

# Journal

## Swissmedic

**12/2010**

09. Jahrgang  
09<sup>e</sup> 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](http://www.swissmedic.ch)

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

	<b>Seite</b>		<b>Seite</b>
<b>Im Brennpunkt</b>		<b>Medizinprodukte</b>	
Einführung von Gesuchstypen Step 3: Vervollständigung des eCTD-Lifecycles	<b>1190</b>	Warnung vor gefälschten Nellcor SpO2 Durasensoren® (DS-100A) der Firma Covidien	<b>1199</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Padma Digestin®, Kapseln, Tibetisches Arzneimittel (Punicae granati seminis pulvis)	<b>1193</b>	Chargenrückrufe	<b>1201</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vantas® Implantat, (Histrelinacetat)	<b>1195</b>	Zum Vertrieb freigegebene Chargen	<b>1203</b>
<b>Regulatory News</b>		Neuzulassungen	<b>1206</b>
Bewilligungsanforderungen für die Zulassung von Cannabis-Präparaten	<b>1197</b>	Revisionen und Änderungen der Zulassung	<b>1227</b>
		Zentralstelle für Änderung Firmen	<b>1273</b>
		Widerruf der Zulassung	<b>1278</b>
		Sistierung der Zulassung	<b>1282</b>
		Erlöschen der Zulassung	<b>1283</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

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

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Actualités</b>	
Lancement des demandes concernées par la phase 3: achèvement du cycle de vie dans le format eCTD	<b>1191</b>
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Padma Digestin®, capsules, Médicament tibétain (Punicae granati seminis pulvis)	<b>1194</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vantas® implant, (Histrelinacetat)	<b>1196</b>
<b>Réglementation</b>	
Exigences liées à l'autorisation de préparations contenant du cannabis	<b>1198</b>
<b>Dispositifs médicaux</b>	
Mise en garde contre la contrefaçon des capteurs Covidien Nellcor SpO2 Durasensor® (DS-100A)	<b>1200</b>
<b>Miscellanées</b>	
Retraits de lots	<b>1202</b>
Lots de fabrication admis à la commercialisation	<b>1203</b>
Nouvelles autorisations	<b>1206</b>
Révisions et changements de l'autorisation	<b>1227</b>
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	<b>1273</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>1278</b>
Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	<b>1282</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>1283</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

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

## Einführung von Gesuchstypen Step 3: Vervollständigung des eCTD-Lifecycles

Einreichungen im eCTD-Format sind bei Swissmedic seit dem 1. Januar 2010 möglich. Im Rahmen des Projektes SIMES (Solution for the Implementation and Management of Electronic Submissions) Step 3 wurden die noch ausstehenden Gesuchstypen für die elektronische Einreichung bearbeitet. Ab 1. Januar 2011 können somit alle in folgender Tabelle dargestellten eCTD-fähigen Gesuchstypen elektronisch eingereicht werden, und es ist ein vollständiger Lifecycle im eCTD-Format möglich.

Tabelle: Schrittweise Einführung der eCTD-fähigen Gesuchstypen

Gesuchstypen Step 1 (seit Januar 2010)	Gesuchstypen Step 2 (seit Juni 2010)	Gesuchstypen Step 3 (ab Januar 2011)
Ersteinreichungen: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Neue Aktive Substanz (NAS)</li> <li>• Neue Galenische Form (NGF)</li> <li>• Neue Kombination (NKO)</li> <li>• Bekannter Wirkstoff (BWS)</li> <li>• Generika</li> <li>• Neue Indikation (IE)</li> <li>• Neue Dosierungsempfehlung (NDE)</li> <li>• Neue Dosierung (NDO)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Meldepflichtige Änderung</li> <li>• Genehmigungspflichtige Änderung MIT wissenschaftl. Begutachtung</li> <li>• Genehmigungspflichtige Änderung OHNE wissenschaftl. Begutachtung</li> <li>• Begutachtung Arzneimittelinformation</li> <li>• Drug Master Files/Plasma Master Files</li> <li>• Pilotphase Gesuche nach Art. 13</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PSUR</li> <li>• Parallelimport</li> <li>• Antrag Verlängerung Unterlagenschutz</li> <li>• Co-Marketing</li> <li>• Verlängerung/Verlängerungsverzicht</li> <li>• Verzicht zugelassene Präparate</li> <li>• Befristete Zulassung</li> <li>• Gesuche nach Art. 13 HMG</li> <li>• Meldeverfahren Musterpackung</li> </ul>

Dafür waren Anpassungen an den Vorgaben für die Industrie und internen Dokumenten notwendig. Am 1. Dezember 2010 wurden die angepassten Versionen der Vorgaben für die Industrie auf der Website publiziert: Questions & Answers of Swissmedic eCTD Implementation (v1.3), Guidance for Industry on Providing Regulatory Information in eCTD Format (v1.2) und Guidance on Applications according to Paragraph 13 TPA for eCTD Applications (v1.0). Sie sind auf der eSubmissions Website von Swissmedic zugänglich: [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch), Zulassungen, eSubmissions Swissmedic. Die Swiss Module 1 Specification für eCTD erfährt zum jetzigen Zeitpunkt keine Änderung und kann somit stabil gehalten werden.

Die Vorgaben für die Step 3 Gesuchstypen wurden wiederum in Zusammenarbeit mit der Heilmittelindustrie erarbeitet.

Eine spezielle Herausforderung war das Ermöglichen der elektronischen Einreichung von Gesuchen nach Art. 13 Heilmittelgesetz. Mit Hilfe einer in der zweiten Jahreshälfte durchgeführten Pilotphase konnte der in der ersten Jahreshälfte erarbeitete Entwurf der Guidance on Applications according to Paragraph 13 TPA geprüft und verbessert werden.

Im Zusammenhang mit der Bearbeitung des Prozesses für die PSUR-Einreichung wurde auch das Formular PSUR für Humanarzneimittel überarbeitet.

Am 16. März 2011 ist eine ganztägige Informationsveranstaltung von Swissmedic zu eCTD-Einreichungen unter Berücksichtigung von Step 3 geplant. Näheres siehe Veranstaltungskalender Swissmedic: [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch), Aktuell, Veranstaltungen.

Für Fragen zu eCTD Einreichungen stehen weiterhin die Mailadresse [esubmission@swissmedic.ch](mailto:esubmission@swissmedic.ch) oder das Swissmedic-Kontaktformular (Thema „eSubmissions“) zur Verfügung.

## Lancement des demandes concernées par la phase 3: achèvement du cycle de vie dans le format eCTD

Depuis le 1<sup>er</sup> janvier 2010, il est possible d'introduire des demandes auprès de Swissmedic au format eCTD. Dans le cadre de la phase 3 du projet SIMES (Solution for the Implementation and Management of Electronic Submissions), les différents types de demandes qui étaient encore en suspens ont été traités afin de pouvoir également faire l'objet d'une soumission électronique. A partir du 1<sup>er</sup> janvier 2011, toutes les demandes qui figurent dans le tableau ci-dessous et qui sont compatibles avec le format eCTD pourront donc être envoyées par voie électronique. Ainsi, le cycle de vie dans le format eCTD est complet.

Tableau: introduction progressive des différents types de demandes compatibles eCTD

<b>Types de demandes concernés par la phase 1 (depuis janvier 2010)</b>	<b>Types de demandes concernés par la phase 2 (depuis juin 2010)</b>	<b>Types de demandes concernés par la phase 3 (à partir de janvier 2011)</b>
Premières soumissions : <ul style="list-style-type: none"> <li>• nouvelles substances actives (NAS)</li> <li>• nouvelles formes galéniques (NGF)</li> <li>• nouvelles associations (NKO)</li> <li>• principes actifs connus (BWS)</li> <li>• génériques</li> <li>• nouvelles indications (IE)</li> <li>• nouvelles recommandations posologiques (NDE)</li> <li>• nouveaux dosages (NDO)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• modifications soumises à l'obligation d'annoncer</li> <li>• modifications soumises à approbation AVEC expertise scientifique</li> <li>• modifications soumises à approbation SANS expertise scientifique</li> <li>• examens de l'information sur le médicament</li> <li>• Drug Master Files / Plasma Master Files</li> <li>• demandes régies par l'art. 13 (soumissions pilotes)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PSUR</li> <li>• importations parallèles</li> <li>• demandes de prolongation de la protection des données de 5 ans</li> <li>• co-marketing</li> <li>• prolongations / renoncements à des prolongations</li> <li>• renoncements à la commercialisation de préparations autorisées</li> <li>• autorisations de durée limitée</li> <li>• demandes régies par l'art. 13 LPT</li> <li>• procédures d'annonce d'échantillons</li> </ul>

Pour ce faire, il a été nécessaire d'adapter les instructions données aux fabricants ainsi que la documentation interne. Le 1<sup>er</sup> décembre 2010, les versions corrigées de ces instructions ont été publiées sur le site web de Swissmedic: «Questions & Answers of Swissmedic eCTD Implementation (v1.3)», «Guidance for Industry on Providing Regulatory Information in eCTD Format (v1.2)» et «Guidance on Applications according to Paragraph 13 TPA for eCTD Applications (v1.0)». Ces instructions sont disponibles à la rubrique «Soumissions électroniques» du site web de Swissmedic, [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch), Autorisations de mise sur le marché, Soumissions électroniques Swissmedic. Pour l'instant, le «Swiss Module 1 Specification for eCTD» n'a pas été modifié et peut donc être maintenu tel quel.

Les instructions relatives aux types de demandes concernés par la phase 3 ont été elles aussi élaborées en collaboration avec l'industrie des produits thérapeutiques.

Le passage à la soumission électronique des demandes régies par l'article 13 LPT représentait un défi particulier. Mais au terme d'une phase pilote menée pendant le second semestre, le projet de «Guidance on Applications to Paragraph 13 TPA», qui avait été élaboré pendant le premier semestre, a pu être examiné et amélioré.

Le formulaire PSUR pour les médicaments à usage humain a été remanié lors de l'élaboration du processus relatif au dépôt de PSUR.

Le 16 mars 2011, une réunion d'une journée sera organisée par Swissmedic afin de présenter les soumissions eCTD compte tenu du passage à la phase 3. Pour de plus amples informations, veuillez consulter le calendrier des manifestations Swissmedic sous [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch), Informations, Manifestations.

Les questions spécifiques sur les soumissions au format eCTD peuvent toujours être posées par courriel à l'adresse [esubmissions@swissmedic.ch](mailto:esubmissions@swissmedic.ch) ou par le biais du formulaire de contact Swissmedic (sujet «Soumissions électroniques Swissmedic»).

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Padma Digestin<sup>®</sup>, Kapseln, Tibetisches Arzneimittel (Punicae granati seminis pulvis)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Padma Digestin <sup>®</sup> , Kapseln, Tibetisches Arzneimittel
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Punicae granati seminis pulvis
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	204 mg pro Kapsel
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Nach tibetischer Auffassung stärkt die Rezeptur die Verdauung. Padma Digestin wird traditionell angewendet bei Neigung zu Verdauungsschwäche und bei Verdauungsstörungen, was sich durch Druck- oder Völlegefühl in der Magengegend und Blähungen zeigen kann. Padma Digestin wird auch bei Appetitmangel (z.B. in der Rekonvaleszenz) angewendet.
<b>ATC Code:</b>	A16AX
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	04.99.0. / Varia
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	59375
<b>Zulassungsdatum:</b>	09.12.2010

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Padma Digestin<sup>®</sup>, capsules, Médicament tibétain (Punicae granati seminis pulvis)**

<b>Préparation:</b>	Padma Digestin <sup>®</sup> , capsules, Médicament tibétain
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Punicae granati seminis pulvis
<b>Dosage et forme galénique:</b>	204 mg par capsule
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Nach tibetischer Auffassung stärkt die Rezeptur die Verdauung. Padma Digestin wird traditionell angewendet bei Neigung zu Verdauungsschwäche und bei Verdauungsstörungen, was sich durch Druck- oder Völlegefühl in der Magengegend und Blähungen zeigen kann. Padma Digestin wird auch bei Appetitmangel (z.B. in der Rekonvaleszenz) angewendet.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.</p>
<b>Code ATC:</b>	A16AX
<b>No IT / désignation:</b>	04.99.0 / Varia
<b>No d'autorisation:</b>	59375
<b>Date d'autorisation:</b>	09.12.2010

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



**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vantas<sup>®</sup> Implantat,  
(Histrelinacetat)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Vantas <sup>®</sup> , Implantat
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Histrelinacetat
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	50 mg pro Implantat
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Palliative Behandlung des fortgeschrittenen Prostatakarzinoms
<b>ATC Code:</b>	H01CA03
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.2. / Hormone
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	60578
<b>Zulassungsdatum:</b>	17.12.2010

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vantas<sup>®</sup> implant, (Histrelinacetat)

<b>Préparation:</b>	Vantas <sup>®</sup> , implant
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Histrelinacetat
<b>Dosage et forme galénique:</b>	50 mg par implant
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Palliative Behandlung des fortgeschrittenen Prostatakarzinoms L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer au Compendium suisse des médicaments.
<b>Code ATC:</b>	H01CA03
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.2. / Hormones
<b>No d'autorisation:</b>	60578
<b>Date d'autorisation:</b>	17.12.2010 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Bewilligungsanforderungen für die Zulassung von Cannabis-Präparaten

Mit Inkraftsetzung der neuen Betäubungsmittelkontrollverordnung voraussichtlich erste Hälfte 2011 darf das Bundesamt für Gesundheit (BAG) Ausnahmegewilligungen erteilen für den Anbau, die Einfuhr, die Herstellung und das Inverkehrbringen von verbotenen Betäubungsmitteln (auch Betäubungsmittel des Wirkungstyps Cannabis) wenn diese der wissenschaftlichen Forschung, der Arzneimittelentwicklung (neu), der beschränkten medizinischen Anwendung (neu für alle verbotenen Betäubungsmittel) oder Bekämpfungsmassnahmen dienen.

Vor Inkraftsetzung der revidierten Gesetzgebung durfte einzig synthetisch hergestelltes THC (Dronabinol) als Magistralrezeptur oder Marinol® mit einer Ausnahme-Gewilligung des BAG eingeschränkt medizinisch angewendet werden.

Mit der neuen Regelung wird sowohl die Arzneimittelentwicklung mit Ausnahmegewilligung des BAG als auch der Antrag zur Zulassung für Arzneimittel, die Cannabis auf pflanzlicher Basis enthalten, möglich.

Voraussetzung zur Stellung eines Zulassungsantrags für ein Präparat, das Cannabis enthält, ist eine entsprechende Betäubungsmittel-Betriebsbewilligung von Swissmedic.

Das Gesuch für die Betriebsbewilligung Betäubungsmittel kann frühestens ab Inkrafttreten der neuen Betäubungsmittelkontrollverordnung eingereicht werden. Die Bearbeitung eines vollständig und korrekt eingereichten Gesuchs wird - wenn sie im Zusammenhang mit einem Cannabis-Zulassungsantrag steht - maximal 60 Kalendertage beanspruchen. Die Gesuche für eine Betriebsbewilligung Betäubungsmittel werden gemäss Posteingangsstempel der Reihe nach erfasst und bearbeitet.

Voraussetzung zur Einreichung eines Betäubungsmittel-Betriebsbewilligungs-Gesuches ist die Bewilligung zur Herstellung und/oder zum Handel mit Arzneimitteln, die bei Swissmedic jederzeit beantragt werden kann.

Kontakt:  
Swissmedic, Abteilung Betäubungsmittel  
Hallerstrasse 7  
Postfach  
CH-3000 Bern 9  
E-Mail: [autorisation.narco@swissmedic.ch](mailto:autorisation.narco@swissmedic.ch)

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

## Exigences liées à l'autorisation de préparations contenant du cannabis

A compter de l'entrée en vigueur probablement début 2011 de la nouvelle Ordonnance sur le contrôle des stupéfiants, l'Office fédéral de la santé publique (OFSP) pourra accorder des autorisations exceptionnelles en vue de la culture, de l'importation, de la fabrication et du commerce de stupéfiants prohibés (également de stupéfiants ayant un mode d'action comparable au cannabis), pour autant qu'ils soient utilisés à des fins de recherche scientifique, de développement de (nouveaux) médicaments, d'application médicale limitée (désormais pour tous les stupéfiants prohibés) ou de lutte contre les stupéfiants.

Avant l'entrée en vigueur de la légalisation révisée, seul du THC fabriqué synthétiquement (dronabinol) sous forme de formule magistrale ou de Marinol® pouvait être utilisé à des fins médicales limitées et sous réserve de l'obtention d'une autorisation exceptionnelle délivrée par l'OFSP.

Mais la nouvelle réglementation permet le développement de médicaments sous réserve de l'obtention auprès de l'OFSP d'une autorisation exceptionnelle ainsi que le dépôt d'une demande d'autorisation de médicaments contenant du cannabis d'origine végétale.

Tout dépôt de demande d'autorisation pour une préparation contenant du cannabis nécessite cependant l'obtention préalable auprès de Swissmedic d'une autorisation d'exploitation Stupéfiants correspondante.

La demande d'autorisation d'exploitation Stupéfiants ne pourra être déposée qu'à compter de l'entrée en vigueur de la nouvelle ordonnance sur le contrôle des stupéfiants. La durée de traitement d'une demande complète - si liée à une demande d'autorisation d'un médicament contenant du cannabis - sera au maximum de 60 jours calendaires. Ajoutons que les demandes d'autorisation d'exploitation Stupéfiants seront enregistrées et traitées dans leur ordre de réception, conformément à la date figurant sur le timbre de réception.

Enfin, tout dépôt d'une demande d'autorisation d'exploitation Stupéfiants nécessite l'obtention préalable d'une autorisation de fabriquer et/ou de faire le commerce de médicaments, qui peut être déposée à tout moment auprès de Swissmedic.

Contact:  
Swissmedic, Division Stupéfiants  
Hallerstrasse 7  
Case postale  
CH-3000 Berne 9  
Courriel: [autorisation.narco@swissmedic.ch](mailto:autorisation.narco@swissmedic.ch)

Vous trouverez par ailleurs de plus amples informations sur les stupéfiants à cette adresse web:  
[www.swissmedic.ch/betm.asp](http://www.swissmedic.ch/betm.asp)

## Warnung vor gefälschten Nellcor SpO<sub>2</sub> Durasensoren® (DS-100A) der Firma Covidien

Swissmedic wurde durch die Firma Covidien informiert, dass gefälschte Nellcor Durasensoren® (Artikelnummer DS100A) in Deutschland und den Niederlanden entdeckt wurden.

Eine Auswertung der zahlreichen qualitätsbezogenen Reklamationen ergab, dass die Gehäuseteile und Kabel der untersuchten Sensoren nicht von Nellcor™ Covidien produziert wurden. Funktionstests zeigten, dass die beanstandeten Muster teilweise bei der Übermittlung von SpO<sub>2</sub>-Werten versagten, wenn diese mit OxiMax™ / Nellcor™ Monitoren getestet wurden. Die gefälschten Sensoren entsprechen nicht dem Covidien Qualitätsstandard.

Achtung: Die Verpackung, die Etikettierung und der Sensor sind dem Original Nellcor Durasensor® DS-100A sehr ähnlich. Bilder mit den Unterschieden zwischen Originalsensor und Fälschung sind im Internet publiziert unter [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) (unter „Suchen/Erweiterte Suche“ das Stichwort „Nellcor“ eingeben).

Swissmedic empfiehlt den Anwendern, die Nellcor Durasensor® DS-100A zu überprüfen und Fälschungen umgehend der Firma zu melden.

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

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

## Mise en garde contre la contrefaçon des capteurs Covidien Nellcor SpO2 Durasensor® (DS-100A)

Swissmedic a été informé par la société Covidien que des contrefaçons des capteurs Nellcor Durasensor® (numéro d'article DS-100A) ont été identifiées sur le marché aux Pays Bas et en Allemagne.

Suite à de nombreux signalements d'incidents et à des réclamations portant sur la qualité des capteurs en question, des investigations ont révélé que la coque et le câble de ces capteurs n'ont pas été fabriqués par Nellcor™ Covidien. De plus, les tests fonctionnels montrent que les dispositifs contestés ne donnent pas de lecture correcte du taux d'oxygénation lorsqu'ils sont branchés sur des moniteurs OxiMax™ de Nellcor™. Les contrefaçons ne correspondent pas aux standards de qualité de Covidien.

Attention: l'emballage, l'étiquetage et l'aspect des contrefaçons des capteurs Durasensor® DS-100A de Nellcor sont similaires à ceux des originaux. Les photos publiées sur Internet aident à distinguer les capteurs originaux des contrefaçons (site Internet [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch), introduire «Nellcor» sous «Rechercher / Recherche avancée»).

Swissmedic recommande aux utilisateurs de vérifier les capteurs Durasensor® DS-100A et d'annoncer immédiatement les contrefaçons à la société Covidien.

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

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

## Chargenrückrufe

**Präparat:** Tylenol Kinder Suppositorien 200 mg, 1x10  
**Wirkstoff:** Paracetamolium  
**Zulassungsnummer:** 37'919  
**Zulassungsinhaberin:** Janssen-Cilag AG  
**Rückzug der Charge:** 10FQ095

Die Firma Janssen-Cilag AG hat die obenerwähnte Charge von Tylenol Kinder Suppositorien 200 mg, 1x10 vom Markt zurückgerufen, weil die einwandfreie Anwendung durch den Patienten nicht mehr gewährleistet werden kann. Aufgrund einer Temperaturexkursion während des Transportes ist es möglich, dass einzelne Suppositorien verformt sind, verursacht durch ein Schmelzen und anschließendes Wiedererstarren. Obwohl die Suppositorien verformt sind, besteht kein Sicherheitsrisiko für den Patienten.

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

**Präparat:** Ecovent, Inhalationslösung 20ml und 100ml  
**Zulassungsnummer:** 48'317  
**Wirkstoff:** Salbutamolium  
**Zulassungsinhaberin:** Sandoz Pharmaceuticals AG  
**Rückzug der Chargen:** 804052, 902571, 908065, 1025027

Die Firma Sandoz Pharmazeuticals AG hat die obenerwähnten Chargen von 48'317 Ecovent Inhalationslösung 20ml und 100ml vorsorglich vom Markt zurückgezogen, nachdem im Rahmen von Stabilitätsstudien eine unzureichende Konservierung des Präparates festgestellt worden ist und es damit die Qualitätsansprüche von Sandoz nicht erfüllt.

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

## Retraits de lots

<b>Préparation:</b>	<b>Tylenol Kinder Suppositorien 200 mg, 1x10</b>
<b>Principe actif:</b>	<b>Paracetamolum</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>37'919</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Janssen-Cilag AG</b>
<b>Retrait du lot:</b>	<b>10FQ095</b>

La société Janssen-Cilag AG a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation Tylenol suppositoires pour enfants 200 mg, 1x10, en raison de problèmes d'une élévation de température au cours du transport, il se peut que certains suppositoires aient été déformés après avoir fondu et s'être re-solidifiés. Il n'est plus possible d'en garantir l'utilisation irréprochable par le patient. Bien que les suppositoires soient déformés, la sécurité du patient n'est pas mise en danger.

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

<b>Préparation:</b>	<b>Ecovent, solution pour inhalation 20ml et 100ml</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>48'317</b>
<b>Principes actifs:</b>	<b>Salbutamolum</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Sandoz Pharmaceuticals AG</b>
<b>Retrait des lots :</b>	<b>804052, 902571, 908065, 1025027</b>

La société Sandoz Pharmaceuticals AG a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation Ecovent, solution pour inhalation, car des études de stabilité ont montré que la conservation de la préparation était insuffisante et que celle-ci ne correspondait donc pas aux exigences de qualité de Sandoz.

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



## Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.12.-31.12.2010) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.12.-31.12.2010)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum de libération	Verfall- datum Date de péremtion Date
<b>Blutprodukte / Produits sanguins</b>						
52476	Albumin CSL 20%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0528400047	C-000647	13.12.2010	26.10.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0591300022	C-000743	16.12.2010	28.10.2013
52476	Albumin CSL 25%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2051000031	C-000655	23.12.2010	30.10.2013
52476	Albumin CSL 5%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0528100028	C-000594	09.12.2010	15.10.2013
52476	Albumin CSL 5%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	0528100029	C-000595	09.12.2010	15.10.2013
52476	Albumin CSL 5%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2056400010	C-000591	09.12.2010	16.10.2013
52476	Albumin CSL 5%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2056400011	C-000593	09.12.2010	16.10.2013
52476	Albumin CSL 5%, Infusions- lösung	CSL Behring AG	2068000002	C-000624	13.12.2010	22.10.2013
55536	Albumin Human Octapharma 20 %, Infusionslösung	Octapharma AG	B027A666/D	C-000722	09.12.2010	06.2013
52412	ATG-Fresenius, Infusions- lösungskonzentrat	Fresenius Medical Care (Schweiz) AG	A09H-2	C-000700	02.12.2010	30.08.2012
54824	Beriate P 500 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat	CSL Behring AG	29475011E	C-000767	21.12.2010	29.02.2012
665	Beriplex P/N 500, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung	CSL Behring AG	21470111A	C-000766	21.12.2010	31.05.2013
41352	Feiba NF 1000 E., Injektions- präparat	Baxter AG	VNF2K044	C-000747	16.12.2010	10.2012
671	Fibrogammin P 1'250 E., Lyophilisat zur intravenösen Anwendung	CSL Behring AG	26364211B	C-000769	21.12.2010	28.02.2013
671	Fibrogammin P 250 E., Lyophilisat zur intravenösen Anwendung	CSL Behring AG	26764211G	C-000768	21.12.2010	31.05.2013
705	Flexbumin 200 g/l, Infusions- lösung	Baxter AG	LB009928	C-000781	21.12.2010	08.2012
45780	Haemate P 1000, Konzentrat	CSL Behring AG	83366911A	C-000762	20.12.2010	31.08.2013
45780	Haemate P 500, Konzentrat	CSL Behring AG	76666911C	C-000761	20.12.2010	31.03.2013
45780	Haemate P 500, Konzentrat	CSL Behring AG	77166911G	C-000760	20.12.2010	31.03.2013
50203	Haemocomplettan P 2 g, Injektionspräparat	CSL Behring AG	11169911A	C-000771	21.12.2010	30.09.2015
57939	Human Albumin 200g/l Bax- ter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1K127	C-000748	16.12.2010	10.2013
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1K125	C-000749	16.12.2010	10.2013
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	PAA1K065	C-000759	20.12.2010	06.2013
57939	Human Albumin 50g/l Baxter, Infusionslösung	Baxter AG	VNA1K136	C-000758	20.12.2010	10.2013
52715	Immunate S/D 1'000 I.E., Injektionspräparat	Baxter AG	VNC3K056	C-000756	20.12.2010	09.2012
52474	Immunine STIM Plus 1200, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1K032	C-000702	03.12.2010	08.2012
52474	Immunine STIM Plus 600, Injektionspräparat	Baxter AG	VNC1K036	C-000732	13.12.2010	09.2012
57676	Intratect, Infusionslösung	Biotest (Schweiz) AG	B791400	C-000721	07.12.2010	30.09.2012
57469	Kiovig, Lösung zur intravenö- sen Anwendung	Baxter AG	LE12K093	C-000727	10.12.2010	02.2012
57469	Kiovig, Lösung zur intravenö- sen Anwendung	Baxter AG	LE12K261	C-000728	10.12.2010	08.2012
57469	Kiovig, Lösung zur intravenö- sen Anwendung	Baxter AG	LE12K120	C-000729	13.12.2010	03.2012
57469	Kiovig, Lösung zur intravenö- sen Anwendung	Baxter AG	LE12K197	C-000730	13.12.2010	06.2012

57469	Kiovig, Lösung zur intravenösen Anwendung	Baxter AG	LE12K206	C-000731	13.12.2010	07.2012
57469	Kiovig, Lösung zur intravenösen Anwendung	Baxter AG	LE12K217	C-000757	20.12.2010	07.2012
57918	Octaplex, Pulver und Lösungsmittel	Octapharma AG	A946B261/U	C-000723	09.12.2010	10.2011
57918	Octaplex, Pulver und Lösungsmittel	Octapharma AG	A950A261/U	C-000724	09.12.2010	11.2011
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049000012	C-000626	02.12.2010	20.10.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2063400011	C-000674	07.12.2010	10.11.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200031	C-000627	09.12.2010	23.10.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2007300011	C-000659	13.12.2010	04.11.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049000013	C-000671	15.12.2010	09.11.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0511800008	C-000660	20.12.2010	07.11.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100049	C-000673	20.12.2010	11.11.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	0486700002	C-000696	21.12.2010	21.11.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049100050	C-000697	21.12.2010	21.11.2013
58314	Privigen, Infusionslösung	CSL Behring AG	2049200034	C-000695	21.12.2010	20.11.2013
55968	Quixil Humaner Gewebekleber-Kit für die Chirurgie, Lösungen mit Applikationsset	Janssen-Cilag AG	P29Q180A	C-000699	02.12.2010	01.2012
55968	Quixil Humaner Gewebekleber-Kit für die Chirurgie, Lösungen mit Applikationsset	Janssen-Cilag AG	P30Q200	C-000725	13.12.2010	01.2012
55968	Quixil Humaner Gewebekleber-Kit für die Chirurgie, Lösungen mit Applikationsset	Janssen-Cilag AG	P30Q210	C-000726	13.12.2010	10.2011
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500123	C-000579	01.12.2010	04.10.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500124	C-000580	01.12.2010	04.10.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	0368300200	C-000648	07.12.2010	29.04.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500125	C-000657	20.12.2010	06.11.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500127	C-000658	20.12.2010	06.11.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2049500126	C-000677	21.12.2010	06.11.2013
500	Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens	CSL Behring AG	2006600038	C-000675	23.12.2010	13.11.2013
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500154	C-000689	09.12.2010	01.11.2013
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500155	C-000646	09.12.2010	04.11.2013
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500152	C-000691	13.12.2010	26.10.2013
53609	Rhophylac 300, Injektionslösung	CSL Behring AG	7203500153	C-000690	13.12.2010	26.10.2013
670	TachoSil, Schwamm	Nycomed Pharma AG	10560605	C-000701	02.12.2010	02.2013
52618	Tissucol Duo S 2.0 mL	Baxter AG	VND1K115	C-000679	16.12.2010	31.08.2012
43141	Tissucol Kit 2.0 mL	Baxter AG	VNT1K054	C-000713	15.12.2010	31.05.2012
43141	Tissucol Kit 2.0 mL	Baxter AG	VNT1K056	C-000712	15.12.2010	31.08.2012
43141	Tissucol Kit 2.0 mL	Baxter AG	VNT1K055	C-000711	16.12.2010	31.08.2012
57739	Vivaglobin, Injektionslösung	CSL Behring AG	07540621N	C-000763	20.12.2010	30.06.2013
57739	Vivaglobin, Injektionslösung	CSL Behring AG	07840611C	C-000765	20.12.2010	31.08.2013
57739	Vivaglobin, Injektionslösung	CSL Behring AG	07840621G	C-000764	20.12.2010	31.08.2013

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.12.-31.12.2010)**  
**Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.12.-31.12.2010)**

Zulassungsnummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungsinhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabedatum Date de libération	Verfalldatum Date de péremption
<b>Impfstoffe / Vaccins</b>						
681	Boostrix Polio, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC39B031D/ AC39B031DB	C-000703	03.12.2010	02.2013
681	Boostrix Polio, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC39B031D/ AC39B031DK	C-000785	22.12.2010	02.2013
534	Engerix-B 20, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AHBVB921B/ AHBVB921BF	C-000704	03.12.2010	06.2013
572	Epaxal, Injektionssuspension	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001900	C-000663	06.12.2010	09.2013
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion	Baxter AG	VNR1K02E/ NR1K02E-AB	C-000750	16.12.2010	11.2012
57735	Gardasil, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	NK18520/ NN35590	C-000744	14.12.2010	02.2012
599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB478A/ AHAVB478AH	C-000784	22.12.2010	08.2013
545	HBVAXPRO 40, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	1534Y/NN40 520	C-000745	14.12.2010	08.2012
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC20B169A/ AC20B169AW	C-000708	03.12.2010	11.2012
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	AC20B169A/ AC20B169AV	C-000783	22.12.2010	11.2012
638	Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension	GlaxoSmithKline AG	BC20B169A/ BC20B169AG	C-000782	22.12.2010	11.2012
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA650/ A20CA650C	C-000705	03.12.2010	02.2013
619	Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	A20CA650/ A20CA650G	C-000706	03.12.2010	02.2013
58506	Measles Vaccine (live), Lyophilisat und Lösungsmittel	Pro Vaccine AG	001F9018	C-000653	06.12.2010	04.2012
654	Meningitec, Suspension zur Injektion	Pfizer AG	3001782/ E47073	C-000780	21.12.2010	02.2012
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001851	C-000618	01.12.2010	05.2012
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001853	C-000619	01.12.2010	06.2012
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001914	C-000620	06.12.2010	08.2012
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	8000132	C-000621	06.12.2010	08.2012
540	MoRu-Viraten Multidose, Trockenimpfstoff und Lösungsmittel	CRUCELL SWITZERLAND AG	8000135	C-000622	07.12.2010	09.2012
656	NeisVac-C, Injektionssuspension	Baxter AG	VNS1K09B	C-000707	06.12.2010	09.2013
656	NeisVac-C, Injektionssuspension	Baxter AG	VNS1K12A	C-000710	06.12.2010	11.2013
669	Poliorix, Injektionslösung	GlaxoSmithKline AG	AIPVB035B/ AIPVB035BD	C-000709	03.12.2010	03.2013
685	Rabipur, Injektionslösung	Novartis Pharma Schweiz AG	482011A-Z/ 482011G	C-000755	20.12.2010	05.2014
646	Revaxis, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	E6075/ E6075-5	C-000751	16.12.2010	11.2012
646	Revaxis, Injektionssuspension	Sanofi Pasteur MSD AG	G0191/ G0191-1	C-000752	16.12.2010	02.2013
520	Stamaril, Injektionslösung	Sanofi Pasteur MSD AG	G5016/ G5016-3	C-000753	16.12.2010	02.2013
417	Tollwut Impfstoff Mérieux, Injektionslösung	Sanofi Pasteur MSD AG	E0761/ E0761-1	C-000617	14.12.2010	07.2012
417	Tollwut Impfstoff Mérieux, Injektionslösung	Sanofi Pasteur MSD AG	E0761/ E0761-3	C-000746	14.12.2010	07.2012
467	Vivotif, Kapseln	CRUCELL SWITZERLAND AG	3001998	C-000687	08.12.2010	04.2012

## 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 Alprazolam Pfizer retard 0.5 mg, Tabletten**

**02 Alprazolam Pfizer retard 1 mg, Tabletten**

**03 Alprazolam Pfizer retard 2 mg, Tabletten**

**04 Alprazolam Pfizer retard 3 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61638</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	03.12.2010
Zusammensetzung	01	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	02	alprazolamum 1 mg, excipients pro compresso.	
	03	alprazolamum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	04	alprazolamum 3 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
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	005 100 Tablette(n)	B
	04	006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		02.12.2015	

**01 Alprazolam Pfizer 0.25 mg, Tabletten**  
**02 Alprazolam Pfizer 0.5 mg, Tabletten**  
**03 Alprazolam Pfizer 1.0 mg, Tabletten**  
**04 Alprazolam Pfizer 2.0 mg, Tabletten**  
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61553</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	03.12.2010
Zusammensetzung	01	alprazolamum 0.25 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	02	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 127, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	03	alprazolamum 1 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
	04	alprazolamum 2 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anxiolytikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
	03	006	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
	04	008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		02.12.2015	

**01 Anastrozol Mylan, Filmtabletten**  
Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

Zul.-Nr.: <b>60194</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		16.12.2015	

**01 Arbid N, gouttes à avaler**  
Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

Zul.-Nr.: <b>58373</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.02.6.	10.12.2010
Zusammensetzung	01	chlorphenamini maleas 2 mg, aromatica, conserv.: E 217, E 219, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. 20 guttae.	
Anwendung		Rhume	
Packung/en	01	001	30 ml C
Bemerkung		Erstzulassung	
Gültig bis		09.12.2015	

01 Atorsan 10 mg, Filmtabletten  
 02 Atorsan 20 mg, Filmtabletten  
 03 Atorsan 40 mg, Filmtabletten  
 04 Atorsan 80 mg, Filmtabletten  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>59239</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	13.12.2010
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		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
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		12.12.2015	

**01 Atorvastatin Pfizer 10 mg, Filmtabletten**  
**02 Atorvastatin Pfizer 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Atorvastatin Pfizer 40 mg, Filmtabletten**  
**04 Atorvastatin Pfizer 80 mg, Filmtabletten**  
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61657</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	09.12.2010
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	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
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		08.12.2015	

**01 Cayston, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lösung für einen Vernebler (mit Altera-Vernebler)**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>59389</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.25	06.12.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aztreonamum 75 mg et lysinum monohydricum 52.5 mg corresp. aztreonamum lysinum 121.7 mg. Solvens: natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		suppressive Behandlung chronischer Lungeninfektionen durch Pseudomonas aeruginosa bei Patienten mit zystischer Fibrose (CF) ab 18 Jahren	
Packung/en	01	001	84+88 Durchstechflaschen A
Bemerkung		aztreonamum lysinum, DCI mod. = neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs	
Gültig bis		05.12.2015	

**01 Cefuroxim Labatec i.v. 750 mg, poudre pour la préparation d'une solution injectable**  
**02 Cefuroxim Labatec i.v. 1,5 g, poudre pour la préparation d'une solution injectable ou pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>61475</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	06.12.2010		
Composition	01	Praeparatio sicca: cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum, pro vitro.			
	02	Praeparatio sicca: cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natricum, pro vitro.			
Indication		maladies infectieuses			
Conditionnements	01	001	1 x 750 mg	10 ml	A
	02	002	1 x 1,5 g flacon perforable	20 ml	A
		003	1 x 1,5 g flacon perforable	100 ml	A
Remarque		Valable jusqu'au 05.12.2015			

**01 Clarelux, Schaum zur Anwendung auf der Haut**  
 Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>60393</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	03.12.2010	
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, propellentia et excipients ad emulsionem pro 1 g.		
Anwendung		Glukokortikoidempfindliche Dermatose der Kopfhaut		
Packung/en	01	001	50 g	B
		002	100 g	B
Bemerkung		Gültig bis 02.12.2015		

**01 Codicalm, Sirup**  
 Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>60540</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	22.12.2010	
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 5 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml.		
Anwendung		Husten		
Packung/en	01	001	200 ml	C
Bemerkung		Gültig bis 21.12.2015		

**01 Co-Latanoprost Pfizer, Augentropfen**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61849</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	15.12.2010	
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg corresp. timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension		
Packung/en	01	001	1 x 2,5 ml	B
		002	3 x 2,5 ml	B
Bemerkung		Gültig bis 14.12.2015		



**01 Compressi Harpagophyti Radix, Tabletten**

Dixa AG, Stationsstrasse 39a, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>56425</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.6.	08.12.2010
Zusammensetzung	01	harpagophyti radicis pulvis 182.36 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung von leichten Schmerzen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001	250 Tablette(n) D
Bemerkung		Erstzulassung	
Gültig bis		07.12.2015	

**01 Co-Valsartan Sandoz 80/12.5, Filmtabletten****02 Co-Valsartan Sandoz 160/12.5, Filmtabletten****03 Co-Valsartan Sandoz 160/25, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Hinterbergstrasse 24, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>61874</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	14.12.2010
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.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	03	007	28 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		13.12.2015	

**01 Dipsacus fullonum TM, Tropfen**

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: <b>62097</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	07.12.2010
Zusammensetzung	01	dipsacus fullonum TM, corresp. ethanolum 62-70 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		06.12.2015	

**01 Dolac, Brausetabletten**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: <b>60189</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.01.2.	22.12.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, acetylcysteinum 200 mg, arom.: bergamot-tae aetheroleum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung von Atemwegsinfekten mit Bildung von zähem Sekret, Schmerzen und Fieber	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		21.12.2015	

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

OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>61288</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.12.2010
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		22.12.2015	

**01 Gemcitabin Sandoz 200mg / 20ml, Infusionslösung****02 Gemcitabin Sandoz 500mg / 50ml, Infusionslösung****03 Gemcitabin Sandoz 1000mg / 100ml, Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>60567</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	21.12.2010
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, natrii acetate trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	gemcitabinum 500 mg ut gemcitabini hydrochloridum, natrii acetate trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	gemcitabinum 1000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, natrii acetate trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		20.12.2015	

**01 Heidak Spagyrik Halsschmerzen, Spray**

Heidak AG, Emmenbrücke, 6032 Emmen

Zul.-Nr.: <b>59338</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	27.12.2010
Zusammensetzung	01	atropa belladonna spag. Zimpel D4 0.25 ml, gelsemium sempervirens spag. Zimpel D4 0.25 ml, propolis spag. Zimpel D2 0.25 ml, salvia officinalis spag. Zimpel TM 0.25 ml, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanololum 22 % V/V.	
Anwendung		Kann gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kurzzeitig symptomatisch bei akuten Halsentzündungen mit Schluckbeschwerden, Heiserkeit und trockener Rachenschleimhaut angewendet werden.	
Packung/en	01	001	50 ml
Bemerkung			D
Gültig bis		26.12.2015	

**01 Hippophaës oleum 10%, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59910</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	hippophaes oleum 100 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle tieferen Folgekonzentrationen.	
Gültig bis		16.12.2015	

01 Lamotrigine Rivopharm 2 mg, compresse dispersibili  
 02 Lamotrigine Rivopharm 5 mg, compresse dispersibili  
 03 Lamotrigine Rivopharm 25 mg, compresse dispersibili  
 04 Lamotrigine Rivopharm 50 mg, compresse dispersibili  
 05 Lamotrigine Rivopharm 100 mg, compresse dispersibili  
 06 Lamotrigine Rivopharm 200 mg, compresse dispersibili  
 Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>59405</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	08.12.2010
Composizione	01	lamotriginum 2 mg, aromatica, bergamottae aetheroleum, vanillinum, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	02	lamotriginum 5 mg, aromatica, bergamottae aetheroleum, vanillinum, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	03	lamotriginum 25 mg, aromatica, bergamottae aetheroleum, vanillinum, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	04	lamotriginum 50 mg, aromatica, bergamottae aetheroleum, vanillinum, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	05	lamotriginum 100 mg, aromatica, bergamottae aetheroleum, vanillinum, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	06	lamotriginum 200 mg, aromatica, bergamottae aetheroleum, vanillinum, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Antiepilettico	
Confezione/i	01	001	30 compressa/compresse
	02	002	56 compressa/compresse
	03	003	56 compressa/compresse
	04	004	56 compressa/compresse
	05	005	56 compressa/compresse
	06	006	56 compressa/compresse
Osservazione			
Valevole fino al		07.12.2015	

**01 Letrozol Orion, Filmtabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>60877</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	03.12.2010
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)
		002	100 Tablette(n)
Bemerkung			
Gültig bis		02.12.2015	

**01 Letrozol OrPha, Filmtabletten**

OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>60885</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	03.12.2010
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)
		002	100 Tablette(n)
Bemerkung			
Gültig bis		02.12.2015	

01 Methylprednisolon-Teva 40 mg, Pulver für Injektionslösung  
 02 Methylprednisolon-Teva 125 mg, Pulver für Injektionslösung  
 03 Methylprednisolon-Teva 500 mg, Pulver für Injektionslösung  
 04 Methylprednisolon-Teva 1 g, Pulver für Injektionslösung  
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61062</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.2.	23.12.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 40 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas anhydricus, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 125 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 500 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: methylprednisolonum 1000 mg ut methylprednisoloni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
	02	002	1 Ampulle(n) B
	03	003	1 Ampulle(n) B
	04	004	1 Ampulle(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		22.12.2015	

01 multiLac kaliumfrei, Hämofiltrationslösung  
 02 multiLac 2 mmol/L Kalium, Hämofiltrationslösung  
 03 multiLac 3 mmol/L Kalium, Hämofiltrationslösung  
 04 multiLac 4 mmol/L Kalium, Hämofiltrationslösung  
 Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: <b>60931</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 5.961 g, calcii chloridum dihydricum 220.5 mg, magnesii chloridum hexahydricum 101.7 mg, natrii lactatis solutio 8.52 g, glucosum monohydricum 1.1 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp., natrium 140 mmol/l, calcium 1.5 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, chloridum 106 mmol/l, l-lactas 38 mmol/l, glucosum 5.5 mmol/l.	
	02	natrii chloridum 5.961 g, kalii chloridum 149.1 mg, calcii chloridum dihydricum 220.5 mg, magnesii chloridum hexahydricum 101.7 mg, natrii lactatis solutio 8.52 g, glucosum monohydricum 1.1 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp., natrium 140 mmol/l, kalium 2 mmol/l, calcium 1.5 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, chloridum 108 mmol/l, l-lactas 38 mmol/l, glucosum 5.5 mmol/l.	
	03	natrii chloridum 5.961 g, kalii chloridum 223.7 mg, calcii chloridum dihydricum 220.5 mg, magnesii chloridum hexahydricum 101.7 mg, natrii lactatis solutio 8.52 g, glucosum monohydricum 1.1 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp., natrium 140 mmol/l, kalium 3 mmol/l, calcium 1.5 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, chloridum 109 mmol/l, l-lactas 38 mmol/l, glucosum 5.5 mmol/l.	
	04	natrii chloridum 5.961 g, kalii chloridum 298.2 mg, calcii chloridum dihydricum 220.5 mg, magnesii chloridum hexahydricum 101.7 mg, natrii lactatis solutio 8.52 g, glucosum monohydricum 1.1 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp., natrium 140 mmol/l, kalium 4 mmol/l, calcium 1.5 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, chloridum 110 mmol/l, l-lactas 38 mmol/l, glucosum 5.5 mmol/l.	
Anwendung		Hämofiltrationslösungen	
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml B
		02	003 2 x 5000 ml B
		03	005 2 x 5000 ml B
		04	007 2 x 5000 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		16.12.2015	

- 01 Nutriflex Omega plus, Infusionsemulsion 1250 ml  
 02 Nutriflex Omega plus, Infusionsemulsion 1875 ml  
 03 Nutriflex Omega plus, Infusionsemulsion 2500 ml  
 B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **61193** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 10.12.2010

- Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 150 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 2.34 g, zinci acetat dihydricus 6.58 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Fettesemulsion: sojae oleum 20 g, triglycerida saturata media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
- III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 2.82 g, leucinum 3.76 g, lysinum anhydricum 2.73 g ut lysinum monohydricum, methioninum 2.35 g, phenylalaninum 4.21 g, threoninum 2.18 g, tryptophanum 680 mg, valinum 3.12 g, argininum 3.24 g, histidinum 1.5 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 5.82 g, acidum asparticum 1.8 g, acidum glutamicum 4.21 g, glycinum 1.98 g, prolinum 4.08 g, serinum 3.6 g, natrii hydroxidum 976 mg, natrii chloridum 503 mg, natrii acetat trihydricus 277 mg, kalii acetat 3.434 g, magnesi acetat tetrahydricus 858 mg, calcii chloridum dihydricum 588 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) et III) corresp. aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4240 kJ pro 1 l.
- 02 I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 225 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.51 g, zinci acetat dihydricus 9.87 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettesemulsion: sojae oleum 30 g, triglycerida saturata media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 75 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 4.23 g, leucinum 5.64 g, lysinum anhydricum 4.10 g ut lysinum monohydricum, methioninum 3.53 g, phenylalaninum 6.32 g, threoninum 3.27 g, tryptophanum 1.02 g, valinum 4.68 g, argininum 4.86 g, histidinum 2.25 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.73 g, acidum asparticum 2.7 g, acidum glutamicum 6.32 g, glycinum 2.97 g, prolinum 6.12 g, serinum 5.4 g, natrii hydroxidum 1.464 g, natrii chloridum 755 mg, natrii acetat trihydricus 416 mg, kalii acetat 5.151 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.287 g, calcii chloridum dihydricum 882 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- I) et II) et III) corresp. aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

- 03 I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 300 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetat dihydricus 13.16 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- II) Fettemulsion: sojae oleum 40 g, triglycerida saturata media 50 g, omega-3 acidorum triglycerida 10 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 500 ml.
- III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 5.64 g, leucinum 7.52 g, lysinum anhydricum 5.46 g ut lysinum monohydricum, methioninum 4.7 g, phenylalaninum 8.42 g, threoninum 4.36 g, tryptophanum 1.36 g, valinum 6.24 g, argininum 6.48 g, histidinum 3 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 11.64 g, acidum asparticum 3.6 g, acidum glutamicum 8.42 g, glycinum 3.96 g, prolinum 8.16 g, serinum 7.2 g, natrii hydroxidum 1.952 g, natrii chloridum 1.006 g, natrii acetat trihydricus 554 mg, kalii acetat 6.868 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.716 g, calcii chloridum dihydricum 1.176 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- I) et II) et III) corresp. aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

Anwendung

Parenterale Ernährung

Packung/en

01	001	5 x 1250 ml Beutel	B
02	002	5 x 1875 ml Beutel	B
03	003	5 x 2500 ml Beutel	B

Bemerkung

Gültig bis

09.12.2015



- 01 Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 625 ml  
 02 Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 1250 ml  
 03 Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 1875 ml  
 04 Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 2500 ml  
 B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **61186** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 10.12.2010

- Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 90 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 1.56 g, zinci acetat dihydricus 4.39 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.
- II) Fettesemulsion: sojae oleum 10 g, triglycerida saturata media 12.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 2.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 125 ml.
- III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 2.06 g, leucinum 2.74 g, lysinum anhydricum 1.99 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.71 g, phenylalaninum 3.08 g, threoninum 1.59 g, tryptophanum 500 mg, valinum 2.26 g, argininum 2.37 g, histidinum 1.1 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 4.25 g, acidum asparticum 1.32 g, acidum glutamicum 3.07 g, glycinum 1.45 g, prolinum 2.98 g, serinum 2.63 g, natrii hydroxidum 732 mg, natrii chloridum 237 mg, natrii acetat trihydricus 157 mg, kalii acetat 2.306 g, magnesii acetat tetrahydricus 569 mg, calcii chloridum dihydricum 390 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.
- I) et II) et III) corresp. aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrates 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4941 kJ pro 1 l.
- 02 I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 180 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.12 g, zinci acetat dihydricus 8.78 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Fettesemulsion: sojae oleum 20 g, triglycerida saturata media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
- III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 4.11 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut lysinum monohydricum, methioninum 3.42 g, phenylalaninum 6.15 g, threoninum 3.18 g, tryptophanum 1 g, valinum 4.51 g, argininum 4.73 g, histidinum 2.19 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.49 g, acidum asparticum 2.63 g, acidum glutamicum 6.14 g, glycinum 2.89 g, prolinum 5.95 g, serinum 5.25 g, natrii hydroxidum 1.464 g, natrii chloridum 473 mg, natrii acetat trihydricus 313 mg, kalii acetat 4.611 g, magnesii acetat tetrahydricus 1.137 g, calcii chloridum dihydricum 779 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) et III) corresp. aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrates 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4941 kJ pro 1 l.

- 03 I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 270 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetat dihydricus 13.17 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.  
 II) Fettemulsion: sojæ oleum 30 g, triglycerida saturata media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 75 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.  
 III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 6.16 g, leucinum 8.22 g, lysinum anhydricum 5.96 g ut lysinum monohydricum, methioninum 5.13 g, phenylalaninum 9.22 g, threoninum 4.76 g, tryptophanum 1.5 g, valinum 6.76 g, argininum 7.09 g, histidinum 3.29 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 12.73 g, acidum asparticum 3.94 g, acidum glutamicum 9.2 g, glycinum 4.33 g, prolinum 8.93 g, serinum 7.88 g, natrii hydroxidum 2.196 g, natrii chloridum 710 mg, natrii acetat trihydricus 470 mg, kalii acetat 6.917 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.706 g, calcii chloridum dihydricum 1.168 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.  
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.  
 Corresp. 4941 kJ pro 1 l.

- 04 I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 360 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 6.24 g, zinci acetat dihydricus 17.56 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.  
 II) Fettemulsion: sojæ oleum 40 g, triglycerida saturata media 50 g, omega-3 acidorum triglycerida 10 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 500 ml.  
 III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 8.21 g, leucinum 10.96 g, lysinum anhydricum 7.95 g ut lysinum monohydricum, methioninum 6.84 g, phenylalaninum 12.29 g, threoninum 6.35 g, tryptophanum 2 g, valinum 9.01 g, argininum 9.45 g, histidinum 4.38 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 16.98 g, acidum asparticum 5.25 g, acidum glutamicum 12.27 g, glycinum 5.78 g, prolinum 11.9 g, serinum 10.5 g, natrii hydroxidum 2.928 g, natrii chloridum 946 mg, natrii acetat trihydricus 626 mg, kalii acetat 9.222 g, magnesi acetat tetrahydricus 2.274 g, calcii chloridum dihydricum 1.558 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.  
 I) et II) et III) corresp. aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.  
 Corresp. 4941 kJ pro 1 l.

Anwendung	Parenterale Ernährung			
Packung/en	01	001	5 x 625 ml Beutel	B
	02	002	5 x 1250 ml Beutel	B
	03	003	5 x 1875 ml Beutel	B
	04	004	5 x 2500 ml Beutel	B
Bemerkung				
Gültig bis	09.12.2015			

01 Olanzapin Helvepharm 5 mg, Schmelztabletten  
 02 Olanzapin Helvepharm 10 mg, Schmelztabletten  
 03 Olanzapin Helvepharm 15 mg, Schmelztabletten  
 04 Olanzapin Helvepharm 20 mg, Schmelztabletten  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61515</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	07.12.2010
Zusammensetzung	01	olanzapinum 5 mg, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	olanzapinum 10 mg, aspartamum, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 15 mg, aspartamum, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 20 mg, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		06.12.2015	

01 Olanzapin Helvepharm 2.5 mg, Tabletten  
 02 Olanzapin Helvepharm 5 mg, Tabletten  
 03 Olanzapin Helvepharm 10 mg, Tabletten  
 04 Olanzapin Helvepharm 15 mg, Tabletten  
 05 Olanzapin Helvepharm 20 mg, Tabletten  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61514</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	07.12.2010
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 15 mg, excipients pro compresso.	
	05	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
	05	005	28 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		06.12.2015	

**01 Omeprazol Axapharm 20 mg, Kapseln****02 Omeprazol Axapharm 40 mg, Kapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59482</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	22.12.2010
Zusammensetzung	01	omeprazolium 20 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	omeprazolium 40 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		002 14 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		004 56 Kapsel(n)	B
		005 98 Kapsel(n)	B
	02	006 7 Kapsel(n)	B
		007 28 Kapsel(n)	B
		008 56 Kapsel(n)	B
		009 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		21.12.2015	

**01 Padma Digestin, Kapseln, Tibetisches Arzneimittel**

Padma AG, Wiesenstrasse 5, 8603 Schwerzenbach

Zul.-Nr.: <b>59375</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	29.11.2010
Zusammensetzung	01	punicae granati seminis pulvis 204 mg, galangae rhizomae pulvis 102 mg, piperis longi fructus pulvis 25.5 mg, cardamomi seminis pulvis 12.75 mg, cinnamomi cassiae corticis pulvis 12.75 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Wird traditionell angewendet bei Neigung zu Verdauungsschwäche und bei Verdauungsstörungen mit Druck- oder Völlegefühl in der Magengegend, Blähungen; bei Appetitmangel (z.B. in der Rekonvaleszenz)	
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n)	C
Bemerkung		punicae granati seminis pulvis = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		08.12.2015	

**01 Piperacilline-Tazobactam Labatec i.v. 2 g - 0,25 g , poudre pour solution pour injection ou pour perfusion****02 Piperacilline-Tazobactam Labatec i.v. 4 g - 0,5 g, poudre pour solution pour injection ou pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>60142</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.93	03.12.2010
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natrium, tazobactamum 0.25 g ut tazobactamum natrium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natrium, tazobactamum 0.5 g ut tazobactamum natrium, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 1 flacon perforable	A
	02	002 1 flacon perforable	A
Remarque			
Valable jusqu'au		02.12.2015	

**01 Qutenza, kutanes Pflaster**

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>61431</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.99.0.	22.12.2010
Zusammensetzung	01	Tela cum praeparatione: capsaicinum 179 mg, excipiens ad praeparationem pro 2.240 g. Gel: macrogolum 300, antiox.: E 320, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		zur Behandlung von peripheren neuropathischen Schmerzen	
Packung/en	01	001	1 Pflaster A
		002	2 Pflaster A
Bemerkung			
Gültig bis		21.12.2015	

**01 Saizen Liquid 6 mg (5.83 mg/ml), Injektionslösung****02 Saizen Liquid 12 mg (8 mg/ml), Injektionslösung****03 Saizen Liquid 20 mg (8 mg/ml), Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>60570</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	somatotropinum ADNr 6 mg, saccharum, poloxamerum 188, acidum citricum, conserv.: phenolum 3.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	somatotropinum ADNr 12 mg, saccharum, poloxamerum 188, acidum citricum, conserv.: phenolum 5.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatotropinum ADNr 20 mg, saccharum, poloxamerum 188, natrii hydroxidum, conserv.: phenolum 9.3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Packung/en	01	001	1 Zylinderampulle(n) A
		002	1 Zylinderampulle(n) A
		003	1 Zylinderampulle(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		16.12.2015	

**01 Solaraze 3%, Gel**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>60580</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	23.12.2010
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 30 mg, macrogoli 350 aether methylicus, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung aktinische Keratose	
Packung/en	01	001	50 g B
		004	100 g B
		005	25 g B
Bemerkung		macrogoli 350 aether methylicus, NCE (neuer Hilfsstoff)	
Gültig bis		22.12.2015	

**01 Stibium metallicum praeparatum 0,4%, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59563</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	27.12.2010
Zusammensetzung	01	stibium metallicum praeparatum 4 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Folgekonzentrationen.	
Gültig bis		16.12.2015	

**01 Vancomycin Pfizer i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Vancomycin Pfizer i.v. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60581</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	03.12.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1 g ut vancomycini hydrochloridum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 500 mg A
	02	002	1 x 1 g A
Bemerkung			
Gültig bis		02.12.2015	

**01 Vantas 50 mg, Implantat**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>60578</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	histrelinum 46.72 mg ut histrelini acetat, acidum stearicum, copolymerum: hydroxyethylis methacrylas et hydroxypropylis methacrylas et trimethylolpropanis trimethacrylas, pro praeparatione. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Palliative Behandlung des fortgeschrittenen Prostatakarzinoms	
Packung/en	01	001	1 Set A
Bemerkung		histrelinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		16.12.2015	

01 Xeplion 25 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion  
 02 Xeplion 50 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion  
 03 Xeplion 75 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion  
 04 Xeplion 100 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion  
 05 Xeplion 150 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion  
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>60466</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	15.12.2010
Zusammensetzung	01	paliperidonum 25 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml.	
	02	paliperidonum 50 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
	03	paliperidonum 75 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.75 ml.	
	04	paliperidonum 100 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. aqua q.s. ad solutionem pro 100 mg, ad suspensionem pro 1 ml.	
	05	paliperidonum 150 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
	02	002	1 Spritze(n) B
	03	003	1 Spritze(n) B
	04	004	1 Spritze(n) B
	05	005	1 Spritze(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		14.12.2015	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Nuflor MiniDose 450 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>60109</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	02.12.2010
Zusammensetzung	01	florfenicolum 450 mg, 1-methyl-2-pyrrolidonum, diethylenglycoli monoethylicum aetherum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitspektrum Antibiotikum für Rinder	
Packung/en	01	001	50 ml A
		002	100 ml A
		003	250 ml A
Bemerkung			
Gültig bis		01.12.2015	



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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Algifor 300 retard, capsules

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

N° d'AMM: <b>55703</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	21.12.2010
Composition	01	ibuprofenum 300 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyretique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 12 avril 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
		Destiné uniquement à l'exportation	
* Valable jusqu'au		11.04.2016	

#### 03 Amikin 500 mg, Injektionslösung

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>39805</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.7.	16.12.2010
Zusammensetzung	03	amikacinum 500 mg ut amikacini sulfas, natrii citras dihydricus, anti-ox.: E 223 13.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	03	030	5 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Februar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.04.2016	

#### 01 Amisulprid-Teva 100 mg, Tabletten

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>59478</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	23.12.2010
Zusammensetzung	01	amisulpridum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		30.08.2015	

**01 Arkocaps Ginseng 390 mg, gélules**

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

N° d'AMM: <b>57036</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	20.12.2010
Composition	01	ginseng pulvis 390 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas des asthénies fonctionnelles et des états de fatigues passagers	
Conditionnements	01	005	45 capsule(s) D
		017	150 capsule(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 3 avril 2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		02.04.2016	

**01 Avalox, Infusionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>58257</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	15.12.2010
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 400 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	004	5 x 250 ml A
		010	12 x 250 ml A
		011	1 x 250 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1 x 250 ml Glasflasche)	
Gültig bis		19.11.2014	

**01 Azaimun 25 mg, Tabletten****02 Azaimun 50 mg, Tabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>57059</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	02.12.2010
Zusammensetzung	01	azathioprinum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	azathioprinum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002	50 Tablette(n) B
	02	004	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	2 X 50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.05.2016	

**01 Balanca, Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: <b>60196</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	27.12.2010
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export). Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		06.12.2014	

**01 Bicamed 50 mg, Filmtabletten****03 Bicamed 150 mg, Filmtabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>58388</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	10.12.2010
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	bicalutamidum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2010 (Änderung Präparatename, früher: Bicalutamid Dermapharm)	
Gültig bis		24.02.2014	

**01 Bonox, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>52035</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.03.1.	21.12.2010
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	023	10 Tablette(n) C
Bemerkung		Verlängerung der Zulassung	
Gültig bis		20.12.2015	

01 Calciparine 25'000 U.I., solution injectable s.c.  
 02 Calciparine 20'000 U.I., solution injectable s.c.  
 03 Calciparine 12'500 U.I., solution injectable s.c.  
 04 Calciparine 7'500 U.I., solution injectable s.c.  
 05 Calciparine 5'000 U.I., solution injectable s.c.  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>38212</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	07.12.2010
Composition	01	heparinum calcicum 25000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	heparinum calcicum 20000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	03	heparinum calcicum 12500 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	04	heparinum calcicum 7500 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	05	heparinum calcicum 5000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
Indication		Anticoagulant	
* Conditionnements	03	109 2 seringue(s)	B
		117 10 seringue(s)	B
		118 2 ampoule(s)	B
		119 10 ampoule(s)	B
	05	095 10 seringue(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation) remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (nouveaux l'emballages primaire: ampoule de 12'500 U.I./0.5ml à 2 et 10 ) 38212 01: Destinée uniquement à l'exportation 38212 02: Destinée uniquement à l'exportation 38212 04: Destinée uniquement à l'exportation	
* Valable jusqu'au		20.11.2013	

01 Citalopram Actavis 20 mg, Filmtabletten  
 02 Citalopram Actavis 40 mg, Filmtabletten  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>57260</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	16.11.2010
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	022 20 Tablette(n)	B
		023 100 Tablette(n)	B
	02	024 20 Tablette(n)	B
		025 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.07.2016	

**01 Clarograf 150 mg, Injektionslösung**  
**02 Clarograf 240 mg, Injektionslösung**  
**03 Clarograf 300 mg, Injektionslösung**  
**04 Clarograf 370 mg, Injektionslösung**  
 Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57761</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	23.12.2010
Zusammensetzung	01	iopromidum 312 mg corresp. iodum 150 mg, natrii calcii edetas, trometamolom, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iopromidum 499 mg corresp. iodum 240 mg, natrii calcii edetas, trometamolom, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iopromidum 623 mg corresp. iodum 300 mg, natrii calcii edetas, trometamolom, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	iopromidum 769 mg corresp. iodum 370 mg, natrii calcii edetas, trometamolom, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		31.05.2016	

**01 Daktarin, Crème**  
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>37063</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	06.12.2010
Zusammensetzung	01	miconazoli nitras 20 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	010	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.05.2016	

**01 Daktarin, Tinktur**  
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>43893</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	06.12.2010
Zusammensetzung	01	miconazolom 20 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	017	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.05.2016	

**01 Dantrolen i.v., solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>45217</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.12.0.	07.12.2010
Composition	01	Praeparatio sicca: dantrolenum natricum 20 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 60 ml.	
Indication		Myotonolytique: Hyperthermie maligne	
Conditionnements	01	019	1 x 12 ampoule(s) B
		027	3 x 12 ampoule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 17.12.2007 (modification du nom de la préparation, anciennement: Dantrolen i.v. "P & G", solution injectable)	
Valable jusqu'au		16.12.2012	

**01 Desogestrel Essex, Filmlipetten**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>57703</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	02.12.2010
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		22.03.2016	

**01 Diamicon MR 30 mg, comprimés à libération modifiée****02 Diamicon MR 60 mg, comprimés à libération modifiée**

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

N° d'AMM: <b>55234</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	23.12.2010
Composition	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
	02	gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
* Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) B
		003	60 comprimé(s) B
		005	120 comprimé(s) B
	02	006	30 comprimé(s) B
		007	90 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.10.2007 (autorisation du nouveau dosage: 60 mg)	
Valable jusqu'au		22.10.2012	

**01 Dolormin, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **52764** \* Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.1. 17.12.2010

Zusammensetzung 01 ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2009 (Änderung Abgabekategorie von C zu D)

Nur für den Export bestimmt

Gültig bis 15.07.2014

**02 Ecalta 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **58325** Abgabekategorie: **A** Index: 08.06.0. 28.12.2010

\* Zusammensetzung 02 Praeparatio cryodesiccata: anidulafunginum 122 mg, fructosum, mannitolium, polysorbatum 80, acidum tartaricum, pro vitro.

Anwendung Antimykotikum

Packung/en 02 003 1 Durchstechflasche(n) A

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2009 (Weglassen des Lösungsmittels)

Gültig bis 02.09.2014

**01 Echinacin, Saft**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: **55242** Abgabekategorie: **D** Index: 03.99.0. 22.12.2010

Zusammensetzung 01 echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 24.8 mg, ratio: 32-54:1, aromatica, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung Bei Anfälligkeit für Erkältungen

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.2.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

Nur für den Export bestimmt

\* Gültig bis 29.03.2016

**01 Epirubicin Sandoz 10mg/5ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
**02 Epirubicin Sandoz 50mg/25ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
**03 Epirubicin Sandoz 100mg/50ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
**04 Epirubicin Sandoz 200mg/100ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56243</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.12.2010
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	009	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
	02	010	1 x 25 ml Durchstechflasche(n) A
	03	011	1 x 50 ml Durchstechflasche(n) A
	04	012	1 x 100 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Epirubicin "Ebewe")	
Gültig bis		03.06.2013	

**01 Esomep 10 mg, Granulat zur oralen Suspension**  
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>60575</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	16.12.2010
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 10 mg ut magnesii esomeprazolum trihydricum, excipiens ad granulatatum pro charta.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)	
Gültig bis		07.04.2015	



**01 Etoposid Sandoz 100mg/5 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Etoposid Sandoz 400mg/20 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Etoposid Sandoz 1000mg/50 ml, Infusionskonzentrat**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55165</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.12.2010
Zusammensetzung	01	solutio concentrata: etoposidum 100 mg, acidum citricum, ethanolum 1.23 g, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 100 mg pro 5 ml solutio concentrata.	
	02	solutio concentrata: etoposidum 400 mg, acidum citricum, ethanolum 4.92 g, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 400 mg pro 20 ml solutio concentrata.	
	03	solutio concentrata: etoposidum 1 g, acidum citricum, ethanolum 12.3 g, polysorbatum 80, macrogolum 300, conserv.: alcohol benzylicus 1 g pro 50 ml solutio concentrata.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	007	100mg/5ml Durchstechflasche(n) A
	02	008	400mg/20ml Durchstechflasche(n) A
	03	009	1000mg/50ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Etoposid "Ebewe")	
Gültig bis		25.02.2013	

**01 Fexofenadine Winthrop 30 mg, comprimés pelliculés**  
**02 Fexofenadine Winthrop 120 mg, comprimés pelliculés**  
**03 Fexofenadine Winthrop 180 mg, comprimés pelliculés**  
**04 Fexofenadine Winthrop 40 mg, comprimés pelliculés**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>58327</b>	Catégorie de remise: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	16.12.2010
Composition	01	fexofenadini hydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	fexofenadini hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
	03	urticaire idiopathique chronique	
Conditionnements	01	002	60 comprimé(s) B
	02	006	30 comprimé(s) B
		007	10 comprimé(s) C
	03	008	10 comprimé(s) B
		010	30 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 29.04.2008 (changement de catégorie de remise de B à C (120mg 10 comprimés pelliculés) 58327 04: Destinée uniquement à l'exportation	
Valable jusqu'au		28.04.2013	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58482</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.12.2010
Zusammensetzung	01	fludarabini phosphas 50 mg, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	002	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Fludarabin "Ebewe")	
Gültig bis		04.08.2013	

**01 Fluorouracil Sandoz 250 mg/5 ml, Lösung zur Injektion/Infusion****02 Fluorouracil Sandoz 500 mg/10 ml, Lösung zur Injektion/Infusion****03 Fluorouracil Sandoz 1000 mg/20 ml, Lösung zur Injektion/Infusion****04 Fluorouracil Sandoz 2500 mg/50 ml, Lösung zur Injektion/Infusion****05 Fluorouracil Sandoz 5000 mg/100 ml, Lösung zur Injektion/Infusion**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>60186</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.12.2010
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	fluorouracilum 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	fluorouracilum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	fluorouracilum 2500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	05	fluorouracilum 5000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	006	1 Durchstechflasche(n) A
	02	007	1 Durchstechflasche(n) A
	03	008	1 Durchstechflasche(n) A
	04	009	1 Durchstechflasche(n) A
	05	010	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2010 (Änderung Präparatename, früher: Fluorouracil "Ebewe")	
Gültig bis		04.03.2015	

**01 Fluvimil 20 mg, Kapseln****02 Fluvimil 40 mg, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58473</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	15.12.2010
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
	02	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Blutlipidsenker (HMG-CoA Reduktasehemmer)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Dezember 2009 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		08.12.2014	

**01 Fluvimil SR 80 mg Retardtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59276</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	15.12.2010
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22. April 2010 (Umwandlung Zulassungsart, neu nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		21.04.2015	

**01 Grefen 400, Filmtabletten****02 Grefen 600, Filmtabletten**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>53895</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	10.12.2010
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 600 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	018                    20 Tablette(n)	B
		026                    50 Tablette(n)	B
	02	034                    20 Tablette(n)	B
		042                    100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.04.2016	

**01 Hamamelis Salbe Haas, Salbe**

"Wettstein"-Apotheke AG, Wettsteinplatz 3, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>16710</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	23.12.2010
* Zusammensetzung	01	hamamelidis aqua 150 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, conserv.: E 217, E 219, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	024	100 g D
		032	250 g D
		075	35 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2009 (Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt)	
Gültig bis		12.10.2014	

**02 Herbapect Bronchialpastillen, Pastillen**

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

Zul.-Nr.: <b>44136</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.03.2.	15.12.2010
Zusammensetzung	02	levomentholum 2.2 mg, droserae extractum liquidum 0.65 mg, polygalae extractum liquidum 0.65 mg, thymi extractum liquidum 1.3 mg, anisi aetheroleum 0.65 mg, foeniculi aetheroleum 0.65 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, salviae aetheroleum et alia, color.: E 150, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	02	024	40 Tablette(n) E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. November 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.12.2015	

**01 Holoxan 1 g/25 ml, Lösung zur Infusion****02 Holoxan 2 g/50 ml, Lösung zur Infusion**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>57549</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.12.2010
Zusammensetzung	01	ifosfamidum 1 g, natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	02	ifosfamidum 2 g, natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.07.2016	

**03 Imazol, Crème**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>45861</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	21.12.2010
* Zusammensetzung	03	clotrimazolum 10 mg, hexamidini diisetionas 2.5 mg, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mykosen und bakterielle Mischinfektionen der Haut	
Packung/en	03	032	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2009 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		22.02.2014	

**01 Impuls Stärkungsdragées**

Iromedica AG, Hagenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>57730</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	allii sativi pulvis 230 mg, allii sativi extractum siccum 72.5 mg, DER: 12-17:1, crataegi extractum siccum 30 mg, DER: 4.7-6.0:1, ginkgo bilobae extractum siccum 8-10 mg, DER: 7-9:1, ginseng extractum siccum 7.5-9.5 mg, DER: 6-7:1, color.: E 141, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	01	001	90 Dragée(s)
		002	180 Dragée(s)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.03.2016	

**01 Iressa, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>56154</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	08.12.2010
Zusammensetzung	01	gefitinibum 250 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02. März 2004 Aufhebung der Sistierung	
Gültig bis		07.12.2015	

01 Irinotecan-Teva 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat  
 02 Irinotecan-Teva 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat  
 03 Irinotecan-Teva 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat  
 04 Irinotecan-Teva 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat  
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>59294</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	20.12.2010
* Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. April 2009 (Zulassung der neuen Dosisstärke 300 mg/15 ml)	
Gültig bis		23.04.2014	

**01 Itraderm, Kapseln**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>57541</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	15.12.2010
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	003	14 Kapsel(n) B
		004	28 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Oktober 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.06.2016	

**02 Kiddi Pharmaton, compresse effervescenti**

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

Zul.-Nr.: <b>54002</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.51	14.12.2010
Zusammensetzung	02	vitamina: retinoli palmitas 1665 U.I., betacarotenum 1.2 mg, cholecalciferolum 400 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 7 mg, thiamini nitras 1 mg, riboflavinum 1.2 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.4 mg, cyanocobalaminum 1.4 µg, nicotinamidum 13 mg, acidum folicum 0.1 mg, biotinum 30 µg, acidum ascorbicum 45 mg, mineralia: manganum 0.5 mg, cuprum 0.3 mg, calcium 125 mg, ferrum 2.5 mg, zincum 2.5 mg, magnesium 26.5 mg, alia: lysini hydrochloridum 500 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung	Preparazione a base di vitamine e sali minerali		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2006 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt		
Gültig bis	23.11.2011		

**01 Kiovig, Lösung zur intravenösen Anwendung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>57469</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	03.12.2010
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 100 mg, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung	humanes Immunglobulin G		
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	25 ml B
		003	50 ml B
		004	100 ml B
		005	200 ml B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	05.12.2015		

**01 Krenosin diagnostic, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>53566</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.12.2010
Composition	01	adenosinum 3 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication	Diagnostic de la fonction cardiaque		
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 28.4.2006 (prolongation du certificat d'autorisation) Destiné uniquement à l'exportation		
* Valable jusqu'au	10.01.2016		

**01 Lamotrigin Helvepharm 5 mg, Tabletten**  
**02 Lamotrigin Helvepharm 25 mg, Tabletten**  
**03 Lamotrigin Helvepharm 50 mg, Tabletten**  
**04 Lamotrigin Helvepharm 100 mg, Tabletten**  
**05 Lamotrigin Helvepharm 200 mg, Tabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57367</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	30.12.2010
Zusammensetzung	01	lamotriginum 5 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	02	lamotriginum 25 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	03	lamotriginum 50 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	04	lamotriginum 100 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	05	lamotriginum 200 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	006 50 Tablette(n)	B
	02	010 50 Tablette(n)	B
	03	014 50 Tablette(n)	B
	04	018 50 Tablette(n)	B
	05	022 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.04.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.04.2016	

**01 Lansoprazol Mylan 15 mg, Capsules**  
**02 Lansoprazol Mylan 30 mg, Capsules**  
 Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle

N° d'AMM: <b>58255</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	10.12.2010
Composition	01	lansoprazolum 15 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Thérapie des ulcères, reflux gastro-oesophagien, syndrome de Zollinger-Ellison	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 08.01.2009 (changement de type d'autorisation, réservé à l'exportation)	
Valable jusqu'au		04.09.2013	

**01 Lapidar 1, compresse**  
 Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>10383</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.07.1.	22.12.2010
Composizione	01	cardui benedicti herba 22 mg, centaurii herba 40 mg, gentianae radix 34 mg, millefolii herba 36 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		In caso d'inappetenza	
Confezione/i	01	021 350 compressa/compresse	D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 20.2.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevolefino al		19.02.2016	



**02 Lapidar 12, compresse**

Parroco Erborista Künzle SA, 6573 Magadino

N° d'AMM: <b>10266</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	22.12.2010
Composizione	02	berberidis cortex 23 mg, cardui benedicti herba 28 mg, curcumae xanthorrhizae rhizoma 30 mg, liquiritiae radix 20 mg, millefolii flos 29 mg, taraxaci herba 32 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		In caso di disturbi digestivi	
Confezione/i	02	033	350 compressa/compresse <span style="float: right;">D</span>
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 20.2.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		19.02.2016	

**01 Lipanthyl 200 M, Kapseln****02 Lipanthyl 267 M, Kapseln**

Abbott Products AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: <b>52620</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	09.12.2010
Zusammensetzung	01	fenofibratum 200 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	02	fenofibratum 267 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Packung/en	01	015	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		023	100 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	058	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		066	90 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. August 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.06.2016	

**01 Lipanthyl 160 mg, Filmtabletten**

Abbott Products AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: <b>56743</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	09.12.2010
Zusammensetzung	01	fenofibratum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. August 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		27.06.2016	

**01 Lomir SRO 2,5 mg mite, Kapseln****02 Lomir SRO 5,0 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>51228</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	isradipinum 2.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	isradipinum 5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	014 30 Kapsel(n)	B
		022 100 Kapsel(n)	B
	02	049 30 Kapsel(n)	B
		057 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.03.2016	

**03 Medikinet MR 30 mg, Kapseln****04 Medikinet MR 40 mg, Kapseln****05 Medikinet MR 10 mg, Kapseln****06 Medikinet MR 20 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>56847</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	23.12.2010
Zusammensetzung	03	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
	05	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.	
	06	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Psychostimulanzium	
Packung/en	03	041 20 Kapsel(n)	A
		042 50 Kapsel(n)	A
		043 100 Kapsel(n)	A
	04	044 20 Kapsel(n)	A
		045 50 Kapsel(n)	A
		046 100 Kapsel(n)	A
	05	035 20 Kapsel(n)	A
		036 50 Kapsel(n)	A
		037 100 Kapsel(n)	A
	06	038 20 Kapsel(n)	A
		039 50 Kapsel(n)	A
		040 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		15.03.2016	

**02 Methotrexat Famos 2,5 mg/mL, Lösung zur parenteralen Anwendung****03 Methotrexat Famos 25 mg/mL, Lösung zur parenteralen Anwendung**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>47785</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.12.2010
Zusammensetzung	02	methotrexatum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	methotrexatum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	02	014	10 x 2 ml
		022	10 x 8 ml
	03	030	10 x 2 ml
		049	1 x 8 ml
		057	1 x 20 ml
		065	1 x 40 ml
		081	1 x 200 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.03.2016	

**01 Methotrexat Famos 2,5 mg, Tabletten****02 Methotrexat Famos 10 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>47753</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.12.2010
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	methotrexatum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	015	100 Tablette(n)
	02	023	100 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.03.2016	

- 01 Methotrexat Sandoz Fertigspritzen 7.5 mg / 0.75 ml, Lösung für parenterale Anwendung  
 02 Methotrexat Sandoz Fertigspritzen 10 mg / 1 ml, Lösung für parenterale Anwendung  
 03 Methotrexat Sandoz Fertigspritzen 15 mg / 1.5 ml, Lösung für parenterale Anwendung  
 04 Methotrexat Sandoz Fertigspritzen 20 mg / 2 ml, Lösung für parenterale Anwendung  
 05 Methotrexat Sandoz Fertigspritzen 20 mg / 1 ml, Lösung für parenterale Anwendung  
 06 Methotrexat Sandoz Fertigspritzen 25 mg / 1.25 ml, Lösung für parenterale Anwendung  
 07 Methotrexat Sandoz Fertigspritzen 30 mg / 1.5 ml, Lösung für parenterale Anwendung  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58802</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.12.2010
Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	02	methotrexatum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	methotrexatum 15 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	04	methotrexatum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	05	methotrexatum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	methotrexatum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.25 ml.	
	07	methotrexatum 30 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	017	1 Spritze(n) A
	02	018	1 Spritze(n) A
	03	019	1 Spritze(n) A
	04	020	1 Spritze(n) A
	05	021	1 Spritze(n) A
	06	022	1 Spritze(n) A
	07	023	1 Spritze(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2010 (Änderung Präparatename, früher: Methotrexat Proreo)	
Gültig bis		23.04.2014	

- 01 Methotrexat Sandoz 1000 mg, Infusionskonzentrat  
 02 Methotrexat Sandoz 5000 mg, Infusionskonzentrat  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>51079</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.12.2010
Zusammensetzung	01	methotrexatum 1 g ut methotrexatum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	methotrexatum 5 g ut methotrexatum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	028	1 x 10 ml A
	02	029	1 x 50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Methotrexat "Ebewe")	
Gültig bis		23.03.2014	

**01 Methotrexat Sandoz 5 mg, Tabletten**  
**02 Methotrexat Sandoz 10 mg, Tabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58370</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.12.2010
Zusammensetzung	01	methotrexatum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	methotrexatum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003 20 Tablette(n)	A
	02	004 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2010 (Änderung Präparatename, früher: Methotrexat Proreo)	
Gültig bis		23.04.2014	

**01 Micronovum, Tabletten**  
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>36272</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	16.12.2010
Zusammensetzung	01	norethisteronum 0.35 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	031 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.5.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.05.2016	

**01 Minesse, Filmtabletten**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54877</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	03.12.2010
Zusammensetzung	01	I) Wirkstoffhaltige Filmtablette: gestodenum 60 µg, ethinylestradiolum 15 µg, excipients pro compresso obducto. II) Placebo: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	013 1 x 28 Tablette(n)	B
		021 3 x 28 Tablette(n)	B
		048 6 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		23.02.2016	

**01 Minirin Melt 60 µg, Sublingualtabletten**  
**02 Minirin Melt 120 µg, Sublingualtabletten**  
**03 Minirin Melt 240 µg, Sublingualtabletten**  
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>57151</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.2.	02.12.2010
Zusammensetzung	01	desmopressinum 60 µg, excipients pro compresso.	
	02	desmopressinum 120 µg, excipients pro compresso.	
	03	desmopressinum 240 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diabetes insipidus centralis, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysektomie; Enuresis nocturna	
Packung/en	01	002 10 Sublingualtabletten	B
		004 30 Sublingualtabletten	B
		006 100 Sublingualtabletten	B
	02	008 10 Sublingualtabletten	B
		010 30 Sublingualtabletten	B
		012 100 Sublingualtabletten	B
	03	014 10 Sublingualtabletten	B
		016 30 Sublingualtabletten	B
		018 100 Sublingualtabletten	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.06.2016	

**01 Minulet, Dragées**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>48113</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	03.12.2010
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	028 1 x 21 Dragée(s)	B
		036 3 x 21 Dragée(s)	B
		044 6 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		23.02.2016	

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

Zul.-Nr.: <b>55441</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	09.12.2010
Zusammensetzung	01	I) wirkstoffhaltige Tablette: gestodenum 60 µg, ethinylestradiolum 15 µg, excipients pro compresso obducto. II) Placebotablette: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	002 1 x 28 Tablette(n)	B
		004 3 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.4.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.06.2016	

**01 Mitoxantron Sandoz 10 mg/5 ml, Konzentrat zur Injektion / Infusion**  
**02 Mitoxantron Sandoz 20 mg/10 ml, Konzentrat zur Injektion / Infusion**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56756</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.12.2010
Zusammensetzung	01	mitoxantronum 10 mg ut mitoxantroni hydrochloridum, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, natrii sulfas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	mitoxantronum 20 mg ut mitoxantroni hydrochloridum, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, natrii sulfas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	004	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Mitoxantron "Ebewe")	
Gültig bis		06.10.2014	

- 01 Morphin HCl 0,2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 02 Morphin HCl 0,4 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 03 Morphin HCl 0,5 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 04 Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 05 Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 06 Morphin HCl 2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: <b>53571</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	09.12.2010
Zusammensetzung	01	morphini hydrochloridum trihydricum 0.2 mg corresp. morphinum 0.152 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	morphini hydrochloridum trihydricum 0.4 mg corresp. morphinum 0.304 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	morphini hydrochloridum trihydricum 0.5 mg corresp. morphinum 0.38 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	morphini hydrochloridum trihydricum 2 mg corresp. morphinum 1.52 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Narkoticum	
Packung/en	01	018	10 Ampulle(n) A
		019	100 Ampulle(n) A
	02	026	10 Ampulle(n) A
		027	100 Ampulle(n) A
	03	050	10 Ampulle(n) A
		054	100 Ampulle(n) A
	04	093	10 Ampulle(n) A
		094	100 Ampulle(n) A
		097	10 Ampulle(n) A
		098	100 Ampulle(n) A
	05	131	10 Ampulle(n) A
		158	100 Ampulle(n) A
		166	10 Ampulle(n) A
		174	100 Ampulle(n) A
	06	175	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2009 (Zulassung zusätzlicher Sequenzen 0.2 / 0.4 / 0.5 und 1.0 mg/ml)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		13.02.2013	



**01 Nalador, Lyophilisat**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>43642</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 09.01.1.	03.12.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: sulprostonum 0.5 mg, polyvidonum K 15-18, trometamoli hydrochloridum, pro vitro.	
Anwendung		Therapeutische Aborteinleitung, Geburtseinleitung bei intrauterinem Fruchttod, postpartale atonische Uterusblutungen	
Packung/en	01	022	3 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		01.02.2016	

**02 Nebilol, Tabletten**

\* SparMed AG, Sihlbruggstrasse 109, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59335</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	17.12.2010
Zusammensetzung	02	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Betablocker	
* Packung/en	02	004	30 Tablette(n) B
		005	60 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2009 (Änderung Präparatenamen, früher: Nebivolol-Mepha 5, Tabletten/ Übertragung der Zulassung, früher; Mepha Pharma AG/ neue zusätzliche Packungsgrößen/n, neu: 100 Tabletten)	
Gültig bis		10.06.2014	

**02 Nebivolol-Mepha 5, Tabletten**

\* Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>59887</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	16.12.2010
Zusammensetzung	02	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
* Packung/en	02	003	28 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2010 (Änderung Präparatenamen, früher: Nebilol 5 mg, Tabletten / Übertragung der Zulassung, früher; Actavis Switzerland AG / Neue zusätzliche Packungsgrößen/n, neu: 98 Tabletten)	
Gültig bis		24.05.2015	

**02 Neo Citran Grippe / Erkältung für Erwachsene, Pulver****03 Neo Citran Grippe / Erkältung für Kinder, Pulver**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>47346</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.01.2.	02.12.2010
Zusammensetzung	02	phenylephrini hydrochloridum 10 mg, phenirramini maleas 20 mg, acidum ascorbicum 50 mg, paracetamolium 500 mg, aromatica, color.: E 104, E 127, excipients ad pulverem pro charta.	
	03	phenylephrini hydrochloridum 1.25 mg, phenirramini maleas 5 mg, acidum ascorbicum 25 mg, paracetamolium 81.25 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	02	053 12 x 23 g	C
	03	045 14 X 11,5 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.03.2016	

**01 Neurexan, homöopathische Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>61207</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	22.12.2010
Zusammensetzung	01	passiflora incarnata D2, avena sativa D2, coffea arabica D12, zinci isovaleras D4, ana partes 0.060 g, excipients ad solutionem, corresp. ethanolium 36 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kann Neurexan, Tropfen bei Schlafstörungen und nervösen Unruhezuständen angewendet werden.	
Packung/en	01	001 30 ml	D
Bemerkung			
Gültig bis		21.12.2015	

- 01 Nicorette Original-Aroma 2mg, Kaudepot  
 02 Nicorette Original-Aroma 4mg, Kaudepot  
 03 Nicorette Mint 2 mg, Kaudepot  
 04 Nicorette Mint 4 mg, Kaudepot  
 07 Nicorette Freshmint 2 mg, Kaudepot  
 08 Nicorette Freshmint 4 mg, Kaudepot  
 09 Nicorette Freshfruit 2 mg, Kaudepot  
 10 Nicorette Freshfruit 4 mg, Kaudepot  
 11 Nicorette Spicemint 2 mg, Kaudepot  
 12 Nicorette Spicemint 4 mg, Kaudepot  
 13 Nicorette Polar Mint 2 mg, Kaudepot  
 14 Nicorette Polar Mint 4 mg, Kaudepot  
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **40580** Abgabekategorie: **D** Index: 15.02.0. 11.12.2010

Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	03	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	04	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	07	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	08	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	09	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	10	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	11	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	12	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	13	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.
	14	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, color.: E 104, antiox.: E 321, excipients pro praeparatione.

## Anwendung

* Packung/en	01	018	30 Tablette(n)	D
		131	105 Tablette(n)	D
		132	210 Tablette(n)	D
	02	026	30 Tablette(n)	D
		158	105 Tablette(n)	D
	03	050	30 Tablette(n)	D
		166	105 Tablette(n)	D
	04	077	30 Tablette(n)	D
		174	105 Tablette(n)	D
	07	212	15 Tablette(n)	D
		239	30 Tablette(n)	D
		265	105 Tablette(n)	D

		266	210 Tablette(n)	D
	08	275	15 Tablette(n)	D
		279	30 Tablette(n)	D
		287	105 Tablette(n)	D
	09	289	15 Tablette(n)	D
		291	30 Tablette(n)	D
		293	105 Tablette(n)	D
		300	210 Tablette(n)	D
	10	295	15 Tablette(n)	D
		297	30 Tablette(n)	D
		299	105 Tablette(n)	D
	13	309	30 Tablette(n)	D
		310	105 Tablette(n)	D
	14	313	30 Tablette(n)	D
		314	105 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.4.2009 (Zulassung der neuen Aromavarianten Spicemint Sequenz 11 und 12 (nur für den Export bestimmt) und Polar mint Sequenz 13 und 14) 40580 11: Nur für den Export bestimmt 40580 12: Nur für den Export bestimmt		
Gültig bis		02.04.2012		
<b>01 Omeprazol Winthrop 10mg, microgranules en capsule</b>				
<b>02 Omeprazol Winthrop 20mg, microgranules en capsule</b>				
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin				
N° d'AMM: <b>57280</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	23.12.2010	
Composition	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro capsula.		
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro capsula.		
Indication	Thérapie des ulcères, syndrome de Zollinger-Ellison			
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 1.5.2007 (prolongation du certificat d'autorisation) Destiné uniquement à l'exportation			
* Valable jusqu'au	17.01.2016			
<b>01 Omix Ocas 0.4 mg, Retardtabletten</b>				
Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen				
Zul.-Nr.: <b>57637</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	02.12.2010	
* Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung	benigne Prostatahyperplasie			
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	B
		002	30 Tablette(n)	B
		003	100 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Änderung Hilfsstoff)			
* Gültig bis	12.01.2016			

**01 Oxygeron, Retard-Kapseln**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>39398</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.04.5.	07.12.2010
Zusammensetzung	01	vincaminum 30.00 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Cerebrale Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	028	20 Kapsel(n) B
		036	60 Kapsel(n) B
		052	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.05.2016	

**01 Plak-Out, collutorio**

KerrHawe SA, Via Strecce 4, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>47887</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	17.12.2010
Composizione	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, aromatica, color.: E 127, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 8.5 % V/V.	
Indicazione		Igiene orale	
Confezione/i	01	011	250 ml D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 07.07.2006 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		06.07.2016	

**01 Prostin E2 3 mg, Vaginaltablette**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>46346</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 09.01.1.	22.12.2010
Zusammensetzung	01	dinoprostionum 3 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Geburtseinleitung	
Packung/en	01	017	4 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		02.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 21c, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36590</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	16.12.2010
Zusammensetzung	01	acidum lacticum D20, acidum silicicum D30, aconitum napellus D10, calcii fluoridum D30, cimicifuga racemosa D8, colchicum autumnale D10, gnaphalium arenarium D8, ledum palustre D10, lithii carbonas D20, veratrum album D20 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Rheuma, Arthritis	
Packung/en	01	017	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 21e, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36591</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	20.12.2010
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D20, acidum hydrochloricum D60, acidum hydrofluoricum D30, acidum lacticum D30, acidum silicicum D20, berberis vulgaris D8, kalii iodidum D20, petroleum D20, plectranthus fruticosus D10, sanguinaria canadensis D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Rheuma, Arthritis	
Packung/en	01	013 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 25c, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36599</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	16.12.2010
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D20, aesculus hippocastanum D3, alchemilla vulgaris D3, causticum hahnemanni D10, ferrosi iodidum D8, hamamelis virginiana D4, lachesis mutus D20, ruta graveolens D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Haemorrhoiden	
Packung/en	01	014 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 28a, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36850</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D30, acidum hydrochloricum D10, acidum nitricum D8, agave americana D4, angelica archangelica D6, apis mellifica D6, cochlearia officinalis D3, glechoma hederacea D3, lachesis mutus D20, thuja occidentalis D4 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Parodontose, Stomatitis ulcerosa	
Packung/en	01	019 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 28b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36851</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D12, ammonii carbonas D10, apisinum D20, baptisia tinctoria D6, borax D3, lytta vesicatoria D12, natrii chloridum D8, phytolacca americana D6, ranunculus sceleratus D8, solanum dulcamara D10 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Parodontose, Stomatitis ulcerosa	
Packung/en	01	015 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 31a, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36605</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	16.12.2010
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D12, aesculus hippocastanum D2, bovista gigantea D4, cuprum metallicum D12, hamamelis virginiana D4, pulsatilla pratensis D12, rhus toxicodendron D12, veratrum album D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Krampfadern	
Packung/en	01	014 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 31b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36606</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	20.12.2010
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D12, acidum hydrofluoricum D10, aesculus hippocastanum D3, berberis vulgaris D8, hamamelis virginiana D8, lycopodium clavatum D8, sulfur D10, sulfuris iodidum D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Krampfadern	
Packung/en	01	010 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 31c, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36607</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	16.12.2010
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3, aconitum napellus D10, aesculus hippocastanum D4, aloe D12, arnica montana D12, hamamelis virginiana D3, pulsatilla pratensis D8, thuja occidentalis D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei venösen Stauungen	
Packung/en	01	017 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 38b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36642</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D6, allium sativum D3, alumina D30, atropa belladonna D6, bryonia cretica D4, calcii phosphas D20, cephaelis ipecacuanha D4, drosera D3 ana partes ad solutionem corresp. ethanololum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	017	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 49a, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36652</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	17.12.2010
Zusammensetzung	01	arctostaphylos UVA-ursi D3, arnica montana D8, berberis vulgaris D3, cubeba D3, hamamelis virginiana D8, pulsatilla pratensis D12, serenoa repens D4, sulfur D30 ana partes ad solutionem corresp. ethanololum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Prostatahypertrophie	
Packung/en	01	012	15 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.03.2016	

**01 Regenaplex Nr. 51c, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Riedholzstrasse 1, 6030 Ebikon

Zul.-Nr.: <b>36506</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	20.12.2010
Zusammensetzung	01	acidum sulfuricum D20, aesculus hippocastanum D3, arnica montana D12, berberis vulgaris D10, calcii carbonas hahnemanni D30, calcii fluoridum D20, lithii carbonas D4, lycopodium clavatum D20 ana partes ad solutionem corresp. ethanololum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei Reizzuständen im Bereich der Harnorgane und der Gallenwege	
Packung/en	01	016	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.03.2016	

**01 Salazopyrin, Suppositorien**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>34504</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 04.09.0.	23.12.2010
Zusammensetzung	01	sulfasalazinum 500 mg, excipiens pro supposito. Proctitis, Proktokolitis	
Anwendung		Proctitis, Proktokolitis	
Packung/en	01	016	10 Suppositorien A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.05.2016	



**01 Salofalk 250, suppositoires****02 Salofalk 500, suppositoires****03 Salofalk 1 g, suppositoires**

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

N° d'AMM: <b>46673</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	23.12.2010
Composition	01	mesalazinum 250 mg, excipients pro suppositorio.	
	02	mesalazinum 500 mg, excipients pro suppositorio.	
	03	mesalazinum 1000 mg, excipients pro suppositorio.	
Indication		Colite ulcéreuse	
* Conditionnements	01	018	30 suppositoires B
	02	042	20 suppositoires B
		050	50 suppositoires B
	03	053	30 suppositoires B
		054	60 suppositoires B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 09.06.2009 (autorisation du nouveau dosage Salofalk 1 g, suppositoires)	
Valable jusqu'au		22.12.2014	

**03 Sano-Tuss N, Sirup**

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

Zul.-Nr.: <b>42968</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	17.12.2010
Zusammensetzung	03	codeini phosphas hemihydricus 7.5 mg, guaifenesinum 100 mg, a-rom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	03	015	200 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. November 2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		16.12.2015	

**02 Sanotussin, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>41919</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	21.12.2010
Zusammensetzung	02	ephedrini hydrochloridum 15 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, thymi extractum siccum 50 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	028	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18 November 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.12.2015	

**01 Sauerstoff med.,Inhalationsgas**

Westfalen Gas Schweiz GmbH, Bachstrasse 10, 4313 Möhlin

Zul.-Nr.: <b>57228</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	15.12.2010
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
* Packung/en	01	001	2 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		002	4 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		003	5 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		004	10 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		005	50 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		006	12x50 l Bündel E
		007	20 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		008	3 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
		009	1 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 1 Liter)	
Gültig bis		27.08.2014	

**01 Sertralin Sandoz 50, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57533</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	02.12.2010
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export). Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		31.10.2015	

**01 Sidroga Magentee, geschnittene Drogen**

Sidroga AG, Strengelbacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>39447</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	22.12.2010
Zusammensetzung	01	matricariae flos 20 %, melissae folium 10 %, menthae crispae folium 10 %, centaurii herba 20 %, millefolii herba 20 %, calami rhizoma 20 %, pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	010	20 x 1,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.2.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.02.2016	

**02 Simvastatin Actavis 20 mg, Filmtabletten****03 Simvastatin Actavis 40 mg, Filmtabletten****04 Simvastatin Actavis 80 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60157</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	20.12.2010
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. Juni 2009 (Widerruf der Sequenz 001, Simvastatin Actavis 10 mg, Filmtabletten per 20. Dezember 2010)	
Gültig bis		23.06.2014	

**01 Skinsept farblos, Lösung****02 Skinsept color, Lösung**

Ecolab (Schweiz) GmbH, Kriegackerstrasse 91, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>56949</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	14.12.2010
Zusammensetzung	01	ethanolum 96 per centum 394 mg, alcohol isopropylicus 234 mg, alcohol benzylicus 8.7 mg, conserv.: hydrogenii peroxidum 30 per centum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ethanolum 96 per centum 394 mg, alcohol isopropylicus 234 mg, alcohol benzylicus 8.7 mg, color.: E 110, E 124, conserv.: hydrogenii peroxidum 30 per centum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautantiseptikum	
Packung/en	01	002	24 x 350 ml D
		004	12 x 1000 ml D
		006	1 x 5000 ml D
	02	042	24 x 350 ml D
		044	12 x 1000 ml D
		046	1 x 5000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Oktober 2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.05.2016	

**01 SolcoTrichovac, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: <b>466</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	20.12.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: inactivated micro-organisms of selected strains of Lactobacillus acidophilus: L. rhamnosus (3 strains) et L. vaginalis (3 strains) et L. salivarius (1 strain) et L. fermentum (1 strain) > 7 x 10 <sup>9</sup> U.. polygelinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum max. 0.2 mg. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Immunstimulans bei Trichomoniasis und unspezifischen Vaginitiden, ab dem vollendeten 14. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	3 Ampulle(n) B
		002	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Dezember 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.04.2016	

**01 SolcoTrichovac, Suspension**

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

Zul.-Nr.: <b>437</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	20.12.2010
Zusammensetzung	01	inactivated micro-organisms of selected strains of Lactobacillus acidophilus: L. rhamnosus (3 strains) et L. vaginalis (3 strains) et L. salivarius (1 strain) et L. fermentum (1 strain) > 7 x 10 <sup>9</sup> U.. natrii chloridum, conserv.: phenolum max. 1.25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Immunstimulans bei Trichomoniasis und unspezifischen Vaginitiden, ab dem vollendeten 14. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	3 Ampulle(n) B
		002	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Dezember 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.04.2016	

**01 Telfastin Allergo 120, comprimés pelliculés 120 mg**

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

N° d'AMM: <b>61283</b>	* Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	16.12.2010
Composition	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite Allergique	
Conditionnements	01	002	10 comprimé(s) C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 29.06.2010 (changement de catégorie de remise de B à C)	
Valable jusqu'au		28.06.2015	

- 01 Tirosint 12.5 ug, capsula molle  
 02 Tirosint 25 ug, capsula molle  
 03 Tirosint 50 ug, capsula molle  
 04 Tirosint 75 ug, capsula molle  
 05 Tirosint 100 ug, capsula molle  
 06 Tirosint 125 ug, capsula molle  
 07 Tirosint 150 ug, capsula molle

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

N° d'AMM: **57455**      Categoria di dispensazione: **B**      Index: 07.04.2.      09.12.2010

Composizione	01	levothyroxinum natricum 12.5 µg, excipients pro capsula.		
	02	levothyroxinum natricum 25 µg, excipients pro capsula.		
	03	levothyroxinum natricum 50 µg, excipients pro capsula.		
	04	levothyroxinum natricum 75 µg, excipients pro capsula.		
	05	levothyroxinum natricum 100 µg, excipients pro capsula.		
	06	levothyroxinum natricum 125 µg, excipients pro capsula.		
	07	levothyroxinum natricum 150 µg, excipients pro capsula.		
Indicazione		Ipotiroidismo		
* Confezione/i	01	016	50 capsula/capsule	B
		030	100 capsula/capsule	B
	02	018	50 capsula/capsule	B
		032	100 capsula/capsule	B
	03	020	50 capsula/capsule	B
		034	100 capsula/capsule	B
	04	022	50 capsula/capsule	B
		036	100 capsula/capsule	B
	05	024	50 capsula/capsule	B
		038	100 capsula/capsule	B
	06	026	50 capsula/capsule	B
		040	100 capsula/capsule	B
	07	028	50 capsula/capsule	B
		042	100 capsula/capsule	B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 6.4.2006 (proroga del certificato di omologazione)		
* Valevole fino al		05.04.2016		

### 01 Tradonal, Tropfen

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: **57277**      Abgabekategorie: **A**      Index: 01.01.3.      02.12.2010

Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, aromatica, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 gutta, corresp. ethanolum 20 % V/V.		
Anwendung		Analgetikum		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
		Nur für den Export bestimmt		
* Gültig bis		23.05.2016		

01 Tramal retard 100, Retardtabletten  
 02 Tramal retard 150, Retardtabletten  
 03 Tramal retard 200, Retardtabletten  
 04 Tramal retard 50, Retardtabletten  
 Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: <b>53683</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	02.12.2010
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tramadoli hydrochloridum 150 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	03	tramadoli hydrochloridum 200 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	04	tramadoli hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	010	10 Tablette(n) A
		029	30 Tablette(n) A
		037	50 Tablette(n) A
		216	200 Tablette(n) Klinikpackung A
	02	053	10 Tablette(n) A
		061	30 Tablette(n) A
		088	50 Tablette(n) A
		217	200 Tablette(n) Klinikpackung A
	03	118	10 Tablette(n) A
		126	30 Tablette(n) A
		134	50 Tablette(n) A
		218	200 Tablette(n) Klinikpackung A
	04	185	10 Tablette(n) A
		193	30 Tablette(n) A
		207	50 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Februar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.04.2016	

01 Triofan Rhume sans conservant, spray-doseur pour adultes et enfants  
 02 Triofan Rhume sans conservant, spray-doseur pour petits enfants et nourrissons  
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

Zul.-Nr.: <b>55066</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 12.02.2.	07.12.2010
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, carbocisteinum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, carbocisteinum 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rhume	
Packung/en	01	007	10 ml D
	02	005	10 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.07.2016	

**01 Undex, Salbe**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>16296</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	06.12.2010
Zusammensetzung	01	acidum undecylenicum 50 mg, zinci undecylenas 200 mg, tolnaftatum 10 mg, ureum 50 mg, calcii lactas pentahydricus 50 mg, macrogolum 400, aromatica, conserv.: 2-phenylethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	023	25 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11. Mai 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.05.2016	

**02 Uromitexan 400 mg, Lösung zur intravenösen Anwendung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>43407</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	15.12.2010
Zusammensetzung	02	mesnum 400 mg, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Verhütung der Urotoxizität von Oxazaphosphorinen	
Packung/en	02	031	15 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.07.2016	

**01 Vasovist, Injektionslösung**

Dr. Beatrice Mark Pharma Consulting, Neumattweg 2, 3671 Brenzikofen

Zul.-Nr.: <b>57468</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	23.12.2010
Zusammensetzung	01	trinatrii gadofosvesetum 244 mg, fosvesetum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Magnetresonanzangiographie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		23.02.2016	

**01 Vinorelbin Sandoz, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>57719</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.12.2010
Zusammensetzung	01	vinorelbinum 10 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	005	1 Durchstechflasche(n) A
		006	1 Durchstechflasche(n) A
		007	10 Durchstechflasche(n) A
		008	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2010 (Änderung Präparatename, früher: Vinorelbin "Ebewe")	
Gültig bis		12.04.2012	

**01 Visine Classic Augentropfen, Monodosen**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>56245</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.04.0.	15.12.2010
Zusammensetzung	01	tetryzolini hydrochloridum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Konjunktivale Irritationen	
* Packung/en	01	005 10 x 0,5 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2008	
Gültig bis		27.11.2013	

**01 VITAL CURADEN 49+, Kapseln**

Curaden International AG, Amlehnstrasse 22, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: <b>53388</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	14.12.2010
Zusammensetzung	01	vitamina: betacarotenum corresp. retinolum 5000 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 30.2 mg, thiamini hydrochloridum 0.8 mg, riboflavinum 1 mg, pyridoxini hydrochloridum 1 mg, cyanocobalaminum 1.5 µg, nicotinamidum 10 mg, acidum folicum 0.2 mg, acidum d-pantothenicum 5 mg ut calcii pantothenas, biotinum 20 µg, acidum ascorbicum 60 mg, mineralia: calcium 26 mg ut calcii hydrogenophosphas dihydricus, ferrum 10 mg ut ferrosi sulfas heptahydricus, magnesium 50 mg ut magnesi oxidum ponderosum, cuprum 1 mg ut cupri sulfas anhydricus, zincum 7.5 mg ut zinci sulfas monohydricus, chromium 7.5 µg ut chromii(III) chloridum hexahydricum, manganum 1.2 mg ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, molybdenum 7.5 µg ut natrii molybdas dihydricus, kalium 7.5 mg ut kalii sulfas, selenium 40 µg ut faex siccata cum selenio, alia: ginseng extractum 80 mg corresp. ginsenosidea 4.8 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	020 100 Kapsel(n)	D
		036 30 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Änderung Präparatename, früher: Imuvit, Kapseln)	
Gültig bis		25.06.2011	



01 **Votum plus 20/12.5, Filmtabletten**  
 02 **Votum plus 20/25, Filmtabletten**  
 03 **Votum plus 40/12.5, Filmtabletten**  
 04 **Votum plus 40/25, Filmtabletten**  
 A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57554</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	14.12.2010
Zusammensetzung	01	olmesartani medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartani medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartani medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
	04	olmesartani medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg. Überzug: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
* Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		003 56 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
		007 10 x 28 Tablette(n) Klinikpackung	B
		009 1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung	B
	02	011 28 Tablette(n)	B
		013 56 Tablette(n)	B
		015 98 Tablette(n)	B
		017 10 x 28 Tablette(n) Klinikpackung	B
		019 1 x 50 Tablette(n) Klinikpackung	B
	03	020 28 Tablette(n)	B
		021 56 Tablette(n)	B
		022 98 Tablette(n)	B
		023 10x28 Tablette(n) Klinikpackung	B
	04	024 28 Tablette(n)	B
		025 56 Tablette(n)	B
		026 98 Tablette(n)	B
		027 10x28 Tablette(n) Klinikpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2010 (Zulassung der neuen Dosierungen 40/12.5 mg und 40/25 mg)	
Gültig bis		06.10.2015	

01 **Waruzol, liquide à badigeonner**  
 Intermedica AG, 1700 Fribourg

N° d'AMM: <b>35155</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	14.12.2010
Composition	01	acidum aceticum 60 mg, acidum lacticum 28 mg, acidum salicylicum 75 mg, pyroxylinum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Verrues	
Conditionnements	01	023 5,5 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 20 février 2004 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.01.2014	

**01 Yasminelle, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57467</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	03.12.2010
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg ut ethinylestradiolum betadexum clathratum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	002	21 Tablette(n) B
		004	3 x 21 Tablette(n) B
		006	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		21.02.2016	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Borgal 24% ad us.vet., Injektionslösung**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.:	36732	Abgabekategorie:	A	Index:	06.12.2010
Zusammensetzung	01	sulfadoxinum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, natrii hydroxidum, glyceroli formalum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Pferden und Schweinen			
Packung/en	01	016	100 ml		A
		024	5 x 100 ml		A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		06.12.2015			

**01 Hydrocortiderm ad us.vet., Emulsion**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.:	42348	Abgabekategorie:	B	Index:	03.12.2010
Zusammensetzung	01	neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, prednisoloni acetat 1.5 mg, aromatica, conserv.: phenylhydrargyri nitras, excipients ad emulsionem pro 1 ml.			
Anwendung		Antibakterielle und entzündungshemmende Emulsion für Hunde und Katzen			
Packung/en	01	015	60 ml		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. März 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		15.02.2016			

**03 Konstigmin ad us.vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.:	43619	Abgabekategorie:	B	Index:	21.12.2010
Zusammensetzung	03	neostigmini bromidum 2.5 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Peristaltikum für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen			
Packung/en	03	020	5 x 10 ml		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		01.03.2016			

**01 Micotil 300 ad us.vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.:	52143	Abgabekategorie:	A	Index:	06.12.2010
Zusammensetzung	01	tilmicosinum 300 mg, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Enzootische Bronchopneumonie bei Rindern			
Packung/en	01	012	50 ml		A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis		06.12.2015			

**01 Panacur Paste ad us.vet.**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>43473</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	02.12.2010
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 4.5 g, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro vase 24 g.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Pferde und andere Equiden	
Packung/en	01	042 24 g	B
		050 10 x 24 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.01.2016	

**02 Panacur Suspension 10% ad us.vet.**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>39618</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.12.2010
Zusammensetzung	02	fenbendazolum 100 mg, conserv.: E 217, E 219, alcohol benzylicus, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitspektrum Anthelminthikum gegen unreife und reife Stadien von Magen-Darm-Nematoden und Lungenwürmern bei Rindern sowie gegen Magen-Darm-Nematoden bei Pferden und anderen Equiden	
Packung/en	02	044 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.12.2015	

01 Stronghold 15 mg ad us.vet., Lösung  
 02 Stronghold 30 mg ad us.vet., Lösung  
 03 Stronghold 45 mg ad us.vet., Lösung  
 04 Stronghold 60 mg ad us.vet., Lösung  
 05 Stronghold 120 mg ad us.vet., Lösung  
 06 Stronghold 240 mg ad us.vet., Lösung  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55397</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.12.2010
Zusammensetzung	01	selamectinum 15 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.25 ml.	
	02	selamectinum 30 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.25 ml.	
	03	selamectinum 45 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.75 ml.	
	04	selamectinum 60 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
	05	selamectinum 120 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 1 ml.	
	06	selamectinum 240 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 2 ml.	
Anwendung	01	Antiparasitikum für Katzen und Hunde bis 2,5 kg	
	02	Antiparasitikum für Hunde von 2,6 kg bis 5,0 kg	
	03	Antiparasitikum für Katzen von 2,6 kg bis 7,5 kg	
	04	Antiparasitikum für Hunde von 5,1 kg bis 10,0 kg	
	05	Antiparasitikum für Hunde von 10,1 kg bis 20,0 kg	
	06	Antiparasitikum für Hunde von 20,1 kg bis 40,0 kg	
Packung/en	01	002 0.25 ml	B
	02	004 0.25 ml	B
	03	006 0.75 ml	B
	04	008 0.50 ml	B
	05	010 1.00 ml	B
	06	012 2.00 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9. Februar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.02.2016	

01 Valbazen Bolus ad us.vet.  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>43504</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	21.12.2010
Zusammensetzung	01	albendazolum 200 mg, excipients pro bolo.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Schafe und Ziegen	
Packung/en	01	010 50 Bolus/Boli	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. Februar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.02.2016	

**02 Vitakraft Vita Care Antiparasit-Halsband für Hunde**

Vitakraft AG, Industriezone Furtbach, 8107 Buchs ZH

Zul.-Nr.: <b>54376</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	01.12.2010
Zusammensetzung	02	dimpylatum 3.6 g, excipiens pro praeparatione 24 g.	
Anwendung	02	Ektoparasiten bei Hunden	
* Packung/en	02	031 1 Halsband	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. März 2009 (Änderung Präparatename, früher: Vitakraft Antiparasit-Halsband für Hunde, Sequenzverzicht 01 und 03)	
Gültig bis		31.12.2011	

## 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 2010 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** die folgenden Präparate der Firma **AstraZeneca AG, Zug**:

A compter du 1 décembre 2010, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
40'632	Distraneurin, Mixtur
40'629	Distraneurin, Kapseln

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

Per 10. Dezember 2010 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon** die folgenden Präparate der Firma **Globopharm AG, Küsnacht**:

A compter du 10 décembre 2010, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Globopharm AG, Küsnacht**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
40454	Indocid-Retard, Kapseln
28080	Aldomet 250, Filmtabletten

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

Per 17. Dezember 2010 übernimmt die Firma **SparMed AG, Baar** folgendes Präparat der Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL**:

A compter du 17 décembre 2010, l'entreprise **SparMed AG, Baar** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
59335	Nebilol, Tabletten

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

Per 17. Dezember 2010 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Aesch BL** folgendes Präparat der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 17 décembre 2010, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Aesch BL** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

---

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
59887	Nebivolol-Mepha 5, Tabletten

---



## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 31. Dezember 2010 übernimmt die Firma **Abbott AG, Baar** die folgenden Präparate der Firma **Abbott Products AG, Bern:**

A compter du 31 décembre 2010 l'entreprise **Abbott AG, Baar** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Abbott Products AG, Bern:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
485	Influvac, Injektionssuspension
660	Influvac plus, Injektionssuspension
28079	Duphaston, Filmtabletten
32733	Paspertin 10 mg/2 mL, Injektionslösung
32735	Paspertin, Filmtabletten
32894	Duphalac, Sirup
33105	Duspatalin, Dragées
36119	Betaserc, Tabletten
38219	Creon 25'000, Kapseln
40609	Lipanthyl, Kapseln
42894	Paspertin, Tropfen
44603	Floxyfral 50 mg, Filmtabletten mit Bruchrille
46337	Dicetel, Filmtabletten
47639	Duspatalin Retard, Kapseln
51213	Pancrin forte, Kapseln
51884	Physiotens, Filmtabletten
51937	Tadenan 50 mg, Kapseln
52403	Betaserc, Tropfen
52620	Lipanthyl M, Kapseln
53115	Paspertin 50 mg/10 ml, Infusionslösungskonzentrat
53128	Femoston, Tabletten
53129	Hasuton, Filmtabletten
53239	Normatens, Filmtabletten
54047	Creon 10'000, Kapseln
54214	Teveten, Filmtabletten
54888	Femoston mono, Filmtabletten
54986	Femoston conti, Filmtabletten
55783	Teveten plus, Filmtabletten
55884	Vasomotal, Tabletten
56743	Lipanthyl 160 mg, Filmtabletten
57410	Duphalac fruit, Sirup in Beutel
57624	Duodopa, Gel zur intestinalen Anwendung
57639	Creon 40'000, Kapseln

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 31. Dezember 2010 übernimmt die Firma **Janssen-Cilag AG, Baar** folgendes Präparat der Firma **Essex Chemie AG, Luzern:**

A compter du 31 décembre 2010, l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Baar** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Essex Chemie AG, Luzern:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
54273	Caelyx, Infusionskonzentrat

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

Per 1. Dezember 2010 ändert die Firma **Desitin Pharma GmbH** ihr Firmendomizil von **Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal** nach **Hammerstrasse 47, 4410 Liestal.**

A compter du 1 décembre 2010, l'entreprise **Desitin Pharma GmbH** actuellement sise **Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal**, aura pour nouveau domicile **Hammerstrasse 47, 4410 Liestal.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
36110	Phenhydan, Injektionslösung
36111	Phenhydan, Tabletten
39932	Phenhydan, Infusionskonzentrat
43225	Orfiril, Sirup
45723	Timonil, Sirup
45724	Timonil, Tabletten
47127	Timonil retard, Retardtabletten
54268	Orfiril long, Retardkapseln
54331	Orfiril, Injektionslösung
54467	Diazepam Desitin, Rectal Tube
55431	Orfiril long, Minipacks mit Retard-Mini-Filmtabletten
55603	Ospolot, Filmtabletten
57437	Lamotrigin Desitin, Tabletten
57822	Lamotrigin Desitin dispersible, dispergierbare Tabletten
57883	Apydan extent, Tabletten
57969	Valproat chrono Desitin, Retardtabletten
58796	Topiramat Desitin, Filmtabletten

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

Per 10. Dezember 2010 ändert die Firma **Chrisana GmbH** ihr Firmendomizil von **8903 Birmensdorf** nach **6005 Luzern**.

A compter du 10 décembre 2010, l'entreprise **Chrisana GmbH** actuellement sise **8903 Birmensdorf**, aura pour nouveau domicile **6005 Luzern**.

---

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
43954	Asparagus-Petroselinum, Tabletten
45015	Zintona, Kapseln

---

## 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	03	<b>Acemucol 100 mg, Pulver</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>50121</b>	<b>B/D</b>	03.02.0.	31.12.2010
1	04	<b>Acemucol 200 mg, Pulver</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>50121</b>	<b>B/D</b>	03.02.0.	31.12.2010
1	05	<b>Acemucol 600 mg, Pulver</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>50121</b>	<b>B/D</b>	03.02.0.	31.12.2010
1	01	<b>Axotide 0,1 mg, Disk</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>52225</b>	<b>B</b>	03.04.4.	30.05.2011
1	02	<b>Axotide 0,50 mg, Disk</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>52225</b>	<b>B</b>	03.04.4.	30.05.2011
1	03	<b>Axotide 0,25 mg, Disk</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>52225</b>	<b>B</b>	03.04.4.	30.05.2011
1	01	<b>Bisoprolol Mylan 2.5 mg, Comprimé laqué</b> Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle	<b>57793</b>	<b>B</b>	02.03.0.	12.11.2010
1	02	<b>Bisoprolol Mylan 5 mg, Comprimé laqué</b> Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle	<b>57793</b>	<b>B</b>	02.03.0.	12.11.2010

1	03	<b>Bisoprolol Mylan 10 mg, Comprimé laqué</b> Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle	<b>57793</b>	<b>B</b>	02.03.0.	12.11.2010
1	01	<b>Bisoprolol/HCT Mylan 5/12.5 mg, comprimés pelliculés</b> Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle	<b>57792</b>	<b>B</b>	02.07.2.	02.11.2010
1	02	<b>Bisoprolol/HCT Mylan 10/25 mg, comprimés pelliculés</b> Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle	<b>57792</b>	<b>B</b>	02.07.2.	02.11.2010
1	01	<b>Diractin, Gel</b> Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüslikon	<b>57721</b>	<b>B</b>	07.10.4.	11.11.2010
1	03	<b>Dofibra, Tabletten</b> Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich	<b>41600</b>	<b>D</b>	04.07.2.	31.10.2011
1	01	<b>Elyzol 25 %, Dentalgel</b> Colgate-Palmolive AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil	<b>51963</b>	<b>B</b>	13.06.0.	04.11.2010
1	01	<b>Hydrocortison Streuli, Augensalbe</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>34601</b>	<b>A</b>	11.06.1.	31.12.2010
1	01	<b>Irinotecan Sandoz 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>59228</b>	<b>A</b>	07.16.1.	22.10.2010
1	02	<b>Irinotecan Sandoz 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>59228</b>	<b>A</b>	07.16.1.	22.10.2010
1	01	<b>Metformin Mylan 500 mg, comprimés pelliculés</b> Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle	<b>57789</b>	<b>B</b>	07.06.2.	11.10.2010
1	02	<b>Metformin Mylan 850 mg, comprimés pelliculés</b> Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle	<b>57789</b>	<b>B</b>	07.06.2.	11.10.2010
1	03	<b>Metformin Mylan 1000 mg, comprimés pelliculés</b> Mylan Switzerland Sàrl, Route de la Vallée 7, 1180 Rolle	<b>57789</b>	<b>B</b>	07.06.2.	11.10.2010

1	01	<b>Minalgin, Suppositorien</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>34495</b>	<b>B</b>	01.01.1.	31.12.2010
1	01	<b>Nicorette Microtab Lemon 2mg, Sublingualtabletten</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>57738</b>	<b>D</b>	15.02.0.	13.10.2010
1	02	<b>Nicorette Microtab Lemon 4mg, Sublingualtabletten</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>57738</b>	<b>D</b>	15.02.0.	13.10.2010
1	01	<b>Recormon 10'000 für Reco-Pen, Zweikammerpatrone</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>54193</b>	<b>A</b>	06.07.3.	31.03.2011
1	02	<b>Recormon 20'000 für Reco-Pen, Zweikammerpatrone</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>54193</b>	<b>A</b>	06.07.3.	31.03.2011
1	03	<b>Recormon 60'000 für Reco-Pen, Zweikammerpatrone</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>54193</b>	<b>A</b>	06.07.3.	31.03.2011
1	01	<b>Recormon 50'000 U.I. Multidose, Injektionspräparat</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>54295</b>	<b>A</b>	06.07.3.	31.03.2011
1	02	<b>Recormon 100'000 U.I. Multidose, Injektionspräparat</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>54295</b>	<b>A</b>	06.07.3.	31.03.2011
1	01	<b>Serevent, Disk</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>51446</b>	<b>B</b>	03.04.3.	28.02.2011
1	01	<b>Turexan Douche, Lösung</b> Turimed AG, Hertistrasse 8, 8304 Wallisellen	<b>45704</b>	<b>D</b>	10.10.0.	15.11.2010
1	01	<b>Vinorelbin-Mepha 10 mg/1 ml, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	<b>58525</b>	<b>A</b>	07.16.1.	19.11.2010
1	02	<b>Vinorelbin-Mepha 50 mg/5 ml, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	<b>58525</b>	<b>A</b>	07.16.1.	19.11.2010

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Cal-Mag ad us.vet., Gel</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>42727</b>	<b>B</b>	31.12.2010
1	01	<b>Dextroplex ad us.vet., Injektionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>42746</b>	<b>B</b>	31.12.2010
1	01	<b>Epivetol ad us.vet., Salbe</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>45540</b>	<b>C</b>	31.12.2010
1	02	<b>Glucocalcium + Magnesium ad us.vet., Injektionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>42867</b>	<b>B</b>	31.12.2010
1	01	<b>Glucocalcium ad us.vet., Injektionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>42737</b>	<b>B</b>	31.12.2010
1	01	<b>Macaldex ad us.vet., Injektionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>42745</b>	<b>B</b>	31.12.2010
1	01	<b>Multivit ad us.vet., Tabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>46060</b>	<b>D</b>	31.12.2010
1	01	<b>Ultrasulfon ad us.vet., Tropfsuspension</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>43991</b>	<b>A</b>	31.12.2010

## Sistierung der Zulassung Suspension de l'autorisation de mise sur le marché

Die folgenden Präparate dürfen bis zu einer allfälligen Aufhebung der Sistierung in der Schweiz nicht mehr vertrieben und abgegeben werden.

Les préparations ci-après ne peuvent pas être distribuées ou remises en Suisse tant que court la suspension.

Sequenz Séquence	Präparat Produit	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Sistierung per Suspension au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
03	Avaglim 4mg/4mg, Filmtabletten	57818	B	07.06.2.	1.12.2010
05	Avaglim 8mg/4mg, Filmtabletten	57818	B	07.06.2.	1.12.2010
02	Avandamet 2mg/500mg, Filmtabletten	56737	B	07.06.2.	1.12.2010
03	Avandamet 4mg/500mg, Filmtabletten	56737	B	07.06.2.	1.12.2010
04	Avandamet 2mg/1000mg, Filmtabletten	56737	B	07.06.2.	1.12.2010
05	Avandamet 4mg/1000mg, Filmtabletten	56737	B	07.06.2.	1.12.2010
02	Avandia 2mg, Filmtabletten	55176	B	07.06.2.	1.12.2010
03	Avandia 4mg, Filmtabletten	55176	B	07.06.2.	1.12.2010
04	Avandia 8mg, Filmtabletten	55176	B	07.06.2.	1.12.2010
01	Ecovent, Inhalationslösung	48317	B	03.04.3.	28.12.2010



## 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	<b>Ancopir, Dragées</b> Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden	<b>34662</b>	<b>B</b>	07.02.4.	23.05.2011
01	<b>Ancopir, Injektionslösung</b> Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden	<b>28486</b>	<b>B</b>	07.02.4.	23.05.2011
01	<b>Anginesin, Liquidum</b> Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden	<b>15774</b>	<b>D</b>	12.03.3.	31.01.2011
01	<b>Diane-35, Dragées</b> APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	<b>56791</b>	<b>B</b>	09.02.1.	05.12.2010
01	<b>Dorlotil, Brausetabletten</b> Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin	<b>57167</b>	<b>B</b>	01.03.1.	16.03.2011
01	<b>Impuls Reisedragées, Dragées</b> Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	<b>57807</b>	<b>D</b>	01.09.0.	11.07.2011
01	<b>Imuvital, Kapseln</b> Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE	<b>55223</b>	<b>D</b>	07.98.0.	25.06.2011
01	<b>Ipeca, Sirup</b> Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof	<b>12307</b>	<b>C</b>	03.03.1.	22.12.2010
01	<b>Lansoyl, gelée</b> Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève	<b>32475</b>	<b>D</b>	04.08.11	20.04.2011

01	<b>Lasix, Tabletten</b> APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	<b>56783</b>	<b>B</b>	05.01.0. 01.02.2011
01	<b>Lidocain ACS Dobfar Info 1%, soluzione per iniezione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55461</b>	<b>B</b>	01.02.2. 18.05.2011
02	<b>Lidocain ACS Dobfar Info 2%, soluzione per iniezione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>55461</b>	<b>B</b>	01.02.2. 18.05.2011
01	<b>Microgynon 30, Dragées</b> APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	<b>56794</b>	<b>B</b>	09.02.1. 05.12.2010
01	<b>Motilium, Filmtabletten</b> APS-Arzneimittel-Parallelimport-Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	<b>56804</b>	<b>C</b>	04.06.0. 14.02.2011
01	<b>Olynth 0,05 %, Lösung</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>49046</b>	<b>C/D</b>	12.02.1. 05.12.2010
02	<b>Olynth 0,1 %, Lösung</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>49046</b>	<b>C/D</b>	12.02.1. 05.12.2010
01	<b>Olynth Microdoseur 0,05 %, Dosierspray</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>51378</b>	<b>C/D</b>	12.02.1. 05.12.2010
02	<b>Olynth Microdoseur 0,1 %, Dosierspray</b> Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar	<b>51378</b>	<b>C/D</b>	12.02.1. 05.12.2010
01	<b>Rulid 150 mg, comprimés pelliculés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>48533</b>	<b>B</b>	08.01.6. 22.06.2011
04	<b>Rulid 300 mg, comprimés pelliculés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin	<b>48533</b>	<b>B</b>	08.01.6. 22.06.2011
01	<b>Spersapolymyxin, Augentropfen</b> OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinflall	<b>36290</b>	<b>A</b>	11.07.1. 11.05.2011
01	<b>Spersapolymyxin, Augentropfen</b> OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinflall	<b>36290</b>	<b>A</b>	11.07.1. 11.05.2011
01	<b>Vividrin, Augentropfen</b> Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	<b>53802</b>	<b>C</b>	11.06.2. 27.11.2011

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Lindacort-N ad us.vet., Emulsion</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>43268</b>	<b>B</b>	27.10.2010
01	<b>Lindacyl-N ad us.vet., Emulsion</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>43269</b>	<b>B</b>	01.11.2010