum 5 mg ut quinaprili hydrochloridum. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	quinaprilum 10 mg ut quinaprili hydrochloridum. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	03	quinaprilum 20 mg ut quinaprili hydrochloridum. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	04	quinaprilum 40 mg ut quinaprili hydrochloridum. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	04	006 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		11.12.2013	

01 Riamet Dispersible, Tabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 58528	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.1.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	lumefantrinum 120 mg, artemetherum 20 mg, Arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	001 18 Tablette(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		04.12.2013	

01 Risperidon-Mepha 0.25, Lactab
 02 Risperidon-Mepha 0.5, Lactab
 03 Risperidon-Mepha 1 mg, Lactab
 04 Risperidon-Mepha 2 mg, Lactab
 05 Risperidon-Mepha 3 mg, Lactab
 06 Risperidon-Mepha 4 mg, Lactab
 07 Risperidon-Mepha 6 mg, Lactab
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58092	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	22.12.2008
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.25 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	risperidonum 0.5 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	03	risperidonum 1 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	04	risperidonum 2 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	05	risperidonum 3 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	06	risperidonum 4 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	07	risperidonum 6 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
	02	002 20 Tablette(n)	B
	03	003 20 Tablette(n)	B
		004 60 Tablette(n)	B
	04	005 20 Tablette(n)	B
		006 60 Tablette(n)	B
	05	007 20 Tablette(n)	B
		008 60 Tablette(n)	B
	06	009 20 Tablette(n)	B
		010 60 Tablette(n)	B
	07	011 20 Tablette(n)	B
		012 60 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		21.12.2013	

01 Risperidon-Mepha 0,5 mg oro, orodispersible Tabletten**02 Risperidon-Mepha 1 mg oro, orodispersible Tabletten****03 Risperidon-Mepha 2 mg oro, orodispersible Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58085	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	22.12.2008
Zusammensetzung	01	risperidonum 500 µg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	risperidonum 1 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	03	risperidonum 2 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		21.12.2013	

01 Risperidon-Mepha 1 mg/ml, Lösung

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58467	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	22.12.2008
Zusammensetzung	01	risperidonum 1 mg, Conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001	30 ml B
		002	100 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		21.12.2013	

01 Solevita forte Rx, Filmtabletten

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 58102	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 900 mg corresp. hypericinum 1.4-3.2 mg, DER: 3-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei leichten bis mittelschweren Depressionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		08.12.2013	

01 Sumatriptan Helvepharm 50 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59464	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung akuter Migräneanfälle	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		18.12.2013	

01 Tevagrastim 30 / 0,5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen**02 Tevagrastim 48 / 0,8 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58663	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	filgrastimum ADNr 30 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	filgrastimum ADNr 48 Mio. U., natrii acetat trihydricus, polysorbatum 80, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	001 1 Spritze(n)	A
		002 5 Spritze(n)	A
		003 10 Spritze(n)	A
	02	004 1 Spritze(n)	A
		005 5 Spritze(n)	A
		006 10 Spritze(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		10.12.2013	

01 Torisel, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 58100	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	12.12.2008
Zusammensetzung	01	Solutio concentrata: temsirolimusum 30 mg, ethanolum anhydricum 473.52 mg, acidum citricum anhydricum, propylenglycolum, Conserv. E 307 0.9 mg, ad solutionem pro 1.2 ml. Diluens: polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 358 mg, macrogolum 400, ad solutionem pro 1.8 ml. Corresp. temsirolimusum 25 mg in solutione recenter diluta 2.5 ml pro dosi.	
Anwendung		Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzell-Karzinoms	
Packung/en	01	001 Durchstechflasche mit Konzentrat	A
Bemerkung		temsirolimusum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		11.12.2013	

01 Toviaz, Retardtabletten 4 mg
02 Toviaz, Retardtabletten 8 mg
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 58743	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	fesoterodini fumaras 4.0 mg corresp. fesoterodinum 3.1 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	02	fesoterodini fumaras 8.0 mg corresp. fesoterodinum 6.2 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der hyperaktiven Harnblase	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	84 Tablette(n) B
	02	004	14 Tablette(n) B
		005	56 Tablette(n) B
		006	84 Tablette(n) B
Bemerkung		fesoterodinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		17.12.2013	

01 Valproat chrono Desitin 300 mg, Retardtabletten
02 Valproat chrono Desitin 500 mg, Retardtabletten
 Desitin Pharma GmbH, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57969	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	02.12.2008
Zusammensetzung	01	natrii valproas 200 mg et acidum valproicum 87 mg corresp. natrii valproas 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	natrii valproas 333 mg et acidum valproicum 145 mg corresp. natrii valproas 500 mg.	
		Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002	50 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	60 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		01.12.2013	

01 Vascord 20mg/5mg, Filmtabletten
02 Vascord 40mg/5mg, Filmtabletten
03 Vascord 40mg/10mg, Filmtabletten
 A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 59270	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	olmesartani medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		04.12.2013	

01 Xarelto, Filmtabletten
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 58728	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Postoperative Thromboseprophylaxe	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		rivaroxabanum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		17.12.2013	

01 Xenazine, Tabletten
 ProReo Pharma AG, Rebgasse 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 58375	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	tetrabenazinum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mit Huntington-Chorea assoziierte hyperkinetische Bewegungsstörungen, Spätdyskinesie	
Packung/en	01	001	112 Tablette(n) B
Bemerkung		tetrabenazinum, NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		17.12.2013	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Revertor ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 58701	Abgabekategorie: A	Index:	18.12.2008
Zusammensetzung	01	atipamezoli hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spezifische Aufhebung der Wirkung von α_2 -Agonisten wie Medetomidin bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	001	10 ml
Bemerkung			A
Gültig bis		17.12.2013	

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 Accupro 5, Filmtabletten

02 Accupro 10, Filmtabletten

03 Accupro 20, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50141	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	quinaprilum 5 mg ut quinaprili hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	quinaprilum 10 mg ut quinaprili hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	quinaprilum 20 mg ut quinaprili hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	012 30 Tablette(n)	B
	02	039 30 Tablette(n)	B
		055 100 Tablette(n)	B
	03	063 30 Tablette(n)	B
		098 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.03.2014	

01 Acidum Folicum Hänseler 5 mg, Tabletten

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 55746	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	acidum folicum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2001 (Neuzulassung)	
* Gültig bis		10.12.2013	

01 Alloferin, Injektionslösung

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 30721	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	alcuronii chloridum 5 mg, diethanolaminum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		10.12.2013	

01 Alopxy 2%, Lösung

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Gewerbestrasse 25, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 51853	Abgabekategorie: C	Index: 10.99.0.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	016	1 x 60 ml C
		024	3 x 60 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		10.12.2013	

02 Aminosteril Hepa 8 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 37689	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	08.12.2008
Zusammensetzung	02	Aminoacida: isoleucinum 10.4 g, leucinum 13.09 g, lysini acetat correspondens. lysinum anhydricum 6.88 g, methioninum 1.1 g, acetylcysteinum correspondens. cysteinum 0.52 g, phenylalaninum 0.88 g, threoninum 4.40 g, tryptophanum 0.7 g, valinum 10.08 g, argininum 10.72 g, histidinum 2.8 g, glycinum 5.82 g, alaninum 4.64 g, prolinum 5.73 g, serinum 2.24 g, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1340 kJ, aminoacida 80 g/l.	
Anwendung		Parenterale Ernährung bei Leberinsuffizienz	
Packung/en	02	041	10 x 500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.10.2013	

01 Angina MCC, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34497	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, Arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, Color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund-und Rachenraums	
Packung/en	01	117	30 Tablette(n) D
		125	50 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Antihydral, Salbe

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 33848	Abgabekategorie: C	Index: 10.99.0.	04.12.2008
Zusammensetzung	01	methenaminum 130 mg, zinci oxidum, kaolinum ponderosum, glycerolum ut aromatica, Color.: E 172, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antihydroticum	
Packung/en	01	013	25 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

02 Assan forte, Crème

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 46822	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.4.	10.12.2008
Zusammensetzung	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 2000 U.I., natrii laurilsulfas, propylenglycolum, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	02	064	50 g B
		072	100 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2013	

01 Assan, Gel**02 Assan forte, Gel**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 45443	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.10.4.	10.12.2008
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 300 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 2000 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	027	100 g C
		035	50 g C
	02	051	50 g B
		078	100 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2013	

01 Atacand 4 mg, Tabletten**02 Atacand 8 mg, Tabletten****03 Atacand 16 mg, Tabletten****04 Atacand 32 mg, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54230	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	23.12.2008
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
* Packung/en	01	028	7 Tablette(n) B
	02	044	28 Tablette(n) B
		052	98 Tablette(n) B
		110	50 Tablette(n) Klinikpackung B
	03	079	28 Tablette(n) B
		087	98 Tablette(n) B
		111	50 Tablette(n) Klinikpackung B
	04	117	28 Tablette(n) B
		125	98 Tablette(n) B
		126	50 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse 50 Tabletten für 32 mg)	
Gültig bis		26.04.2012	

01 Atenil, Filmtabletten**02 Atenil mite, Filmtabletten****04 Atenil submite, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 49619	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	atenololum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	atenololum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	atenololum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	030	20 Tablette(n) B
		049	100 Tablette(n) B
	02	014	20 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
	04	057	20 Tablette(n) B
		065	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.03.2014	

01 Atromed Rheuma-Gel

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 56776	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	02.12.2008
Zusammensetzung	01	arnicae floris recentis tinctura 500 mg, ratio: 1:20, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	021	100 ml D
		048	50 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		08.12.2013	

01 Bactroban Nasal, Nasensalbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52361	Abgabekategorie: A	Index: 12.02.51	15.12.2008
Zusammensetzung	01	mupirocinum 20 mg ut mupirocinum calcicum hydricum (2:1:2), excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Eliminierung von intranasalen Staphylokokken bei Trägern	
Packung/en	01	028	3 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Beconase, Microdoseur

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54419	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.3.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	beclometasoni dipropionas 50 µg pro dosi, Conserv.: benzalkonii chloridum, 2-phenylethanolum, excipients ad suspensionem, doses pro vase 100.	
Anwendung		Saisonale allergische Rhinitis	
Packung/en	01	015	100 Einzeldose(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.12.2013	

02 Bepanthen, Crème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 42660	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	05.12.2008
Zusammensetzung	02	dexpanthenolum 50 mg, adeps lanae, propylenglycolum, Conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Strapazierte, gereizte oder wunde Haut	
Packung/en	02	019	30 g D
		051	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2003	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Bepanthen, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 11909	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 250 mg, Conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.8 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pantothensäure-Therapie	
Packung/en	01	027	6x2 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005	
* Gültig bis		19.11.2012	

01 Bepanthen, Lösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 13308	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, Conserv.: E 216, E 218, domipheni bromidum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kleinere, nicht infizierte Wunden, Stomatitiden	
Packung/en	01	012	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Bepanthen, Lotion

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49069	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 25 mg, aromatica, Conserv.: chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautpflege	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		12.12.2012	

01 Bepanthen Plus, Crème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 43891	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, chlorhexidini dihydrochloridum 5 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infizierte Wunden	
Packung/en	01	030	30 g D
		057	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Bepanthen Plus, Wundspray

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51739	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, chlorhexidini digluconas 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Wunden	
Packung/en	01	019	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Bepanthen, Salbe

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 13363	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wunde, rissige oder trockene Haut / Brust- und Säuglingspflege	
Packung/en	01	013	30 g D
		064	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Blasosan, homöopathische Tropfen

Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: 54519	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D11, arctostaphylos UVA-ursi D5, calcii carbonas hahnemanni D11, cina D5, ferri phosphas D11, sepia officinalis D11 ana partes 17 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 47 % V/V.	
Anwendung		Bei Blasenschwäche	
Packung/en	01	028	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. April 1999 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Botox 100 Allergan-Einheiten, Lyophilisat**02 Botox 50 Allergan-Einheiten, Lyophilisat****03 Botox 200 Allergan-Einheiten, Lyophilisat**

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 52433	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutinin-komplex 100 U. Botox,, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutinin-komplex 50 U. Botox,, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutinin-komplex 200 U. Botox,, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis, Strabismus, Nackendystonie, Spitzfussstellung, fokale Spastizitäten, Hyperhidrosis axilliae	
Packung/en	01	010	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 52433 02: Nur für den Export bestimmt 52433 03: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		21.12.2013	

01 Bucco Tantum, Mundspül- und Gurgellösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 39997	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	benzydramini hydrochloridum 1.5 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, Color.: E 122, E 124, Conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanololum 10.7 % V/V.	
Anwendung		Infektion im Mund und Rachenraum	
Packung/en	01	010	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2013	

01 Bucco Tantum Spray, Lösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 45792	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	benzylamini hydrochloridum 1.5 mg, Arom.: saccharinum et alia, Conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 9.5 % V/V.	
Anwendung		Infektion im Mund und Rachenraum	
Packung/en	01	013	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2013	

01 Burgerstein Lezithinkapseln, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 50000	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	04.12.2008
Zusammensetzung	01	lecithinum e soja 1.2 g, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	028	100 Kapsel(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		09.12.2013	

01 Calios Retard 75 mg, Dragées**02 Calios Retard 100 mg, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 54673	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Calios 50 mg, Dragées

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 54672	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Cataflam, Tropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 51620	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum ad resinam adsorbatum corresp. Diclofenacum natricum 15 mg, Arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml corresp. 30 gutta.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Citalopram Helvepharm, Filmpillen

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56286	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	10.12.2008
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
		011	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		10.12.2013	

01 Citalopram Streuli 20, Filmpillen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56285	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	10.12.2008
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	022	14 Tablette(n) B
		024	28 Tablette(n) B
		026	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		10.12.2013	

01 Citalopram-Teva, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56287	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	014	14 Tablette(n) B
		020	28 Tablette(n) B
		022	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.12.2013	

01 Citanest 3 %-Octapressin Dental, Injektionslösung

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 38485	Abgabekategorie: B	Index: 13.01.2.	23.12.2008
Zusammensetzung	01	prilocaini hydrochloridum 30 mg, felypressinum 0.03 U.I., natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum für die Zahnheilkunde	
Packung/en	01	040	100 x 1.8 ml Zylinderampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. Januar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.02.2014	

01 Co-Diovan 80/12,5, Filmtabletten
02 Co-Diovan 160/12,5, Filmtabletten
03 Co-Diovan 160/25, Filmtabletten
04 Co-Diovan 320/12,5, Filmtabletten
05 Co-Diovan 320/25, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 54470	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	088	28 Tablette(n) B
		096	98 Tablette(n) B
		150	56 Tablette(n) B
	02	118	28 Tablette(n) B
		126	98 Tablette(n) B
		169	56 Tablette(n) B
	03	134	28 Tablette(n) B
		142	98 Tablette(n) B
		177	56 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 54470 04: Nur für den Export bestimmt 54470 05: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		05.02.2014	

01 Collazin, Tabletten

Selmag Weibel, Kramgasse 51, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 46849	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	zinci sulfas heptahydricum 105 mg corresp. zincum 23 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	01	019	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. November 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.11.2012	

01 Condyline, Liniment

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 48931	Abgabekategorie: A	Index: 10.99.0.	01.12.2008
Zusammensetzung	01	podophyllotoxinum 5 mg, ethanolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Condylomata acuminata	
Packung/en	01	014 3,5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2007	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Corvert, Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53862	Abgabekategorie: A	Index: 02.02.0.	04.12.2008
Zusammensetzung	01	ibutilidum 0.87 mg ut ibutilidi fumaras 1 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	012 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2003 (Erteilung einer Swissmedic-Zulassung bei abgelaufener IKS-Registrierung)	
* Gültig bis		03.12.2013	

01 Cosaar 50, Filmtabletten**02 Cosaar 12.5, Filmtabletten****03 Cosaar 100, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 52904	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	16.12.2008
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 12.5 mg, Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	072 28 Tablette(n)	B
		080 98 Tablette(n)	B
	02	099 7 Tablette(n)	B
	03	102 28 Tablette(n)	B
		110 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juli 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.01.2014	

02 Creon 10'000, Kapseln

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 54047	Abgabekategorie: D	Index: 04.05.0.	11.12.2008
* Zusammensetzung	02	pancreatis pulvis 150 mg corresp. amylasum 8000 U. Ph. Eur. lipasum 10000 U. Ph. Eur. proteasum 600 U. Ph. Eur., excipients pro capsula.	
Anwendung		Enzym-Präparat	
Packung/en	02	030	50 Kapsel(n) D
		031	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2006 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, Elimination des deklarationspflichtigen Hilfsstoffs Dibutylphthalat)	
Gültig bis		12.10.2011	

04 Creon 25'000, Kapseln

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 38219	Abgabekategorie: C	Index: 04.05.0.	11.12.2008
* Zusammensetzung	04	pancreatis pulvis 300 mg corresp. amylasum 18000 U. Ph. Eur. et lipasum 25000 U. Ph. Eur. et proteasum 1000 U. Ph. Eur., excipients pro capsula.	
Anwendung		Enzym-Präparat	
Packung/en	04	082	50 Kapsel(n) C
		083	100 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2006 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, Elimination des deklarationspflichtigen Hilfsstoffs Dibutylphthalat)	
* Gültig bis		21.03.2011	

02 Creon 40'000, Kapseln

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 57639	Abgabekategorie: C	Index: 04.05.0.	12.12.2008
* Zusammensetzung	02	pancreatis pulvis 400 mg corresp. amylasum 25000 U. Ph. Eur. Et lipasum 40000 U. Ph. Eur. et proteasum 1600 U. Ph. Eur., excipiens pro capsula.	
Anwendung		Enzym-Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2006 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, Elimination des deklarationspflichtigen Hilfsstoffs Dibutylphthalat) (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		12.10.2011	

01 Curakne 10 mg, Weichkapseln**02 Curakne 20 mg, Weichkapseln****04 Curakne 5 mg, Weichkapseln****05 Curakne 40 mg, Weichkapseln**

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Gewerbestrasse 25, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 56885	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	02.12.2008
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, excipiens pro capsula.	
	04	isotretinoinum 5 mg, excipiens pro capsula.	
	05	isotretinoinum 40 mg, excipiens 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
	04	010	30 Kapsel(n) A
		012	100 Kapsel(n) A
	05	013	30 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2006. (Zulassung der neuen Dosierung 40 mg)	
Gültig bis		04.10.2009	

01 Dacin 100, Lyophilisat**02 Dacin 200, Lyophilisat**

Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56384	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.12.2008
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: dacarbazinum 100 mg, acidum citricum monohydricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: dacarbazinum 200 mg, acidum citricum monohydricum, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	12 Durchstechflasche(n) A
	02	003	12 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Juli 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.07.2014	

01 Decatylen neo, Lutschtabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 50018	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 250 µg, cinchocaini hydrochloridum 30 µg, sorbitolum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	024	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2013	

01 Depakine Chronosphere 50 mg, granules à libération prolongée**02 Depakine Chronosphere 100 mg, granules à libération prolongée****03 Depakine Chronosphere 250 mg, granules à libération prolongée****04 Depakine Chronosphere 500 mg, granules à libération prolongée****05 Depakine Chronosphere 750 mg, granules à libération prolongée****06 Depakine Chronosphere 1000 mg, granules à libération prolongée**

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

N° d'AMM: 57140	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	02.12.2008
Composition	01	acidum valproicum 14.51 mg, natrii valproas 33.33 mg, excipiens ad granulatum pro charta 50 mg.	
	02	acidum valproicum 29.03 mg, natrii valproas 66.66 mg, excipiens ad granulatum pro charta 100 mg.	
	03	acidum valproicum 72.61 mg, natrii valproas 166.8 mg, excipiens ad granulatum pro charta 250 mg.	
	04	acidum valproicum 145.1 mg, natrii valproas 333.3 mg, excipiens ad granulatum pro charta 500 mg.	
	05	acidum valproicum 217.7 mg, natrii valproas 500.1 mg, excipiens ad granulatum pro charta 750 mg.	
	06	acidum valproicum 290.3 mg, natrii valproas 666.6 mg, excipiens ad granulatum pro charta 1000 mg.	
Indication		Antiépileptique, Activité anti-maniaque	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (changement de type d'autorisation, réservé à l'exportation) Destiné uniquement pour l'exportation	
Valable jusqu'au		08.09.2010	

01 Depo-Provera 150, Injektionssuspension (50 mg/ml)
02 Depo-Provera 150, Injektionssuspension (150 mg/ml)
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 30774	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	12.12.2008
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetat 50 mg (Rind:), polysorbatum 80, macrogolum 3350, natrii chloridum, Conserv.: E 216 0.14 mg, E 218 1.3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	medroxyprogesteroni acetat 150 mg (Rind:), polysorbatum 80, macrogolum 3350, natrii chloridum, Conserv.: E 216 0.15 mg, E 218 1.35 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parenterales Kontrazeptivum (Dreimonatsspritze)	
Packung/en	01	019 1 x 3 ml Durchstechflasche(n)	B
	02	027 1 x 1 ml Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2007 (Sequenz 01 / Depo-Provera 150, Injektionssuspension 50 mg/ml wird per 11.12.2009 widerrufen)	
Gültig bis		11.02.2012	

02 Dermophil Indien, Balsam-Stift
 Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 10823	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	12.12.2008
Zusammensetzung	02	balsamum peruvianum 5 mg, levomenolum 2 mg, salolum 10 mg, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, rissige Haut und Frostbeulen	
Packung/en	02	021 23 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2013	

02 Dermophil Indien, Lippenbalsam
 Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 25790	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	08.12.2008
Zusammensetzung	02	balsamum peruvianum 5 mg, levomenolum 2 mg, salolum 10 mg, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, rissige Lippen	
Packung/en	02	049 3,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2013	

01 Disofrol, Retard-Dragées

Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 38177	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.6.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	dexbrompheniramin maleas 6 mg, pseudoephedrini sulfas 120 mg, Conserv.: butylis parahydroxybenzoas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	044	20 Dragée(s) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2013	

01 Doloptal 50 mg, Dragées

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 54671	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogisticum, Analgeticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Dr. Brand Salbe

Bären-Apotheke AG, Kalkbreitestrasse 131, 8003 Zürich

Zul.-Nr.: 17664	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	16.12.2008
Zusammensetzung	01	zinci oxidum 24 mg, bismuthi subnitras 4.2 mg, tritici amyllum, adeps lanae, Arom.: vanillinum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wunden	
Packung/en	01	026	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.12.2013	

01 Drossafol, Tabletten

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 56272	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	acidum folicum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.05 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.05.2013	

01 Dumozol 250 mg, Filmtabletten**02 Dumozol 500 mg, Filmtabletten**

Team medica AG, Baarerstrasse 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 40038	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.3.	10.12.2008
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	140	24 Tablette(n) B
	02	159	4 Tablette(n) B
		167	8 Tablette(n) B
		175	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2007 (Änderung Präparatename, früher: Metronidazol Alpha, Filmtabletten)	
Gültig bis		06.12.2012	

01 Duofer, Filmtabletten

Andreabal AG, Rudolfstrasse 4, 4054 Basel

Zul.-Nr.: 38423	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	ferrum(II) 69 mg ut ferrosi fumaras et ferrosi gluconas, acidum ascorbicum 300 mg, Color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	01	010	40 Tablette(n) C
		029	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

02 Duofer Fol, Filmtabletten

Andreabal AG, Rudolfstrasse 4, 4054 Basel

Zul.-Nr.: 53048	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	02	ferrum(II) 69 mg ut ferrosi fumaras et ferrosi gluconas, acidum folium 0.4 mg, acidum ascorbicum 300 mg, Color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie mit erhöhtem Folsäurebedarf in Schwangerschaft und Stillzeit	
Packung/en	02	021	40 Tablette(n) C
		048	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Elotrans, Pulver

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 44644	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.7.	10.12.2008
* Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 4 g, natrii chloridum 700 mg, kalii chloridum 300 mg, natrii citras 590 mg, Arom.: bergamottae aetheroleum et alia, saccharinum natricum, Color.: E 150, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Elektrolyte zur oralen Rehydratation	
Packung/en	01	045	1 x 20 Beutel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2007. (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: Bergamottae aetheroleum)	
Gültig bis		18.07.2012	

01 Elpradil HCT, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56424	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.02.2014	

01 Enalapril/HCT Teva, Tabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56498	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	005	28 Tablette(n) B
		007	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.02.2014	

01 Endorem Superparamagnetisches Magnetresonanzkontrastmittel für die Leber

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 52707	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	02.12.2008
Zusammensetzung	01	ferumoxida 15.8 mg corresp. ferrum 11.2 mg, dextranum-10, mannitolium, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die Leber-Diagnostik	
Packung/en	01	013	8 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.12.2013	

01 Epril Plus, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56480	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	enalapriili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 6 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.02.2014	

01 Exforge 5/80 mg, Filmtabletten**02 Exforge 5/160 mg, Filmtabletten****03 Exforge 10/160 mg, Filmtabletten****04 Exforge 5/320 mg, Filmtabletten****05 Exforge 10/320 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 57771	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	22.12.2008
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
		006 56 Tablette(n)	B
	02	008 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
		012 56 Tablette(n)	B
	03	014 28 Tablette(n)	B
		016 98 Tablette(n)	B
		018 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2006 (Zulassung der neuen Dosierungsstärken 5mg/320mg und 10mg/320mg) 57771 04: Nur für den Export bestimmt 57771 05: Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		21.12.2011	

03 Ferrascorbin, Dragées

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 16059	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	02.12.2008
Zusammensetzung	03	ferrum(II) 13.75 mg ut ferrosi chloridum tetrahydricum 40 mg et ferrosi gluconas 10 mg, acidum ascorbicum 5 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	03	013 50 Dragée(s) 021 100 Dragée(s)	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.12.2013	

01 Ferrascorbin, Tropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 16093	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	02.12.2008
Zusammensetzung	01	ferrum(II) 28.1 mg ut ferrosi chloridum tetrahydricum 100 mg, acidum ascorbicum 10 mg, Arom.: vanillinum et alia, Antiox.: E 223, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 25 guttae, corresp. ethanololum 1 % V/V.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	01	017 20 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.12.2013	

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

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 49023	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	verapamili hydrochloridum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	verapamili hydrochloridum 120 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	014 30 Tablette(n) 022 100 Tablette(n)	B B
	02	030 20 Tablette(n) 049 50 Tablette(n)	B B
	03	057 20 Tablette(n) 065 50 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

03 Floxyfral junior 50 mg, Filmtabletten mit Bruchrille**04 Floxyfral 100 mg, Filmtabletten mit Bruchrille**

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 44603	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	08.12.2008
Zusammensetzung	03	fluvoxamini maleas 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	fluvoxamini maleas 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	03	055 30 Tablette(n)	B
		063 100 Tablette(n)	B
	04	071 30 Tablette(n)	B
		098 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		09.12.2013	

01 Fluconazol Sandoz eco 50, Kapseln**02 Fluconazol Sandoz eco 150, Kapseln****03 Fluconazol Sandoz eco 200, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56235	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	16.12.2008
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, Color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, Color.: E 124, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	014 7 Kapsel(n)	B
		016 28 Kapsel(n)	B
	02	018 1 Kapsel(n)	B
		020 4 Kapsel(n)	B
	03	022 2 Kapsel(n)	B
		024 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		11.02.2014	

01 Flumucil 200 Erkältungshusten, compresse effervescenti**02 Flumucil 600 Erkältungshusten, compresse effervescenti**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 57337	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	08.12.2008
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	012 20 compressa/compresse	D
	02	013 8 compressa/compresse	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 3.2.2005 (modifica della confezione, di 6 sacchetto in 8 sacchetto)	
* Valevole fino al		02.02.2010	

01 Flumucil 200 Erkältungshusten, granulare**02 Flumucil 600 Erkältungshusten, granulare**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 57336	Categoria di dispensazione: D		Index: 03.02.0.	08.12.2008
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g.		
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum, pro charta 3 g.		
Indicazione		Mucolitico		
* Confezione/i	01	009	20 bustine	D
	02	010	8 bustine	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 03.02.2005 (modifica della confezione, di 6 sacchetto in 8 sacchetto)		
Valevole fino al		02.02.2010		

01 Gelusil N, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 30190	Abgabekategorie: D		Index: 04.01.0.	02.12.2008
Zusammensetzung	01	aluminii magnesii silicas polyhydricus 500 mg, Arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Antacidum		
Packung/en	01	025	40 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		04.12.2013		

01 Gincosan, capsule

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

Zul.-Nr.: 49826	Abgabekategorie: D		Index: 02.97.0.	10.12.2008
Zusammensetzung	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. ginsenosidea 4 mg, DER: 5:1, excipiens pro capsula.		
Anwendung		In caso di diminuzione dell'efficienza causata dall'età		
Packung/en	01	028	30 Kapsel(n)	D
		036	100 Kapsel(n)	D
Bemerkung				
* Gültig bis		22.12.2013		

01 Ginvapast, Paste

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

Zul.-Nr.: 27794	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	retinoli palmitas 7900 U.I., cholecalciferolum 12000 U.I., calcii gluconas 100 mg, procaini hydrochloridum 20 mg, adeps lanae, aromatica, Conserv.: E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Gingivitiden	
Packung/en	01	017	10 g D
		025	25 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

02 Granu Fink Prosta, Kapseln

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 38141	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	05.12.2008
Zusammensetzung	02	sabal fructus extractum ethanolicum siccum 75 mg, DER: 10:1, cucurbitae semen 400 mg, cucurbitae oleum 340 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
Packung/en	02	058	50 Kapsel(n) D
		059	60 Kapsel(n) D
		060	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.12.2013	

01 Halset, Lutschtabletten

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 49533	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.5 mg, mentholum racemicum, sorbitolum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	012	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2013	

01 Hedersol, Pastillen

Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen

Zul.-Nr.: 56156	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 26 mg, DER: 4-8:1, Arom.: vanillinum et alia, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		11.08.2013	

01 Holgyeme, Dragées

EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano

N° d'AMM: 57562	Catégorie de remise: B	Index: 09.02.1.	19.12.2008
Composition	01	cyproteroni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 35 µg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Contraceptif hormonal pour femmes avec manifestations d'hyperandrogénie	
Conditionnements	01	003	1 x 21 dragée(s) B
		004	3 x 21 dragée(s) B
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 15.12.2008 (modification du nom de la préparation, anciennement: Cyprelle 35, Dragées)	
Valable jusqu'au		12.12.2011	

01 Husten- und Bronchialsirup S, mit Zucker

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 28752	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 4.2 mg, droserae tinctura 36 mg, hyoscyami tinctura 6 mg, liquiritiae extractum liquidum 150 mg, primulae radice extractum liquidum 30 mg, saccharum, aromaticum, Color.: E 150, Conserv.: E 216, E 218, E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 1.4 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	016	200 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.12.2013	

01 Hydrocortison Streuli 1 ‰, Crème

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34603	Abgabekategorie: C	Index: 10.05.1.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetat 1 mg, alcoholes adipis lanae, propylenglycolum, Conserv.: E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche und allergische Dermatosen	
Packung/en	01	014	20 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Hytrin BPH 1 mg, Tabletten**02 Hytrin BPH 2 mg, Tabletten****03 Hytrin BPH 5 mg, Tabletten**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 52342	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	terazosinum 1 mg ut terazosini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	terazosinum 2 mg ut terazosini hydrochloridum, Color.: E 104, excipients pro compresso.	
	03	terazosinum 5 mg ut terazosini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	015	1 Set B
	03	023	20 Tablette(n) B
		031	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.02.2014	

01 Ialugen, crema

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

N° d'AMM: 48119	Categoria di dispensazione: C	Index: 10.06.0.	08.12.2008
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, laurilsulfas, aromatica, conserv.: E 218, E 216, natrii dehydroacetat, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	018	25 g C
		026	100 g C
		034	60 g C
		042	500 g C
		050	1000 g C
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 30.12.2003 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		29.12.2012	

01 Ialugen, garze medicate

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

N° d'AMM: 48118	Categoria di dispensazione: C	Index: 10.06.0.	08.12.2008
Composizione	01	Tela cum unguento 4 g. Unguentum: natrii hyaluronas 0.5 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	011	10 garza impregnata C
		038	30 garza impregnata C
Osservazione		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Valevolefino al		29.12.2012	

01 Irfen-200, Lactab**02 Irfen-400, Lactab****03 Irfen-600, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 49156	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	04.12.2008
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	022	30 Tablette(n) B
		030	100 Tablette(n) B
	02	049	20 Tablette(n) B
		057	50 Tablette(n) B
	03	065	20 Tablette(n) B
		073	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2013	

04 Irfen-800 retard, Retardtabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 48057	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	04.12.2008
Zusammensetzung	04	ibuprofenum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	04	012	16 Tablette(n) B
		020	80 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2013	

01 Isochinol, pommade

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

N° d'AMM: 36251	Catégorie de remise: D	Index: 10.01.0.	03.12.2008
Composition	01	quisinocaini hydrochloridum 5 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		En cas d'hémorroïdes et démangeaisons	
Conditionnements	01	026	20 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		31.12.2012	

01 Isoptin, Injektionslösung/Infusionslösungskonzentrat

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 30485	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	017 5 x 2 ml Ampulle(n)	B
		033 10 x 20 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Isoptin retard 120, Filmtabletten

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 40783	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	10.12.2008
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 120 mg. Überzug: Color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	016 20 Tablette(n)	B
		024 50 Tablette(n)	B
		032 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Isoptin 80 mg, Filmtabletten

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 53374	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	10.12.2008
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	018 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Kafa plus caféine, poudre

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

N° d'AMM: 56308	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.2.	12.12.2008
Composition	01	paracetamolium 500 mg, coffeinum 50 mg, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	001 10 sachet-dose(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.12.2013	

01 Kenacort-A Orabase, Paste

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 35039	Abgabekategorie: B	Index: 12.03.2.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetonidum 1 mg, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Erkrankungen der Mundschleimhaut	
Packung/en	01	015	5 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Kepivance, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Cosan GmbH, Chriesbaumstrasse 2, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 57334	Abgabekategorie: B	Index: 12.99.0.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: paliferminum 6.25 mg, mannitolium, saccharum, histidinum, polysorbatum 20, pro vitro.	
Anwendung		Orale Mukositis bei Patienten mit hämatologischem Malignom, unter myelotoxischer Therapie und autologer Stammzellentransplantation	
Packung/en	01	001	6 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 07.04.06 (Übertragung Zulassung)	
Gültig bis		06.04.2011	

01 Ketosteril, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 42048	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.4.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	calcii dl-3-methyl-2-OXO-pentanoas 67 mg, calcii 4-methyl-2-OXO-pentanoas 101 mg, calcii 3-phenyl-2-OXO-propionas 68 mg, calcii 3-methyl-2-OXO-butanoas 86 mg, calcii dl-2-hydroxy-4-methylthio-butanoas 59 mg, lysini acetas 105 mg, threoninum 53 mg, tryptophanum 23 mg, histidinum 38 mg, tyrosinum 30 mg, saccharinum natrium, Color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Supplementierung einer proteinarmen, hochkalorischen Basisdiät bei chronischer Niereninsuffizienz	
Packung/en	01	011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.02.2014	

02 Kiddi, sciroppo

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 32821	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.02.52	12.12.2008
Composizione	02	vitamina: cholecalciferolum 600 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 15 mg, thiamini hydrochloridum 3 mg, riboflavini natrii phosphas 3.5 mg, pyridoxini hydrochloridum 6 mg, nicotinamidum 20 mg, dexpanthenolum 10 mg, mineralia: calcium 130 mg et phosphorus 200 mg ut calcii glycerophosphas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indicazione		Ricostituente	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 31.12.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
		Destinato esclusivamente all' esportazione	
* Valevole fino al		11.12.2013	

01 Klacid 250 mg, Filmtabletten**02 Klacid 500 mg, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 50469	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 250 mg, Arom.: vanillinum, Color.: E 104, Conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
	02	clarithromycinum 500 mg, Arom.: vanillinum, Color.: E 104, Conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	026	14 Tablette(n) A
		034	70 Tablette(n) A
		093	20 Tablette(n) A
	02	042	120 Tablette(n) A
		050	30 Tablette(n) A
		077	14 Tablette(n) A
		085	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.01.2014	

01 Klacid i.v., Infusionspräparat

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 51759	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 500 mg ut clarithromycini lactobionas pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	028	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.01.2014	

01 Klacid One, Retardtabletten

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 56327	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 500 mg, Arom.: vanillinum, Color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	7 Tablette(n) A
		004	14 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.02.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.01.2014	

01 Künzle foglie di betulla, erba medicinale sminuzzata

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 50215	Categoria di dispensazione: D	Index: 05.02.0.	05.12.2008
Composizione	01	betulae folium 1.5 g pro charta.	
Indicazione		In caso di dolori e irritazioni nella zona uro-vescicale	
Confezione/i	01	024	20 x 1,5 g D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 12.11.2004 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		15.12.2013	

01 Künzle tisana diuretica, erbe medicinale sminuzzate

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 9672	Categoria di dispensazione: D	Index: 05.02.0.	05.12.2008
Composizione	01	betulae folium 20 %, iuniperi pseudofructus 15 %, phaseoli fructus sine semine 20 %, equiseti herba 20 %, graminis rhizoma 25 %.	
Indicazione		In caso di dolori e irritazioni nella zona uro-vescicale	
Confezione/i	01	028	105 g D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 12.11.2004 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		15.12.2013	

01 Lapidar 17, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 34848	Categoria di dispensazione: D	Index: 02.98.0.	05.12.2008
Composizione	01	lavandulae flos 16.9 mg, crataegi fructus 33.7 mg, cardui benedicti herba 8.4 mg, crataegi folium cum flore 33.7 mg, leonuri cardiacae herba 11.8 mg, melissae folium 11 mg, menthae piperitae folium 11.8 mg, violae tricoloris herba 11.8 mg, valerianae radix 16.9 mg, lupuli strobulus 12.6 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		In caso di disturbi cardiaci di origine nervosa	
Confezione/i	01	017	350 compressa/compresse D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 12.11.2004 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		16.12.2013	

01 Lebertrankapseln Dr. Welti rund**02 Lebertrankapseln Dr. Welti oval**

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

Zul.-Nr.: 45321	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.4.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	morrhuae oleum, retinolum 7500 U.I., ergocalciferolum 750 U.I., excipiens pro capsula.	
	02	hippoglossi oleum corresp. retinolum 5000 U.I., cholecalciferolum 500 U.I., excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin A und D-Präparat	
Packung/en	01	010	140 Kapsel(n) D
	02	029	140 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. August 2000 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Leucen, Zugsalbe

Tentan AG, Brännliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: 11565	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	10.12.2008
Zusammensetzung	01	ichthammolum 41.6 mg, alumini acetatis tartratis solutio 25 mg, balsamum peruvianum 16.7 mg, benzalkonii chloridum 3 mg, bismuthi subgallas 6.25 mg, morrhuae oleum 280 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, pini resina 23.3 mg, dextrocamphora 1.65 mg, zinci oxidum 25 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Furunkel, kleinere Abszesse	
Packung/en	01	026	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Lioresal intrathecal 0,05 mg/1 mL, Ampullen**02 Lioresal intrathecal 10 mg/5 mL, Ampullen****03 Lioresal intrathecal 10 mg/20 mL, Ampullen**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 52535	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	baclofenum 50 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	baclofenum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	baclofenum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Antispastikum	
* Packung/en	01	018	5 Ampulle(n) B
	02	026	1 Ampulle(n) B
		035	10 Ampulle(n) B
	03	034	1 Ampulle(n) B
		036	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung sowie neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Spitalpackung 10 mg / 5ml und 10 mg / 20 ml)	
* Gültig bis		21.12.2013	

01 Lioresal 10 mg, Tabletten**02 Lioresal 25 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 36083	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	baclofenum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	baclofenum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) B
		042	200 Tablette(n) B
	02	034	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.12.2013	

01 Lipovenös 20 %, Infusionsemulsion**03 Lipovenös 10% PLR, Infusionsemulsion**

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

Zul.-Nr.: 46230	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	sojae oleum 200 g, glycerolum 25 g, lecithinum fractionatum e vitello ovi 12 g, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml. Corresp. 8400 kJ.	
	03	sojae oleum 100 g, glycerolum 25 g, phosphatidylcholinum 6 g, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml. Corresp. 4522 kJ.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	019 10 x 100 ml	B
		027 10 x 250 ml	B
		035 10 x 500 ml	B
	03	043 10 x 100 ml	B
		078 10 x 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Liquisan-N, sciroppo

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: 56677	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	19.12.2008
Composizione	01	thymi extractum aquosum liquidum 833.5 mg, DER: 1:3.45, sorbitolum 3 g, natrii cyclamas, saccharinum natricum, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indicazione		In caso di tosse da raffreddamento	
Confezione/i	01	004 200 ml	D
Osservazione			
* Valevolefino al		09.11.2013	

01 Lisopril 5, Tabletten
02 Lisopril 10, Tabletten
03 Lisopril 20, Tabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56823	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	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 05.04.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.04.2014	

01 Livostin, Nasenspray

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 50497	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.7.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglycolum, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	01	011	10 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2013	

01 Locacorten, Crème

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 30901	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	flumetasoni pivalas 0.2 mg, aromatica, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	010	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Locacorten, Salbe

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 30902	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	flumetasoni pivalas 0.2 mg, aromatica, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	017	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Locacorten-Vioform, Ohrentropfen

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 34474	Abgabekategorie: B	Index: 12.01.3.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	flumetasoni pivalas 0.2 mg, clioquinolum 10 mg, macrogolum 300, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei entzündlichen und infektiösen Erkrankungen des Ohrs	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Logimax 10/100, Retardtabletten**02 Logimax 5/50, Retardtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 52238	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	felodipinum 10 mg, metoprololi succinas (2:1) 95 mg, Antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 5 mg, metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg, Antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	048	30 Tablette(n) B
		056	100 Tablette(n) B
	02	013	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.03.2014	

01 Magnesia San Pellegrino, poudre effervescente sans arôme**02 Magnesia San Pellegrino, poudre effervescente avec arôme**

Saprochi SA, Chemin de la Crétaux, 1196 Gland

N° d'AMM: 27481	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	12.12.2008
Composition	01	magnesii hydroxidum 450 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
	02	magnesii hydroxidum 450 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Laxatif et antiacide	
* Conditionnements	01	043	125 g flacon(s) D
	02	086	125 g flacon(s) D
		116	125 g flacon(s) D
		124	25 x 4,5 g sachet-dose(s) D
		133	5 x 4,5 g sachet-dose(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.04.2006 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: Magnesia San Pellegrino, poudre effervescente citron 5x 4,5g sachets)	
Valable jusqu'au		10.04.2011	

01 Magnesia San Pellegrino, poudre sans arôme

Saprochi SA, Chemin de la Crétaux, 1196 Gland

N° d'AMM: 10574	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	12.12.2008
Composition	01	magnesii hydroxidum 900 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Laxatif et antiacide	
* Conditionnements	01	099	70 g D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.04.2006 (révocation de la séquence 02 (Magnesia San Pellegrino, poudre avec arôme))	
Valable jusqu'au		10.04.2011	

01 Magnesiacard, Zusatzampulle zur Infusion

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 50065	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 9.836 g corresp. magnesium 40 mmol, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	014	25 x 50 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

01 Magnesiocard 2,5, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 45730	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 615 mg corresp. magnesium 2.5 mmol, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	069	50 Tablette(n) B
		077	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

01 Magnesium-Sandoz, Brausetabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56725	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	magnesii aspartas dihydricus 668 mg et magnesii citras anhydricus 1.23 g corresp. magnesium 243 mg, sorbitolum, Arom.: saccharinum natricum, aspartamum et alia, Antiox.: E 320, Conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) D
		024	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.05.2014	

01 Mallebrin, Lösung

Lubapharm AG, Güterstrasse 133, 4053 Basel

Zul.-Nr.: 42284	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	aluminii chloras 255 mg, macrogolum 300, Arom.: saccharinum natricum, Color.: methylthioninii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündliche Erkrankungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.08.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.12.2013	

01 Mallebrinetten, Tabletten

Lubapharm AG, Güterstrasse 133, 4053 Basel

Zul.-Nr.: 42285	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	aluminii chloras-hexaureum 25 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündliche Erkrankungen des Mund-, Hals- und Rachenraumes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.08.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.12.2013	

01 Mebucalets f, Gelsolets

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55541	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, Arom.: aspartamum et alia, Color.: E 141, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	002 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.04.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Melaleuka-Pur, flüssig

Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil

Zul.-Nr.: 50068	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	30.12.2008
Zusammensetzung	01	melaleucae aetheroleum, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Entzündungen im Mund/Rachenbereich	
Packung/en	01	021 20 ml	D
Bemerkung			
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Merz Spezial, Dragées

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

Zul.-Nr.: 31331	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	retinoli acetat 1500 U.I., betacarotenum 0.9 mg, cholecalciferolum 50 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 9 mg, thiamini nitras 1.2 mg, riboflavinum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.2 mg, cyanocobalaminum 2 µg, nicotinamidum 10 mg, calcii pantothenas 3 mg, biotinum 10 µg, acidum ascorbicum 75 mg, faex medicinalis siccata 100 mg, cystinum 30 mg, Überzug / pellicule: ferrosi fumaras 20 mg, Color.: E 127, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nagel- und Haarwuchsstörungen	
Packung/en	01	048 60 Dragée(s) 056 120 Dragée(s)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. November 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.07.2012	

01 Micropaque, Suspension

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 30241	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	02.12.2008
Zusammensetzung	01	barii sulfas 100 g, Arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, aromatica, Conserv.: E 202, E 217, E 219, excipients ad suspensionem pro 100 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	010 2 l 029 150 ml 037 500 ml	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.12.2013	

01 Mucostop 100, Granulat**02 Mucostop 200, Granulat****03 Mucostop 600, Granulat**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 51921	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
	03	acetylcysteinum 600 mg, Arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	054 30 Sachet(s)	D
	02	062 30 Sachet(s)	D
	03	070 10 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.12.2013	

01 Nieren- und Blasendragées S

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 54024	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	010 20 Dragée(s)	D
Bemerkung			
* Gültig bis		19.02.2014	

01 Nifedipin-Mepha 10, Kapseln

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 49025	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	10.12.2008
Zusammensetzung	01	nifedipinum 10 mg, Materia capsulae: aromatica, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	017 50 Kapsel(n)	B
		025 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Nifedipin-Mepha 5, Kapseln

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 49026	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	10.12.2008
Zusammensetzung	01	nifedipinum 5 mg, Materia capsulae: aromatica, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	013	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 OliClinomel 2,2% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung**02 OliClinomel 2,8% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung****03 OliClinomel 3,4% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung****04 OliClinomel 4% GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung****05 OliClinomel 5 % GF, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 56168	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	<p>I) Aminosäurenlösung: isoleucinum 1.32 g, leucinum 1.61 g, lysinum anhydricum 1.28 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 0.88 g, phenylalaninum 1.23 g, threoninum 0.92 g, tryptophanum 0.4 g, valinum 1.28 g, alaninum 4.56 g, argininum 2.53 g, glycinum 2.27 g, histidinum 1.06 g, prolinum 1.5 g, serinum 1.1 g, tyrosinum 90 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.</p> <p>II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 80 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: oleum 20 g ut olivae oleum ca. 80 % et sojae oleum purificatum ca. 20 %, phosphatidum ovi depuratum 1.2 g, glycerolum 2.25 g, natrii oleas 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 200 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp. aminoacida 22 g/l, carbohydrata 80 g/l, materia crassa 20 g/l, acetas 13 mmol/l, chloridum 9 mmol/l, hydrogenophosphas 1.5 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 2550 kJ.</p>	
	02	<p>I) Aminosäurenlösung: isoleucinum 1.68 g, leucinum 2.05 g, lysinum anhydricum 1.62 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.12 g, phenylalaninum 1.57 g, threoninum 1.18 g, tryptophanum 0.5 g, valinum 1.62 g, alaninum 5.8 g, argininum 3.22 g, glycinum 2.89 g, histidinum 1.34 g, prolinum 1.9 g, serinum 1.4 g, tyrosinum 0.11 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.</p> <p>II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 100 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: oleum 40 g ut olivae oleum ca. 80 % et sojae oleum purificatum ca. 20 %, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 200 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp. aminoacida 28 g/l, carbohydrata 100 g/l, materia crassa 40 g/l, acetas 25 mmol/l, chloridum 11 mmol/l, hydrogenophosphas 3 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.</p> <p>Corresp. 3826 kJ.</p>	

- 03 I) Aminosäurenlösung: isoleucinum 2.04 g, leucinum 2.48 g, lysinum anhydricum 1.97 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.36 g, phenylalaninum 1.9 g, threoninum 1.43 g, tryptophanum 0.61 g, valinum 1.97 g, alaninum 7.04 g, argininum 3.91 g, glycinum 3.5 g, histidinum 1.63 g, prolinum 2.31 g, serinum 1.7 g, tyrosinum 0.14 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 III) Fettesemulsion: oleum 40 g ut olivae oleum ca. 80 % et sojæ oleum purificatum ca. 20 %, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 200 ml.
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 34 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, acetat 31 mmol/l, chloridum 14 mmol/l, hydrogennosphas 3 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
 Corresp. 4240 kJ.
- 04 I) Aminosäurenlösung: isoleucinum 2.4 g, leucinum 2.92 g, lysinum anhydricum 2.32 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.6 g, phenylalaninum 2.24 g, threoninum 1.68 g, tryptophanum 0.72 g, valinum 2.32 g, alaninum 8.28 g, argininum 4.6 g, glycinum 4.12 g, histidinum 1.92 g, prolinum 2.72 g, serinum 2 g, tyrosinum 0.16 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 160 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 III) Fettesemulsion: oleum 40 g ut olivae oleum ca. 80 % et sojæ oleum purificatum ca. 20 %, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 200 ml.
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 40 g/l, carbohydrata 160 g/l, materia crassa 40 g/l, acetat 37 mmol/l, chloridum 16 mmol/l, hydrogennosphas 3 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
 Corresp. 4350 kJ.
- 05 I) Aminosäurenlösung: isoleucinum 3 g, leucinum 3.65 g, lysinum anhydricum 2.9 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2 g, phenylalaninum 2.8 g, threoninum 2.1 g, tryptophanum 0.9 g, valinum 2.9 g, alaninum 10.35 g, argininum 5.75 g, glycinum 5.15 g, histidinum 2.4 g, prolinum 3.4 g, serinum 2.5 g, tyrosinum 0.2 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 III) Fettesemulsion: oleum 30 g ut olivae oleum ca. 80 % et sojæ oleum purificatum ca. 20 %, phosphatidum ovi depuratum 1.8 g, glycerolum 3.38 g, natrii oleas 46 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 200 ml.
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 50 g/l, carbohydrata 125 g/l, materia crassa 30 g/l, acetat 42.5 mmol/l, chloridum 20 mmol/l, hydrogennosphas 2.3 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
 Corresp. 4180 kJ.

Anwendung

Parenterale Ernährung

Packung/en	01	001	1000 ml	B
		003	1500 ml	B
		005	2000 ml	B
		007	2500 ml	B
	02	009	1000 ml	B
		011	1500 ml	B
		013	2000 ml	B
		015	2500 ml	B
	03	017	1000 ml	B
		019	1500 ml	B
		021	2000 ml	B
		023	2500 ml	B
	04	025	1000 ml	B
		027	1500 ml	B
		029	2000 ml	B
031		2500 ml	B	
05	033	2000 ml	B	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis	17.03.2014			

- 01 OliClinomel 2,2% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung
 02 OliClinomel 2,8% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung
 03 OliClinomel 3,4% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung
 04 OliClinomel 4% GF-E, Infusionslösung zur parenteralen Ernährung
 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **56167** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 08.12.2008

- Zusammensetzung
- 01 I) Aminosäurenlösung: isoleucinum 1.32 g, leucinum 1.61 g, lysinum anhydricum 1.28 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 0.88 g, phenylalaninum 1.23 g, threoninum 0.92 g, tryptophanum 0.4 g, valinum 1.28 g, alaninum 4.56 g, argininum 2.53 g, glycinum 2.27 g, histidinum 1.06 g, prolinum 1.5 g, serinum 1.1 g, tyrosinum 90 mg, Mineralia: kalii chloridum 1.19 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.45 g, natrii acetat trihydricus 0.98 g, natrii glycerophosphas 2.14 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 80 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 III) Fettesemulsion: oleum 20 g ut olivae oleum ca. 80 % et sojæ oleum purificatum ca. 20 %, phosphatidum ovi depuratum 1.2 g, glycerolum 2.25 g, natrii oleas 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 200 ml.
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 22 g/l, carbohydrata 80 g/l,
- 02 I) Aminosäurenlösung: isoleucinum 1.68 g, leucinum 2.05 g, lysinum anhydricum 1.62 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.12 g, phenylalaninum 1.57 g, threoninum 1.18 g, tryptophanum 0.5 g, valinum 1.62 g, alaninum 5.8 g, argininum 3.22 g, glycinum 2.89 g, histidinum 1.34 g, prolinum 1.9 g, serinum 1.4 g, tyrosinum 0.11 g, Mineralia: kalii chloridum 1.79 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.45 g, natrii acetat trihydricus 2.45 g, natrii glycerophosphas 2.14 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 100 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 III) Fettesemulsion: oleum 40 g ut olivae oleum ca. 80 % et sojæ oleum purificatum ca. 20 %, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 200 ml.
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 28 g/l, carbohydrata 100 g/l
- 03 I) Aminosäurenlösung: isoleucinum 2.04 g, leucinum 2.48 g, lysinum anhydricum 1.97 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.36 g, phenylalaninum 1.9 g, threoninum 1.43 g, tryptophanum 0.61 g, valinum 1.97 g, alaninum 7.04 g, argininum 3.91 g, glycinum 3.5 g, histidinum 1.63 g, prolinum 2.31 g, serinum 1.7 g, tyrosinum 0.14 g, Mineralia: kalii chloridum 1.79 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.45 g, natrii acetat trihydricus 2.45 g, natrii glycerophosphas 2.14 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.
 III) Fettesemulsion: oleum 40 g ut olivae oleum ca. 80 % et sojæ oleum purificatum ca. 20 %, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 200 ml.
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 34 g/l, carbohydrata 120 g/l

	04	I) Aminosäurenlösung: isoleucinum 2.4 g, leucinum 2.92 g, lysinum anhydricum 2.32 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.6 g, phenylalaninum 2.24 g, threoninum 1.68 g, tryptophanum 0.72 g, valinum 2.32 g, alaninum 8.28 g, argininum 4.6 g, glycinum 4.12 g, histidinum 1.92 g, prolinum 2.72 g, serinum 2 g, tyrosinum 0.16 g, Mineralia: kalii chloridum 1.79 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.45 g, natrii acetat trihydricus 2.45 g, natrii glycerophosphas 2.14 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml. II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 160 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.3 g, q.s. ad solutionem pro 400 ml. III) Fettesemulsion: oleum 40 g ut olivae oleum ca. 80 % et sojae oleum purificatum ca. 20 %, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 200 ml. I) et II) et III) corresp. aminoacida 40 g/l, carbohydrata 160 g/l, materia crassa 40 g/l		
Anwendung		Parenterale Ernährung		
Packung/en	01	002	1000 ml	B
		004	1500 ml	B
		006	2000 ml	B
		008	2500 ml	B
	02	010	1000 ml	B
		012	1500 ml	B
		014	2000 ml	B
		016	2500 ml	B
	03	018	1000 ml	B
		020	1500 ml	B
		022	2000 ml	B
		024	2500 ml	B
	04	026	1000 ml	B
		028	1500 ml	B
		030	2000 ml	B
		032	2500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis		17.03.2014		

01 Optrex, Augenbad

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

Zul.-Nr.: 54071	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.3.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	hamamelidis destillatum aquosum cum ethanolo 130 mg, ratio: 0.5:1, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei leichten Augenreizungen	
Packung/en	01	019	300 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		15.12.2013	

01 Optrex, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 54072	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.3.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	hamamelidis destillatum aquosum cum ethanolo 130 mg, ratio: 0.5:1, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei leichten Augenreizungen	
Packung/en	01	015	10 ml
Bemerkung			D
* Gültig bis		15.12.2013	

01 Otrivin Schnupfen 0,1 %, Dosierspray**02 Otrivin Schnupfen 0,05 %, Dosierspray****03 Otrivin Schnupfen 0,1 % Menthol, Dosierspray**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 44939	Abgabekategorie: C/D	Index: 12.02.1.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	03	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, aromatica, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	045	10 ml
	02	053	10 ml
	03	061	10 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.12.2013	

01 Otrivin Schnupfen 0,05 %, Lösung**02 Otrivin Schnupfen 0,1 %, Lösung****03 Otrivin Schnupfen 0,1 % Menthol, Lösung**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 24926	Abgabekategorie: C/D	Index: 12.02.1.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	03	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, Arom.: levomentholum, cineolum, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	052	10 ml
	02	060	10 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		24926 03: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.12.2013	

01 Otrivin Schnupfen 0,1 %, Nebulisator**02 Otrivin Schnupfen 0,1 % Menthol, Nebulisator**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 24959	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, Arom.: levomentholum, cineolum, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	023 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		24959 02: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.12.2013	

01 Otrivin Schnupfen 0,1 %, Gel

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 39622	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, aromatica, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	025 10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.12.2013	

04 Pancrin forte, Kapseln

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 51213	Abgabekategorie: C	Index: 04.05.0.	12.12.2008
* Zusammensetzung	04	pancreatis pulvis 300 mg corresp. amylasum 18000 U. Ph. Eur. Et lipasum 25000 U. Ph. Eur. et proteasum 1000 U. Ph. Eur., excipients pro capsula.	
Anwendung		Enzym-Präparat bei Verdauungsstörungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2006 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		21.03.2011	

01 Pantozol 40 mg, magensaftresistente Tabletten**02 Pantozol 20 mg, magensaftresistente Tabletten**

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 52710	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
* Packung/en	01	014	15 Tablette(n) B
		022	30 Tablette(n) B
		030	60 Tablette(n) B
		049	7 Tablette(n) B
		103	90x15 Tablette(n) B
		112	100 Tablette(n) B
	02	057	15 Tablette(n) B
		065	30 Tablette(n) B
		073	60 Tablette(n) B
		081	120 Tablette(n) B
		111	90x15 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse neu: 40 mg 100 Tabletten)	
Gültig bis		12.11.2011	

01 Perindopril Orifarm 2 mg, Tabletten**02 Perindopril Orifarm 4 mg, Tabletten****03 Perindopril Orifarm 8 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 57755	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	16.12.2008
Zusammensetzung	01	perindoprilum-tert.-butylaminum 2 mg, excipiens pro compresso.	
	02	perindoprilum-tert.-butylaminum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	03	perindoprilum-tert.-butylaminum 8 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	012	30 Tablette(n) B
	02	014	30 Tablette(n) B
		016	90 Tablette(n) B
	03	018	30 Tablette(n) B
		020	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2007 (Änderung Präparatename, früher: Perindopril Copyfarm)	
Gültig bis		08.03.2012	

01 Phytopharma dragées pour le coeur

Phytopharma SA, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 53456	Catégorie de remise: D	Index: 02.98.0.	15.12.2008
Composition	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 200 mg corresp. flavonoidea 4 mg, DER: 4.5-5.5:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles cardiaques nerveux	
Conditionnements	01	014	80 dragée(s) D
Remarque			
* Valable jusqu'au		22.12.2013	

01 Prostaflor, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49043	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	16.12.2008
Zusammensetzung	01	pollinis extractum hydrosolubile 180 mg, pollinis extractum lipo- solubile 9 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		23.07.2012	

01 Pulmozyme, Inhalationslösung

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

Zul.-Nr.: 52623	Abgabekategorie: B	Index: 03.02.0.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	dornasum alfa 2.5 mg, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Zystische Fibrose, in Kombination mit einer Standardtherapie	
Packung/en	01	014	5 x 6 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.12.2013	

01 Pygenol, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

Zul.-Nr.: 49969	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	pini pinastris corticis extractum ethanolicum siccum 20 mg corresp. procyanidina oligomera 12.5-15 mg, DER: 1025:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		In caso di stasi venose	
Packung/en	01	015	40 Tablette(n) D
		023	120 Tablette(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		14.12.2013	

07 Ranitidin-Mepha 150, Lactab

08 Ranitidin-Mepha 300, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 53664	Abgabekategorie: B	Index: 04.01.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	07	ranitidinum 150 mg ut ranitidini hydrochloridum, Arom.: vanillinum, excipiens pro compresso obducto.	
	08	ranitidinum 300 mg ut ranitidini hydrochloridum, Arom.: vanillinum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		H2-Rezeptorantagonist	
Packung/en	07	148	20 Tablette(n) B
		156	60 Tablette(n) B
		164	120 Tablette(n) B
	08	172	20 Tablette(n) B
		180	40 Tablette(n) B
		199	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.3.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.12.2013	

- 01 Recormon PS 500 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
 02 Recormon PS 1000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
 03 Recormon PS 2000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
 04 Recormon PS 3000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
 05 Recormon PS 5000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
 06 Recormon PS 10'000 U.I./0,6 ml, Fertigspritzen
 07 Recormon PS 20'000 U.I./0,6 ml, Fertigspritzen
 08 Recormon PS 4000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
 09 Recormon PS 6000 U.I./0,3 ml, Fertigspritzen
 10 Recormon PS 30'000 U.I./0,6 ml, Fertigspritzen

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

Zul.-Nr.: **54766** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 09.12.2008

Zusammensetzung	01	02	03	04	05	06	07	08
	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 500 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 1000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 2000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 3000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 5000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 10000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.6 ml, pro vase.</p>	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 20000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.6 ml, pro vase.</p>	<p>Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 4000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum.</p> <p>Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.</p>

	09	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 6000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.3 ml, pro vase.		
	10	Praeparatio cryodesiccata: epoetinum beta ADNr 30000 U.I., ureum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii phosphates, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.6 ml, pro vase.		
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese		
Packung/en	02	025	6 Spritze(n)	A
	03	033	6 Spritze(n)	A
	04	041	6 Spritze(n)	A
	05	068	6 Spritze(n)	A
	06	076	6 Spritze(n)	A
	08	092	6 Spritze(n)	A
	09	106	6 Spritze(n)	A
	10	114	4 Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 54766 01: Nur für den Export bestimmt 54766 07: Nur für den Export bestimmt		
* Gültig bis		28.12.2013		

01 Regranex Gel, Gel

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54776	Abgabekategorie: B	Index: 10.06.0.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	becaplerminum 0.1 mg, Conserv.: E 216, E 218, metacresolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Chronisch diabetische Ulcera	
Packung/en	01	012	15 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2014	

01 RG Lezithin, Granulat

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 41889	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	lecithinum e soja 980 mg, excipients ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	020	397 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		09.12.2013	

01 Rinofluimucil, micronebulizzatore

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 51037	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.02.2.	08.12.2008
Composizione	01	acetylcysteinum 10 mg, tuaminoheptani sulfas 5 mg, aromatica, antiox.: dithiotreitolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Riniti	
Confezione/i	01	014	10 ml D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 01.08.2004 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		11.12.2013	

01 Roaccutan, gel

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

N° d'AMM: 52685	Catégorie de remise: B	Index: 10.02.0.	04.12.2008
Composition	01	isotretinoinum 0.5 mg, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		acné vulgaire	
Conditionnements	01	028	30 g B
Remarque			
* Valable jusqu'au		30.03.2014	

02 Sandoparin, Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 50067	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	09.12.2008
Zusammensetzung	02	certoparinum natricum 32 mg corresp. 3000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
Anwendung		Prophylaxe der postoperativen Venenthrombose und Lungenembolie	
Packung/en	02	041	1000 Spritze(n) B
		076	10 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.11.2013	

01 Sanogencive Plan, liquide

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 10787	Catégorie de remise: D	Index: 13.04.0.	30.12.2008
Composition	01	myrrha 45.2 mg, ratanhia radix 15.1 mg, cochleariae spiritus 150.7 mg, camphora racemica 22.6 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanololum 70-78 % V/V.	
Indication		Pour gargarismes et bains de bouche en cas d'inflammations des gencives	
Conditionnements	01	017	100 ml D
		025	500 ml D
		033	1000 ml D
Remarque			
* Valable jusqu'au		09.11.2013	

01 Sanukehl Brucel D6, homöopathische Tropfen
Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53556	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	brucella melitensis D6 aquos. dilutio.	
Anwendung		Bei Myalgien	
Packung/en	01	019	10 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		10.03.2014	

03 Septanest adrénalinée 1/100.000, Injektionslösung
04 Septanest adrénalinée 1/200.000, Injektionslösung
Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1

Zul.-Nr.: 52327	Abgabekategorie: B	Index: 13.01.2.	23.12.2008
Zusammensetzung	03	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 10 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, dinatrii edetas, Antiox.: E 223 500 µg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, dinatrii edetas, Antiox.: E 223 500 µg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum der Zahnheilkunde	
Packung/en	03	032	50 x 1,7 ml Zylinderampulle(n) B
	04	040	50 x 1,7 ml Zylinderampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Januar 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.02.2014	

01 Slow-Trasicor, Divitabs
Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 45450	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	oxprenololi hydrochloridum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	015	20 Tablette(n) B
		023	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Slow-Trasicor, Dragées
Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 40422	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	oxprenololi hydrochloridum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Solcoseryl 8 mg/g, Gel**02 Solcoseryl 4 mg/g, Gel mite**

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 26396	Abgabekategorie: B/C	Index: 10.06.0.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 8.3 mg (Rind: Blut), propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 4.15 mg (Rind: Blut), propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Wund- und Heilgel	
Packung/en	01	018 20 g	C
		026 100 g	B
	02	034 20 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Solcoseryl, Salbe

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 26395	Abgabekategorie: B/C	Index: 10.06.0.	08.12.2008
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 2.07 mg (Rind: Blut), excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wund- und Heilsalbe	
Packung/en	01	011 20 g	C
		038 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Sorbisterit, Pulver

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: 37687	Abgabekategorie: B	Index: 16.00.0.	02.12.2008
Zusammensetzung	01	calcii polystyrensulfonas 0.76-0.95 g corresp. calcium 1.8 mmol, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Hyperkaliämie	
Packung/en	01	030 1 x 500 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.12.2013	

01 Sotalol-Mepha 80, Tabletten**02 Sotalol-Mepha 160, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 54553	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	sotaloli hydrochloridum 80 mg, excipiens pro compresso.	
	02	sotaloli hydrochloridum 160 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
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		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. 10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.03.2014	

01 Talcid, Kautabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47588	Abgabekategorie: C	Index: 04.01.0.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	hydrotalcitum 500 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Talcid mint, Kaupastillen

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56005	Abgabekategorie: C	Index: 04.01.0.	17.12.2008
Zusammensetzung	01	hydrotalcitum 500 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Tauredon 10 mg, Injektionslösung i.m.
02 Tauredon 20 mg, Injektionslösung i.m.
03 Tauredon 50 mg, Injektionslösung i.m.
 Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 38036	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.3.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	natrii aurothiomalas 10 mg corresp. aurum 4.53 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	natrii aurothiomalas 20 mg corresp. aurum 9.06 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	natrii aurothiomalas 50 mg corresp. aurum 22.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Polyarthritus	
Packung/en	01	017	1 Ampulle(n) B
	02	033	1 Ampulle(n) B
		041	10 Ampulle(n) B
	03	068	1 Ampulle(n) B
		076	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. August 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Tebofortin, Filmtabletten
02 Tebofortin forte, Filmtabletten
 Schwabe Pharma AG, Erlstrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 50787	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	11.12.2008
Zusammensetzung	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 40 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 8.8-10.8 mg et terpenlactona ginkgo 2.0-2.8 mg, DER: 35-67:1, Antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	02	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.0-5.6 mg, DER: 35-67:1, Antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit (Arteriosklerosebeschwerden)	
Packung/en	01	028	40 Tablette(n) D
		036	100 Tablette(n) D
	02	044	30 Tablette(n) D
		052	80 Tablette(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		22.12.2013	

01 TechneScan DTPA, Markierungsbesteck

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 42809	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.3.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: calcii trinatrii pentetas 25 mg, stanni(II) chloridum dihydricum, acidum gentisicum, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Nieren-, Hirn- und Lungenzintigraphie	
Packung/en	01	012	5 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.11.2013	

01 Tenoretic mite, Filmtabletten**02 Tenoretic, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 42204	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	atenololum 50 mg, chlortalidonum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	atenololum 100 mg, chlortalidonum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	048	28 Tablette(n) B
		056	98 Tablette(n) B
	02	021	98 Tablette(n) B
		064	14 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.03.2014	

01 Tiatral 100 SR, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 52189	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	16.12.2008
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung	
Packung/en	01	012	50 Tablette(n) B
		020	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.03.2014	

02 Tiger Balm rot-stark, Salbe

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 30805	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	18.12.2008
Zusammensetzung	02	dextrocamphora 250 mg, levomentholum 100 mg, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum 60 mg, caryophylli floris aetheroleum 50 mg, cinnamomi cassiae aetheroleum 50 mg, cajeputi aetheroleum 70 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
* Packung/en	02	011	19.4 g D
		038	30 g D
		039	4 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4g)	
Gültig bis		30.10.2013	

02 Tiger Balm weiss-mild, Salbe

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 35199	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	18.12.2008
Zusammensetzung	02	dextrocamphora 249 mg, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum 159 mg, cajeputi aetheroleum 129 mg, levomentholum 80 mg, caryophylli floris aetheroleum 15 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
* Packung/en	02	012	19.4 g D
		020	30 g D
		021	4 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 4g)	
Gültig bis		30.10.2013	

02 Tracutil, Zusatzampullen für Infusionslösungen

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 48822	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	22.12.2008
Zusammensetzung	02	ferrum 35 µmol, zincum 50 µmol, manganum 10 µmol, cuprum 12 µmol, chromium 0.2 µmol, molybdenum 0.1 µmol, selenium 0.3 µmol, fluoridum 30 µmol, chloridum 339 µmol, iodidum 1 µmol, natrium 30.8 µmol, kalium 1 µmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Ergänzung von Spurenelementen bei parenteraler Ernährung	
Packung/en	02	010	5 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.12.2013	

02 Transpulmin Balsam N, Salbe

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 21836	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	05.12.2008
Zusammensetzung	02	camphora racemica 25 mg, cineolum 100 mg, levomentholum 50 mg, aromatica, Conserv.: E 216, E 217, E 218, E 219, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Erkältungen	
Packung/en	02	044	100 g D
		052	40 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2013	

02 Trasicor 40 mg, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 34129	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	19.12.2008
Zusammensetzung	02	oxprenololi hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Betablocker	
Packung/en	02	037	40 Tablette(n) B
		045	200 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Trasicor, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 38261	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	oxprenololi hydrochloridum 80 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Trasicor 80, Retarddragées

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 41923	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	19.12.2008
Zusammensetzung	01	oxprenololi hydrochloridum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	016	40 Dragée(s) B
		024	200 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Venofundin, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 56198	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.23	16.12.2008
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 60 g, natrii chloridum corresp. natrium 154 mmol/l, chloridum 154 mmol/l, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie, Hämodilution	
Packung/en	01	001	10x500 ml Ecoflac B
		003	20x250 ml Ecobag B
		005	20x500 ml Ecobag B
		007	10x1000 ml Ecobag B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.06.2014	

01 Venoplant comp., Gel

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 53713	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	aescinum 10 mg, heparinum natricum 400 U.I., hydroxyethylis Salicylas 20 mg, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenleiden und stumpfen Verletzungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2008 (Umwandlung Zulassungsart)	
		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		27.11.2013	

01 Vibrocil, Dosierspray

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 50421	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.2.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	015	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Vibrocil, Gel

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 50008	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.2.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	010	12 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Vibrocil, Spray

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 50010	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.2.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	015 10 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. 12. 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Vibrocil, Tropfen

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 50009	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.2.	15.12.2008
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	017 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Violaforce, Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 39548	Abgabekategorie: D	Index: 07.99.0.	23.12.2008
Zusammensetzung	01	violae tricoloris herbae recentis extractum ethanolicum liquidum, ratio: 1:7-17, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Als Adjuvans bei Hautproblemen, unreiner Haut	
Packung/en	01	011 50 ml	D
Bemerkung			
* Gültig bis		25.11.2013	

01 Vitacal, Sachets

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 55761	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	19.12.2008
Zusammensetzung	01	tricalcii phosphas 3.1 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I., Arom.: saccharinum natricum et alia, Color.: E 110, excipients ad granulatum.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	01	002 90 Sachet(s)	D
		006 30 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Vitacor, dragées

UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE

N° d'AMM: 47636	Catégorie de remise: D	Index: 02.98.0.	15.12.2008
Composition	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 200 mg corresp. flavonoidea 4 mg, DER: 4.5-5.5:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles cardiaques nerveuses	
Conditionnements	01	019	100 dragée(s) D
Remarque			
* Valable jusqu'au		22.12.2013	

01 Vitamin D3 Streuli, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 32435	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	01.12.2008
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 300000 U.I., triglycerida saturata media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	025	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006	
* Gültig bis		30.11.2013	

01 Voltaren 25 mg, Dragées**02 Voltaren 50 mg, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 37867	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	012	30 Dragée(s) B
		020	100 Dragée(s) B
	02	047	20 Dragée(s) B
		055	100 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Voltaren, Injektionslösung i.m./Infusionskonzentrat

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 39253	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, propylenglycolum, mannitolium, Anti- ox.: E 223 2 mg, Conserv.: alcohol benzylicus 120 mg, aqua ad iniec- tabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	011	5 Ampulle(n) B
		038	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Voltaren Rapid 25 mg, Dragées**02 Voltaren Rapid 50 mg, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 50107	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	02	035	20 Dragée(s) B
		051	10 Dragée(s) B
		078	200 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		50107 01: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Voltaren Retard 100 mg, Dragées**02 Voltaren Retard 75 mg, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 41962	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natricum 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	011	10 Dragée(s) B
		038	30 Dragée(s) B
		046	100 Dragée(s) B
	02	054	20 Dragée(s) B
		062	100 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Voltaren 50, Suppositorien
02 Voltaren 100, Suppositorien
03 Voltaren 25, Suppositorien
04 Voltaren 12,5, Suppositorien

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 39254	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro suppositorio.	
	02	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro suppositorio.	
	03	diclofenacum natricum 25 mg, excipients pro suppositorio.	
	04	diclofenacum natricum 12.5 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	018 10 Suppositorien	B
		026 50 Suppositorien	B
	02	034 5 Suppositorien	B
		042 50 Suppositorien	B
	03	050 10 Suppositorien	B
	04	077 10 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Voltaren, Tropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 49366	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.12.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum ad resinam adsorbatum corresp. Diclofenacum natricum 15 mg, Arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad suspensionem pro 1 ml corresp. 30 gutta.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	019 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Xylocain 2 %, Gel

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 52094	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	04.12.2008
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Oberflächenanaesthetikum	
Packung/en	01	011 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.11.2013	

02 ZinCream Medinova, Cremepaste

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 52532	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	19.12.2008
Zusammensetzung	02	zinci oxidum 200 mg, propylenglycolum, Conserv.: butylis para-hydroxybenzoas, E 214, E 218, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Windeldermatitis, Intertrigo, kleinere Wunden	
Packung/en	02	078	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. September 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.12.2013	

01 Zorac 0,05%, Gel**02 Zorac 0,1%, Gel**

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Gewerbestrasse 25, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 54325	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	03.12.2008
Zusammensetzung	01	tazarotenum 0.5 mg, macrogolum 400, Antiox.: E 300, E 320, E 321, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
	02	tazarotenum 1 mg, macrogolum 400, Antiox.: E 300, E 320, E 321, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		18.03.2014	

04 Zovirax 800 mg, Filmpillen (suspendierbar)**05 Zovirax 200 mg, Filmpillen (suspendierbar)****06 Zovirax 400 mg, Filmpillen (suspendierbar)**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45343	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	18.12.2008
Zusammensetzung	04	aciclovirum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	aciclovirum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	aciclovirum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	04	057	35 Tablette(n) A
	05	065	25 Tablette(n) A
	06	073	30 Tablette(n) A
		081	70 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Mai 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2013	

01 Zovirax i.v., Stechampullen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44772	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aciclovirum 250 mg ut aciclovirum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	019	5 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Mai 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2013	

01 Zovirax, Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 47431	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	18.12.2008
Zusammensetzung	01	aciclovirum 400 mg, aromatica, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	018	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Mai 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.12.2013	

01 Zyloric, Tabletten, 100 mg**02 Zyloric, Tabletten, 300 mg**

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

Zul.-Nr.: 58053	Abgabekategorie: B	Index: 07.11.3.	16.12.2008
Zusammensetzung	01	allopurinolum 100 mg, pro compresso.	
	02	allopurinolum 300 mg, pro compresso.	
Anwendung		Uricostaticum	
* Packung/en	01	004	98 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
		003	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Änderung Packungsgrösse von Zyloric 100 mg, bisher: 100 Tabletten, neu: 98 Tabletten)	
		Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe	
		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 32917 Zyloric, Tabletten	
Gültig bis		09.10.2012	

01 Zymafluor 0.25 mg, Tabletten

03 Zymafluor 1 mg, Tabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 15219	Abgabekategorie: C	Index: 13.05.1.	05.12.2008
Zusammensetzung	01	fluoridum 0.25 mg ut natrii fluoridum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	fluoridum 1 mg ut natrii fluoridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Packung/en	01	068 400 Tablette(n)	C
	03	076 250 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Atopica 10 ad us. vet., Kapseln**02 Atopica 25 ad us. vet., Kapseln****03 Atopica 50 ad us. vet., Kapseln****04 Atopica 100 ad us. vet., Kapseln**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 55969	Abgabekategorie: B	Index:	05.12.2008
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	ciclosporinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	03	ciclosporinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	04	ciclosporinum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Atopische Dermatitis beim Hund	
Packung/en	01	032 15 Kapsel(n)	B
	02	026 30 Kapsel(n)	B
	03	028 30 Kapsel(n)	B
	04	030 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. November 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

01 Cobactan LC ad us.vet., Salbe in Injektoren

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 55170	Abgabekategorie: A	Index:	12.12.2008
Zusammensetzung	01	Suspension: cefquinomum 75 mg ut cefquinomi sulfas, paraffinum molle, paraffinum liquidum, pro vase 8 g. Tela cum solutione 2.4 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.	
Anwendung		Klinische und subklinische Mastitis bei Milchkühen	
Packung/en	01	001 3 Euterinjektore(n)	A
		003 15 Euterinjektore(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.08.2013	

01 Doxycat 20 ad us.vet., comprimés

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

N° d'AMM: 56112	Catégorie de remise: A	Index:	04.12.2008
Composition	01	doxycyclinum 20 mg ut doxycyclini hyclas, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Affections à germes sensibles chez les chats	
Conditionnements	01	001 10 x 12 comprimé(s)	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 31.3.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		31.12.2013	

01 Ektomin 100 EC ad us.vet., emulgierbares Konzentrat
Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 49427	Abgabekategorie: B	Index:	05.12.2008
Zusammensetzung	01	cypermethrinum 100 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ektoparasiten bei Rindern	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Dezember 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.12.2012	

01 Estrumate ad us.vet., Injektionslösung
Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 40806	Abgabekategorie: A	Index:	30.12.2008
Zusammensetzung	01	cloprostenolum 0.25 mg ut cloprostenolum natricum, acidum citricum, natrii citras, natrii chloridum, Conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Luteolytikum zur Brunstinduktion, Synchronisation und Luteolyse bei Wiederkäuern, Pferden und Schweinen	
Packung/en	01	032	20 ml A
Bemerkung			
* Gültig bis		31.12.2011	

01 Excenel RTU ad us.vet., Injektionslösung
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55977	Abgabekategorie: A	Index:	10.12.2008
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 50 mg ut ceftiofuri hydrochloridum 57.14 mg, phosphatidylcholinum e soja hydrogenatum, sorbitani oleas, aqua sterilis, cottonseed oil q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle respiratorische Erkrankungen Rind und Schwein Interdigitale Nekrobazillose und akute Metritis Rind	
Packung/en	01	002	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2013	

01 Flubenol KH ad us.vet., pâte
Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 49738	Catégorie de remise: B	Index:	09.12.2008
Composition	01	flubendazolium 44 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad pastam pro 1 ml.	
Indication		Anthelminthique pour chats et chiens	
Conditionnements	01	013	7,5 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16 décembre 2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		15.12.2012	

01 Galastop ad us.vet., solution huileuse

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

N° d'AMM: 54188	Catégorie de remise: B	Index:	04.12.2008
Composition	01	cabergolinum 50 µg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Inhibiteur de la prolactine pour les chiennes	
Conditionnements	01	021	7 ml B
		048	15 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 9.3.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		16.12.2013	

02 Gentapen ad us.vet., Suspension

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

Zul.-Nr.: 49909	Abgabekategorie: A	Index:	04.12.2008
Zusammensetzung	02	gentamicinum 20 mg ut gentamicini sulfas, benzylpenicillinum procainum 200'000 U.I., dinatrii edetas, natrii citras, kalii dihydrogenophosphas, carmellosum natricum, povidonum, Antiox.: E 223 1 mg, Conserv.: E 216 0.14 mg, E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	013	100 ml A
		014	200 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

02 Gentapen ad us.vet., Suspension in Injektoren

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

Zul.-Nr.: 49910	Abgabekategorie: A	Index:	15.12.2008
Zusammensetzung	02	gentamicinum 250 mg ut gentamicini sulfas, benzylpenicillinum procainum 2.5 Mio U.I., dinatrii edetas, natrii citras, kalii dihydrogenophosphas, carmellosum natricum, povidonum, Antiox.: E 223 10 mg, Conserv.: E 216 1.4 mg, E 218 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro vase 10 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	030	4 Euterinjektore(n) A
		031	100 Euterinjektore(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

02 Inorgan ad us.vet., Pulver

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 35932	Abgabekategorie: A	Index:	18.12.2008
Zusammensetzung	02	sulfaguanidinum 6 g, tanninum 0.5 g, alumini subsalicylas 23 g, kaolinum ponderosum 69.5 g, excipiens ad pulverem pro 100 g.	
* Anwendung		Polyvalentes Antidiarrhoikum für Rinder, Schafe und Schweine	
* Packung/en	02	038 200 g	A
		039 30 x 200 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Streichung der Zieltierart Hund und Katze, neue Packungsgrösse 30 x 200 g)	
Gültig bis		27.02.2011	

01 Isoflo ad us.vet., Inhalationsanästhetikum

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 56048	Abgabekategorie: B	Index:	03.12.2008
Zusammensetzung	01	isofluranum.	
Anwendung		Inhalationsanästhetikum für Pferde, Schweine, (Ferkel), Hunde, Katzen, Ziervögel, Reptilien, kl. Säuger, ausser Kaninchen	
Packung/en	01	001 100 ml	B
		003 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. April 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2013	

01 Medisan GP ad us.vet., Suspension in Injektoren

Medi-Vet AG, Beim Bahnhof, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 50908	Abgabekategorie: A	Index:	15.12.2008
Zusammensetzung	01	gentamicinum 250 mg ut gentamicini sulfas, benzylpenicillinum procainum 2.5 Mio U.I., dinatrii edetas, natrii citras, kalii dihydrogenophosphas, carmellosum natricum, povidonum, Antiox.: E 223 10 mg, Conserv.: E 216 1.4 mg, E 218 10 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro vase 10 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	011 50 Euterinjektore(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

02 Miliopen ad us.vet., Euterinjektor

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

Zul.-Nr.: 47709	Abgabekategorie: B	Index:	02.12.2008
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 3 Mio U.I., paraffinum liquidum, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, Conserv.: E 216 30 mg, E 218 70 mg, pro vase 20 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	025 3 Euterinjektore(n)	B
		026 100 Euterinjektore(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.5.2006 (Ae Zusammensetzung)	
Gültig bis		11.05.2011	

02 Neo-M-Salbe ad us.vet., Salbe in Injektoren

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

Zul.-Nr.: 32901	Abgabekategorie: A	Index:	02.12.2008
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 1 Mio U.I., neomycinum 350 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 10'000 U.I., paraffinum liquidum, vaselinum album, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, Conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, pro vase 10 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	035 8 Euterinjektore(n)	A
		036 100 Euterinjektore(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.4.2007 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		04.04.2012	

02 Neo-M-Salbe forte ad us.vet., Salbe in Injektoren

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

Zul.-Nr.: 45983	Abgabekategorie: A	Index:	02.12.2008
* Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 2 Mio U.I., neomycinum 700 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 20'000 U.I., paraffinum liquidum, vaselinum album, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, Conserv.: E 216 30 mg, E 218 70 mg, pro vase 20 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	049 3 Euterinjektore(n)	A
		050 100 Euterinjektore(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.12.2013	

01 Nuflor ad us.vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 53612	Abgabekategorie: A	Index:	30.12.2008
Zusammensetzung	01	florfenicolum 300 mg, 1-methyl-2-pyrrolidonum, propylenglycolum, macrogolum 300, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen des Atmungsapparates bei Rindern und Schweinen	
Packung/en	01	024	100 ml A
Bemerkung			
* Gültig bis	31.12.2011		

01 Panolog ad us.vet., Lotion

Novartis Tiergesundheits AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 37128	Abgabekategorie: B	Index:	05.12.2008
Zusammensetzung	01	neomycinum 2.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100'000 U.I., thioestreptonum 2'500 U.I., triamcinoloni acetonidum 1 mg (Rind:), excipiens ad unguentum pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Infektionen bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	01	015	7,5 ml B
		023	15 ml B
		058	100 ml B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. April 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	31.12.2012		

02 Prevogent ad us.vet., Euterinjektor

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

Zul.-Nr.: 53354	Abgabekategorie: A	Index:	02.12.2008
Zusammensetzung	02	Suspension: benzylpenicillinum procainum 1 Mio U.I., benzylpenicillinum natricum 500'000 U.I., gentamicinum 100 mg ut gentamicini sulfas, paraffinum liquidum, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, Conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione 3 ml: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	02	018	4 x 10 g A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.9.2007 (Änderung Zusammensetzung)		
Gültig bis	11.09.2012		

02 Prevotec ad us.vet., Euterinjektor

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

Zul.-Nr.: 46637	Abgabekategorie: A	Index:	02.12.2008
Zusammensetzung	02	Suspension: benzylpenicillinum procainum 500'000 U.I., benzylpenicillinum benzathinum 500'000 U.I., neomycinum 700 mg ut neomycini sulfas, retinoli palmitas 100'000 U.I., paraffinum liquidum, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, Conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione 3 ml: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	02	012 4 x 10 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.12.2004 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		06.12.2009	

01 Relardon ad us.vet., Tropfen

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 34675	Abgabekategorie: A	Index:	04.12.2008
Zusammensetzung	01	sulfadimethoxinum 200 mg, Arom.: ethylvanillinum et alia, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen, Kokzidiose bei Heimtieren	
Packung/en	01	023 10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

01 Sera Costapur F ad us.vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 57825	Abgabekategorie: D	Index:	17.12.2008
Zusammensetzung	01	viridis malachiti oxalas 0.18 g, formaldehydum 2.1 g, excipiens ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Für Zierfische gegen Ichthyophthirius multifiliis und andere Parasiten im Süß- und Meerwasseraquarium	
* Packung/en	01	002 50 ml 004 100 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2006 (neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 100 ml) Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV	
Gültig bis		14.06.2011	

01 Sera omnipur ad us.vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 56896	Abgabekategorie: D	Index:	18.12.2008
Zusammensetzung	01	ethacridini lactas 3375 mg, aminoacridini hydrochloridum monohydricum 105 mg, acriflavinii monochloridum 600 mg, viridis malachiti oxalas 78.9 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Breitbandwirkung gegen die häufigsten Zierfischkrankheiten	
* Packung/en	01	001	250 ml D
		003	500 ml D
		005	50 ml D
		007	5000 ml D
Bemerkung		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV	
Gültig bis	18.01.2010		

01 Tribrißen 40 ad us.vet., Paste

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 44294	Abgabekategorie: A	Index:	30.12.2008
Zusammensetzung	01	sulfadiazinum 333 mg, trimethoprimum 67 mg, Conserv.: chlorocresolum, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Kälbern und Pferden	
Packung/en	01	028	37,5 g A
Bemerkung			
* Gültig bis	31.12.2011		

01 Tylan soluble ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Selectchemie AG, Etzelstrasse 42, 8038 Zürich

Zul.-Nr.: 39491	Abgabekategorie: A	Index:	15.12.2008
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 7.12.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.12.2013	

02 Zubrin 50mg ad us.vet., Tabletten**03 Zubrin 100mg ad us.vet., Tabletten****04 Zubrin 200mg ad us.vet., Tabletten**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 56172	Abgabekategorie: B	Index:	03.12.2008
Zusammensetzung	02	tepoxalinum 50 mg, excipiens pro compresso.	
	03	tepoxalinum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	04	tepoxalinum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nicht steroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	02	005	30 Tablette(n) B
	03	009	30 Tablette(n) B
	04	013	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Januar 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2013	

Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Dezember 2008 übernimmt die Firma **EBEWE Pharma Schweiz AG, Cham** die folgenden Präparate der Firma **Nycomed Pharma AG, Dübendorf:**

A compter du 1 décembre 2008, l'entreprise **EBEWE Pharma Schweiz AG, Cham** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Nycomed Pharma AG, Dübendorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
51075	Calciumfolinat Ebewe, Injektionslösung
51076	Calciumfolinat Ebewe, Kapseln
51077	Cisplatin "Ebewe", Infusionskonzentrat
51079	Methotrexat "Ebewe", Infusionskonzentrat
54828	Doxorubicin Ebewe, Injektionslösung
54829	Carboplatin "Ebewe", Infusionslösung
55165	Etoposid "Ebewe", Infusionskonzentrat
56243	Epirubicin "Ebewe", Konzentrat zur Injektion/Instillation
56756	Mitoxantron "Ebewe", Konzentrat zur Injektion / Infusion
56990	Paclitaxel "Ebewe", Infusionskonzentrat
57719	Vinorelbin Ebewe, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion
58482	Fludarabin "Ebewe", Konzentrat für Injektions-/Infusionslösung

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Dezember 2008 übernimmt die Firma **The Medicines Company (Schweiz) GmbH, Kloten** die folgenden Präparate der Firma **Nycomed Pharma AG, Dübendorf:**

A compter du 1 décembre 2008, l'entreprise **The Medicines Company (Schweiz) GmbH, Kloten** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Nycomed Pharma AG, Dübendorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57523	Angiox 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Konzentrates für eine Injektions- oder Infusionslösung

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 15. Dezember 2008 übernimmt die Firma **Cosan GmbH, Volketswil** die folgenden Präparate der Firma **Amgen Switzerland AG, Zug:**

A compter du 15 décembre 2008 l'entreprise **Cosan GmbH, Volketswil** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Amgen Switzerland AG, Zug:**

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

57334	Kepivance, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
-------	--

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 15. Dezember 2008 übernimmt die Firma **EFFIK SA, Lugano** die folgenden Präparate der Firma **Sandoz Pharmaceuticals AG, Cham:**

A compter du 15 décembre 2008, l'entreprise **EFFIK SA, Lugano** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Sandoz Pharmaceuticals AG, Cham:**

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

57562	Cyprelle 35, Dragées
-------	----------------------

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 15. Dezember 2008 übernimmt die Firma **Essex Chemie AG, Luzern** die folgenden Präparate der Firma **Organon AG, Pfäffikon**:

A compter du 15 décembre 2008, l'entreprise **Essex Chemie AG, Luzern** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Organon AG, Pfäffikon**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
19826	Pregnyl, Injektionspräparat
24122	Ovestin, Tabletten
26660	Deca-Durabolin, Injektionslösung (i.m.)
35270	Pavulon, Injektionslösung
38417	Tolvon, Filmtabletten
42028	Andriol Testocaps, Kapseln
43833	Marvelon, Tabletten
45190	Norcuron, Injektionspräparat
47183	Ovestin, Ovula
49504	Livial, Tabletten
49781	Mercilon, Tabletten
50844	Ovestin, Crème
51193	Gracial, Tabletten
51809	Orgaran, Injektionslösung
52563	OncoTICE, Lyophilisat
52672	Laurina, Tabletten
52686	Esmeron, Injektionslösung
54347	Sandrena, Gel
54447	Remeron, Filmtabletten
54839	Implanon, Implantat
55155	Cerazette, Filmtabletten
55364	Orgalutran, Injektionslösung
55400	Puregon, Injektionslösung
55453	Puregon, Zylinderampullen für Pen, Injektionslösung
56038	NuvaRing, Ring zur vaginalen Anwendung
56075	Remeron SolTab, Schmelztabletten
56076	Remeron, Trinklösung 15 mg/ml
56858	Lantanon, Filmtabletten
57703	Desogestrel Essex Filmtabletten
57704	Desogestrel 30EE Essex Tabletten
57705	Desogestrel 20EE Essex Tabletten

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Chloroethyl Adroka, Spray Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil	45201	B	01.02.1.	31.01.2009
1	01	Combacid N, Gel Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	53586	D	04.01.0.	31.12.2008
1	01	Cortison Ciba, Tabletten Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	17234	B	07.07.21	31.10.2008
1	01	Drygen, Tc-99m-Generator GE Healthcare AG, 8152 Opfikon	51977	A	17.03.	24.10.2008
1	01	Escodyn, Brausetabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	37088	D	07.02.51	31.12.2008
1	01	Ibuprofen Boehringer Ingelheim, Filmtabletten Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel	57201	D	07.10.1.	14.11.2008
1	01	Lopirin 25, Tabletten Bristol-Myers Squibb SA, Neuhoferstrasse 6, 6340 Baar	43459	B	02.07.1.	30.06.2009
1	02	Lopirin 50, Tabletten Bristol-Myers Squibb SA, Neuhoferstrasse 6, 6340 Baar	43459	B	02.07.1.	30.06.2009

1	03	Lopirin 12,5 Tabletten Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	43459	B	02.07.1.	30.06.2009
1	01	Migraleve, compresse Unipharma SA, Via Pian Scaiolo 6, 6917 Barbengo	38211	B	02.05.1.	31.10.2009
1	01	Morrhulan, Salbe Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	33816	D	10.06.0.	17.11.2008
1	02	Mucosan, Salbe Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug	35401	D	12.03.2.	21.12.2008
1	01	Nelsons Traumatica, homöopathische Tabletten bei Muskel- und Knochenverletzungen Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	48637	D	20.01.0.	24.10.2008
1	02	Pectramin, Sirup Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	33992	C	03.03.2.	31.12.2008
1	01	Piniol Spezial, Salbe Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	10601	D	07.10.4.	17.11.2008
1	01	Racestyptine, Lösung Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1	37572	B	13.99.0.	31.12.2008

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	Aknin-N, capsules Sanofi SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin	52940	A	08.01.5.	02.11.2008
01	Yakona Hypericum, Kapseln Tentan AG, Brännliweg 16, 4433 Ramlinsburg	56972	C	01.04.1.	01.07.2009

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Romidys ad us.vet., Injektionslösung Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	55003	B		31.12.2008
----	--	--------------	----------	--	------------