

# Journal

## Swissmedic

**4/2010**  
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>Arzneimittel Nachrichten</b>		<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ranexa®, Retardtabletten (ranolazinium)	<b>322</b>	Chargenrückrufe	<b>326</b>
<b>Medizinprodukte</b>		Zum Vertrieb freigegebene Chargen	<b>328</b>
Gefahr der Verwechslung von Anschlüssen	<b>324</b>	Neuzulassungen	<b>331</b>
		Revisionen und Änderungen der Zulassung	<b>359</b>
		Zentralstelle für Änderung Firmen	<b>410</b>
		Widerruf der Zulassung	<b>412</b>
		Sistierung der Zulassung	<b>418</b>
		Erlöschen der Zulassung	<b>419</b>
		Berichtigung	<b>421</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>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ranexa®, comprimés retard (ranolazinum) <b>323</b>	<b>Miscellanées</b>
<b>Dispositifs médicaux</b>	Retraits de lots <b>327</b>
Danger d'inversion de raccordements <b>325</b>	Lots de fabrication admis à la commercialisation <b>328</b>
	Nouvelles autorisations <b>331</b>
	Révisions et changements de l'autorisation <b>359</b>
	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM <b>410</b>
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché <b>412</b>
	Suspension de l'autorisation de mise sur le marché <b>418</b>
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché <b>419</b>
	Rectification <b>421</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

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ranexa<sup>®</sup>, Retardtabletten (ranolazinum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Ranexa <sup>®</sup> Retardtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Ranolazinum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	375mg, 500mg und 750mg Retardtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Ranexa ist als Ergänzungstherapie zur symptomatischen Behandlung von Patienten mit stabiler Angina pectoris indiziert, die unzulänglich kontrolliert werden oder antianginöse Mittel der ersten Wahl (wie Betablocker und/oder Calciumantagonisten) nicht tolerieren.
<b>ATC Code:</b>	CO1EB18
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	02.99.0. / Varia
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	60533
<b>Zulassungsdatum:</b>	13.04.2010

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ranexa<sup>®</sup>, comprimés retard (ranolazinium)**

<b>Préparation:</b>	Ranexa <sup>®</sup> comprimés retard
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Ranolazinium
<b>Dosage et forme galénique:</b>	375mg, 500mg et 750mg comprimés retard
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Ranexa ist als Ergänzungstherapie zur symptomatischen Behandlung von Patienten mit stabiler Angina pectoris indiziert, die unzulänglich kontrolliert werden oder antianginöse Mittel der ersten Wahl (wie Betablocker und/oder Calciumantagonisten) nicht tolerieren.</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>	CO1EB18
<b>No IT / désignation:</b>	02.99.0. / Varia
<b>No d'autorisation:</b>	60533
<b>Date d'autorisation:</b>	13.04.2010

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

## Gefahr der Verwechslung von Anschlüssen

Die französische Agentur für Heilmittelsicherheit (Agence française de sécurité sanitaire des produits de santé, Afssaps) hat auf verschiedene Fälle falscher Anschlüsse bei Blutentnahmen mittels Apherese hingewiesen, die auf eine Verwechslung zwischen den Beuteln mit physiologischer Kochsalzlösung bzw. mit Antikoagulantien zurückzuführen waren. Eine solche Verwechslung kann für den Spender lebensgefährliche Folgen haben.

Zur Verwechslung kann es kommen, wenn bei der Blutspende mittels Apherese in den Kits die gleichen Anschlusssysteme für die Beutel mit physiologischer Kochsalzlösung bzw. Antikoagulantien verwendet werden und weil die Etiketten der Beutel sehr ähnlich sind.

Eine entsprechende Anpassung durch die Hersteller der bei der Apherese verwendeten Medizinprodukte ist ausgelöst und wird von der Afssaps überwacht. Dadurch soll sichergestellt werden, dass die verschiedenen Lösungen bei den Kits, die für die Blutspende mittels Apherese zum Einsatz kommen, richtig angeschlossen werden.

Im Rahmen der durchgeführten Ermittlungen hat sich gezeigt, dass auch bei anderen Verfahren, bei denen Beutel mit Antikoagulantien eingesetzt werden, die Gefahr einer Verwechslung zwischen dem Antikoagulans und einer anderen Lösung besteht.

Zwei Bereiche wurden bereits identifiziert: die therapeutische Apherese und die akute Hämodialyse. In Zusammenarbeit mit den Anwendern und den betroffenen Herstellern werden Massnahmen für eine verbesserte Sicherheit geprüft. Ausserdem wird nach weiteren Bereichen mit Verwechslungsgefahr gesucht.

Mit diesen Informationen machen wir Sie auf das Verwechslungsrisiko aufmerksam, und bitten Sie, bei der Organisation und Beaufsichtigung der betroffenen Verfahren besonders auf diese Gefahr zu achten, bis die Hersteller Material mit verbesserter Sicherheit zur Verfügung stellen.

Wir bitten Sie, Vorfälle aufgrund der Verwechslung von Anschlüssen an die Swissmedic zu melden. Bitte melden Sie Swissmedic auch sämtliche Produkte, bei deren Anwendung Ihnen die Möglichkeit zur Verwechslung von Anschlüssen aufgefallen ist, und welche potentiell schwerwiegende Folgen haben können.

Kontakt  
Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut  
Abteilung Medizinprodukte  
Materiovigilance  
Hallerstrasse 7  
CH-3000 Bern 9

e-Mail: [materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)  
Tel.: +41 (0) 31 323 09 38  
Fax: +41 (0) 31 322 76 46

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

## Danger d'inversion de raccordements

**L'Agence française de sécurité sanitaire des produits de santé (Afssaps) a relevé plusieurs incidents de connexions, lors de don de sang par aphérèse, dus à une confusion entre les poches de sérum physiologique et d'anticoagulants, pouvant mettre en jeu le pronostic vital du donneur.**

Cette confusion est rendue possible par le fait que les systèmes de connexion des poches de sérum physiologique et des poches d'anticoagulants aux kits utilisés en don par aphérèse sont les mêmes et que les étiquetages de ces poches sont très proches.

Un travail avec les fabricants des dispositifs médicaux utilisés en aphérèse, est en cours et supervisé par l'Afssaps, afin de renforcer la sécurité des connexions des différents solutés aux kits utilisés en don du sang par aphérèse.

Dans le cadre des investigations menées, il est apparu que d'autres procédures de soins, utilisant des poches d'anticoagulants, sont susceptibles d'entraîner le même risque d'inversion de connexion entre l'anticoagulant et un autre soluté. Deux domaines ont d'ores et déjà été identifiés, l'aphérèse thérapeutique et l'hémodialyse aigue. Des mesures sont à l'étude, afin de procéder en partenariat avec les utilisateurs et les fabricants concernés, au même type de sécurisation. Une identification des autres domaines à risque est en cours.

Nous souhaitons porter cette information à votre attention et vous recommandons d'être attentifs à ce type de risque et de le prendre en compte dans l'organisation et le suivi des procédures de soins concernées, dans l'attente de la mise à disposition, par les fabricants, de matériels intégrant une sécurisation renforcée.

Nous vous demandons de signaler toute inversion ou risque d'inversion de connexion, lors de l'utilisation de dispositif médical, pouvant être à l'origine d'incident grave à:

Swissmedic, Institut Suisse des produits thérapeutiques  
Division Medical Devices  
Materiovigilance  
Hallerstrasse 7  
CH-3000 Berne 9

e-Mail: [materiovigilance@swissmedic.ch](mailto:materiovigilance@swissmedic.ch)  
Tél: +41 (0) 31 323 09 38  
Fax: +41 (0) 31 322 76 46

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

<b>Präparat:</b>	<b>Beriglobin, Injektionslösung zur intramuskulären Anwendung</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>00672</b>
<b>Wirkstoffe:</b>	<b>hepatitidis virum A antigenum, immunoglobulinum</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>CSL Behring (Schweiz) AG</b>
<b>Rückzug der Chargen:</b>	<b>24640311J, 24740321E und 24740321G</b>

Die Firma CSL Behring (Schweiz) AG hat die obenerwähnten Chargen von 00672 Beriglobin, Injektionslösung zur intramuskulären Anwendung aufgrund minimaler Unterschreitungen des spezifizierten Wirkstoffgehaltes gegen Ende deren Laufzeit vom Markt zurückgerufen.

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

<b>Präparate:</b>	<b>Immunate S/D 1000 IE, Injektionspräparat</b> <b>Immunine STIM Plus 600 und 1200 IE, Injektionspräparat</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>52'715 und 52'474</b>
<b>Wirkstoffe:</b>	<b>Factor VIII / Factor IX coagulationis humanus</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>Baxter AG</b>
<b>Rückzug der Chargen:</b>	<b>Immunate S/D 1000: VNC3J051-AC</b> <b>Immunine STIM Plus 600: VNC1J002-AD</b> <b>Immunine STIM Plus 1200: VNC1J010-AJ</b>

Die Firma Baxter AG zieht die obenerwähnten Chargen von Immunate S/D 1000 IE, Injektionspräparat und Immunine STIM Plus 600 und 1200 IE, Injektionspräparat vom Markt zurück, weil im Rahmen von Stabilitätsuntersuchungen des in den Packungen enthaltenen sterilen Wassers für die Merkmale pH und Aluminiumgehalt nicht konforme Ergebnisse erhalten worden sind.

Der Rückruf erfolgt mittels Kundeninformationsschreiben an die belieferten Patientinnen und Patienten, Ärztinnen, Ärzte, Spitäler und Apotheken.



**Retraits de lots**

**Préparation:** Beriglobin, solution injectable par voie intramusculaire  
**No d'autorisation:** 00672  
**Principes actifs:** hepatitis virum A antigenum, immunoglobulinum  
**Titulaire de l'autorisation:** CSL Behring (Schweiz) AG  
**Retrait du/des lot/s:** 24640311J, 24740321E et 24740321G

La société CSL Behring (Schweiz) AG a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation 00672 Beriglobin, solution injectable par voie intramusculaire en raison de différences minimales observées dans la teneur spécifiée en principe actif vers la fin de la durée de conservation.

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

**Préparation:** Immunate S/D 1000 IE, solution pour injection  
 Immunine STIM Plus 600 et 1200 IE, solution pour injection  
**No d'autorisation:** 52'715 et 52'474  
**Principes actifs:** Factor VIII / Factor IX coagulationis humanus  
**Titulaire de l'autorisation:** Baxter AG  
**Retrait du/des lot/s:** Immunate S/D 1000 : VNC3J051-AC  
 Immunine STIM Plus 600 : VNC1J002-AD  
 Immunine STIM Plus 1200 : VNC1J010-AJ

La société Baxter AG retire du marché les lots susmentionnés des préparations Immunate S/D 1000 IE, solution pour injection et Immunine STIM Plus 600 et 1200 IE, solution pour injection, car les résultats pour les valeurs de pH et du contenu en aluminium, effectués dans le cadre d'un contrôle de stabilité avec de l'eau pour injections stérile contenue dans les emballages, sont non conformes.

Ce retrait est communiqué par circulaire aux clients (patientes et patients, médecins, hôpitaux et pharmacies) ayant reçu livraison du produits.

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

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.4.-30.4.2010) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.4.-30.4.2010)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
<b>Blutprodukte / Produits sanguins</b>						
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	04862-00003	11571	30.04.2010	04.2011
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	0491700014	13712	30.04.2010	02.2013
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	0528400043	13729	13.04.2010	02.2013
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100079	13756	26.04.2010	02.2013
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100080	13812	27.04.2010	03.2013
52476	Albumin CSL 25% 50 ml	CSL Behring AG	2051000021	13811	26.04.2010	02.2013
52476	Albumin CSL 5% 500 ml	CSL Behring AG	0532300003	13814	27.04.2010	03.2013
00332	Articulaire / Gelenk	Sérolab SA	10S002	13884	12.04.2010	03.2013
51950	Berinert P 500 U	CSL Behring (Schweiz) AG	30461711A	13878	07.04.2010	06.2012
54819	Beriplast P 0.5 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	604761A	13913	29.04.2010	12.2011
00506	Cytotec Biotest 50 ml	Biotest (Schweiz) AG	B144020	13915	29.04.2010	02.2013
41304	Faktor VII NF Baxter 600 IU	Baxter AG	VNP4H003	13897	16.04.2010	08.2011
41352	Feiba NF 1000 U	Baxter AG	VNF2K003A	13920	29.04.2010	01.2012
41352	Feiba NF 1000 U	Baxter AG	VNF2K004	13919	29.04.2010	02.2012
50203	Haemocompletan P 1 g	CSL Behring (Schweiz) AG	04369911B	13877	07.04.2010	10.2014
57939	Human Albumin 200g/l Baxter 100 ml	Baxter AG	PAA1K014	13903	21.04.2010	02.2013
57939	Human Albumin 50 g/l Baxter 500 ml	Baxter AG	VNA1K026	13887	13.04.2010	02.2013
57939	Human Albumin 50 g/l Baxter 500 ml	Baxter AG	VNA1K029	13902	21.04.2010	02.2013
52474	Immunine STIM Plus 1200 IU	Baxter AG	VNC1K011	13918	29.04.2010	02.2012
57469	Kiovig 20 g	Baxter AG	LE12K009	13900	21.04.2010	12.2011
57469	Kiovig 10 g	Baxter AG	LE12K012	13901	21.04.2010	12.2011
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	0511800004	13483	16.04.2010	11.2011
58314	Privigen 25 ml	CSL Behring AG	20407-00001	12913	26.04.2010	05.2011
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2041500030	13791	16.04.2010	10.2011
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2041500032	13792	26.04.2010	10.2011
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049900017	13854	26.04.2010	03.2013
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049900018	13857	29.04.2010	03.2013
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049900020	13871	29.04.2010	03.2013
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049900023	13855	27.04.2010	03.2013
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2050000015	13833	20.04.2010	03.2013
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	2063400006	13853	26.04.2010	03.2013
41330	Prothromplex NF 600 IU	Baxter AG	VNP5J011	13917	29.04.2010	10.2012
55968	Quixil 1.0 ml	Janssen-Cilag AG	P13Q10J	13888	13.04.2010	05.2011
55968	Quixil 1.0 ml	Janssen-Cilag AG	P13Q110	13889	13.04.2010	06.2011
00500	Redimune 1 g	CSL Behring AG	0492300005	13815	26.04.2010	03.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500072	13730	14.04.2010	02.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500073	13731	14.04.2010	02.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500074	13788	26.04.2010	02.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500075	13787	27.04.2010	02.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500076	13852	26.04.2010	03.2013
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0492500077	13834	26.04.2010	03.2013
00500	Redimune 12 g	CSL Behring AG	0530900016	13836	09.04.2010	03.2013
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500122	13832	20.04.2010	03.2013
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	7203500123	13831	20.04.2010	03.2013
00670	TachoSil	Nycomed Pharma AG	10525829	13916	29.04.2010	09.2012
00670	TachoSil	Nycomed Pharma AG	10525848	13921	29.04.2010	09.2012

52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1K032	13803	14.04.2010	11.2011
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1K035	13801	14.04.2010	12.2011
52618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1K039	13845	14.04.2010	11.2011
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1K047	13864	28.04.2010	12.2011
52618	Tissucol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	VND1K048	13865	28.04.2010	12.2011
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1K049	13866	28.04.2010	12.2011
58155	Uman Albumin Kedrion 20% 100 ml	Kedrion Swiss Sarl	0109137	13904	21.04.2010	11.2012
59451	Varitect CP, Lösung zur intra- venösen Infusion 5 ml	Biotest (Schweiz) AG	A155039	13914	29.04.2010	08.2012
57739	Vivaglobin 10 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	03640611E	13879	07.04.2010	12.2012

## Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.4.-30.4.2010)

## Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.4.-30.4.2010)

Zulassungsnummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungsinhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabedatum Date de libération	Verfalldatum Date de péremption
<b>Impfstoffe / Vaccins</b>						
00681	Boostrix Polio	GlaxoSmithKline AG	AC39B027B/ AC39B027BQ	13883	09.04.2010	05.2012
57814	Cervarix	GlaxoSmithKline AG	AHVA102A/ AHVA102AA	13892	14.04.2010	06.2012
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1J03/ VNR1J03A	13905	27.04.2010	07.2011
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1J04/ VNR1J04A	13906	27.04.2010	07.2011
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1J08/ VNR1J08H	13907	27.04.2010	10.2011
00599	Havrix 720	GlaxoSmithKline AG	AHAVB366A/ AHAVB366AF	13895	19.04.2010	03.2012
00638	Infanrix DTPa-IPV	GlaxoSmithKline AG	AC20B150A/ AC20B150U	13880	08.04.2010	03.2012
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA601/ A20CA601B	13882	08.04.2010	07.2012
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA601/ A20CA601E	13881	08.04.2010	07.2012
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA723/ A21CA723B	13910	29.04.2010	04.2012
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA723/ A21CA723D	13911	29.04.2010	04.2012
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA723/ A21CA723E	13912	29.04.2010	04.2012
00654	Meningitec	Wyeth Pharmaceutical AG	3001718/ E41209	13890	13.04.2010	09.2011
00540	MoRu-Viraten	CRUCCELL SWITZERLAND AG	8000117	13800	08.04.2010	01.2012
00540	MoRu-Viraten	CRUCCELL SWITZERLAND AG	8000118	13799	08.04.2010	01.2012
00540	MoRu-Viraten	CRUCCELL SWITZERLAND AG	8000119	13798	08.04.2010	01.2012
00656	NeisVac-C	Baxter AG	914077/ VN914077	13908	29.04.2010	02.2013
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceutical AG	D27545C/ E41451	13893	15.04.2010	01.2013
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceutical AG	D92453/ E43448	13894	21.04.2010	04.2013
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB698A/ A69CC212A	13909	28.04.2010	01.2012
58158	Priorix-Tetra	GlaxoSmithKline AG	AMRVA066A/ A71CA240A	13891	14.04.2010	07.2011
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB203C/ AHABB203CJ	13896	16.04.2010	09.2012
00467	Vivotif	CRUCCELL SWITZERLAND AG	3001744	13844	14.04.2010	04.2011
00467	Vivotif	CRUCCELL SWITZERLAND AG	3001811	13898	29.04.2010	09.2011
00467	Vivotif	CRUCCELL SWITZERLAND AG	3001812	13899	29.04.2010	09.2011

## 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 Agnus castus-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61361</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.99.0.	12.04.2010
Zusammensetzung	01	agni casti extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6-12:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden vor der Menstruation	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 90 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		11.04.2015	

#### 01 Amavita ASS 500, Tabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>60084</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2015	

#### 01 Amoxi-Clav APS 875/125, Tabletten

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

Zul.-Nr.: <b>56997</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	01.04.2010
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 104, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 12 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
		006 12 Tablette(n)	A
		008 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Erstzulassung	
Gültig bis		31.03.2015	

**01 Amoxi-Clav Medisa 125/31,25, Pulver für orale Suspension****02 Amoxi-Clav Medisa 250/62,5, Pulver für orale Suspension**

Medisa AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>57005</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	01.04.2010
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, saccharinum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	100 ml A
	02	004	100 ml A
Bemerkung		Erstzulassung	
Gültig bis		31.03.2015	

**01 Amoxi-Clav Medisa 875/125, Tabletten**

Medisa AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>57008</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	01.04.2010
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, saccharinum, vanillinum ut aromatica, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
		003	20 Tablette(n) A
		005	12 Tablette(n) A
		007	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Erstzulassung	
Gültig bis		31.03.2015	

**01 Atemluft medicinal Messer, Medizinalgas**

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: <b>56412</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	20.04.2010
Zusammensetzung	01	aer medicinalis 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Inhalationsgas zur medizinischen Anwendung	
Packung/en	01	001 2 l	E
		002 4 l	E
		003 10 l	E
		004 20 l	E
		005 30 l	E
		006 50 l	E
		007 12x50 l Flaschenbündel bei 200 bar	E
		011 2 l	E
		012 4 l	E
		013 10 l	E
		014 20 l	E
		015 30 l	E
		016 50 l	E
		017 12x50 l Flaschenbündel bei 300 bar	E
Bemerkung		aer medicinalis, NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		19.04.2015	

**02 Azithromycin Actavis 500 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58848</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	08.04.2010
Zusammensetzung	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		07.04.2015	

**01 Candesartan Sandoz 4 mg, Tabletten**  
**02 Candesartan Sandoz 8 mg, Tabletten**  
**03 Candesartan Sandoz 16 mg, Tabletten**  
**04 Candesartan Sandoz 32 mg, Tabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58670</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	13.04.2010
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	03	007 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	04	011 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		12.04.2015	

**01 Cardio-Pulmo-Rénal Sérocytol, suppositoire**  
 Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>274</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec coeur, tissu pulmonaire, reins de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Ciprofloxacin Labatec i.v. 200 mg/100 ml, solution pour perfusion**  
**02 Ciprofloxacin Labatec i.v. 400 mg/200 ml, solution pour perfusion**  
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>59545</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	01.04.2010
Composition	01	ciprofloxacinum 200 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	ciprofloxacinum 400 mg, acidum lacticum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 100 ml	A
	02	003 200 ml	A
Remarque			
Valable jusqu'au		31.03.2015	



**01 Cœur-Vaisseaux Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>277</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec coeur, endothélium vasculaire porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Colon Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>278</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu intestinal porcine) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Conjonctif Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>279</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu conjonctif porcine) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Cortex Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>280</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec cortex cérébral porcine) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Coversum N combi 2.5/0.625, comprimés pelliculés****02 Coversum N combi 5/1.25, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>59104</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	08.04.2010
Composition	01	perindoprilum argininum 2.5 mg corresp. perindoprilum 1.698 mg, indapamidum 0.625 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 90 comprimé(s)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
		004 90 comprimé(s)	B
Remarque			
Valable jusqu'au		07.04.2015	

**01 Cutis suis compositum, Injektionslösung**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59006</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	cutis D8, hepar D10, splen D10, placenta D10, glandula suprarenalis D10, funiculus umbilicalis D10, thuja occidentalis D8, galium aparine D6, selenium metallicum D10, thallium sulfuricum D13, strychnos ignatii C6, sulfur D10, cortisoni acetat D28, urtica urens D4, acidum phosphoricum D6, calcium fluoratum D13, mercurius solubilis hahnemanni D13, aesculus hippocastanum D6, ichthyolum D28, ledum palustre D4, arctium lappa D6, acidum formicicum D198, acidum alpha-ketoglutaricum D10, acidum fumaricum D10, natrium diethyloxalaceticum D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 2.2 ml.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		22.04.2015	

**01 Dafalgan ER, Retardtabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59205</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolium 650 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		07.04.2015	

**01 Diencéphale Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>282</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec diencéphale de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Disques vertebraux Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>284</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec disques et corps vertebraux de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Distickstoffoxyd medizinal Carbagas, Inhalationsgas**

Carbagas, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>56668</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	16.04.2010
Zusammensetzung	01	dinitrogenii oxidum 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Anästhetikum / Analgetikum / Sedativum	
Packung/en	01	001	4 l Druckgasflasche B
		002	10 l Druckgasflasche B
		003	30 l Druckgasflasche B
		004	50 l Druckgasflasche B
		005	600 l Bündel mit 12 Druckgasflaschen zu 50 l B
Bemerkung			
Gültig bis		15.04.2015	

**01 DVPF Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>286</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse duodéнал, pancréas, vésicule biliaire et foie de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Valable jusqu'au 25.04.2015	

**01 Eloine, Filmtabletten**

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60568</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	I) wirkstoffhaltige Tablette: drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg ut ethinylestradiolum betadexum clathratum, excipients pro compresso obducto. II) Placebotablette: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
		003	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Gültig bis 28.04.2015	

**01 Emonctoires Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>288</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu intestinal et pulmonaire, foie, reins, pancréas, vésicule biliaire, peau, ganglions lymphatiques de porcine) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Valable jusqu'au 25.04.2015	

**01 Esomep i.v., Injektions-/Infusionspräparat**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>60576</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: esomeprazolum 40 mg ut natrii esomeprazolum, dinatrii edetas, pro vitro.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
		002	10 Ampulle(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		07.04.2015	

**01 Esomep 20 mg, MUPS-Tabletten****02 Esomep 40 mg, MUPS-Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>60574</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 20 mg ut magnesii esomeprazolum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolum 40 mg ut magnesii esomeprazolum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
		005	5x20 Tablette(n) Klinikpackung B
	02	006	14 Tablette(n) B
		007	28 Tablette(n) B
		008	56 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
		010	5x20 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung			
Gültig bis		07.04.2015	

**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.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 10 mg ut magnesii esomeprazolum trihydricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	28 Sachet(s) B
Bemerkung			
Gültig bis		07.04.2015	

**01 Fludarabin Labatec, lyophilisat pour injection/perfusion**

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

N° d'AMM: <b>60124</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	14.04.2010
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: fludarabini phosphas 50 mg, mannitolum, pro vitro.	
Indication		Zytostatikum	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		002	5 flacon(s) A
Remarque			
Valable jusqu'au		13.04.2015	

**01 Fluvastatin Actavis 20 mg, Kapseln****02 Fluvastatin Actavis 40 mg, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58448</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
	02	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	98 Kapsel(n) B
	02	003	28 Kapsel(n) B
		004	98 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		26.04.2015	

**01 Fluvastatin Actavis SR 80 mg, Retardtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59172</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	4x7 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		26.04.2015	

**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.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		21.04.2015	

**01 Fruttasan Würfel mit Senna**

Graf Fruttasan AG, Untere Etmatten 16, 4467 Rothenfluh

Zul.-Nr.: <b>57933</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.14	09.04.2010
Zusammensetzung	01	sennae folii pulvis 0.37-0.59 g corresp. hydroxyanthracenae 15 mg, pruni domesticae fructus siccatus 208 mg, pruni armeniaca fructus siccatus 200 mg, caricae fructus siccatus 4.25 g, aromatica, conserv.: E 221, E 202, excipients pro praeparatione 7.5 g.	
Anwendung		Zur kurzfristigen Anwendung bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	001	15 Stück D
		002	30 Stück D
Bemerkung			
Gültig bis		08.04.2015	

**01 Génital F Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>295</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec ovaires, tissu malpighien, utérus de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Génital M Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>296</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec extraits de l'appareil génital mâle de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Ginseng compositum, Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58902</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	ginseng TM 0.2 g, acidum L(+) lacticum D2, hydrastis canadensis D10, conium maculatum D10, colchicum autumnale D10, pulsatilla pratensis D10, kreosotum D10, viscum album D8, sulfur D10, cinchona pubescens D10, galium aparine D8, sempervivum tectorum ssp. tectorum D8, coenzym A D10, natrium diethyloxalaceticum D8, adenosini dinatrii triphosphas D10, nadidum D10 ana partes 0.01 g, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		22.04.2015	

**01 Hépto-Vasculo-Rectal Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>300</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec vaisseaux, foie, tissu conjonctif, malpighien et intestinal de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	



**01 Hypericum-Mepha 250, Lactab****02 Hypericum-Mepha 500, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>61367</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.38-0.62 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) C
		002	60 Tablette(n) C
		003	120 Tablette(n) C
	02	004	30 Tablette(n) C
		005	60 Tablette(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		22.04.2015	

**01 Ladonna, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>59492</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		14.04.2015	

**01 Liosanne 20, Dragees**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>60023</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	gestodenum 0.075 mg, ethinylestradiolum 0.02 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung			
Gültig bis		26.04.2015	

**01 Liosanne 30, Dragees**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>60037</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	gestodenum 0.075 mg, ethinylestradiolum 0.03 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung			
* Gültig bis		26.04.2015	

**01 Malpighien Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>306</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu malpighien de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Mefenamin Pfizer 500 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61291</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	21.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, arom.: vanillinum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		20.04.2015	

**01 Mefenamin Pfizer, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61292</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	21.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001	36 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		20.04.2015	

**01 Mefenamin Pfizer 125 mg, Suppositorien**  
**02 Mefenamin Pfizer 500 mg, Suppositorien**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61293</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	21.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 125 mg, excipients pro supposito.	
	02	acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro supposito.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001 6 Suppositorien	B
	02	002 6 Suppositorien	B
Bemerkung			
Gültig bis		20.04.2015	

**01 Mepact, Pulver zur Herstellung einer Infusionssuspension**  
 Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>60721</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	14.04.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: mifamurtidum 4 mg ut natrii mifamurtidum, dioleoylglycerophosferinum natrii, palmitoyloleoylglycerophosphocholinum, pro vitro.	
Anwendung		Behandlung des Osteosarkoms	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche inkl. sterilem Einmalfilter	A
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)mifamurtidum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff); dioleoylglycerophosferinum natrii, DCI = NCE (neuer Hilfsstoff); palmitoyloleoylglycerophosphocholinum, DCI = NCE (neuer Hilfsstoff)	
Gültig bis		13.04.2015	

**01 Meropenem-TBS i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**  
**02 Meropenem-TBS i.v. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**  
 Target BioScience AG, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüslikon

Zul.-Nr.: <b>60116</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.25	13.04.2010
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 1 x 500 mg	A
		003 10 x 1 x 500 mg Klinkpackung	A
		004 10 x 500 mg	A
	02	002 1 x 1 g	A
		005 10 x 1 x 1 g Klinikpackung	A
		006 10 x 1 g	A
Bemerkung			
Gültig bis		12.04.2015	

**01 Muscles lisses Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>372</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muscles lisses porcins) 8 mg, propylenglyolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Mydriaserit, Augeninsert**

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: <b>59035</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.02.0.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 5.4 mg, tropicamidum 0.28 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Mydriaticum	
Packung/en	01	001	1 + 1 Set B
		002	10 + 10 Set B
		003	20 + 20 Set B
		004	50 + 50 Set B
		005	100 + 100 Set B
Bemerkung			
Gültig bis		31.03.2015	

**01 Nebilet plus 5/12,5 mg, Filmtabletten****02 Nebilet plus 5/25 mg, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>59262</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 120, excipients pro compresso obducto.	
	02	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 120, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		27.04.2015	

**01 Nebivolol-Acino 5, Tabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>59076</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	09.04.2010
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie und chronische Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		08.04.2015	

**01 Nerveux central Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>313</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec moelle épinière, diencéphale, cortex cervelet de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Neuroendocrine Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>60026</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec diencéphale, antéhypophyse, thyroïde, surrénales de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Oeil Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>315</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu oculaire de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 OFB Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>316</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu ostéocartilagineux) 8 mg, propylenglyolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Ovarium compositum, Injektionslösung**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58975</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum cis-aconiticum D10, apisinum D8, aquilegia vulgaris D4, bovista gigantea D4, cephaelis ipecacuanha C6, cypripedium calceolus var. pubescens D6, hydrastis canadensis D4, hypophysis D13, kreosotum D8, lachesis mutus D10, liliun lancifolium D4, magnesii phosphas D10, mercurius solubilis hahnemanni D10, ovarinum D8, placenta D10, pulsatilla pratensis D18, salpinx suis D10, sepia officinalis D10, uterus D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung			
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		27.04.2015	

**01 Paclitaxel Labatec 30 mg/5 ml, concentré pour perfusion****02 Paclitaxel Labatec 100 mg/16.7 ml, concentré pour perfusion****03 Paclitaxel Labatec 150 mg/25 ml, concentré pour perfusion****04 Paclitaxel Labatec 300 mg/50 ml, concentré pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>60228</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.04.2010
Composition	01	paclitaxelum 30 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 1.925 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 6.418 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 150 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 9.625 g ad solutionem pro 25 ml.	
	04	paclitaxelum 300 mg, acidum citricum anhydricum, macrogolglyceroli ricinoleas, ethanolum anhydricum 19.25 g ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		002	1 flacon(s) A
		003	1 flacon(s) A
		004	1 flacon(s) A
Remarque			
Valable jusqu'au		08.04.2015	

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

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>60408</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	02	005	7 Tablette(n) B
		006	15 Tablette(n) B
		007	30 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		29.04.2015	

**01 Pantoprazol Actavis 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Pantoprazol Actavis 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59483</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	02	006	7 Tablette(n) B
		007	15 Tablette(n) B
		008	30 Tablette(n) B
		009	60 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		29.04.2015	

**01 Pantoprazol Axapharm 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Pantoprazol Axapharm 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59384</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		006	60 Tablette(n) B
		007	120 Tablette(n) B
	02	008	7 Tablette(n) B
		009	15 Tablette(n) B
		010	30 Tablette(n) B
		011	60 Tablette(n) B
		012	105 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		28.04.2015	

**01 Pantoprazol Helvepharm 20 mg, Filmtabletten****02 Pantoprazol Helvepharm 40 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>59288</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	02	005	7 Tablette(n) B
		006	15 Tablette(n) B
		007	30 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
		009	90 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2015	



**01 Pantoprazol Orion 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Pantoprazol Orion 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>58871</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	112 Tablette(n) B
		005	120 Tablette(n) B
		006	140 Tablette(n) B
	02	008	7 Tablette(n) B
		009	15 Tablette(n) B
		010	30 Tablette(n) B
		011	60 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		28.04.2015	

**01 Pantoprazol-Teva 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Pantoprazol-Teva 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>59293</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
		005	15 Tablette(n) B
		006	30 Tablette(n) B
		007	60 Tablette(n) B
		008	120 Tablette(n) B
	02	009	7 Tablette(n) B
		010	15 Tablette(n) B
		011	30 Tablette(n) B
		012	60 Tablette(n) B
		013	7 Tablette(n) B
		014	15 Tablette(n) B
		015	30 Tablette(n) B
		016	60 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2015	

**01 Perskindol Dolo Hot Patch**

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

Zul.-Nr.: <b>61272</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	Tela cum praeparatione, capsici extractum ethanolicum liquidum 2.6 % m/m corresp. capsicinoides 0.06 % m/m, DER: 4-7:1, gaultheriae aetheroleum 5.1 % m/m corresp. methylis salicylas 4.9 % m/m, aromatica, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Emplâtres pour le traitement local de douleurs telles que maux de dos, contractures de la nuque et douleurs musculaires. Effet d'appoint dans les symptômes rhumatismaux	
Packung/en	01	001	5 Pflaster D
Bemerkung			
Gültig bis		27.04.2015	

**01 Ranexa 375 mg, Retardtabletten**  
**02 Ranexa 500 mg, Retardtabletten**  
**03 Ranexa 750 mg, Retardtabletten**  
 A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60533</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.99.0.	13.04.2010
Zusammensetzung	01	ranolazinum 375 mg. Überzug: color.: E 132. excipients pro compresso obducto.	
	02	ranolazinum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	ranolazinum 750 mg. Überzug: color.: E 102, E 133. excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angina pectoris	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	60 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	60 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21) ranolazinum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		12.04.2015	

**01 Rebif 22 multidose, Injektionslösung in Patronen**  
**02 Rebif 44 multidose, Injektionslösung in Patronen**  
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>60443</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	07.04.2010
Zusammensetzung	01	interferonum beta-1a ADNr 66 µg corresp. 18 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antioxid.: methioninum 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 7.5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	interferonum beta-1a ADNr 132 µg corresp. 36 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antioxid.: methioninum 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 7.5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	002	4 Stück B
	02	001	2 Stück B
		003	4 Stück B
Bemerkung			
Gültig bis		06.04.2015	

**01 Reins Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>330</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec reins de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Ropinirol Actavis 0.25 mg, Filmtabletten****02 Ropinirol Actavis 0.5 mg, Filmtabletten****03 Ropinirol Actavis 1 mg, Filmtabletten****04 Ropinirol Actavis 2 mg, Filmtabletten****05 Ropinirol Actavis 4 mg, Filmtabletten****06 Ropinirol Actavis 5 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60001</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	06	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		31.03.2015	

**01 Solamed 50/12.5 mg, Filmtabletten****02 Solamed 100/25 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58485</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	14.04.2010
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		13.04.2015	

**01 Sympathique total Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>338</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec hypothalamus de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Tendino-Musculaire Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>339</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu ostéocartilagineux et conjonctif, muscles, séruées de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Thromboreductin 0.5 mg, Kapseln****02 Thromboreductin 1 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>59031</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.4.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0.5 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	anagrelidum 1 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Thrombozythämie	
Packung/en	01	001	42 Kapsel(n) B
		002	100 Kapsel(n) B
	02	003	100 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		14.04.2015	

**01 Tizanidin Orion 2 mg, Tabletten****02 Tizanidin Orion 4 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59230</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.12.0.	06.04.2010
Zusammensetzung	01	tizanidinum 2 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	tizanidinum 4 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	14 Tablette(n) B
		004	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		05.04.2015	

**01 Topiramate Orion 25 mg, Filmtabletten****02 Topiramate Orion 50 mg, Filmtabletten****03 Topiramate Orion 100 mg, Filmtabletten****04 Topiramate Orion 200 mg, Filmtabletten**

Orion Pharma AG, Untermüli 11, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59903</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	07.04.2010
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	topiramatum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
	02	003	60 Tablette(n) B
	03	005	60 Tablette(n) B
	04	007	60 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		06.04.2015	

**01 Trimipramin Sandoz 4 %, Tropfen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58449</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	14.04.2010
Zusammensetzung	01	trimipraminum 40 mg ut trimipramini mesilas, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	30 ml Flasche(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		13.04.2015	

**01 Vaisseaux Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>343</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec endothélium vasculaire de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque			
Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Venlafaxin-Teva 37.5 mg, Tabletten****02 Venlafaxin-Teva 75 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>60135</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21).	
Gültig bis		14.04.2015	

**01 Voltaren Dolo Liquid Caps, Weichgelatinecapseln****02 Voltaren Dolo forte 25 mg Liquid Caps, Weichgelatinecapseln**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>58196</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.1.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 12.5 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	diclofenacum kalicum 25 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) C
		003	20 Tablette(n) C
	02	001	10 Tablette(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		21.04.2015	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Kenostart ad us. vet., Zitzentauchmittel**

Hygline GmbH, Ober Führen, 3556 Trub

Zul.-Nr.: <b>59272</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	28.04.2010
Zusammensetzung	01	iodum 3.1 mg, PEG-75 lanolin, antiox.: E 222, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzendesinfektion zur Unterstützung der Mastitisprophylaxe bei Rindern	
Packung/en	01	002 5 l	E
		003 10 l	E
		004 20 l	E
		005 60 l	E
		006 200 l	E
Bemerkung			
Gültig bis		27.04.2015	

**01 Sollfrank's Wurmmittel ad us.vet., orale Lösung**

RUST RAIN, Hübeli, 6026 Rain

Zul.-Nr.: <b>61332</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	01.04.2010
Zusammensetzung	01	allium sativum D3 5 g, arum maculatum D3 5 g, extractum aquosum 90 g ex artemisiae vulgaris herba 3.5 g, tanacetii parthenii herba 2 g, ratanhiæ radix 3.5 g, ratio: 1:9, conserv.: E 218, E 216, ad solutionem pro 101 g.	
Anwendung		Kann angewendet werden gegen Parasiten der Därme bei Brief-tauben	
Packung/en	01	001 250 ml	D
Bemerkung		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV	
Gültig bis		31.03.2015	

**01 Ubrolexin ad us. vet., intramammäre Suspension**

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

Zul.-Nr.: <b>59449</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	09.04.2010
Zusammensetzung	01	Suspension: cefalexinum anhydricum 200 mg ut cefalexinum monohydricum, kanamycini monosulfas 133 mg corresp. kanamycinum 111 mg, vaselinum flavum, paraffinum liquidum, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione 1.5 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.	
Anwendung		Antibiotikakombination zur intramammären Anwendung bei laktierenden Milchkühen	
Packung/en	01	001 10 x 10 g	A
		002 20 x 10 g	A
Bemerkung			
Gültig bis		08.04.2015	



## 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 Acne Crème plus Widmer, Crème

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>47033</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.02.0.	19.04.2010
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, miconazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, alcoholes adipis lanae, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	012	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.12.2013	

01 Actiq 200 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 02 Actiq 400 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 03 Actiq 600 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 04 Actiq 800 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 05 Actiq 1200 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 06 Actiq 1600 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>57002</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	fentanylum 200 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	02	fentanylum 400 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	03	fentanylum 600 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	04	fentanylum 800 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	05	fentanylum 1200 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	06	fentanylum 1600 µg ut fentanyl citras, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durchbruchschmerzen bei chronischen Tumorschmerzen	
Packung/en	01	001	3 Tablette(n) A
		007	30 Tablette(n) A
	02	009	3 Tablette(n) A
		015	30 Tablette(n) A
	03	017	3 Tablette(n) A
		023	30 Tablette(n) A
	04	025	3 Tablette(n) A
		031	30 Tablette(n) A
	05	033	3 Tablette(n) A
		039	30 Tablette(n) A
	06	041	3 Tablette(n) A
		047	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		15.06.2015	

**02 Aknecolor, Crèmepaste**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>47429</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.02.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	02	clotrimazolum 10 mg, aromatica, color.: E 172, conserv.: 2-phenylethanolum, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	02	021	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.09.2015	

**01 Aldomet 250, Filmtabletten**

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>28080</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	20.04.2010
Zusammensetzung	01	methyldopum anhydricum 250 mg. Überzug: color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
* Packung/en	01	026	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2009 (Widerruf der Sequenz 2: 500 mg)	
Gültig bis		07.11.2012	

**01 Alfacorton, Crème**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>51784</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetat 25 mg, antiox.: E 320, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	014	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2015	

**01 Alfacorton, Fettcrème**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>51785</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetat 25 mg, aromatica, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	010	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. Oktober 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2015	

**01 Articulaire Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>332</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu ostéocartilagineux, conjonctif, séreuses, ganglions lymphatiques porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

**02 Aziclav forte 312,5 mg (250/62,5), Pulver zur Herstellung einer Kindersuspension**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>54602</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	19.04.2010
Zusammensetzung	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	02	049	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2009 (Widerruf der Sequenz 01)	
Gültig bis		28.03.2014	

**01 Balmed Hermal, Medizinisches Oelbad**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>29448</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	sojae oleum 850 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Medizinisches Oelbad bei trockenen und schuppigen Hautveränderungen	
Packung/en	01	078	500 ml D
		086	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2015	

**01 Becetamol, Sirup**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>47057</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	08.04.2010
Zusammensetzung	01	paracetamolum 25 mg, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 150d, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	035	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.12.2014	

**01 Biostimol, Trinklösung**

Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE

Zul.-Nr.: <b>54036</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	citrullini hydrogenomalis 1 g, aromatica, excipients ad solutionem pro dosi 10 ml.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	019	36 Beutel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.09.2015	

**01 Broncho-Poumons Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>328</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu pulmonaire porcin) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Bronchosan, Husten-Tropfen**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>55249</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	hederae heliis recentis extractum ethanolicum liquidum 376 mg, ratio: 1:5.6, thymi recentis extractum ethanolicum liquidum 329 mg, ratio: 1:7.9, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 234 mg, ratio: 1:10, aromatica, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	052	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.09.2015	

**02 Caladryl, lotion**

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: <b>19137</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	30.04.2010
Composition	02	diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, camphora racemica 1 mg, zinci oxidum 80 mg, color.: E 172, aromatica, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		antipurigineux local	
Conditionnements	02	023 125 ml	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22.09.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.09.2015	

**01 Cal-C-Vita, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30984</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	30.04.2010
Zusammensetzung	01	calcium 250 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 300 U.I., pyridoxini hydrochloridum 15 mg, acidum ascorbicum 1 g, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Unterstützung der Abwehrkräfte bei Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		10.11.2015	

**01 Calmurid, Crème**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>35984</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum lacticum 50 mg, ureum 100 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, hyperkeratotische Haut	
Packung/en	01	011 50 g 038 100 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.08.2015	

**01 Cerazette, Filmtabletten**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>55155</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	20.04.2010
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
* Packung/en	01	002 1 x 28 Tablette(n) 004 3 x 28 Tablette(n) 005 6 x 28 Tablette(n)	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2010 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 6 x 28 Filmtabletten)	
Gültig bis		04.07.2015	

**01 China Kirin Ginseng + Gelée Royale, Kapseln**

Panax Import F. Ruckstuhl &amp; Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: <b>52756</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 100 mg corresp. ginsenosidea 10 mg, DER: 10-15:1, nutrimenta reginae apis cryodesiccata 50 mg, DER: 3:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	014	30 Kapsel(n) D
		022	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25. August 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.08.2015	

**01 Chlorophyll, confetti**

Desma Healthcare B.V., Rotterdam, succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

Zul.-Nr.: <b>16179</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	chlorophyllinum magnesticum et natricum 20 mg, aromatica. Ueberzug: color.: E 104 et E 131 et E 151. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		desodorante in caso di odori corporei	
Packung/en	01	043	50 Dragée(s) D
		051	250 Dragée(s) D
Bemerkung		Erneute Zulassung nach Erlöschung in Folge Ablauf der Gültigkeit der Zulassung.	
Gültig bis		29.04.2015	

**01 Cimifemin uno, Tabletten****02 Cimifemin forte, Tabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>56933</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.99.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 13 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	004	30 Tablette(n) D
		016	90 Tablette(n) D
	02	017	30 Tablette(n) D
		018	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.5.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.08.2015	

**01 Climara 50, Transdermales Therapeutisches System**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53068</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	estradiolum 3.875 mg, excipiens ad praeparationem pro 12.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 50 µg/24 h.	
Anwendung		Klimakterische Ausfallerscheinungen	
Packung/en	01	014	4 Pflaster B
		030	12 Pflaster B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. Juli 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		25.05.2015	

**01 Clindamycin [phosphat] Sandoz i.v./i.m. 600 mg, Injektionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>59324</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.92	08.04.2010
Zusammensetzung	01	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 37.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 x 4 ml A
		002	5 x 5 x 4 ml Bündelpackung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2010 (Korrektur der Präparatebezeichnung)	
Gültig bis		16.03.2015	

**01 Clindamycin 1% Spirig, Lösung**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>56916</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	001	30 ml B
		003	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.08.2015	

**01 Coop Blasentee, geschnittene Kräuter**

Coop Genossenschaft, Thiersteinallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: <b>54141</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	26.04.2010
Zusammensetzung	01	betulae folium 20 %, graminis rhizoma 20 %, solidaginis serotinae herba 20 %, ononidis radix 20 %, liquiritiae radix 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	017	20 x 1,5 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04. September 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	



**01 Coop Erkältungstee, geschnittene Kräuter**

Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: <b>54142</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	sambuci flos 30 %, tiliae flos 30 %, thymi herba 20 %, rosae pseudofructus 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Schweisstreibend	
Packung/en	01	013 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.9.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Coop Magentee, geschnittene Kräuter**

Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: <b>54143</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.07.1.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	millefolii herba 30 %, aurantii amari flavedo 20 %, centaurii herba 20 %, anisi fructus 5 %, basilici herba 5 %, coriandri fructus 5 %, rosmarini folium 5 %, rubi fruticosi folium 5 %, foeniculi fructus 5 %, pro charta 1 g.	
Anwendung		Appetitfördernd	
Packung/en	01	028 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.9.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Crataegus Synpha, Tropfen**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>14314</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	crataegi extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:3.5-4, corresp. ethanolum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	059 50 ml	D
		067 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. September 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		28.09.2015	

**01 Crataegus-Mepha, Lactab**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56010</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	07.04.2010
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 450 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	D
		002 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07. Oktober 2009 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Export) und (Änderung Präparatename, früher: Crataego, Filmtabletten)	
Gültig bis		08.10.2013	

**02 Crinone 8 %, Vaginalgel**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>53479</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.3.	08.04.2010
Zusammensetzung	02	progesteronum 90 mg, conserv.: E 200, excipiens ad gelatum pro dosi 1.125 g.	
Anwendung		Vaginalgel zur Behandlung von Progesterondefiziten	
Packung/en	02	022 6 x 1.125 g	B
		030 15 x 1.125 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.1.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.08.2015	

**01 Crixivan 200 mg, Kapseln****02 Crixivan 400 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>53944</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	indinavirum 200 mg ut indinaviri sulfas, excipiens pro capsula.	
	02	indinavirum 400 mg ut indinaviri sulfas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	027 360 Kapsel(n)	A
	02	035 180 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2015	

**01 Cymbalta 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln****02 Cymbalta 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln**

Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

Zul.-Nr.: <b>56983</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	07.04.2010
Zusammensetzung	01	duloxetine 30 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	duloxetine 60 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung	
Packung/en	01	006 28 Kapsel(n)	B
	02	010 14 Kapsel(n)	B
		018 28 Kapsel(n)	B
		022 84 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.11.2015	

**01 Dalacin C 75 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Lösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>37905</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.92	22.04.2010
* Zusammensetzung	01	clindamycinum 75 mg ut clindamycini-2 palmitatis hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 214, excipients ad granulatam corresp. solutio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	011	80 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2009 (Ergänzung der Deklaration)	
Gültig bis		12.12.2014	

**01 Dermovate, Crème**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>39905</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, conserv.: chlorocresolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	019	25 g B
		027	100 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.10.2015	

**01 Dermovate, Salbe**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>39906</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	015	25 g B
		023	100 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.10.2015	

**01 Dermovate Scalp Application, Lösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>41823</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, alcohol isopropylicus, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen der Kopfhaut	
Packung/en	01	011	25 ml B
		038	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.10.2015	

**01 Diclofenac-Rivopharm, compresse rivestite**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>47757</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	22.04.2010
Composition	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Conditionnements	01	010	20 comprimé(s) B
		029	100 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.10.2001 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.04.2015	

**01 Diclofenac-Rivopharm retard, compresse**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>47758</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	22.04.2010
Composition	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Conditionnements	01	017	10 comprimé(s) B
		025	30 comprimé(s) B
		033	100 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.10.2001 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.04.2015	

**01 Elleacnelle, dragées**

Stragen Pharma SA, 3, rue Hugo-de-Senger, 1205 Genève

N° d'AMM: <b>56960</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	15.04.2010
Composition	01	cyproteroni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 35 µg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Contraception hormonale chez les femmes avec des manifestations d'hyperandrogénie	
* Conditionnements	01	011	1 x 21 dragée(s) B
		013	3 x 21 dragée(s) B
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 14.06.2005 (prolongation du certificat d'autorisation).	
* Valable jusqu'au		13.06.2015	

**01 Estraderm MX 25, transdermales therapeutisches System**  
**02 Estraderm MX 50, transdermales therapeutisches System**  
**03 Estraderm MX 100, transdermales therapeutisches System**  
**04 Estraderm MX 75, transdermales therapeutisches System**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **53514** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.2. 28.04.2010

Zusammensetzung 01 estradiolum 0.75 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 11 cm<sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/24 h.  
 02 estradiolum 1.5 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 22 cm<sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/24 h.  
 03 estradiolum 3 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 44 cm<sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/24 h.  
 04 estradiolum 2.25 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 33 cm<sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/24 h.

Anwendung Oestrogensubstitutionstherapie

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).

Nur für den Export bestimmt

\* Gültig bis 11.10.2015

**03 Femoston 1/10 mg, Tabletten**  
**04 Femoston 2/10 mg, Tabletten**  
 Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: **53128** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.6. 15.04.2010

Zusammensetzung 03 I) Tablette weiss: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.  
 II) Tablette grau: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.  
 04 I) Tablette ziegelrot: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.  
 II) Tablette gelb: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung Hormonsubstitution nach der Menopause

Packung/en 03 025 28 Tablette(n) B  
 04 033 28 Tablette(n) B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).

\* Gültig bis 11.10.2015

**01 Fentanyl Curamed i.v., Injektionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>53484</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	fentanylum 50 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	018	10 Ampulle(n) A
		026	5 x 10 Ampulle(n) A
		034	10 Ampulle(n) A
		042	5 x 10 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		28.09.2015	

**01 Fluidouche, Mikrozerstäuber**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>55572</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	06.04.2010
Composizione	01	acetylcysteinum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, antiox.: dithiotreitolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Farmaco mucolitico contro il raffreddore	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 24.11.2008 (trasformazione tipo di omologazione, solo per l'esportazione) Destinato esclusivamente all' esportazione	
Valevole fino al		25.11.2013	

**01 Fluimucil 600 mg, compresse pellicolari**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: <b>57279</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 03.02.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Mucolitico	
Packung/en	01	012	30 Tablette(n) B
		014	60 Tablette(n) B
		015	12 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.09.2015	

**01 Fluoxetin-Mepha Dispersible 20 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57235</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) B
		010	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Foie Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>294</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec foie porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Fosavance 70/2800, Wochentabletten****02 Fosavance 70/5600, Wochentabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>57386</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus 91. 37 mg, cholecalciferolum 70 µg corresp. cholecalciferolum 2800 U.I., excipients pro compresso.	
	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus 91. 37 mg, cholecalciferolum 140 µg corresp. cholecalciferolum 5600 U.I., excipients pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
	02	004	4 Tablette(n) B
		005	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.11.2015	

**01 Glimepiride Winthrop 1 mg, comprimés**  
**02 Glimepiride Winthrop 2 mg, comprimés**  
**03 Glimepiride Winthrop 3 mg, comprimés**  
**04 Glimepiride Winthrop 4 mg, comprimés**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>57584</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	29.04.2010
Composition	01	glimepiridum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabetique oral	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		003 120 comprimé(s)	B
	02	005 30 comprimé(s)	B
		007 120 comprimé(s)	B
	03	009 30 comprimé(s)	B
		011 120 comprimé(s)	B
	04	013 30 comprimé(s)	B
		015 120 comprimé(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 1.5.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		19.09.2015	

**01 Hametum, Crème**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>52635</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	hamamelidis destillatum aquosum 53.5 mg, ratio: 1:1.6, conserv.: E 200, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	012 50 g	D
		020 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Dezember 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.12.2014	

**01 Hametum Extrakt, Lösung**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>15984</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	hamamelidis destillatum aquosum 245 mg, ratio: 1:1.6, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	015 50 ml	D
		058 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09. Dezember 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.12.2014	



**01 Hansaplast ABC-Wärme-Pflaster N, Pflaster**

Beiersdorf AG, Aliothstrasse 40, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>55404</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	16.04.2010
* Zusammensetzung	01	Tela cum praeparatione: capsici extractum ethanolicum spissum 395-552 mg, DER: 4-7:1 corresp. capsaicinoides 11 mg, antiox.: 2,2'-methylen-bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenolum), adeps lanae, aromatica, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	001	1 Pflaster D
		025	2 Pflaster D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05. Februar 2007 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff)	
Gültig bis		04.02.2012	

**03 Hasuton 2/10 mg, Filmtabletten**

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: <b>53129</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	15.04.2010
Zusammensetzung	03	I) Tablette ziegelrot: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipients pro compresso obducto. II) Tablette gelb: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonsubstitution nach der Menopause	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung). Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		11.10.2015	

**01 Hederix, sirop**

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>42125</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.03.1.	13.04.2010
Composition	01	noscipinum 30 mg, hederiae helicis extractum liquidum 100 mg, marrubii vulgaris extractum liquidum 25 mg, helenii extractum liquidum 25 mg, polygalae extractum liquidum 50 mg, iridis extractum liquidum 25 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	016	150 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16.4.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.08.2015	

**02 Hederix, suppositoires pour adultes**

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>19625</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.03.1.	13.04.2010
Composition	02	noscapini hydrochloridum 30 mg, hederæ helicis extractum liquidum 20 mg, marrubii vulgaris extractum liquidum 20 mg, helenii extractum liquidum 20 mg, polygalæ extractum liquidum 20 mg, iridis extractum liquidum 20 mg, conserv.: E 218, excipients pro suppositoires.	
Indication		Toux	
Conditionnements	02	044	10 suppositoires D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 16.4.2008 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.08.2015	

**01 Holunder Halspastillen, Pastillen**

F. Hunziker &amp; Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>56277</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	29.04.2010
* Zusammensetzung	01	sambuci fructus succus spissus 39 mg, glycerolum 18 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Linderung bei Heiserkeit und Halsweh	
Packung/en	01	002	110 g E
		004	220 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2008 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		13.02.2013	

**01 Invirase, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>53691</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	saquinavirum 200 mg ut saquinaviri mesilas, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	013	270 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2005. (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.09.2015	

01 Iopamiro 200, soluzione iniettabile  
 02 Iopamiro 300, soluzione iniettabile  
 03 Iopamiro 370, soluzione iniettabile  
 04 Iopamiro 150, soluzione iniettabile  
 Bracco Suisse SA, Corso Bello 2, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: **44140** Categoria di dispensazione: **B** Index: 14.01.0. 29.04.2010

Composizione	01	iopamidolum 408 mg corresp. iodum 200 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	04	iopamidolum 306 mg corresp. iodum 150 mg, trometamolum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia		
* Confezione/i	01	012	1 x 10 ml	B
		160	5 x 10 ml	B
	02	020	1 x 10 ml	B
		039	1 x 30 ml	B
		047	1 x 50 ml	B
		055	10 x 100 ml	B
		136	10 x 50 ml	B
		179	5 x 10 ml	B
		225	1 x 100 ml	B
		249	1 x 200 ml	B
		257	10 x 200 ml	B
		265	10 x 30 ml	B
		495	1x 500 ml	B
		496	6 x 500 ml	B
	03	071	1 x 10 ml	B
		098	1 x 30 ml	B
		101	1 x 50 ml	B
		128	10 x 100 ml	B
		144	10 x 50 ml	B
		152	10 x 200 ml	B
		187	5 x 10 ml	B
		233	1 x 100 ml	B
		241	1 x 200 ml	B
		273	10 x 30 ml	B
		497	1x 500 ml	B
		498	6 x 500 ml	B

	04	195	1 x 50 ml	B
		209	1 x 100 ml	B
		217	1 x 250 ml	B
		443	10 x 50 ml	B
		478	10 x 100 ml	B
		494	10 x 250 ml	B
Osservazione	Sostituisce l'attestato di omologazione del 20.07.2009 (nuova misura della confezione supplementare, nuovo: 500 ml).			
Valevole fino al	11.12.2012			

**01 Isopto Tears, Augentropfen**

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>34088</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 1 mg, hypromellosem 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränenflüssigkeit	
Packung/en	01	020	10 ml D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	06.11.2015		

**01 Kaletra, Sirup**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>55649</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	lopinavirum 400 mg, ritonavirum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 42 % V/V.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002	60 ml A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2005. (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	15.08.2015		

**01 Kenacort, Tabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>24206</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.24	16.04.2010
Zusammensetzung	01	triamcinolonum 4 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	041	20 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	05.09.2015		

**01 Kenacort-A Solubile 10 mg/0.25 mL, Injektionslösung (i.v.)****02 Kenacort-A Solubile 40 mg/1 mL, Injektionslösung (i.v.)****04 Kenacort-A Solubile 80 mg/2 mL, Injektionslösung (i.v.)**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>38774</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.24	16.04.2010
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetonidum 10 mg ut triamcinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, saccharinum natricum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.	
	02	triamcinoloni acetonidum 40 mg ut triamcinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, saccharinum natricum, antiox.: E 223 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	triamcinoloni acetonidum 80 mg ut triamcinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, saccharinum natricum, antiox.: E 223 4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	190	5 Ampulle(n) B
	02	204	5 Ampulle(n) B
	04	107	1 Spritze(n) B
		212	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.09.2015	

**01 Kenacort-A 10, Injektionssuspension**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>26177</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.24	16.04.2010
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetonidum 10 mg, carmellosum natricum, polysorbatum 80, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	014	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		030	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		049	5 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.09.2015	

**01 Kenacort-A 40, Injektionssuspension**  
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>32990</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.24	16.04.2010
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetonidum 40 mg, carmellosum natricum, polysorbatum 80, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	010	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		029	1 x 1 ml Spritze(n) B
		045	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		088	5 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.09.2015	

**01 Lantus Cartouches pour l'OptiClik, solution injectable**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>57385</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	23.04.2010
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., zincum, glycerolum (85 per centum), natrii chloridum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabetes mellitus	
Conditionnements	01	002	5 x 3 ml B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006. (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.06.2015	

**01 Lipril-Mepha 5, Tabletten**  
**02 Lipril-Mepha 10, Tabletten**  
**03 Lipril-Mepha 20, Tabletten**  
**04 Lipril-Mepha 2.5, Tabletten**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56777</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
	04	lisinoprilum 2.5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum, akuter Myokardinfarkt	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		25.08.2015	

**01 Lomudal, solution pour inhalation**

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

N° d'AMM: <b>39450</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	29.04.2010
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipients ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Asthme	
Conditionnements	01	011	24 ampoule(s) B
		038	48 ampoule(s) B
		054	72 ampoule(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.4.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		04.10.2015	

**02 Lyman-50'000, Salbe**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>41560</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	09.04.2010
* Zusammensetzung	02	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, propylenglyolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen	
Packung/en	02	030	40 g D
		031	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2008 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		09.03.2013	

**01 Lympho Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>305</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec ganglions lymphatiques porcins) 8 mg, propylenglyolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten mit Mint-Aroma**  
**02 Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten mit Blackcurrant-Aroma**  
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>55531</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.1.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Halschmerzen	
* Packung/en	01	023	20 Tablette(n) D
	02	025	18 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2008 (Zulassung der neuen Dosierung: Lutschtabletten mit Blackcurrant-Aroma )	
Gültig bis		01.02.2012	

**01 Maxitrol, Augensalbe**  
 Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>31566</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 6000 U.I., adeps lanae, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	010	3,5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2015	

**01 Maxitrol, Augentropfen**  
 Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>31567</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 6000 U.I., conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	017	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.09.2015	

**01 Mifegyne, Tabletten**  
 Cosan GmbH, Chriesbaumstrasse 2, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>55205</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.09.0.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	mifepristonum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antigestagen	
Packung/en	01	002	3 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		21.07.2015	



**01 Morga Birkenblätter, Beutel**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43289</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	betulae folium 1.4 g pro charta.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	012 20 x 1,4 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. September 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Blasentee, geschnittene Kräuter**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>53463</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	betulae folium 20 %, graminis rhizoma 20 %, solidaginis serotinae herba 20 %, ononidis radix 20 %, liquiritiae radix 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	010 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. September 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**03 Morga Brennnesselblätter, Beutel**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43290</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	23.04.2010
Zusammensetzung	03	urticae folium 0.8 g pro charta.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	03	010 20 x 0,8 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. September 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Erkältungstee, geschnittene Kräuter**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>53465</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	sambuci flos 30 %, tiliae flos 30 %, thymi herba 20 %, rosae pseudofructus 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Schweisstreibend	
Packung/en	01	013 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Fenchelfrucht, Beutel**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43292</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.04.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Blähungstreibend	
Packung/en	01	013 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Hustentee, geschnittene Kräuter**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>53466</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	thymi herba 30 %, althaeae radix 25 %, plantaginis herba 15 %, foeniculi dulcis fructus 10 %, lichen islandicus 10 %, liquiritiae radix 10 %, pro charta 1.2 g.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	028 20 x 1,2 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Löwenzahnkraut, Beutel**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43293</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.11.2.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	taraxaci herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	028 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Magentee, geschnittene Kräuter**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>53467</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.07.1.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	millefolii herba 30 %, aurantii amari flavedo 20 %, centaurii herba 20 %, anisi fructus 5 %, basilici herba 5 %, coriandri fructus 5 %, rosmarini folium 5 %, rubi fruticosi folium 5 %, foeniculi fructus 5 %, pro charta 1 g.	
Anwendung		Appetitfördernd	
Packung/en	01	016 20 x 1 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Malvenblätter, Beutel**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43294</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.8 g pro charta.	
Anwendung		Hustenreizlindernd	
Packung/en	01	016 20 x 0,8 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**03 Morga Salbei (dreilappig), Beutel**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43296</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.2.	29.04.2010
Zusammensetzung	03	salviae trilobae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Als Gurgelmittel	
Packung/en	03	019 20 x 1,2 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Schafgarbenkraut, Beutel**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43297</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.07.1.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	millefolii herba 0.8 g pro charta.	
Anwendung		Appetitanregend	
Packung/en	01	015 20 x 0,8 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Spitzwegerich, Beutel**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43298</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	plantaginis folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Hustenreizmildernd	
Packung/en	01	011 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Tausendgüldenkraut, Beutel**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43299</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.07.1.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	centaurii herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Appetitanregend	
Packung/en	01	018 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Morga Thymian, Beutel**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>43300</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	thymi herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	016 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.09.2015	

**01 Muqueuse urinaire Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>309</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse vésicale porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Neo-Sinedol, Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>40947</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 13.01.1.	15.03.2010
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 300 mg, ethanolum anhydricum 300 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anaesthetikum für die Zahnheilkunde	
Packung/en	01	019 10 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.11.2015	

- 01 Neupro 2 mg/24h, dispositif transdermique  
 02 Neupro 4 mg/24h, dispositif transdermique  
 03 Neupro 6 mg/24h, dispositif transdermique  
 04 Neupro 8 mg/24h, dispositif transdermique  
 05 Neupro 1 mg/24h, dispositif transdermique  
 06 Neupro 3 mg/24h, dispositif transdermique

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

N° d'AMM: <b>57417</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	15.04.2010
Composition	01	rotigotinum 4.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 10 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 2 mg/24h.	
	02	rotigotinum 9 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 4 mg/24h.	
	03	rotigotinum 13.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 6 mg/24h.	
	04	rotigotinum 18 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 40 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 8 mg/24h.	
	05	rotigotinum 4.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 1 mg/24h.	
	06	rotigotinum 6.75 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 3 mg/24h.	
* Indication		Neupro est utilisé seul au stade précoce, ou en combinaison avec la lévodopa à tous les stades de la maladie de Parkinson / Neupro est indiqué dans le traitement symptomatique du syndrome idiopathique des jambes sans repos d'intensité modérée à sévère chez l'adulte	
* Conditionnements	01	002 7 emplâtre(s)	B
		004 28 emplâtre(s)	B
	02	008 7 emplâtre(s)	B
		010 28 emplâtre(s)	B
	03	014 7 emplâtre(s)	B
		016 28 emplâtre(s)	B
	04	022 28 emplâtre(s)	B
	05	025 7 emplâtre(s)	B
		026 28 emplâtre(s)	B
	06	027 7 emplâtre(s)	B
		028 28 emplâtre(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 26.02.2009 (autorisation du nouvelle indication "syndrome des jambes sans repos" et des nouveaux dosages 1 mg/24h et 3 mg/24h); autorisation en application de l'art. 13 LPT (RS 812.21)	
Valable jusqu'au		26.09.2011	

**04 Neuroplant, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>54108</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	28.04.2010
Zusammensetzung	04	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 600 mg corresp. hypericinum 0.72-1.68 mg et hyperforinum 18-36 mg, DER: 3-7:1, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	04	065	40 Tablette(n) C
		066	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.1.2010 (Änderung Präparatename, früher: Hyperiplant 600, Filmtabletten)	
Gültig bis		20.11.2013	

**01 Neuro-Vasculaire Séroclytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>314</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec nerfs, vaisseau, tissu conjonctif, peau porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Nina 120, suppositoires****02 Nina 250, suppositoires****03 Nina 400, suppositoires**

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

N° d'AMM: <b>45954</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	08.04.2010
Composition	01	paracetamolium 120 mg, excipients pro suppositoio.	
	02	paracetamolium 250 mg, excipients pro suppositoio.	
	03	paracetamolium 400 mg, excipients pro suppositoio.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.09.2005 (prolongation du certificat d'autorisation) Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		31.08.2015	

**01 Nisulid, Gel**

Robapharm AG, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>57278</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.4.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	nimesulidum 30 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	01	001 50 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.09.2015	

**01 Norvir, Sirup**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>53922</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	ritonavirum 600 mg, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 110, excipients ad solutionem pro 7.5 ml corresp. ethanolum 43.2 % V/V.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	023 5 Flasche(n) 024 1 Flasche(n)	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2006. (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.08.2015	

**01 Olbas Inhaler, Inhalierstift**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>8599</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	Tela cum solutione. Lösung: cajeputi aetheroleum 20 % m/m, cineolum 20 % m/m, menthae piperitae aetheroleum 20 % m/m, levomentholum 40 % m/m corresp. cineolum >150 mg et levomentholum >250 mg pro praeparatione.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	01	017 1 Stück	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.9.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.09.2015	

**01 Optrex, Augenkompresen**

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>26787</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.06.3.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	Tela cum solutione 12.5 ml. Lösung: hamamelidis destillatum aquosum 129.5 mg, allantoinum 0.5 mg, aromatica, conserv.: E 214, E 216, E 218, acidum salicylicum, chlorobutanolum hemihydricum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Leichte Augenreizungen	
Packung/en	01	025 6 imprägnierter Verband	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.11.2015	

**02 Pantozol i.v., Lyophilisat**

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>55551</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
* Packung/en	02	010	1 Durchstechflasche(n) B
		012	360x1 Durchstechflasche(n) Spitalpackung B
		013	10x1 Durchstechflasche(n) Spitalpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10x1 Durchstechflasche)	
Gültig bis		05.12.2010	

**01 Pascoe Agil, Filmtabletten**

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>56365</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	harpagophyti radices extractum ethanolicum siccum 240 mg, DER: 4.4-5:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Unterstützend bei Verschleisserscheinungen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	010	40 Tablette(n) D
		022	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Mai 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.08.2015	

**02 Penicillin Spirig 500'000 U.I., Sirup**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>37911</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.22	08.04.2010
Zusammensetzung	02	phenoxymethylpenicillinum benzathinum tetrahydricum 500000 U.I., aromatica, natrii cyclamas, color.: E 127, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	02	038	120 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2007 (Widerruf der Sequenz 01 250'000 U.I.)	
Gültig bis		24.04.2012	



**01 Pentasa 1g, Depot-Granulat****02 Pentasa 2g, Depot-Granulat**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>53431</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	mesalazinum 1 g, excipients ad granulatatum pro charta.	
	02	mesalazinum 2 g, excipients ad granulatatum, pro charta.	
Anwendung	01	Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	011	50 Sachet(s) B
		038	100 Sachet(s) B
		046	150 Sachet(s) B
	02	054	60 Sachet(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.10.2015	

**01 Pharmaton Kiddi, sciroppo**

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>53086</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.02.52	30.04.2010
Composizione	01	lysini hydrochloridum 300 mg, vitamina: cholecalciferolum 600 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 15 mg, thiamini hydrochloridum 3 mg, riboflavini natrii phosphas 3.5 mg, pyridoxini hydrochloridum 6 mg, nicotinamidum 20 mg, dexpanthenolum 10 mg, mineralia: calcii glycerophosphas corresp. calcium 130 mg et phosphorus 200 mg, arom.: saccharinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indicazione		Preparazione ricostituente a base di vitamine e sali minerali	
Confezione/i	01	012	200 ml D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 14.10.2005 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		13.10.2015	

01 Pravasta eco 10 mg, Tabletten  
 02 Pravasta eco 20 mg, Tabletten  
 03 Pravasta eco 30 mg, Tabletten  
 04 Pravasta eco 40 mg, Tabletten  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56454</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	28.04.2010
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 30 mg, excipients pro compresso.	
	04	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	009 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
	04	013 30 Tablette(n)	B
		015 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.08.2015	

02 Pravastatin Helvepharm 20, Tabletten  
 03 Pravastatin Helvepharm 40, Tabletten  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57535</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.08.2015	

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

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>57534</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	009 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.10.2015	

**01 Pravastax 10, Tabletten****02 Pravastax 20, Tabletten****03 Pravastax 40, Tabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>57542</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	009 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.08.2015	

**01 Priorin N, Kapseln**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>25121</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	milii extractum 140 mg, tritici embryonis oleum 271 mg, cystinum 2 mg, calcii pantothenas 10 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro capsula.	
Anwendung		Haarwuchsstörungen	
Packung/en	01	112 90 Kapsel(n)	D
		120 180 Kapsel(n)	D
		139 270 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.09.2015	

**03 Procutol, Lösung**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>47599</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	30.04.2010
Zusammensetzung	03	triclosanum 10 mg, natrii ricinoleini sulfas, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum, ethylvanillinum, vanillinum et alia, conserv.: 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxanum, E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Reinigung von empfindlicher oder kranker Haut	
Packung/en	03	060	500 ml D
		061	175 ml D
		062	4.5 l D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.09.2015	

**01 Propycil 50, Tabletten**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56300</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.04.3.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	propylthiouracilum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Thyreostatikum	
Packung/en	01	011	20 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.04.2015	

**01 Prosal N, Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>53109</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	06.04.2010
Zusammensetzung	01	salviae tinctura 0.15 ml, ratio: 1:5, ratanhia tinctura 0.15 ml, ratio: 1:4, matricariae extractum liquidum 0.1 ml corresp. matricariae aetheroleum 0.25 % m/V, DER: 1:2-3, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mundhöhle	
Packung/en	01	012	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.9.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.09.2014	

**01 Pro-Symbioflor, Suspension**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>675</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	enterococcus faecium vivus 15-45 Mio U., escherichia coli viva 15-45 Mio U., excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		funktionelle Störungen des Magen-Darmtraktes insbesondere Reizdarm (Colon irritabile)	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2015	

**01 Pulmo-Neural Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>299</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec encéphale, tissu pulmonaire, moelle épinière, cervelet, muqueuse sinusinale, système réticuloendothélial, ganglions lymphatiques, tissue malpighien) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Redoxon orange 1g, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56354</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin C Präparat	
Packung/en	01	005	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.09.2015	

**01 Revaxis, Injektionssuspension**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>646</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., virus poliomyelitis typus 1 inactivatum 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum 32 U., aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, formaldehydum, medium 199, conserv.: phenoxyethanolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Auffrischimpfung gegen Diphtherie, Tetanus und Poliomyelitis, ab dem vollendeten 5. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
		002	10 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.08.2015	

**01 Risperidon Sandoz 0,5 mg, Schmelztabletten****02 Risperidon Sandoz 1 mg, Schmelztabletten****03 Risperidon Sandoz 2 mg, Schmelztabletten****04 Risperidon Sandoz 3 mg, Schmelztabletten****05 Risperidon Sandoz 4 mg, Schmelztabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58773</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.5 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	risperidonum 1 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	03	risperidonum 2 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	04	risperidonum 3 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	05	risperidonum 4 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
* Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
		004	28 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.5.2009 (Zulassung der neuen Dosierungen 3 mg und 4 mg)	
Gültig bis		06.05.2014	

**01 Rozex, Crème**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>55030</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	16.04.2010
Zusammensetzung	01	metronidazolium 7.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		25.10.2015	

**01 Rozex, Lotio**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>55031</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	16.04.2010
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	metronidazolum 7.5 mg, macrogolum 400, conserv.: alcohol benzylicus, E 202, excipients ad solutionem pro 1 g.
-----------------	----	---

Anwendung	Rosacea
-----------	---------

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
-----------	---

	Nur für den Export bestimmt
--	-----------------------------

* Gültig bis	25.10.2015
--------------	------------

**01 Sab Simplex, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52299</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.04.0.	30.04.2010
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	simethiconum 84 mg, aromatica, excipients pro compresso.
-----------------	----	--

Anwendung	Antiflatulans
-----------	---------------

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
-----------	---

	Nur für den Export bestimmt
--	-----------------------------

* Gültig bis	10.08.2015
--------------	------------

**01 Sanafem, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>55466</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.99.0.	27.04.2010
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro compresso obducto.
-----------------	----	--

Anwendung	Bei Beschwerden der Wechseljahre
-----------	----------------------------------

Packung/en	01	040	30 Tablette(n)	D
		041	60 Tablette(n)	D
		042	90 Tablette(n)	D

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.3.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
-----------	--

* Gültig bis	18.08.2015
--------------	------------

**01 Sandrena 0,5 g, Gel****02 Sandrena 1,0 g, Gel**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>54347</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	estradiolum 0.5 mg ut estradiolum hemihydricum, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 0.5 g.	
	02	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur transdermalen Behandlung von Oestrogenmangelsymptomen	
Packung/en	01	014	28 x 0,5 g
		022	91 x 0,5 g
	02	030	28 x 1,0 g
		049	91 x 1,0 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		24.10.2015	

**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.	30.04.2010
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
* Packung/en	01	001	2 l
		002	4 l
		003	5 l
		004	10 l
		005	50 l
		006	12x50 l
		007	20 l
		008	3 l
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2009 Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu:3 L Einzelflaschen Druckbehälter	
Gültig bis		27.08.2014	



**01 Seretide 50, Dosier-Aerosol****02 Seretide 125, Dosier-Aerosol****03 Seretide 250, Dosier-Aerosol**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>55552</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	23.04.2010
Zusammensetzung	01	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 50 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	02	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 125 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	03	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 250 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
Anwendung		Antiasthmaticum	
Packung/en	01	001 120 Einzeldose(n)	B
	02	003 120 Einzeldose(n)	B
	03	005 120 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2015	

**01 Sertralin Helvepharm 50 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>56994</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		007 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		12.10.2015	

**01 Sertralin Spirig 50, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57135</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	15.04.2010
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	015 10 Tablette(n)	B
		016 30 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		12.10.2015	

**01 Sidroga Herz- und Kreislauftee, geschnittene Drogen**

Sidroga AG, Strengebacherstrasse 2a, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>39446</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	betulae folium 17.6 %, melissae folium 11.8 %, menthae crispae folium 5.9 %, crataegi folium cum flore 41.2 %, leonuri cardiacaе herba 23.5 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	014	20 x 1,5 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Februar 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.09.2015	

**01 Sinus Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>334</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse sinusinale porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
		002	9 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

**01 Spedifen 400, Compresse pellicolari**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

Zul.-Nr.: <b>55677</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	27.04.2010
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiflogistico, Analgesico, Antipiretico	
Packung/en	01	002	12 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.04.2015	

**01 S.R.E. Sérocytol, suppositoire**

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: <b>335</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	26.04.2010
Composition	01	globulina equina (immunisé avec moelle osseuse, rate, thymus, ganglions lymphatiques porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.12.2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		25.04.2015	

**04 Stago Nouvelle formule, solution**

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

N° d'AMM: <b>12566</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	13.04.2010
* Composition	04	boldo tinctura 220.6 mg, DER: 1:5, chelidonii tinctura 220.6 mg, DER: 1:35-45, curcumae tinctura 220.6 mg, DER: 1:5, cynarae tinctura 220.6 mg, DER: 1:5, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Indication		En cas de troubles de la digestion	
Conditionnements	04	042	10 ml D
		043	6 x 10 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 10.1.2005 (modification de la composition et prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		24.10.2012	

**01 Symbicort 100/6, Turbuhaler****02 Symbicort 200/6, Turbuhaler****03 Symbicort 400/12, Turbuhaler**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>55568</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	29.04.2010
Zusammensetzung	01	budesonidum 100 µg pro dosi, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg pro dosi, excipients ad pulverem.	
	02	budesonidum 200 µg pro dosi, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg pro dosi, excipients ad pulverem.	
	03	budesonidum 400 µg pro dosi, formoteroli fumaras dihydricus 12 µg pro dosi, excipients ad pulverem.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	001	60 Dose(n) B
		003	120 Dose(n) B
	02	005	60 Dose(n) B
		007	120 Dose(n) B
	03	009	60 Dose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.7.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		26.07.2015	

**01 Symbioflor 1, Suspension**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>676</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.05.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	enterococcus faecium vivus 15-45 Mio U., excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		zur Verminderung der Rezidivrate bei wiederkehrenden Infektionen der oberen und unteren Atemwege, besonders bei Entzündungen der Nebenhöhlen (Sinusitis) und der Bronchien (Bronchitis)	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2015	

**01 Symbioflor 2, Suspension**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>677</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	escherichia coli viva 15-45 Mio U., excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		funktionelle Störungen des Magen-Darmtraktes insbesondere Reizdarm (Colon irritabile)	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2015	

**01 Tannosynt flüssig, wässriges Konzentrat**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>32238</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.08.0.	22.04.2010
Zusammensetzung	01	phenoli/cresoli sulfonatis/formaldehydi/urei condensatum 400 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nässende und juckende Hauterkrankungen	
Packung/en	01	025 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.10.2015	

**02 Testoviron Depot 250 mg, Injektionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>17626</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.4.	28.04.2010
Zusammensetzung	02	testosteroni enantas 250 mg corresp. testosteronum 178 mg, benzylis benzoas, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Androgenmangel (Hypogonadismus) beim Mann; als Adjuvans bei progressivem Mammakarzinom	
Packung/en	02	035 3 x 250 mg	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.4.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).	
* Gültig bis		11.10.2015	

**01 Torasemid Actavis 5, Tabletten****02 Torasemid Actavis 10, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>57185</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	21.04.2010
Zusammensetzung	01	torasemidum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	torasemidum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	009	20 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	02	011	20 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2015	

**01 Torasem-Mepha 5, Tabletten****02 Torasem-Mepha 10, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57196</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	20.04.2010
Zusammensetzung	01	torasemidum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	torasemidum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	20 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.06.2015	

**01 Traumaplant, Salbe**

HPC Harras Pharma Curarina AG, Worbstrasse 221, 3073 Gümligen

Zul.-Nr.: <b>53712</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	21.04.2010
Zusammensetzung	01	symphyti herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 2-3:1, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 200, hydroxyethylis salicylas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Traumen (Prellungen)	
Packung/en	01	010	50 g D
		029	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06. Februar 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.02.2014	

**01 Venoplant mono, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>56334</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	07.04.2010
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 263 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4.5-5.5:1, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.
-----------------	----	--

Anwendung	Bei Venenbeschwerden
-----------	----------------------

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Juni 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
-----------	--

	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Juni 2005 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export)
--	--

	Nur für den Export bestimmt
--	-----------------------------

* Gültig bis	09.06.2015
--------------	------------

**01 Vigamox, Augentropfen**

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>57349</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	30.04.2010
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 5 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.
-----------------	----	--

Anwendung	Bakterielle Infektionen des vorderen Augenabschnittes
-----------	---

Packung/en	01	004	5 ml	A
------------	----	-----	------	---

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)
-----------	---

* Gültig bis	13.10.2015
--------------	------------

- 01 Xylesin 0,5%, Injektionslösung (mit Konservans)  
 02 Xylesin 1%, Injektionslösung (mit Konservans)  
 03 Xylesin 2%, Injektionslösung (mit Konservans)  
 04 Xylesin 1%, Injektionslösung (ohne Konservans)  
 05 Xylesin 2%, Injektionslösung (ohne Konservans)

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

Zul.-Nr.: <b>23706</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	01.04.2010
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaestheticum	
Packung/en	01	016 1 x 50 ml	B
		024 10 x 50 ml	B
		032 1 x 100 ml	B
	02	121 1 x 50 ml	B
		237 10 x 50 ml	B
		245 1 x 100 ml	B
	03	350 1 x 50 ml	B
		369 10 x 50 ml	B
		377 1 x 100 ml	B
	04	148 10 x 1 ml	B
		156 100 x 1 ml	B
		164 10 x 2 ml	B
		172 100 x 2 ml	B
		180 10 x 5 ml	B
		199 100 x 5 ml	B
		202 10 x 10 ml	B
		210 100 x 10 ml	B
	05	253 10 x 1 ml	B
		261 100 x 1 ml	B
		288 10 x 2 ml	B
		296 100 x 2 ml	B
		318 10 x 5 ml	B
		326 100 x 5 ml	B
		334 10 x 10 ml	B
		342 100 x 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.05.2015	

**01 Zeller Balsam, flüssig**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>10523</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	06.04.2010
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum et glycerolicum liquidum ex absinthii herba 0.7 mg, cinnamomi cortex 3.8 mg, guaiaci lignum 14.3 mg, millefolii herba 7 mg, rhoeados flos 11 mg, tormentillae rhizoma 9.5 mg, balsamum tolutanum 0.3 mg, benzoe tonkinensis 4.8 mg, myrrha 2.4 mg, olibanum 0.9 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	095	100 ml
		109	200 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8.6.2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.10.2015	



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**02 Alvegesic 1% forte ad us.vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>57361</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	16.04.2010
Zusammensetzung	02	butorphanolum 10 mg ut butorphanoli tartras, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	02	Analgetikum für Pferde, Hunde und Katzen, Antitussivum für Hunde	
Packung/en	02	004	10 ml A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	23.06.2015		

**01 Cosumix Plus 120 ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>42672</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	15.04.2010
Zusammensetzung	01	sulfachlorpyridazinum natricum 100 g, trimethoprimum 20 g, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung	Prophylaxe und Therapie primärer und sekundärer bakterieller Infektionen bei Schweinen und Geflügel, falls die beteiligten Bakterien auf Sulfonamid-Trimethoprim empfindlich sind. Insbesondere: Geflügel: Luftsackentzündung (z.B. als CRD Komplikation) und andere Koli-Infektionen. Koryza (Hämophilus paragallinarum). Pullorumseuche (Salmonella pullorum. Salmonellose. Geflügeltyphus (Salmonella enterica gallinarum). Geflügelcholera (P. multocida). Schweine: Darmerkrankungen verursacht durch E. coli. Salmonellose. Rhinitis atrophicans (P. multocida). Pneumonien verursacht durch APP. Haemophilus parasuis. Streptococcus suis. MMA-Komplex der Muttersauen.		
Bemerkung	Nur für den Export bestimmt		
* Gültig bis	18.04.2015		

**01 Feliquantel plus Gel ad us.vet., Injektor**

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

Zul.-Nr.: <b>58724</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	21.04.2010
Zusammensetzung	01	praziquantelum 10 mg, fenbendazolum 100 mg, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 ml.	
* Anwendung	Oleogel zur Behandlung von Rund- und Bandwurminfektionen bei Katzen		
Packung/en	01	001	3 x 6 ml B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. November 2009 (Korrektur Anwendungsgebiet: nur Katzen)		
Gültig bis	09.11.2014		

**01 Panacur SR Bolus ad us.vet.**  
Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>53137</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	14.04.2010
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 12 g, arom.: saccharum, excipients pro bolo.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Rinder	
Packung/en	01	016 10 Bolus/Boli	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.07.2015	

**02 Program Plus M ad us.vet., Tabletten**

**03 Program Plus L ad us.vet., Tabletten**

**04 Program Plus LL ad us.vet., Tabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>56062</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	13.04.2010
Zusammensetzung	02	lufenuronum 115 mg, milbemycini oximum 5.75 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	lufenuronum 230 mg, milbemycini oximum 11.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	lufenuronum 460 mg, milbemycini oximum 23 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall sowie Entwurmung und Herzwurmprophylaxe bei Hunden	
* Packung/en	02	003 6 Tabletten	B
	03	005 6 Tabletten	B
	04	007 6 Tabletten	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Juli 2008 (Widerruf der Sequenz 01 Program Plus S)	
Gültig bis		31.12.2012	

**02 Receptal ad us.vet., Injektionslösung**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>42311</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	22.04.2010
Zusammensetzung	02	buserelinum 4 µg ut buserelini acetat, natrii dihydrogenophosphat monohydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Fruchtbarkeitsstörungen bei Rindern, Stuten, Jungsauen und Kaninchen	
* Packung/en	02	022 5x10 ml	B
		030 10 ml	B
		031 10 x 2.5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. November 2009 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 10 x 2.5 ml, neue Zieltierart Jungsauen)	
Gültig bis		01.12.2013	

**01 Rimadyl Rind Injektionslösung, ad us.vet.**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57281</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.04.2010
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, ethanolum anhydricum, macrogolum 400, poloxamerum 188, ethanolaminum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder	
Packung/en	01	002 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. Juni 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.06.2015	

**01 T 61 ad us.vet., Injektionslösung**

Veterinaria AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>36158</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	14.04.2010
Zusammensetzung	01	embutramidum 200 mg, mebezoonii iodidum 50 mg, tetracaini hydrochloridum 5 mg, dimethylformamidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Inj.lösung zum exzitationslosen Töten v.Pferden,Rindern, Schweinen,Hunden,Katzen,Nerzen,Tauben,Ziervögeln,Hamster	
Packung/en	01	018 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20 November 2009 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.07.2015	

**01 Valbazen 1.9% ad us.vet., Suspension****02 Valbazen 10% ad us.vet., Suspension**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>42131</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	20.04.2010
Zusammensetzung	01	albendazolum 19 mg, conserv.: E 202, E 210, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	albendazolum 100 mg, conserv.: E 202, E 210, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Anthelminthikum für Schafe und Ziegen	
	02	Anthelminthikum für Rinder	
Packung/en	01	016 1000 ml	B
	02	024 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Juli 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.07.2015	

## Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

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

Per 1. April 2010 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** die folgenden Präparate der Firma **Team medica AG, Zug**:

A compter du 1 avril 2010, l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Team medica AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
15104	Antabus-Dispergetten, Tabletten
31833	Betolvex, Injektionslösung
39645	Stesolid, Tabletten
39648	Stesolid, Suppositorien
40038	Dumozol, Filmtabletten
40669	Litarex, Retard-Tabletten
41756	Stesolid Rectal, Microclisma
45519	Stesolid Novum, Injektionsemulsion

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

Per 1. April 2010 übernimmt die Firma **Medinova AG, Zürich** die folgenden Präparate der Firma **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil**:

A compter du 1 avril 2010 l'entreprise **Medinova AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
53761	Dafnegil, Vaginalcrème
53762	Dafnegil, Vaginalovula
54494	Dafnegil, Duopack

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

Per 8. April 2010 übernimmt die Firma **CrossMedika SA, Manno** die folgenden Präparate der Firma **Rivopharm SA, Manno**:

A compter du 8 avril 2010, l'entreprise **CrossMedika SA, Manno** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Rivopharm SA, Manno**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
58695	Amlodipine CrossMedika comprimés
58783	Acide alendronique CrossMedika comprimés
58784	Acide alendronique CrossMedika 70 mg, comprimés hebdomadaires

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

Per 1. April 2010 ändert die Firma **Almirall AG, Baar** ihr Firmendomizil von 6340 Baar nach **8304 Wallisellen**.

A compter du 1 avril 2010, l'entreprise **Almirall AG, Baar** actuellement sise 6340 Baar, aura pour nouveau domicile **8304 Wallisellen**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
691	Lupidon H, Injektionssuspension
692	Lupidon G, Injektionssuspension
29448	Balmed Hermal, Medizinisches Oelbad
32238	Tannosynt flüssig, wässriges Konzentrat
41476	Balmed Hermal F, Medizinisches Oelbad
41822	Carotaben, Kapseln
42695	Verrumal, Lösung
44352	Akneroxid, Gel
46084	Akne-mycin, Lösung
48142	Akne-mycin 2000, Salbe
48787	Balmed Hermal Plus, Medizinisches Oelbad
50354	Optiderm, Crème
50912	Decoderm bivalent, Crème
53310	Curatoderm, Salbe
55650	Optiderm F Creme, Creme
55658	Vaniqa, Crème
55812	Curatoderm, Lotion
56895	Almogran, Filmtabletten
56914	Optiderm Lotion, Lotion
57233	Myconormin 250 mg, Tabletten
58865	Dolocupin, Crème

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Adiuretin, Nasenspray Lösung</b> Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar	<b>57171</b>	<b>B</b>	07.03.2.	26.01.2010
1	01	<b>Alendronat Orifarm 70 mg, Wochentabletten</b> Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>57915</b>	<b>B</b>	07.99.0.	01.03.2010
1	01	<b>Amlodipin Orifarm 5mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58972</b>	<b>B</b>	02.06.1.	01.03.2010
1	02	<b>Amlodipin Orifarm 10mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58972</b>	<b>B</b>	02.06.1.	01.03.2010
1	02	<b>Azillin 200, Pulver für Sirup</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>45858</b>	<b>A</b>	08.01.23	25.02.2010
1	01	<b>Azillin 100, Pulver für Tropfen</b> Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>50138</b>	<b>A</b>	08.01.23	25.02.2010
1	01	<b>Betaserc 8 mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>57954</b>	<b>B</b>	02.04.4.	01.03.2010
1	02	<b>Betaserc 16 mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>57954</b>	<b>B</b>	02.04.4.	01.03.2010

1	01	<b>Betaserc 8 mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58119</b>	<b>B</b>	02.04.4.	01.03.2010
1	02	<b>Betaserc 16 mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58119</b>	<b>B</b>	02.04.4.	01.03.2010
1	03	<b>Betaserc 24 mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58119</b>	<b>B</b>	02.04.4.	01.03.2010
1	01	<b>Ciprofloxacin Orifarm 250 mg, Filmtabletten</b> Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58845</b>	<b>A</b>	08.01.8.	01.03.2010
1	02	<b>Ciprofloxacin Orifarm 500 mg, Filmtabletten</b> Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58845</b>	<b>A</b>	08.01.8.	01.03.2010
1	03	<b>Ciprofloxacin Orifarm 750 mg, Filmtabletten</b> Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58845</b>	<b>A</b>	08.01.8.	01.03.2010
1	01	<b>Citalopram ecosol 20 mg, Filmtabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58263</b>	<b>B</b>	01.06.0.	01.03.2010
1	02	<b>Citalopram ecosol 40 mg, Filmtabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58263</b>	<b>B</b>	01.06.0.	01.03.2010
1	01	<b>Concor 2,5 mg, Lacktabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58118</b>	<b>B</b>	02.03.0.	01.03.2010
1	02	<b>Concor 5 mg, Lacktabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58118</b>	<b>B</b>	02.03.0.	01.03.2010
1	03	<b>Concor 10 mg, Lacktabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58118</b>	<b>B</b>	02.03.0.	01.03.2010
1	01	<b>Doxium 500, Kapseln</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58401</b>	<b>B</b>	02.08.1.	01.03.2010

1	01	<b>Escoprim, Sirup für Kinder</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>44672</b>	<b>A</b>	08.01.93	10.03.2010
1	01	<b>Estracomb TTS, Kombipackung</b> Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	<b>51763</b>	<b>B</b>	07.08.6.	01.03.2010
1	01	<b>Isoptin, Injektionslösung/ Infusionslösungskonzentrat</b> Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	<b>30485</b>	<b>B</b>	02.06.1.	31.12.2010
1	01	<b>Isotretinoin Sandoz 10, Weichgelatine kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>56117</b>	<b>A</b>	10.02.0.	01.04.2010
1	02	<b>Isotretinoin Sandoz 20, Weichgelatine kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	<b>56117</b>	<b>A</b>	10.02.0.	01.04.2010
1	01	<b>Mercilon, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>57928</b>	<b>B</b>	09.02.1.	01.03.2010
1	01	<b>Minulet, Dragees</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58098</b>	<b>B</b>	09.02.1.	01.03.2010
1	01	<b>Nitroderm, TTS 5</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58054</b>	<b>B</b>	02.04.1.	01.03.2010
1	02	<b>Nitroderm, TTS 10</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58054</b>	<b>B</b>	02.04.1.	01.03.2010
1	01	<b>Nocturin 0,1 mg, Tabletten</b> Ferring AG, Baarer matze, 6340 Baar	<b>55794</b>	<b>B</b>	07.03.2.	26.01.2010
1	02	<b>Nocturin 0,2 mg, Tabletten</b> Ferring AG, Baarer matze, 6340 Baar	<b>55794</b>	<b>B</b>	07.03.2.	26.01.2010
1	01	<b>Nordurine 0,1 mg, Tabletten</b> Ferring AG, Baarer matze, 6340 Baar	<b>55795</b>	<b>B</b>	07.03.2.	26.01.2010
1	02	<b>Nordurine 0,2 mg, Tabletten</b> Ferring AG, Baarer matze, 6340 Baar	<b>55795</b>	<b>B</b>	07.03.2.	26.01.2010
1	01	<b>Norvasc 5 mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>57839</b>	<b>B</b>	02.06.1.	01.03.2010



1	02	<b>Norvasc 10 mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>57839</b>	<b>B</b>	02.06.1. 01.03.2010
1	01	<b>Pravastatin Orifarm 10 mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58666</b>	<b>B</b>	07.12.0. 01.03.2010
1	02	<b>Pravastatin Orifarm 20 mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58666</b>	<b>B</b>	07.12.0. 01.03.2010
1	03	<b>Pravastatin Orifarm 40 mg, Tabletten</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58666</b>	<b>B</b>	07.12.0. 01.03.2010
1	02	<b>Streptase 250'000 I.E., Injektionspräparat</b> CSL Behring (Schweiz) AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich	<b>29738</b>	<b>B</b>	06.05.0. 31.05.2010
1	03	<b>Streptase 750'000 I.E., Injektionspräparat</b> CSL Behring (Schweiz) AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich	<b>29738</b>	<b>B</b>	06.05.0. 31.05.2010
1	04	<b>Streptase 1'500'000 I.E., Injektionspräparat</b> CSL Behring (Schweiz) AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich	<b>29738</b>	<b>B</b>	06.05.0. 31.05.2010
1	02	<b>Topaceta, Gel</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>36935</b>	<b>D</b>	07.10.4. 30.09.2010
1	01	<b>Topiramate Orifarm 25 mg, Filmtabletten</b> Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58042</b>	<b>B</b>	01.07.1. 01.03.2010
1	02	<b>Topiramate Orifarm 50 mg, Filmtabletten</b> Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58042</b>	<b>B</b>	01.07.1. 01.03.2010
1	03	<b>Topiramate Orifarm 100 mg, Filmtabletten</b> Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58042</b>	<b>B</b>	01.07.1. 01.03.2010
1	04	<b>Topiramate Orifarm 200 mg, Filmtabletten</b> Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58042</b>	<b>B</b>	01.07.1. 01.03.2010
1	01	<b>Vamina Glucose, Infusionslösung</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spichermatt 30, 6370 Stans	<b>38776</b>	<b>B</b>	07.01.2. 15.02.2010

1	01	<b>Xyloplyin 2 %-Adrenalin Dental, Injektionslösung</b> Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH	<b>50822 B</b>	13.01.2. 12.03.2010
1	01	<b>Zyloric, Tabletten, 100 mg</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58053 B</b>	07.11.3. 01.03.2010
1	02	<b>Zyloric, Tabletten, 300 mg</b> Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf	<b>58053 B</b>	07.11.3. 01.03.2010

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Diaprim Tabletten ad us.vet.</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>44083 A</b>	18.02.2010
---	----	---	----------------	------------

## 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
---------------------	---------------------	----------------------	--	-------	---------------------------------------

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Reductil 10, Kapseln	54770	B	01.11.0.	5.3.2010
----	----------------------	-------	---	----------	----------

## 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>Amidipin-Mepha 5, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	<b>56975</b>	<b>B</b>	02.06.1.	25.09.2010
02	<b>Amidipin-Mepha 10, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL	<b>56975</b>	<b>B</b>	02.06.1.	25.09.2010
01	<b>Cefagil, homöopathische Tabletten</b> Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>56135</b>	<b>B</b>	20.01.0.	06.11.2010
01	<b>Cremol-Ritter, Lotion</b> Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	<b>44584</b>	<b>D</b>	10.10.0.	28.09.2010
01	<b>Magnesium Vital arôme pêche-abricot, granulé buvable</b> Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>57373</b>	<b>D</b>	07.02.1.	01.06.2010
02	<b>Magnesium Vital arôme cassis, granulé buvable</b> Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>57373</b>	<b>D</b>	07.02.1.	01.06.2010
01	<b>Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Bärlauch</b> Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>25254</b>	<b>E</b>	04.99.0.	14.10.2010
01	<b>Similasan, homöopathisches Arzneimittel bei nervösen Herzbeschwerden, Globuli</b> Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	<b>54924</b>	<b>D</b>	20.01.0.	05.10.2010
02	<b>Symphosan, Einreibemittel</b> Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	<b>26138</b>	<b>D</b>	07.10.4.	06.10.2010

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Pruban ad us.vet., Crème</b> Veterinaria AG, 8807 Freienbach	<b>55195</b>	<b>B</b>	01.08.2010
03	<b>Septicol-Kapseln 250mg ad us.vet.</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>42827</b>	<b>A</b>	07.11.2010
04	<b>Septicol-Kapseln 500mg ad us.vet.</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>42827</b>	<b>A</b>	07.11.2010

## Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 02/2010, Februar 2010, Seite 146  
Journal Swissmedic No 02/2010, février 2010, page 146

**01 Goserelin-Acino 10.8, Implantat**  
Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: **60235** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.2 11.02.2010

Im Swissmedic Journal 02/2010 wurden irrtümlicherweise die falschen Packungsgrößen: 1 Set, 3 Set und 6 Set publiziert. Die korrekten Packungsgrößen sind:

001	1 Set
002	2 Set
003	3 Set

Dans l'édition 02/2010 du Journal Swissmedic, une erreur s'est glissée au niveau de la taille des emballages: il était écrit 1 Set, 3 Set et 6 Set. Les emballages corrects sont :

001	1 Set
002	2 Set
003	3 Set

Swissmedic Journal Nr. 3/2010, März 2010, Seite 242  
Journal Swissmedic No 3/2010, mars 2010, page 242

Im Swissmedic Journal 3/2010 wurde irrtümlich die falsche Packaging Lot Nummer publiziert. Die richtige Bezeichnung lautet:

Dans l'édition 3/2010 du Journal Swissmedic, un numéro de lot erroné a été publié. Le numéro correct est :

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.3.-31.3.2010)  
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.3.-31.3.2010)

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
--	-------------------------	--	---------------	----------------------------------	-------------------------------------	------------------------------------

### Impfstoffe / Vaccins

00685	Rabipur	Novartis Pharma Schweiz AG	469011A-Z/ 469011C	13843	25.03.2010	01.2014
-------	---------	----------------------------	-----------------------	-------	------------	---------