



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: Stabsbereich Kommunikation, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9, Tel. +41 (0)31 322 02 11, www.swissmedic.ch

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

Seite

	00.00
Im Brennpunkt	
Entzug der Verkehrsfähigkeit bei Artikel-95-Präparaten	436
Information über zugelassene homöopathische und anthroposophische Arzneimittel und die Vertriebsfirmen notifizierter Präparate Infosplitter	440
Swissmedic stoppt illegalen Internethandel mit Arzneimitteln	441
Stärkung der Fachkompetenzen bei der Verabreichung von Tierarzneimitteln	443
Eröffnung der Vernehmlassung zu Verordnungen der Swissmedic	445

Chargenrückrufe 447 Freigaben der Blutprodukte und Impfstoffe 449 Neuzulassungen 451 Revisionen und Änderungen der Zulassung 467

Arzneimittel Statistik

Revisionen und Änderungen der Zulassung	467
Viderruf der Zulassung	497
Jmwandlung für das Inverkehrbringen m Ausland	500
rloschene IKS-Registrierungen	501
iistierung der Zulassung	502

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Homepage www.swissmedic.ch in der Rubrik «Über Swissmedic»/Kontakte finden Sie die Telefonnummern und E-Mail-Adressen aller Swissmedic Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter, gegliedert nach Bereichen. Nutzen Sie diese Informationen, um rasch und direkt an Ihre Ansprechpartnerin oder Ihren Ansprechpartner zu gelangen.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

Page

Actualités	
Arrêt obligatoire de la distribution de certaines préparations autorisées en application de l'article 95 de la LPTh	438
Information sur les médicaments homéopathique et anthroposophiques autorisés et les distributeu de préparations annoncées	
En vrac	
Offensive de Swissmedic contre la vente illégale de médicaments sur Internet	442
Renforcement des compétences techniques des responsables de l'administration de médicaments vétérinaires	444
Ouverture de la procédure de consultation des ordonnances de Swissmedic	446

Miscellanées	
Retrait de lots	448
Produits sanguins et vaccins admis à l'écoulement	449
Nouvelles autorisations	451
Révisions et changements de l'autorisation	467
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	497
Conversion en mise sur le marché à l'étranger	500
Enregistrements OICM échus	501
Suspension de l'autorisation de mise sur ler marché	502

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, sous la rubrique Swissmedic / Contacts, la liste par unité administrative des collaborateurs de Swissmedic, avec leurs lignes et leurs adresses électroniques directes. Vous pourrez donc ainsi joindre directement votre interlocuteur.

Légende

Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvable
- 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

Entzug der Verkehrsfähigkeit bei Artikel-95-Präparaten

Die Übergangsbestimmungen des Heilmittelgesetzes (Art. 95 Abs. 3 HMG) erlauben es, Arzneimittel, die mit Inkrafttreten des HMG neu der Zulassungspflicht durch Swissmedic unterstellt wurden und für welche rechtzeitig bis Ende 2002 ein Zulassungsgesuch eingereicht wurde, weiterhin in der Schweiz in Verkehr bleiben können, bis von Swissmedic der Zulassungsentscheid gefällt worden ist (sogenannte Artikel-95-Präparate). Im Swissmedic Journal wurde eine Liste mit diesen Präparaten publiziert (Swissmedic Journal 3/2003, S. 184-9). In der Zwischenzeit haben folgende dieser Präparate ihre Verkehrsfähigkeit verloren und dürfen nicht mehr vertrieben oder abgegeben¹ werden:

Die Gesuche betreffend Artikel-95-Präparate sind noch nicht alle abschliessend bearbeitet worden. Wir werden künftig fortlaufend über alle weiteren Artikel-95-Präparate berichten, welche innerhalb der jeweiligen Berichtsperiode ihre Verkehrsfähigkeit verloren haben.

Präparat	Wirkstoff	Vertreiber
Acidi ascorbici Compressi	Acidi ascorbici	Hänseler AG, Herisau
Adrenalin Streuli, Injpräp.	Adrenalinum	G. Streuli & Co AG, Uznach
Aktivkohle, orale Suspension	Kohle	Apotheke Wülflingen
Aphenylbarbit, Injektionslösung	Phenobarbital	G.Streuli & Co. AG,Uznach
Arginin, Infusionszusatz	Arginin	Kantonsspital Aarau, Aarau
ASS Galepharm, Tabletten	ASS	Galepharm
Atropinsulfat, Ampullen	Atropinsulfat	Apotheke Wülflingen
Calcium-dinatrium-EDTA Ampullen	Calciumdinatrium EDTA	Apotheke Wülflingen
Calciumgluconat, Gel	Calciumgluconat	Apotheke Wülflingen
Chemet, Kapseln	DMSA (Meso-2,3-Dimedatosuccinic-Acid)	Kantonsspital Aarau, Aarau
Chinin HCl Bichsel, Injektionslösung	Chinin Injektion	Laboratorium Dr. Bichsel AG, Interlaken
Chininsulfat KSA, Kapseln	Chinini sulfas	Kantonsspital Aarau AG
Claventin 5,2g, Infusionslösung, Infusion	Komb. Ticarcilline & Clavulansäure	GlaxoSmithkline AG, Münchenbuchsee
Colchicin Streuli, Dragées	Colchicinum	G. Streuli & Co AG, Uznach
Cyanokit Lösung	Hydroxocobolamin	Apotheke Wülflingen
Dapsoni Compressi 25mg	Dapson	Hänseler AG, Herisau
Dihydrocodeinon, Injlsg.	Hydrochodoni hydrochloridum	G. Streuli & Co AG, Uznach
Dimaval, Kapseln	DMPS = (RS)-2,3-Dimercapto- 1-propansulfonsäure	Apotheke Wülflingen
4-DMAP, Ampullen	Dimethylaminophenol	Apotheke Wülflingen
Radiogardase-Cs, Kapseln	Eisen-(III)-Hexacyanoferrat(II) (Berlinerblau)	Apotheke Wülflingen
Ephedrinii hydrochloridi Compressi 50mg	Ephedrin	Hänseler AG, Herisau
Extencillin KSA	Benzathin-Penicillin	Kantonsspital Aarau, Aarau
Glycin, Pulver für orale Lsg.	Glycin	Kantonsspital Aarau, Aarau
Hydrocodon Hydrochlorid KSA, Injektionslösung	Hydrocodon Hydrochlorid	Kantonsspital Aarau, Aarau

Hydrocodon Hydrochlorid KSA, Kapseln	Hydrocodon Hydrochlorid	Kantonsspital Aarau, Aarau
Hydromorphone hydrochloridum Injlsg.	Hydromorphoni hydrochloridum	G. Streuli & Co AG, Uznach
Indigocarmin Bichsel, Injektionslösung	Indigocarmin	Laboratorium Dr. Bichsel AG, Interlaken
Isoamylnitrit, Ampullen	Amylnitrit	Apotheke Wülflingen
Isoniazid KSA, Kapseln	Isoniazidum	Kantonsspital Aarau AG
Isoniazid KSA, Injlsg.	Isoniazidum	Kantonsspital Aarau AG
Levothyroxin	Levothyroxin	Kantonsspital Aarau, Aarau
Liothyronin-Na	Liothyronin-Na	Kantonsspital Aarau, Aarau
Methylenblau Streuli, Injlsg.	Methylthioninum hydrochloridum	G. Streuli & Co AG, Uznach
Methylenblau, Ampullen	Methylthioninum hydrochloridum	Apotheke Wülflingen
Morphin Lösung (KSA)	Morphin (HCI)	Kantonsspital Aarau, Aarau
Natrii chloridi Compressi	Natrii chloridi	Hänseler AG, Herisau
Natriumthiosulfat, Infusionslösung	Natriumthiosulfat	Kantonsspital Aarau, Aarau
Phenopbarbital Galepharm	Phenobarbital	Galepharm
Physostigminsalicylat, Trockenamp.	Physostigminsalicylat	Apotheke Wülflingen
Procainamid hydrochlorid KSA, Injektion	Procainamid	Kantonsspital Aarau, Aarau
Procaini Hydrochloridum Streuli, Injlsg.	Procaini hydrochloridum	G. Streuli & Co AG, Uznach
Pyridoxin - HCl, Vials	Pyridoxin-HCI	Kantonsspital Aarau, Aarau
Pyridoxin - HCl, Vials	Pyridoxin-HCI	Apotheke Wülflingen
Strepto-Hefa KSA	Streptomycin	Kantonsspital Aarau, Aarau
Yohimbinii Cpr.	Yohimbin	Hänseler AG

¹ Zulässig ist allenfalls noch die auf bestimmte Kantone beschränkte Abgabe aufgrund übergangsrechtlich noch gültiger kantonaler Bewilligungen sowie die Abgabe der erwähnten Präparate als Arzneimittel nach eigener Formel (Hausspezialität) gemäss Art. 9 Abs. 2 Bst. c HMG, soweit die diesbezüglichen gesetzlichen Anforderungen erfüllt sind.

Swissmedic Journal 6/2005

Arrêt obligatoire de la distribution de certaines préparations autorisées en application de l'article 95 de la LPTh

Les dispositions transitoires de la loi sur les produits thérapeutiques (art. 95, al. 3 LPTh) permettent de continuer à mettre sur le marché suisse des médicaments qui sont soumis à autorisation de Swissmedic depuis l'entrée en vigueur de la LPTh et pour lesquels une demande d'autorisation a été déposée avant fin 2002. Cette commercialisation peut se poursuivre jusqu'à ce que l'institut ait pris une décision quant à leur autorisation (on parle ainsi communément des «préparations autorisées en vertu de l'article 95»). Une liste de ces préparations a été publiée dans le Journal Swissmedic (édition 3/2003, p. 184-9) et celles dont la distribution et la remise¹ sont désormais interdites figurent dans le tableau ci-dessous.

L'examen de toutes les demandes déposées en vertu de l'article 95 n'est pas achevé. Nous vous communiquerons donc régulièrement la liste des autres préparations autorisées en vertu de l'article 95 qui ont perdu leur droit à être distribuées.

Préparation	Principe actif	Distributeur
Acidi ascorbici Compressi	Acide ascorbique	Hänseler AG, Herisau
Adrenalin Streuli, sol. inj.	Adrénaline	G. Streuli & Co AG, Uznach
Aktivkohle, suspension orale	Charbons	Apotheke Wülflingen
Aphénylbarbit, sol. inj.	Phénobarbital	G.Streuli & Co.AG,Uznach
Arginin, Infusionszusatz	Arginine	Kantonsspital Aarau, Aarau
ASS Galepharm, comprimés	ASS	Galepharm
Atropinsulfat, ampoules	Sulfate d'atropine	Apotheke Wülflingen
Calcium-dinatrium-EDTA ampoules	Ethylènediaminetétracétate de calcium disodium	Apotheke Wülflingen
Calciumgluconat, gel	Gluconate de calcium	Apotheke Wülflingen
Chemet, capsules	DMSA (acide dimercaptosuccinique)	Kantonsspital Aarau, Aarau
Chinin HCl Bichsel, sol. inj.	Quinine injectable	Laboratorium Dr. Bichsel AG, Interlaken
Chininsulfat KSA, capsules	Chinini sulfas	Kantonsspital Aarau AG
Claventin 5,2g, solution pour perfusion, perfusion	Assoc. ticarcilline & acide clavulanique	GlaxoSmithkline AG, Münchenbuchsee
Colchicin Streuli, dragées	Colchicine	G. Streuli & Co AG, Uznach
Cyanokit solution	Hydroxocobolamine	Apotheke Wülflingen
Dapsoni Compressi 25mg	Dapsone	Hänseler AG, Herisau
Dihydrocodéinone, sol. inj.	Hydrochodoni hydrochloridum	G. Streuli & Co AG, Uznach
Dimaval, capsules	DMPS = sodium,2,3, dimercaptopropane-1-sulfonate	Apotheke Wülflingen
4-DMAP, ampoules	Diméthylaminophénol	Apotheke Wülflingen
Radiogardase-Cs, capsules	Fer-(III)-hexacyanoferrate(II) (bleu de Berlin)	Apotheke Wülflingen
Ephedrinii hydrochloridi Compressi 50mg	Ephédrine	Hänseler AG, Herisau
Extencillin KSA	Benzathine-pénicilline	Kantonsspital Aarau, Aarau
Glycin, poudre pour solution orale	Glycine	Kantonsspital Aarau, Aarau
Hydrocodon Hydrochlorid KSA, sol. inj.	Chlorhydrate d'hydrocodone	Kantonsspital Aarau, Aarau
Hydrocodon Hydrochlorid KSA, capsules	Chlorhydrate d'hydrocodone	Kantonsspital Aarau, Aarau

Hydromorphone hydrochloridum, sol. inj.	Chlorhydrate d'hydromorphone	G. Streuli & Co AG, Uznach
Indigocarmin Bichsel, sol. inj.	Indigocarmin	Laboratorium Dr. Bichsel AG, Interlaken
Isoamylnitrit, ampoules	Nitrite d'amyl	Apotheke Wülflingen
Isoniazid KSA, capsules	Isoniazide	Kantonsspital Aarau AG
Isoniazid KSA, sol. inj.	Isoniazide	Kantonsspital Aarau AG
Levothyroxin	Lévothyroxine	Kantonsspital Aarau, Aarau
Liothyronin-Na	Liothyronine sodique	Kantonsspital Aarau, Aarau
Methylenblau Streuli, sol. inj.	Methylthioninum hydrochloridum	G. Streuli & Co AG, Uznach
Methylenblau, ampoules	Methylthioninum hydrochloridum	Apotheke Wülflingen
Morphin Lösung (KSA)	Morphine (HCI)	Kantonsspital Aarau, Aarau
Natrii chloridi Compressi	Natrii chloridi	Hänseler AG, Herisau
Natriumthiosulfat, sol. inj.	Thiosulfate de sodium	Kantonsspital Aarau, Aarau
Phenobarbital Galepharm	Phénobarbital	Galepharm
Physostigminsalicylat, Trockenamp.	Salicylate de physostigmine	Apotheke Wülflingen
Procainamid hydrochlorid KSA, Injection	Procaïnamide	Kantonsspital Aarau, Aarau
Procaini Hydrochloridum Streuli, sol. inj.	Procaini hydrochloridum	G. Streuli & Co AG, Uznach
Pyridoxin - HCl, Vials	Chlorhydrate de pyridoxine	Kantonsspital Aarau, Aarau
Pyridoxin - HCl, Vials	Chlorhydrate de pyridoxine	Apotheke Wülflingen
Strepto-Hefa KSA	Streptomycine	Kantonsspital Aarau, Aarau
Yohimbinii Cpr.	Yohimbine	Hänseler AG

¹ Le cas échéant, la remise limitée à certains cantons en vertu d'autorisations cantonales encore valables reste autorisée à titre de disposition juridique transitoire. Il en va de même pour la remise des préparations mentionnées fabriquées selon une formule propre à l'établissement (spécialités de comptoir) conformément à l'art. 9, al. 2, let. c LPTh, pour autant que les exigences légales qui s'y rapportent soient remplies.

Swissmedic Journal 6/2005

Information über zugelassene homöopathische und anthroposophische Arzneimittel und die Vertriebsfirmen notifizierter Präparate

Swissmedic erhält immer wieder Anfragen zu den auf dem Wege einer Notifikation zugelassenen homöopathischen und anthroposophischen Arzneimitteln. Ein neues Merkblatt gibt jetzt Auskunft zum Verfahren der Notifikation und der Beschriftung der notifizierten Präparate. Zudem werden darin auch die verantwortlichen Vertriebsfirmen dieser Arzneimittel aufgeführt.

Das Merkblatt Zugelassene homöopathische und anthroposophische Arzneimittel/Vertriebsfirmen notifizierter Präparate (Zulassungsinhaberinnen) ist auf der Swissmedic homepage abrufbar unter www.swissmedic.ch → Recht und Normen → Humanarzneimittel → Gesamtüberblick Humanarzneimittel → Merkblätter.

Information sur les médicaments homéopathiques et anthroposophiques autorisés et les distributeurs de préparations annoncées

Swissmedic reçoit en permanence des demandes relatives aux médicaments homéopathiques et anthroposophiques autorisés par procédure d'annonce. Un nouvel aide-mémoire informe maintenant sur le régime de l'annonce ainsi que sur l'étiquetage des médicaments autorisés sur simple annonce. De plus la liste des distributeurs de ces médicaments y est publiée. Cet

aide-mémoire Médicaments homéopathiques et anthroposophiques autorisés/Distributeurs de préparations annoncées (titulaires d'autorisations) se trouve sur notre site www.swissmedic.ch → activité législative et normalisation → médicaments à usage humain → sommaire médicaments à usage humain → aide-mémoires.

Medienmitteilung vom 6. Juni 2005:

Swissmedic stoppt illegalen Internethandel mit Arzneimitteln

Swissmedic sperrte eine von der Schweiz aus betriebene Internetseite, welche nicht zugelassene Arzneimittel mit teilweise beträchtlichem Gesundheitsrisiko zum Verkauf anbot. Einige der aus dem Ausland stammenden, behördlich nicht geprüften Produkte waren mit stark irreführenden Heilversprechen gegen schwere Erkrankungen angepriesen worden. Ware und Dokumente wurden beschlagnahmt.

Zum Verkauf angeboten wurden rund 40 Präparate wie Schlankheitsmittel, Mittel gegen die Alterung, Erektionsstörungen oder zur Stärkung des Immunsystems und der Hirnleistung sowie Produkte zur Aktivierung der Leberfunktion oder Antidepressiva. Die teilweise stark irreführenden Heilanpreisungen umfassten zahlreiche schwere Erkrankungen, welche eine ärztlichen Diagnose und Therapie erfordern. Aufgrund der wissenschaftlich nicht belegten und behördlich nicht genehmigten Heilversprechen bestand die Gefahr, dass Patientinnen und Patienten sich keiner adäquaten Therapie unterzogen. Wegen der ungenügenden Beschreibung von unterwünschten Wirkungen und Vorsichtsmassnahmen bestand zudem die Gefahr einer unzweckmässigen Einnahme. Die Herstellungsbedingungen der hauptsächlich aus den USA stammenden Produkte sind weder bekannt noch belegt. Ein gesundheitliches Risiko bei der Einnahme war damit nicht auszuschliessen.

Nach Meldungen der Zollbehörden über verdächtige Arzneimittelsendungen hatte Swissmedic eine Untersuchung eingeleitet und die für die Kontrolle des Detailhandels zuständigen kantonalen Behörden informiert. Das Institut hat in den vergangenen Monaten anlässlich einer Hausdurchsuchung mehrere Dutzend Kilogramm dieser Arzneimittel sowie Unterlagen beschlagnahmt und anschliessend den Waren- und Geldfluss analysiert.

Dies ist kein Einzelfall. Sofern der Server einer Website in der Schweiz ist oder der Versandhandel auf Schweizer Territorium stattfindet, kann Swissmedic juristisch einschreiten. So wurde vor kurzem eine weitere Internetseite gesperrt, auf welcher nicht zugelassene Arzneimittel beworben und zum Kauf angeboten wurden.

Ein Risiko für die Gesundheit

Die Anpreisung und der Verkauf von Arzneimitteln im Internet birgt gesundheitliche Risiken. Über das World Wide Web lassen sich Hunderte von nicht zugelassenen, gefälschten, qualitativ schlechten, wirkungslosen Arzneimitteln oder rezeptpflichtige Präparate ohne ärztliche Verschreibung anpreisen und verkaufen. Das weltweite Angebot gegen alle möglichen Erkrankun-

gen ist immens. Der illegale Internet-Verkauf von betäubungsmittelhaltigen Medikamenten und psychotropen Stoffen nahm in den letzten Jahren stark zu, wie der Internationale Suchtkontrollrat (International Narcotics Control Board) der Vereinten Nationen im Jahresbericht 2004 festhält. Genaue Zahlen liegen jedoch keine vor.

Internethandel boomt

Swissmedic schätzt, dass pro Jahr bis zu 40'000 von Privatpersonen über Internet bestellte Medikamentensendungen in die Schweiz gelangen. Bei rund einem Fünftel der Präparate dürfte es sich um Stoffe mit Abhängigkeitspotential wie Schlaf-, Beruhigungs- oder Aufputschmittel handeln. Der Import von betäubungsmittelhaltigen oder psychotropen Arzneimitteln ist für Private gemäss Betäubungsmittelgesetz verboten. Wer andere Präparate für den Eigengebrauch aus dem Ausland bezieht, macht sich nicht strafbar, geht jedoch ein Gesundheitsrisiko ein, namentlich wenn die Bezugsquelle und die eingeführten Arzneimittel nicht behördlich autorisiert sind.

Versandhandel mit Arzneimitteln in der Schweiz

Der Verkauf von Arzneimitteln via Internet in der Schweiz stellt einen Spezialfall des Versandhandels dar (geregelt in Art. 27 Heilmittelgesetz). Der Versandhandel ist in der Schweiz nur zulässig, wenn im Einzelfall eine entsprechende kantonale Bewilligung für eine Apotheke vorliegt, die auch über eine kantonale Detailhandelsbewilligung verfügen muss. Im Versandhandel muss für jedes Präparat eine Verschreibung (Rezept) durch einen Arzt, eine Ärztin vorliegen. Dies gilt auch für Medikamente, welche sonst rezeptfrei erhältlich sind. Auf diese Weise wird gewährleistet, dass die notwendige fachliche Beratung vor der Bestellung stattfand.

Hinweis:

Der **Leitfaden** der Swissmedic greift das Thema «Arzneimittel und Internet» für das medizinische Laienpublikum auf. Die Hinweise auf Risiken sowie praktische Tipps, Links und eine Checkliste sollen das gezielte Suchen erleichtern und von unvorsichtigen Einkäufen abhalten.

Direkter Link: http://

www.swissmedic.ch/files/pdf/Internetleitfaden-D.pdf

Weitere Auskünfte:

Monique Helfer, Leiterin Kommunikation, Tel. 031 322 02 76

Communiqué de presse du 6 juin 2005:

Offensive de Swissmedic contre la vente illégale de médicaments sur Internet

Swissmedic a bloqué l'accès à un site Internet suisse qui mettait en vente des médicaments non autorisés, dont certains présentaient des risques non négligeables pour la santé en raison des indications mensongères qui figuraient sur le site. Différents produits importés étaient en effet censés soigner des maladies graves alors qu'ils n'avaient été analysés par aucune instance officielle. Divers documents et marchandises ont été saisis.

Le site visé commercialisait une guarantaine de préparations (produits amaigrissants, médicaments visant à combattre le vieillissement, à remédier aux troubles de l'érection, ou à renforcer le système immunitaire, stimulants cérébraux ou hépatiques, et antidépresseurs), dont certaines étaient accompagnées d'indications particulièrement fallacieuses. Ainsi, ces produits étaient censés traiter de nombreuses maladies graves, alors que ces maladies requièrent un diagnostic et un suivi médicaux. Les patients risquaient à la fois d'opter pour un traitement inapproprié en se basant sur des allégations qui n'ont pas été prouvées scientifiquement ni autorisées par une instance officielle, et de consommer des médicaments de manière inadéquate en raison du manque de précisions concernant les effets indésirables et les mesures de précaution à prendre. En outre, compte tenu du fait que ces produits - pour la plupart importés des Etats-Unis – n'étaient accompagnés d'aucune information étayée sur leurs conditions de fabrication, ils présentaient un risque majeur pour la santé des consommateurs.

C'est lorsque Swissmedic a reçu des informations des autorités douanières au sujet d'envois de médicaments suspects qu'une enquête a été ouverte et que les autorités cantonales responsables de la surveillance du commerce de détail ont été mises au courant. Lors d'une perquisition ces derniers mois, l'institut avait ordonné la saisie de plusieurs dizaines de kilogrammes de ces médicaments ainsi que de documents, et avait analysé les flux de marchandises et d'argent.

Cet épisode est loin de constituer un cas isolé. Swissmedic peut prendre des mesures juridiques tant que le serveur du site Internet concerné se trouve en Suisse, ou que la vente par correspondance a lieu sur le territoire suisse. Ainsi, l'institut a fait bloquer récemment un autre site Internet qui faisait la promotion de médicaments non autorisés dans le but de les vendre.

Un risque majeur pour la santé publique

La publicité pour des médicaments et leur mise en vente sur Internet présentent un danger pour la santé. Des centaines de médicaments vendus en ligne n'ont jamais été autorisés et sont contrefaits, de mauvaise qualité, ou inefficaces. Maintes préparations sont par ailleurs en vente libre sur Internet alors qu'elles sont normalement soumises à ordonnance. Le nombre de

produits proposés à travers le monde pour traiter les maladies les plus diverses est énorme. L'Organe international de contrôle des stupéfiants (International Narcotics Control Board) des Nations Unies indique d'ailleurs dans son rapport annuel 2004 que les ventes en ligne illégales de médicaments contenant des stupéfiants ainsi que de substances psychotropes ont considérablement augmenté ces dernières années, sans pouvoir toutefois avancer de chiffres précis.

Le commerce électronique en plein boom

Selon les estimations de Swissmedic, le nombre d'envois annuels de médicaments commandés par Internet et livrés à des particuliers en Suisse atteindrait 40'000, dont un cinquième de produits pouvant entraîner des dépendances (somnifères, tranquillisants ou psychostimulants). La loi sur les stupéfiants interdit l'importation par les particuliers de psychotropes ou de médicaments à base de stupéfiants. Quant aux particuliers qui importent d'autres préparations pour leur consommation personnelle, ils ne sont pas punissables, mais ils mettent leur santé en péril, surtout lorsque le fournisseur et les médicaments importés n'ont pas été autorisés par des instances officielles.

Vente par correspondance de médicaments en Suisse

La vente électronique de médicaments en Suisse constitue un cas spécifique de la vente par correspondance (voir art. 27 de la loi sur les produits thérapeutiques). Or cette dernière n'est autorisée en Suisse qu'au cas par cas et moyennant l'obtention d'une autorisation cantonale correspondante par une pharmacie qui doit déjà disposer d'une autorisation cantonale de commerce de détail. L'envoi de tous les médicaments, qu'ils soient ou non en vente libre, requiert une ordonnance délivrée par un médecin. Cette réglementation vise à garantir que le consommateur a bénéficié du suivi médical nécessaire avant l'envoi de la commande.

<u>Information importante:</u>

Le **guide** «Médicaments et Internet» élaboré par Swissmedic pour le grand public attire l'attention sur les risques encourus, donne des conseils pratiques, indique des liens, et contient une liste de contrôle destinée à faciliter la recherche ciblée et à éviter aux lecteurs de faire des achats imprudents.

Lien: http://

www.swissmedic.ch/files/pdf/Internetleitfaden-F.pdf

<u>Pour tout renseignement complémentaire, vous pouvez vous adresser à:</u>

Monique Helfer, responsable de la communication, tél.: 031 322 02 76

Medienmitteilung vom 15. Juni 2005:

Stärkung der Fachkompetenz bei der Verabreichung von Tierarzneimitteln

Die von der Tierarzneimittelverordnung geforderten Kurse für fachtechnisch verantwortliche Personen bei der Herstellung und Verabreichung von Fütterungsarzneimitteln auf hofeigenen technischen Anlagen wurden im Mai und Juni ein erstes Mal durchgeführt. Bisher nahm rund ein Viertel aller Tierärztinnen und Tierärzte, die in einer Nutztierpraxis tätig sind, an diesen Kursen teil. Die neuen Vorgaben stärken den fachgerechten Einsatz bei der Behandlung ganzer Tiergruppen und unterstützen die Produktion von sicheren Lebensmitteln.

Wenn Nutztiere erkranken, sind mitunter nicht nur einzelne Tiere, sondern ganze Tiergruppen betroffen. In diesen Fällen ist es wichtig, alle betroffenen Tiere rasch, fachgerecht und effizient mit wirksamen Arzneimitteln zu behandeln. Zu diesem Zweck verschreibt die Tierärztin oder der Tierarzt ein so genanntes Fütterungsarzneimittel, bei dem das Arzneimittel dem Futter beigemischt wird. Hierbei kommen häufig technische Installationen, wie Misch- und Verteilanlagen, zum Einsatz.

Diese hofeigenen Anlagen müssen neu auf ihre Eignung zur Herstellung und Verabreichung von Fütterungsarzneimitteln überprüft werden. Das Hauptziel dieser Verordnungsbestimmung ist, den fachgerechten und qualitativ hochstehenden Einsatz dieser anspruchsvollen Therapieform zu fördern. Dadurch soll die Qualität und Sicherheit der Lebensmittel weiter verbessert sowie die Bildung von Resistenzen minimiert werden.

Tierärztinnen und Tierärzte sowie Apothekerinnen und Apotheker, die den von der Tierarzneimittelverordnung geforderten Kurs besucht haben, können auf landwirtschaftlichen Betrieben die Funktion der fachtechnisch Verantwortlichen Person wahrnehmen und die eingesetzten Anlagen überprüfen. Sie übernehmen damit eine hohe Verantwortung. Swissmedic hat die Inhalte und Lernziele dieser Kurse festgelegt, die Durchführung erfolgt durch die Gesellschaft Schweizer Tierärztinnen und Tierärzte und deren Fachsektionen.

Neben den technischen Aspekten werden in den Kursen auch Strategien zu einer Reduktion des Einsatzes von Tierarzneimitteln vermittelt.

Die ersten Kurse sind bei den Teilnehmerinnen und Teilnehmern auf ein positives Echo gestossen. Bisher haben 240 Tierärztinnen und Tierärzte den ersten Teil der Kurse besucht; dies entspricht rund einem Viertel aller Tierärztinnen und Tierärzte mit Tätigkeit in der Nutztierpraxis. Im Herbst 2005 findet ein dritter Kurszyklus statt; alle Kurse werden anschliessend mit einer zentral durchgeführten Prüfung abgeschlossen.

Kontaktperson:

Olivier Flechtner, Veterinary Reviewer, Abteilung Tierarzneimittel, Tel. 031 322 04 62; olivier.flechtner@swissmedic.ch

Communiqué de presse du 15 juin 2005:

Renforcement des compétences techniques des responsables de l'administration de médicaments vétérinaires

Les premiers cours rendus obligatoires par l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) ont eu lieu pendant les mois de mai et juin. Cette formation est destinée aux responsables techniques répondant de la fabrication et de l'administration d'aliments médicamenteux pour animaux à l'aide des installations techniques propres aux exploitations agricoles. Un quart du corps vétérinaire exerçant dans un cabinet spécialisé dans les animaux de rente a déjà participé à cette formation. Les nouvelles directives ont pour but de renforcer les compétences techniques des professionnels lors du traitement de groupes d'animaux et de contribuer à sécuriser la fabrication des denrées alimentaires.

Lorsqu'un animal de rente tombe malade, le cheptel entier peut être concerné. Il est alors essentiel de traiter rapidement et de manière adaptée tous les animaux en leur administrant des médicaments efficaces. C'est dans cette optique que le vétérinaire prescrit ce que l'on appelle un aliment médicamenteux – une procédure prévoyant le mélange d'un médicament à la nourriture. On utilise souvent pour ce faire des installations techniques de types dispositifs de mélange et de distribution.

Ces installations de fabrication sur site doivent désormais faire l'objet d'un contrôle pour vérifier leur aptitude à fabriquer et à administrer des aliments médicamenteux pour animaux. L'objectif visé par l'ordonnance consiste à promouvoir une utilisation dans les règles de l'art de cette méthode thérapeutique exigeante, afin, d'une part, de continuer à améliorer la qualité et la sécurité des aliments et, d'autre part, de minimiser la formation des résistances.

Les vétérinaires et pharmaciens ayant suivi cette formation prescrite par l'OMédV sont désormais à même d'assumer la fonction de responsable technique dans les exploitations agricoles et à ce titre, de contrôler les installations en place. Ils se voient donc confier d'immenses responsabilités. Swissmedic a défini la teneur et les objectifs pédagogiques de ces cours et l'organisation en a été confiée à la Société des vétérinaires suisses et à ses sections spécialisées.

Les formations visent non seulement à enseigner les aspects techniques requis, mais également à faire connaître des stratégies en vue de réduire l'utilisation de médicaments vétérinaires.

Les premiers cours ont rencontré un écho favorable auprès des participants. 240 vétérinaires ont pris part à la première partie de cette formation, ce qui représente un quart environ de la profession exerçant dans un cabinet spécialisé dans les animaux de rente. Un troisième cycle de cours aura lieu à l'automne 2005; tous s'achèvent sur un examen à l'organisation centralisée.

<u>Pour plus d'informations, veuillez prendre contact</u> avec:

Olivier Flechtner, Veterinary Reviewer, division Médicaments vétérinaires, tél. 031 322 04 62; olivier.flechtner@swissmedic.ch.

Medienmitteilung vom 20. Juni 2005:

Eröffnung der Vernehmlassung zu Verordnungen der Swissmedic: Vereinfachte Verfahren zur Zulassung von Arzneimitteln

Das Heilmittelgesetz unterstellt zahlreiche Arzneimittel neu einer Zulassungspflicht. Für Arzneimittel der Komplementärmedizin sowie für Arzneimittel gegen seltene oder lebensbedrohende Krankheiten sieht das Gesetz eine vereinfachte Zulassung vor. Swissmedic eröffnet Mitte Juni die Vernehmlassung zu einem ganzen Paket neuer Verordnungsbestimmungen, welche die Voraussetzungen für die vereinfachte Zulassung konkretisieren. Gleichzeitig werden den interessierten Kreisen die neue Verordnung über die verschreibungspflichtigen Medizinprodukte und die Revision der Heilmittel-Gebührenverordnung zur Stellungnahme unterbreitet.

Das Anfang 2002 in Kraft getretene Heilmittelgesetz sieht vor, dass zahlreiche breit eingesetzte Arzneimittel der Komplementärmedizin, welche zuvor keiner behördlichen Kontrolle unterstanden, neu zugelassen werden müssen, bevor sie verschrieben, abgegeben oder angewendet werden. Betroffen sind namentlich homöopathische und anthroposophische Arzneimittel sowie Arzneimittel der traditionellen chinesischen Medizin (TCM), die zur Individualtherapie ohne Angabe einer konkreten Indikation in Verkehr gebracht werden.

Swissmedic erarbeitete, unter Einbezug der betroffenen Kreise, die neue Verordnung über die Zulassung von Komplementär- und Phytoarzneimitteln, welche nun in Vernehmlassung geht. Diese Verordnung konkretisiert die Voraussetzungen für die erleichterte Zulassung und trägt gleichzeitig den Anforderungen des Heilmittelgesetzes an qualitativ einwandfreie und sichere Arzneimittel sowie den Besonderheiten dieser Präparate Rechnung.

Die neuen Regelungen sind rein gesundheitspolizeilicher Natur. Sie stehen in keinerlei Zusammenhang mit der im Zuständigkeitsbereich des Eidgenössischen Departements des Innern liegenden gesundheitspolitischen Frage, ob bzw. inwieweit Therapien der Komplementärmedizin durch die Krankenversicherung entschädigt werden.

Arzneimittel gegen seltene oder lebensbedrohende Krankheiten

Zweiter Schwerpunkt des Verordnungspakets ist die Totalrevision der Verordnung über die vereinfachte Zulassung und die Meldepflicht von Arzneimitteln (neu: Verordnung über die ausserordentliche Zulassung von Arzneimitteln). Mit ihr werden die Voraussetzungen definiert, unter denen Präparate vereinfacht zugelassen werden können, die in den Spitalapotheken für den Eigenbedarf oder für andere Spitäler hergestellt werden. Entsprechende Rahmenbedingungen gilt es auch für Arzneimittel gegen seltene oder lebensbedrohende Krankheiten festzulegen.

Sichere Anwendung von Medizinprodukten

Die neue Verordnung über die verschreibungspflichtigen Medizinprodukte wird ebenfalls in die Vernehmlassung geschickt. Für bestimmte, in der Anwendung risikoreiche Produkte rechtfertigt sich die Einschränkung der Abgabe auf ärztliche Verschreibung hin. Auch die umliegenden Länder der EU haben entsprechende Regelungen zur Förderung der Heilmittelsicherheit in Kraft gesetzt oder geplant. Für den Grossteil der Medizinprodukte gilt indes weiterhin die freie Verkehrsfähigkeit, sofern die Produkte den gesetzlichen Anforderungen genügen und korrekt gekennzeichnet sind.

Anpassung der Heilmittel-Gebührenverordnung

Aufgrund der genannten neuen Bestimmungen sowie der neuen Allgemeinen Gebührenverordnung des Bundes ergeben sich Änderungen in der Heilmittel-Gebührenverordnung. Hier können einzelne Gebühren gesenkt werden. Gleichzeitig müssen Gebühren für neu geregelte Zulassungsverfahren eingeführt werden.

Alle neuen Verordnungsbestimmungen sollen auf den 1. Oktober 2006 in Kraft treten.

Weitere Auskünfte:

Dr. Petra Dörr, Kommunikation, Tel. 031 322 04 44

Communiqué de presse du 20 juin 2005:

Ouverture de la procédure de consultation des ordonnances de Swissmedic: Procédures simplifiées d'autorisation de mise sur le marché de médicaments

La loi sur les produits thérapeutiques soumet de nombreux médicaments à l'obligation d'obtenir une autorisation. La législation prévoit une procédure simplifiée d'autorisation pour les médicaments de la médecine complémentaire ainsi que pour les médicaments contre les maladies rares ou mortelles. Swissmedic ouvre à la mi-juin une procédure de consultation portant sur toute une série de nouvelles dispositions d'ordonnances, visant à définir, en pratique, les bases de cette autorisation simplifiée. Les milieux intéressés recevront dans le même temps pour prises de position d'une part la nouvelle ordonnance sur les dispositifs médicaux soumis à ordonnance et d'autre part le texte révisé de l'ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques.

Conformément à la loi sur les produits thérapeutiques entrée en vigueur début 2002, un grand nombre de médicaments complémentaires très répandus – échappant jusqu'ici à tout contrôle étatique – doivent désormais être soumis à autorisation pour pouvoir être prescrits, remis ou utilisés. Sont concernés dans ce contexte à la fois des médicaments homéopathiques et anthroposophiques et des médicaments de la médecine traditionnelle chinoise (MTC) qui sont mis sur le marché sans indication d'emploi en vue d'une thérapie individuelle.

Swissmedic a élaboré, en collaboration avec les milieux concernés, la nouvelle ordonnance sur les autorisations des médicaments complémentaires et phytothérapeutiques, qui est désormais soumise en consultation. Cette ordonnance a pour objet de poser concrètement les conditions à remplir pour bénéficier d'une autorisation simplifiée et tient compte dans le même temps des exigences fixées par la loi sur les produits thérapeutiques pour assurer la qualité irréprochable et la sécurité des médicaments ainsi que des particularités propres à ces préparations.

Ces nouvelles dispositions traitent exclusivement d'aspects de santé publique et n'ont aucune corrélation avec la question de politique de santé relevant de la sphère de compétence du Département fédéral de l'intérieur visant à définir si et dans quelle mesure les traitements de la médecine complémentaire sont remboursés par les assurances-maladie.

Les médicaments contre des maladies rares ou mortelles

Le deuxième volet de cette série d'actes législatifs concerne la révision totale de l'ordonnance sur l'autorisation simplifiée et l'annonce obligatoire des médicaments (appelée maintenant «ordonnance sur l'autorisation spéciale de médicaments»). Cette ordonnance a pour objet de définir les conditions à remplir par des préparations fabriquées dans les pharmacies d'hôpitaux pour leurs propres besoins ou pour ceux d'autres établissements hospitaliers, en vue de bénéficier d'une procédure d'autorisation simplifiée. Des conditions de base correspondantes doivent être fixées pour des médicaments contre des maladies rares ou mortelles.

Une utilisation plus sûre des dispositifs médicaux

La nouvelle ordonnance sur les dispositifs médicaux soumis à ordonnance fera elle aussi partie de la procédure de consultation. Du fait des risques liés à leur utilisation, certains produits doivent en effet n'être remis que sur prescription médicale. Les pays limitrophes de l'UE ont d'ailleurs déjà introduit – ou ont prévu de le faire – des règles similaires afin de promouvoir une meilleure sécurité des produits thérapeutiques. La plupart des dispositifs médicaux restent cependant librement commercialisables, à condition toutefois qu'ils respectent les exigences légales applicables et qu'ils bénéficient d'un étiquetage correct.

Adaptation de l'ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques

Les dispositions précitées ainsi que la nouvelle ordonnance générale sur les émoluments de la Confédération exigent des modifications de l'ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques. Celles-ci prendront la forme soit d'une réduction de tarifs, soit d'une introduction de nouveaux émoluments, afin de rendre compte des nouvelles procédures d'autorisation introduites.

Toutes les nouvelles dispositions des ordonnances doivent entrer en vigueur le 1^{er} octobre 2006.

<u>Pour plus d'informations, contactez:</u> Michel Ballif, Communication, tél. 031 322 02 80

Chargenrückrufe

Präparat: Betadine, Lösung standardisiert

Zulassungsnummer: 34'282

Rückzug der Charge: 41705A (einzige Charge im Handel)

Zulassungsinhaberin: Mundipharma Medical Company, 4052 Basel

Die Firma Mundipharma Medical Company, 4052 Basel hat die Charge 41705A des Präparates Betadine Lösung standardisiert (Wirkstoff: Povidon-lod) in der Packungsgrösse 50mL mit Sprühkopf aus dem Handel zurückgerufen, weil die Sprühdüse des Primärbehälters während der Lagerung infolge Korrosion undicht wird und deshalb die Povidon-lod-Lösung bei einigen Packungen aus der Sprühdüse austreten kann.

Der Rückzug erfolgte mittels Rundschreiben an die Grossisten und wird in der Schweizerischen Apothekerzeitung, der Schweizerischen Ärztezeitung, der Schweizerischen Drogistenzeitung sowie auf der Swissmedic Website publiziert.

Betroffene Packungen sollen bis am 31. Juli 2005 an Mundipharma Medical Company, Postfach, 4020 Basel retourniert werden.

Präparat: Tricodein Solco, Dragées Zulassungsnummer: 26'208

Rückzug der Charge/n: 069708, 169805, 269908, 370105, 470203

Zulassungsinhaberin: Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, 4127 Birsfelden

Die Firma Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH hat die Chargen 069708, 169805, 269908, 370105, 470203 des Präparates Tricodein Solco, Dragées (Wirkstoff: Codeinphosphat) aus dem Handel zurückgezogen, da diese Chargen eine nicht spezifikationskonforme Freisetzungskinetik des Wirkstoffes aufweisen.

Der Rückzug erfolgte mittels Rundschreiben an die belieferten Kunden (Grossisten, Ärzte/Ärztinnen, Apotheken), welche aufgefordert wurden, Packungen der betroffenen Chargen auf dem Lieferweg an ihre Lieferanten zu retournieren. Der Rückzug wird in der Schweizerischen Apothekerzeitung, der Schweizerischen Ärztezeitung sowie im Swissmedic Journal und auf der Swissmedic Website publiziert.

Retrait de lots

Préparation: Betadine, solution standardisée

N° d'autorisation: 34'282

Retrait du lot: 41705A (seul lot commercialisé)

Titulaire de l'autorisation: Mundipharma Medical Company, 4052 Bâle

La buse de vaporisation de l'emballage primaire perd son étanchéité lors du stockage sous l'effet de la corrosion et il est donc possible que la solution de povidone iodée s'échappe de la buse dans quelques emballages. C'est pourquoi la société Mundipharma Medical Company, sise à Bâle, a retiré du marché le lot 41705A de la préparation Betadine, solution standardisée (principe actif: povidone iodée) en emballage de 50 ml avec embout de vaporisation.

Le retrait a été communiqué par circulaire aux grossistes livrés directement et sera publié dans le Bulletin des médecins suisses, dans le Journal suisse de pharmacie, dans la Revue suisse des droguistes, ainsi que sur le site Internet de Swissmedic.

Les emballages concernés doivent être renvoyés à Mundipharma Medical Company, case postale, 4020 Bâle, d'ici au 31 juillet 2005.

Préparation: Tricodein Solco, dragées

N° d'autorisation: 26'208

Retrait du/des lot/s: 069708, 169805, 269908, 370105, 470203

Titulaire de l'autorisation: Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, 4127 Birsfelden

On a constaté dans les lots 069708, 169805, 269908, 370105 et 470203 de la préparation Tricodein Solco, dragées (principe actif: phosphate de codéine) que la cinétique de libération du principe actif n'était pas conforme aux spécifications. C'est pourquoi la société Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH a retiré ces lots du marché.

Le retrait a été communiqué par circulaire aux clients livrés (grossistes, médecins, pharmacies), qui ont été priés de renvoyer les emballages des lots concernés par la même voie que la livraison originale. Il sera publié dans le Journal suisse de pharmacie et le Bulletin des médecins suisses ainsi que dans le Journal Swissmedic et sur le site Internet de Swissmedic.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.6.-30.6.2005) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.6.-30.6.2005) Präparat Zulassungs-Charge Prüfnummer Freigabe-Verfallinhaberin nummer datum datum N° de Titulaire N° de contrôle Date Date de Préparation Lot de l'autorisation l'autorisation de libération péremption Blutprodukte / Produits sanguins 52476 03.2008 Albumin ZLB 20% 50ml ZLB Behring AG 04130-00035 8737 16.06.2005 52476 Albumin ZLB 20% 50ml ZLB Behring AG 04130-00036 8738 16.06.2005 03.2008 52476 Albumin ZLB 20% 50ml ZLB Behring AG 04130-00037 8739 16.06.2005 03.2008 ZLB Behring AG 04.2008 52476 Albumin ZLB 20% 50 ml 04130-00038 8753 27.06.2005 Albumin ZLB 20% 100ml ZLB Behring AG 8740 52476 04131-00017 03.2008 16.06.2005 52476 Albumin ZLB 20% 100 ml ZLB Behring AG 04131-00018 8789 30.06.2005 03.2008 52476 Albumin ZLB 20% 100ml ZLB Behring AG 05284-00004 8735 16.06.2005 02.2008 52476 Albumin ZLB 5% 100 ml ZLB Behring AG 04127-00001 8717 16.06.2005 03.2008 ZLB Behring AG 52476 Albumin ZLB 5% 500 ml 04129-00006 8752 16.06.2005 02.2008 52476 Albumin ZLB 5% 500 ml ZLB Behring AG 04129-00007 02.2008 8736 16.06.2005 52476 Albumin ZLB 5% 500 ml ZLB Behring AG 04129-00008 8787 30.06.2005 03.2008 ZLB Behring AG 52476 Albumin ZLB 5% 500 ml 04129-00009 8788 30.06.2005 03.2008 54809 Berinin HS 600 IU ZLB Behring (Schweiz) AG 32063211C 8804 27.06.2005 08.2006 Broncho-Poumons / 00328 Broncho-Lungen Sérolab SA 05S020 8791 21.06.2005 06.2008 56124 Ceprotin 1000 IE Baxter AG 880205B 8746 07.06.2005 01.2007 Baxter AG 00464 Endobulin S/D 10000 mg 24700805B 8819 01.2007 30.06.2005 47726 Faktor IX HS Behring 600 IU ZLB Behring (Schweiz) AG 24963011 8725 07.06.2005 02.2007 41304 Faktor VII Baxter 600 600 IE Baxter AG 05P0404L 8762 11.2006 09.06.2005 Feiba S-TIM 4 1000 IE 41352 Baxter AG 05A1805D 8816 30.06.2005 03.2007 45780 Haemate HS 500 IE ZLB Behring (Schweiz) AG 55066411C 8745 07.06.2005 02.2008 00488 Hepatect CP 10 ml Biotest (Schweiz) AG 8758 08.06.2005 02.2007 A153055 52715 Immunate S/D 1000 IE Baxter AG 8775 02.2007 09D0405C 15 06 2005 Immunate S/D 500 IE Baxter AG 52715 8773 15 06 2005 02 2007 09D05050 52715 Immunate S/D 250 IE Baxter AG 09D1904I 8818 30.06.2005 08.2006 52715 Immunate S/D 1000 IE Baxter AG 09D2104I 8774 15.06.2005 08.2006 52715 Immunate S/D 500 IE Baxter AG 09D2904K 8747 07.06.2005 10.2006 52474 Immunine STIM Plus 1200 IEBaxter AG 8817 05D0605D 30 06 2005 03 2007 00392 Intraglobin F 10 ml Biotest (Schweiz) AG 8776 15 06 2005 03 2007 A142095 46928 Kybernin P 1000 IE ZLB Behring (Schweiz) AG 71867111F 8805 27.06.2005 09.2007 52411 Lýmphoglobuline 5.0 ml Pro Vaccine AG LY 035 8815 30.06.2005 07.2007 00584 Óctagam 100 ml Octapharma AG 5074128431 8760 09.06.2005 01.2007 Octagam 20 ml Octapharma AG 00584 5154278431 8742 03 2007 21.06.2005 8759 00602 Octaplas 200 ml Octapharma AG 509045950 08.06.2005 03.2009 41330 Prothromplex Total S-TIM 4 600 IE Baxter AG 05CH2004J 8732 01.06.2005 07.2007 00299 Pulmo-Neural SÈrolab SA 05S013 8792 21.06.2005 05.2008 Redimune 12 g ZLB Behring AG 02.2008 00500 05309-00001 8756 21.06.2005 Redimune NF LIQUID 50 ml ZLB Behring AG 00678 04732-00005 8778 21.06.2005 06.2007 00678 Redimune NF LIQUID 100 ml ZLB Behring AG 04733-00005 8779 21.06.2005 06.2007 53609 Rhophylac 200/300 200 mcg ZLB Behring AG 8679 03.2008 02904-00015 08.06.2005 53609 Rhophylac 200/300 200 mcg ZLB Behring AG 02904-00016 8751 28.06.2005 03.2008 53609 Rhophylac 200/300 200 mcg ZLB Behring AG 02904-00017 8723 21.06.2005 04.2008 53609 Rhophylac 200/300 300 mcg ZLB Behring AG 02905-00030 8680 08.06.2005 01.2008 00335 S.R.E. / R.E.S. Sérolab SA 05S019 8814 29.06.2005 06.2008 00444 Sandoglobulin i.v. 6 g ZLB Behring AG 8754 04036-00101 21.06.2005 01.2008 ZLB Behring AG 00444 Sandoglobulin i.v. 6 g 04036-00111 8755 21.06.2005 03.2008 Sandoglobulin i.v. 6 g 00444 ZLB Behring AG 04036-00117 8777 05.2008 22.06.2005 00444 Sandoglobulin i.v. 12 g ZLB Behring AG 05185-00004 8718 21.06.2005 04.2008 00670 TachoSil Standard Nycomed AG 643840 8757 08.06.2005 08.2007 Pro Vaccine AG 53588 Thymoglobuline 5.0 ml TH 119 8803 27.06.2005 12.2007 52618 Tissucol Duo S 2 ml Baxter AG H170205B 8670 02.06.2005 01.2007 H300305D 52618 Tissucol Duo S 2 ml Baxter AG 8743 03.2007 29.06.2005 52618 Tissucol Duo S 1 ml Baxter AG H320305DA 8741 21.06.2005 03.2007 43141 Tissucol Kit 1.0 ml Baxter AG K05205D 8820 30.06.2005 10.2006 00510 Varitect 20 ml Biotest (Schweiz) AG A145025 8802 27.06.2005 12.2006 00510 Varitect 5.0 ml Biotest (Schweiz) AG A145035 8801 27 06 2005 02 2007

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.6.–30.6.2005) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.6.–30.6.2005)						
Zulassungs- nummer	Präparat	Zulassungs- inhaberin	Charge	Prüfnummer	Freigabe- datum	Verfall- datum
N° de l'autorisation	Préparation 1	Titulaire de l'autorisation	Lot	N° de contrôle	Date de libération	Date de péremption
Impfstoffe /	Vaccins					
00637	Boostrix	GlaxoSmithKline AG	AC37B009C/ AC37B009CC	8790	21.06.2005	08.2007
00627 00534	Encepur N Engerix-B 20	Berna Biotech AG GlaxoSmithKline AG	043021/043021G AHBVB123A/	8786	20.06.2005	07.2006
00572	Epaxal ESME-Immun	Berna Biotech AG	AHBVB123AE 3000664	8807 8706	27.06.2005 06.06.2005	08.2007 12.2006
00683	0.25 ml Junior Havrix 1440	Baxter AG GlaxoSmithKline AG	370804GF AHAVB031C/	8763	15.06.2005	06.2006
00638	Infanrix DTPa-IPV	GlaxoSmithKline AG	AHAVB031CC AC20B027G/	8764	14.06.2005	04.2007
			AC20B027GA	8744	06.06.2005	09.2007
00619 00640	Infanrix DTPa-IPV+Hib Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG GlaxoSmithKline AG	A20CA141A A21CA084A	8748 8749	07.06.2005 07.06.2005	05.2007 03.2007
00640 00615	Infanrix hexa Priorix	GlaxoSmithKline AG GlaxoSmithKline AG	A21CA084G A69FA310A/	8750	07.06.2005	03.2007
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	A69CA310A A69FA311A/	8727	02.06.2005	09.2006
00685	Rabipur	Berna Biotech AG	A69CA311A 378011A-Z	8726 8767	27.06.2005 17.06.2005	09.2006 12.2008
00646 00520	Revaxis Stamaril	Sanofi Pasteur MSD AG Sanofi Pasteur MSD AG	Y0895/Y0895-1 Z5029/Z5029-8	8784 8806	17.06.2005 24.06.2005	08.2007 12.2007
00686	Td-Virelon	Berna Biotech AG	013021A-Z/ 013021A	8785	17.06.2005	11.2007
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB046B/			
00585	Varilrix	GlaxoSmithKline AG	AHABB046BB A70CA218A	8808 8761	27.06.2005 09.06.2005	01.2008
00467 00467	Vivotif Vivotif	Berna Biotech AG Berna Biotech AG	3000843 3000844	8780 8781	30.06.2005 30.06.2005	05.2006 05.2006

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

Humanpräparate/Produits à usage humain

Die Gültigkeit der Zulassungsverfügungen steht unter dem Vorbehalt, dass kein Rechtsmittel dagegen ergriffen wird bzw. wurde.

Les décisions d'autorisation sont valides, à condition qu'elles ne fassent ou n'aient fait l'objet d'aucun recours.

- 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, Seestrasse 200, 8700 Küsnacht

ZulNr.: 57002	Abgabe	kategorie: A	Index: 01.01.3.	16.06.2005
Zusammensetzung:			NYLI CITRAS, PROPYLENGLYO E E 133, EXCIPIENS pro COMP	COLUM, BERGAMOTTAE AETHE- RESSO.
		3	NYLI CITRAS, PROPYLENGLY E 133, EXCIPIENS pro COMP	COLUM, BERGAMOTTAE AETHE- RESSO.
		_	NYLI CITRAS, PROPYLENGLY E 133, EXCIPIENS pro COMP	COLUM, BERGAMOTTAE AETHE- RESSO.
		_	NYLI CITRAS, PROPYLENGLY E 133, EXCIPIENS pro COMP	COLUM, BERGAMOTTAE AETHE- RESSO.
		_	TANYLI CITRAS, PROPYLENG OR.: E 133, EXCIPIENS pro CO	GLYCOLUM, BERGAMOTTAE AE- DMPRESSO.
		_	TANYLI CITRAS, PROPYLENG OR.: E 133, EXCIPIENS pro CO	GLYCOLUM, BERGAMOTTAE AE- DMPRESSO.
Anwendung:	Durchbruch	schmerzen bei	chronischen Tumorschn	nerzen
Packungen:	01 001	3 Luts	schtabletten	Α
	007	30 Luts	schtabletten	Α
	02 009	3 Luts	schtabletten	Α
	015	30 Luts	schtabletten	Α
	03 017	3 Luts	schtabletten	Α
	023	30 Luts	schtabletten	Α
	04 025	3 Luts	schtabletten	Α
	031	30 Luts	schtabletten	Α
	05 033	3 Luts	schtabletten	Α
	039	30 Luts	schtabletten	Α
	06 041	3 Luts	schtabletten	Α
	047	30 Luts	schtabletten	Α
Bemerkungen:	Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe			
Gültig bis:	15. Juni 201	0		

01 Bad Heilbrunner Blasentee, geschnittene Kräuter

Coop, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: **56864** Abgabekategorie: **E** Index: 05.02.0. 29.06.2005

Zusammensetzung: 01 BETULAE FOLIUM 50 %, EQUISETI HERBA 37.5 %, MENTHAE PIPERITAE FOLIUM 5 %, LIQUIRI-

TIAE RADIX 5 %, PHASEOLI FRUCTUS sine SEMINE 2.5 %, pro CHARTA 1.75 g.

Anwendung: Leicht harntreibend

Packung: 01 001 8 x 1,75 g E

Gültig bis: 28. Juni 2010

01 Bad Heilbrunner Erkältungstee, geschnittene Kräuter

Coop, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: **56679** Abgabekategorie: **E** Index: 03.99.0. 29.06.2005

Zusammensetzung: 01 SALICIS CORTEX 60 %, TILIAE FLOS 20 %, LIQUIRITIAE RADIX 4 %, SAMBUCI FLOS 2.5 %, SPI-

RAEAE ULMARIAE FLOS 2.5 %, VERBASCI FLOS 2.5 %, MENTHAE PIPERITAE FOLIUM 2.5 %, MATRICARIAE FLOS 2.5 %, TARAXACI HERBA 2.5 %, PAEONIAE FLOS 1 %, pro CHARTA 2 g.

Anwendung: Zur Linderung bei Erkältungskrankheiten

Packung: 01 012 8 x 2,0 g E

Gültig bis: 28. Juni 2010

01 Bad Heilbrunner Husten- und Bronchialtee, geschnittene Kräuter

Coop, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: **56680** Abgabekategorie: **E** Index: 03.02.0. 29.06.2005

Zusammensetzung: 01 TILIAE FLOS 35 %, ANISI FRUCTUS 27.5 %, THYMI HERBA 27.5 %, LIQUIRITIAE RADIX 5 %,

ROSAE PSEUDOFRUCTUS 5 %, pro CHARTA 2 g.

Anwendung: Schleimlösend und hustenlindernd

Packung: 01 021 8 x 2,0 g E

Gültig bis: 28. Juni 2010

01 Bad Heilbrunner Magen- und Darmtee, geschnittene Kräuter

Coop, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel

Zul.-Nr.: **56681** Abgabekategorie: **E** Index: 04.04.0. 29.06.2005

Zusammensetzung: 01 MATRICARIAE FLOS 50 %, MENTHAE PIPERITAE FOLIUM 33.5 %, CARVI FRUCTUS 16.5 %, pro

CHARTA 1.75 g.

Anwendung: Blähungstreibend und krampflindernd

Packung: 01 008 8 x 1,75 g E

Gültig bis: 28. Juni 2010

01 Cerzin-Mepha 10, Lactab

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

ZulNr.: 56882	Abgabe	kategorien: C, B In	dex: 07.13.1.	02.06.2005
Zusammensetzung:	01 CETIRIZINI DIH	IYDROCHLORIDUM 10 mg	g, EXCIPIENS pro COMPRESSO	O OBDUCTO.
Anwendung:	Antiallergil	tum		
Packungen:	01 001	10 Lactabs		C
	005	30 Lactabs		В
	009	50 Lactabs		В
Gültig bis:	01. Juni 201	0		

01 Claromycin 250, Filmtabletten

02 Claromycin 500, Filmtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 57262	Abgabek	ategorie: A	Index: 08.01.6.	24.06.2005
Zusammensetzung:	01 CLARITHROMY DUCTO.	CINUM 250 m	ng, VANILLINUM, COLOR.: E	104, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-
	02 CLARITHROMY DUCTO.	CINUM 500 m	ng, VANILLINUM, COLOR.: E	104, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-
Anwendung:	Infektionskr	ankheiten		
Packungen:	01 001	14 F	ilmtabletten	Α
	003	20 F	ilmtabletten	Α
	005	70 F	ilmtabletten	Α
	02 007	14 F	ilmtabletten	Α
	009	20 F	ilmtabletten	Α
	011	30 F	ilmtabletten	Α
	013	120 F	ilmtabletten	Α
Gültig bis:	23. Juni 2010)		

01 Cypestra-35, Dragées

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

ZulNr.: 57225	Abgabek	ategorie: B	Index: 09.02.1.	14.06.2005
Zusammensetzung:	01 ETHINYLESTRA	_	CYPROTERONI ACETAS 2 mg, CO	LOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS
Anwendung:	Hormonales gen	Kontrazeptiv	rum für Frauen mit Andro	genisier ung serschein un-
Packungen:	01 002	21 Dra	agées	В
	004	3x21 Dra	agées	В
Gültig bis:	13. Juni 2010)		

01 Dulcolax Picosulfat, Pearls/Kapseln

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

Zul.-Nr.: **56893** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.11 06.06.2005

Zusammensetzung: 01 NATRII PICOSULFAS 2.5 mg ut NATRII PICOSULFAS MONOHYDRICUM, EXCIPIENS pro CAPSU-

LA.

Anwendung: Laxans

Packung: 01 002 50 Kapseln D

Gültig bis: 05. Juni 2010

01 Duphalac fruit, Sirup in Beutel

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: **57410** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.12 09.06.2005

Zusammensetzung: 01 LACTULOSUM LIQUIDUM 10 g corresp. GALACTOSUM max.1.5 g, LACTOSUM MONOHYDRI-

CUM max.0.9 g, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro CHARTA 15 mL.

Anwendung: Laxans Packung: 01 Beutel

001 20 x 15 mL D

Gültig bis: 08. Juni 2010

01 Elleacnelle, dragées

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

N° d'AMM: **56960** Catégorie de remise: **B** Index: 09.02.1. 14.06.2005

Composition: 01 CYPROTERONI ACETAS 2 mg, ETHINYLESTRADIOLUM 35 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-

DUCTO

Indication: Contraception hormonale chez les femmes avec des manifestations d'hyper-

androgénie

Conditionnements: 01 011 1 x 21 Dragées B

013 3 x 21 Dragées B

Valable jusqu'au: 13 juin 2010

01 KCl 0.15 % + Glucose 5 % Baxter, Infusionslösung

02 KCl 0.3 % + Glucose 5 % Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

ZulNr.: 56988	Abgabekat	egorie: B	Index: 05.03.3.	29.06.2005
Zusammensetzung:	01 KALIUM 20 mmol	•	M 20 mmol/L, GLUCOSUM MON M pro 1000 mL.	OHYDRICUM 55 g, AQUA ad
	02 KALIUM 40 mmol	•	Л 40 mmol/L, GLUCOSUM MON M pro 1000 mL.	OHYDRICUM 55 g, AQUA ad
Anwendung:	Prophylaxe un	d Behandlur	ng von Kaliummangel und	oder Hypokaliämie
Packungen:	01 Viaflo Beutel			
	001	1000 mL		В
	02 Viaflo Beutel			
	003	500 mL		В
	005	1000 mL		В
Gültig bis:	28. Juni 2010			

01 KCl 0.15% + NaCl 0.9% Baxter, Infusionslösung

02 KCl 0.3% + NaCl 0.9% Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

ZulNr.: 56987	Abgabekate	gorie: B	Index: 05.03.2.	29.06.2005
Zusammensetzung:	01 KALIUM 20 mmol/l q.s. ad SOLUTIONE		1 174 mmol/L, NATRIUM 154 mr L.	mol/L, AQUA ad INIECTABILIA
	02 KALIUM 40 mmol/l q.s. ad SOLUTIONE	•	1 194 mmol/L, NATRIUM 154 mi L.	mol/L, AQUA ad INIECTABILIA
Anwendung:	Prophylaxe und	Behandlun	g von Kaliummangel und	/oder Hypokaliämie
Packungen:	01 Viaflo Beutel			
	002	1000 mL		В
	02 Viaflo Beutel			
	004	500 mL		В
	006	1000 mL		В
Gültig bis:	28. Juni 2010			

01 Lantus, Injektionslösung (Kartuschen für OptiClik)

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

ZulNr.: 57385	Abgabekategoi	rie: B Index: 07.06.1.	30.06.2005
Zusammensetzung:	CEROLUM (85 per CEN	J 1	GLARGINUM 100 U.I., ZINCUM, GLY- ERV.: METACRESOLUM 2.7 mg, AQUA
Anwendung:	Diabetes mellitus		
Packung:	01 Kartuschen für Op	tiClik	
	002 5	x3 mL	В
Gültig bis:	29. Juni 2010		

01 Loette, Filmtabletten

AHP (Schweiz) AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

ZulNr.: 56690	Abgak	oekategorie: B	Index: 09.02.1.	08.06.2005
Zusammensetzung:	01 LEVONORG	SESTRELUM 100 ug, E	THINYLESTRADIOLUM 20 ug, E	EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-
Anwendung:	Hormona	les Kontrazeptivu	ım	
Packungen:	01 001	1 x 21 Film	tabletten	В
	003	3 x 21 Film	tabletten	В
	005	6 x 21 Film	tabletten	В
Gültig bis:	07. Juni 2	010		

01 Lur, Shampoo

Drossapharm AG, Drosselstrasse 47, 4059 Basel

ZulNr.: 57475	Abgabeka	ategorie: B	Index: 10.09.4.	07.06.2005
Zusammensetzung:		UM 20 mg, DET ad SOLUTIONEI		CONSERV.: IMIDAZOLIDINYL-UR-
Anwendung:	Antimykotik	um		
Packungen:	01 002	60 mL		В
	004	100 mL		В
Gültig bis:	06. Juni 2010			

01 Magnesium Vital, granulé buvable

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

N° d'AMM: 57373	Catégorie d	e remise: D	Index: 07.02.1.	02.06.2005
Composition:		CLAMAS, SACC	IS 3.89 g corresp. MAGNESIUM HARINUM, AROMATICA, BERG CHARTA.	
Indication:	Préparation à l	oase de magr	ésium	
Conditionnements:	01 002	10 Sache	ets	D
	004	15 Sache	ets	D
	006	30 Sache	ets	D
Valable jusqu'au:	01 juin 2010			

01 Meliane 21, Dragées

Berlis AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

ZulNr.: 57419	Abgak	ekategorie: B	Index: 09.02.1.	14.06.2005
Zusammensetzung:	01 GESTODEN	UM 75 ug, ETHINYL	ESTRADIOLUM 20 ug, EXCIPIEN	IS pro COMPRESSO OBDUCTO.
Anwendung:	Hormona	les Kontrazeptiv	/um	
Packungen:	01 002	1 x 21 Dr	agées	В
	004	3 x 21 Dr	agées	В
	006	6 x 21 Dr	agées	В
Gültig bis:	13. Juni 2	010		

01 Myconormin 250 mg, Tabletten

Boots Healthcare (Switzerland)AG, Untermüli 11, 6300 Zug

ZulNr.: 57233	Abgabek	ategorie: B	Index: 08.06.0.	30.06.2005
Zusammensetzung: Anwendung:	01 TERBINAFINUM Pilzinfektion	_	NAFINI HYDROCHLORIDUM, EXC	CIPIENS pro COMPRESSO.
Packungen:	01 002	14 Tabl	etten	В
Gültig bis:	004 29. Juni 2010	28 Tabl	etten	В

01 Myvlar, Dragées

Berlis AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

ZulNr.: 57418	Abgab	ekategorie: B	Index: 09.02.1.	09.06.2005
Zusammensetzung:	01 ETHINYLES	TRADIOLUM 30 ug, G	SESTODENUM 75 ug, EXCIPIE	NS pro COMPRESSO OBDUCTO.
Anwendung:	Hormona	les Kontrazeptivu	ım	
Packungen:	01 001	1 x 21 Drag	gées	В
	003	3 x 21 Drag	gées	В
	005	6 x 21 Drag	gées	В
Gültig bis:	08. Juni 2	010		

01 NaCl 0.9% Perfuflac, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Rechenstrasse 37, 9014 St.Gallen

ZulNr.: 57069	Abg	abekategorie: B	Index: 05.03.2.	08.06.2005
Zusammensetzung:	01 NATRII CI	HLORIDI SOLUTIO INFUI	NDIBILIS 9 g/L.	
Anwendung:	Wasser-	und Elektrolytzufu	hr	
Packungen:	01 Polypro	pylenbeutel		
	002	10 x 500 mL		В
	004	10 x 1000 mL		В
	006	4 x 2000 mL		В
Gültig bis:	07. Juni	2010		

01 Nasobol Xylo, spray nasal microdoseur

Sanofi SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 56954	Catégorie de l	remise: D	Index: 12.02.1.	20.06.2005
Composition:	01 XYLOMETAZOLINI H RIDUM, EXCIPIENS a		_	ONSERV.: BENZALKONII CHLO-
Indication: Conditionnement: Valable jusqu'au:	Rhume 01 001 19 juin 2010	10 mL		D

01 Omida homöopathische Stimmungsschwankungs Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57198 Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 22.06.2005

Zusammensetzung: 01 ASA FOETIDA D6, STRYCHNOS IGNATII D6, ZINCI ISOVALERAS D6 ana PARTES, SACCHARUM

ad GLOBULOS.

Anwendung: Bei leichter Stimmungslabilität

Packung: 01 001 12,5 g D

Gültig bis: 21. Juni 2010

01 Paclitaxel Ebewe 30 mg/5 mL, Infusionskonzentrat

02 Paclitaxel Ebewe 100 mg/16.7 mL, Infusionskonzentrat

03 Paclitaxel Ebewe 150 mg/25 mL, Infusionskonzentrat

04 Paclitaxel Ebewe 300 mg/50 mL, Infusionskonzentrat

Nycomed AG, Moosacherstrasse 14, 8820 Wädenswil

ZulNr.: 56990	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.06.2005
Zusammensetzung:	01 PACLITAXELUM 30 mg, MACRO	OGOLGLYCEROLI RICINOLEAS,	ETHANOLUM ANHYDRICUM

2.008 mg ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

02 PACLITAXELUM 100 mg, MACROGOLGLYCEROLI RICINOLEAS, ETHANOLUM ANHYDRICUM 6.694 mg ad SOLUTIONEM pro 16.7 mL.

03 PACLITAXELUM 150 mg, MACROGOLGLYCEROLI RICINOLEAS, ETHANOLUM ANHYDRICUM 10.04 mg ad SOLUTIONEM pro 25 mL.

04 PACLITAXELUM 300 mg, MACROGOLGLYCEROLI RICINOLEAS, ETHANOLUM ANHYDRICUM 20.08 mg ad SOLUTIONEM pro 50 mL.

Cytostaticum

Anwendung: 01 001 Packungen: 1 Stechampulle(n) Α 02 003 1 Stechampulle(n) Α 03 005 1 Stechampulle(n) Α 04 007 1 Stechampulle(n) Α

Gültig bis: 08. Juni 2010

01 Padmed Laxan Tabletten, tibetisches Arzneimittel

Padma AG, Wiesenstrasse 5, 8603 Schwerzenbach

ZulNr.: 57478	Abgabe	ekategorien: D, B	Index: 04.08.15	15.06.2005
Zusammensetzung:	2.4–2.6 mg, 52.5 mg, CAI GENTIANAE 15 mg, NATI CORTEX 52.5	DER: 1.8–2.2:1, KAOLI LUMBAE RADIX 10 mg RADIX 35 mg, MYRO RII SULFAS ANHYDRIG	NUM PONDEROSUM 25 n , CONDURANGO CORTEX BALANI FRUCTUS 35 mg, CUS 35 mg, PIPERIS LONG	o. GLYCOSIDA ANTHRACHINONI ng, RHAMNI PURSHIANI CORTEX 10 mg, HELENII RHIZOMA 35 mg, NATRII HYDROGENOCARBONAS II FRUCTUS 3.5 mg, FRANGULAE mg, ZINGIBERIS RHIZOMA 70 mg,
Anwendung:	Bei Versto	ofung		
Packungen:	01 005	20 Table	tten	D

60 Tabletten

В

Gültig bis: 14. Juni 2010

017

- 01 Palladon XL 12 mg, Kapseln retard
- 02 Palladon XL 16 mg, Kapseln retard
- 03 Palladon XL 24 mg, Kapseln retard
- 04 Palladon XL 32 mg, Kapseln retard

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel

ZulNr.: 56835	Abgabekate	gorie: A	Index: 01.01.3.	28.06.2005
Zusammensetzung:	01 HYDROMORPHON pro CAPSULA.	I HYDROCHLO	ORIDUM 12 mg corresp	. HYDROMORPHONUM, EXCIPIENS
	02 HYDROMORPHON pro CAPSULA.	I HYDROCHLO	ORIDUM 16 mg corresp	. HYDROMORPHONUM, EXCIPIENS
	03 HYDROMORPHON E 132, EXCIPIENS p		ORIDUM 24 mg corres	o. HYDROMORPHONUM, COLOR.:
	04 HYDROMORPHON pro CAPSULA.	I HYDROCHLO	ORIDUM 32 mg corresp	. HYDROMORPHONUM, EXCIPIENS
Anwendung:	Narkotisches Ar	nalgetikum		
Packungen:	01 002	30 Reta	ırdkapseln	Α
	02 004	30 Reta	ırdkapseln	Α
	03 006	30 Reta	ırdkapseln	Α
	04 008	30 Reta	ırdkapseln	Α
Bemerkungen:	Untersteht den tropen Stoffe.	n Bundesge	setz über die Betäu	bungsmittel und die psycho-
Gültig bis:	27. Juni 2010			

01 Paronex 20, Filmtabletten

02 Paronex 40, Filmtabletten

Ecosol AG, 6312 Steinhausen

ZulNr.: 56780	Abgabekate	gorie: B	Index: 01.06.0.	23.06.2005
Zusammensetzung:	01 PAROXETINUM 20 COMPRESSO OBDI	_	OXETINI HYDROCHLORIDUM	ANHYDRICUM, EXCIPIENS pro
	02 PAROXETINUM 40 COMPRESSO OBDI	3	OXETINI HYDROCHLORIDUM	ANHYDRICUM, EXCIPIENS pro
Anwendung:	Selektiver Sero	tonin-Wied	leraufnahmehemmer	
Packungen:	01 001	30 Filn	ntabletten	В
	007	100 Filn	ntabletten	В
	02 009	30 Filn	ntabletten	В
	015	100 Filn	ntabletten	В
Gültig bis:	22. Juni 2010			

01 Polyrhinium, comprimés sublinguaux homéopathiques

Arko Diffusion SA, route des Jeunes 5D, 1211 Genève

N° d'AMM: **57033** Catégorie de remise: **D** Index: 20.01.0. 15.06.2005

Composition: 01 ALLIUM CEPA C7, EUPHRASIA OFFICINALIS C7, HISTAMINI DIHYDROCHLORIDUM C9, STRYCH-

NOS NUX-VOMICA C5 ana PARTES 0.53 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Rhume des foins

Conditionnement: 01 002 25 comprimés D

Valable jusqu'au: 14 juin 2010

01 Pradif T, Retardtablette

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

ZulNr.: 57160	Abgabekate	egorie:	B Index: 05.99.0.	24.06.2005
Zusammensetzung:	01 TAMSULOSINI HY	DROCHL	ORIDUM 0.4 mg, EXCIPIENS pro CO	DMPRESSO OBDUCTO.
Anwendung:	benigne Prosta	tahype	rplasie	
Packungen:	01 001	10	Retardtabletten	В
	003	30	Retardtabletten	В
	005	100	Retardtabletten	В
Gültig bis:	23. Juni 2010			

01 Reminyl PR 8 mg, Kapseln

- 02 Reminyl PR 16 mg, Kapseln
- 03 Reminyl PR 24 mg, Kapseln

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

ZulNr.: 56754	Abgabek	ategorie: B	Index: 01.99.0.	09.06.2005
Zusammensetzung:	01 GALANTAMINU	JM 8 mg ut GALA	NTAMINI HYDROBROMIDUM, E	XCIPIENS pro CAPSULA.
	02 GALANTAMINU	JM 16 mg ut GAL	ANTAMINI HYDROBROMIDUM,	EXCIPIENS pro CAPSULA.
	03 GALANTAMINU	JM 24 mg ut GAL	ANTAMINI HYDROBROMIDUM,	EXCIPIENS pro CAPSULA.
Anwendung:	Leichte bis m	nittelschwere D	emenz vom Alzheimer Typ)
Packungen:	01 001	7 Kap	seln	В
	005	28 Kap	seln	В
	02 007	28 Kap	seln	В
	015	84 Kap	seln	В
	03 019	28 Kap	seln	В
	029	84 Kap	seln	В
Gültig bis:	08. Juni 2010)		

01 Siccafluid UD 0.25%, Augengel

Thea Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

ZulNr.: 57146	Abga	bekategorie: D	Index: 11.08.2.	02.06.2005
Zusammensetzung:	01 CARBOME	RUM 974 (P) 2.5 mg, E	XCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.	
Anwendung:	Tränenfl	üssigkeitsersatz		
Packung:	01 005	30 x 0,5 g		D
Gültig bis:	01. Juni 2	2010		

01 Swidro Ginseng Extrakt, Kapseln

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

Zul.-Nr.: **57514** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 28.06.2005

Zusammensetzung: 01 GINSENG EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 220 mg corresp. GINSENOSIDEA 22 mg, DER:

10–15:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Als Roborans

Packungen: 01 021 30 Kapseln D

023 60 Kapseln D

Gültig bis: 27. Juni 2010

01 Terbifil 125, Tabletten

02 Terbifil 250, Tabletten

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

ZulNr.: 56844	Abgabeka	tegorie: B	Index: 08.06.0.	10.06.2005
Zusammensetzung:	01 TERBINAFINUM	125 mg ut TERBI	NAFINI HYDROCHLORIDUM, E	EXCIPIENS pro COMPRESSO.
	02 TERBINAFINUM	250 mg ut TERBI	NAFINI HYDROCHLORIDUM, E	EXCIPIENS pro COMPRESSO.
Anwendung:	Antimykotiku	ım		
Packungen:	01 001	14 teilb	are Tabletten	В
	02 003	14 teilb	are Tabletten	В
	005	28 teilb	are Tabletten	В
Gültig bis:	09. Juni 2010			

01 Terbinax 125 mg, Tabletten

02 Terbinax 250 mg, Tabletten

Drossapharm AG, Drosselstrasse 47, 4059 Basel

ZulNr.: 57485	Abgabekateg	jorie: B	Index: 08.06.0.	14.06.2005
Zusammensetzung:	01 TERBINAFINUM 125	mg ut TERB	INAFINI HYDROCHLORIDUM, EXC	CIPIENS pro COMPRESSO.
	02 TERBINAFINUM 250	mg ut TERB	INAFINI HYDROCHLORIDUM, EXC	CIPIENS pro COMPRESSO.
Anwendung:	Antimykotikum			
Packungen:	01 006	14 teilk	oare Tabletten	В
	02 010	14 teilk	oare Tabletten	В
	014	28 teilk	oare Tabletten	В
Gültig bis:	13. Juni 2010			

01 Toramid 5, Tabletten

02 Toramid 10, Tabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

ZulNr.: 57186	Abgabeka	tegorie: B	Index: 05.01.0.	06.06.2005
Zusammensetzung:	01 TORASEMIDUM	5 mg, EXCIPIE	NS pro COMPRESSO.	
	02 TORASEMIDUM	10 mg, EXCIPI	ENS pro COMPRESSO.	
Anwendung:	Diureticum			
Packungen:	01 001	20 Tal	oletten	В
	003	100 Tal	oletten	В
	02 005	20 Tal	oletten	В
	007	100 Tal	oletten	В
Gültig bis:	05. Juni 2010			

01 Torasem-Mepha 5, Tabletten

02 Torasem-Mepha 10, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

ZulNr.: 57196	Abgabek	ategorie:	B Index: 05.01.0.		06.06.2005
Zusammensetzung:	01 TORASEMIDUI	M 5 mg, EXC	IPIENS pro COMPRESSO.		
	02 TORASEMIDUI	VI 10 mg, EX	CIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Diureticum				
Packungen:	01 001	20	Tabletten	В	
	003	100	Tabletten	В	
	02 005	20	Tabletten	В	
	007	100	Tabletten	В	
Gültig bis:	05. Juni 201	0			

01 Torasemid Sandoz 5, Tabletten

02 Torasemid Sandoz 10, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

ZulNr.: 57185	Abgabekate	egorie: B	Index: 05.01.0.	06.06.2005
Zusammensetzung:	01 TORASEMIDUM 5	mg, EXCIPIEN	S pro COMPRESSO.	
	02 TORASEMIDUM 10	mg, EXCIPIE	NS pro COMPRESSO.	
Anwendung:	Diureticum			
Packungen:	01 002	20 Tab	letten	В
	004	100 Tab	letten	В
	02 006	20 Tab	letten	В
	800	100 Tab	letten	В
Gültig bis:	05. Juni 2010			

01 Venoplant mono, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht

Zul.-Nr.: **56334** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.1. 10.06.2005

Zusammensetzung: 01 HIPPOCASTANI EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 263 mg corresp. AESCINUM 50 mg, DER:

4,5-5,5:1, SACCHARINUM, VANILLINUM, CONSERV.: E 200, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-

DUCTO.

Anwendung: Bei Venenbeschwerden

Packungen: 01 001 50 Filmtabletten D

003 100 Filmtabletten D

Gültig bis: 09. Juni 2010

01 Weleda Arnica-Salbe neue Formel, Salbe

Weleda AG, Stollenrain 11, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **57021** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 21.06.2005

Zusammensetzung: 01 EXTRACTUM ETHANOLICUM ex: ARNICAE PLANTA TOTA RECENS 100 mg, RATIO: 1:3, ADEPS

LANAE, ALCOHOLES ADIPIS LANAE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei Verstauchungen, Prellungen

Packungen: 01 002 25 g D

004 70 g D

Gültig bis: 20. Juni 2010

Tierarzneimittel/Produits à usage vétérinaire

01 Alvegesic 0.2% ad us.vet., Injektionslösung

02 Alvegesic 1% ad us.vet., Injektionslösung

Sanochemia AG, Baarerstrasse 96, 6300 Zug

ZulNr.: 57361	Abgabekat	24.06.2005		
Zusammensetzung:	CUM, NATRII CITI	3	RAS, ACIDUM CITRICUM MONOHYDRI- V.: BENZETHONII CHLORIDUM 0.10 mg, nl.	
	02 BUTORPHANOLUM 10 mg ut BUTORPHANOLI TARTRAS, ACIDUM CITRICUM MONOHYDRI- CUM, NATRII CITRAS, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: BENZETHONII CHLORIDUM 0.10 mg, AQUA ad INIECTABILIA, q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.			
Anwendung:	01 Analgetikum für Hunde und Katzen, Antitussivum für Hunde			
	02 Analgetikum für Hunde, Katzen und Pferde, Antitussivum für Hunde			
Packungen:	01 002	10 mL	Α	
J	02 004	10 mL	Α	
Gültig bis:	23. Juni 2010			

01 Calgodip 3000 ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

Lactipar SA, 1070 Puidoux

ZulNr.: 57309	Abgabe	17.06.2005	
Zusammensetzung:	01 IODUM 3 mg 1 mL.	ut NONOXINOLUM-9-IODUM, GLYCERC	DLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro
Anwendung:	Zitzendesinfektionsmittel für Kühe		
Packungen:	01 002	5 Liter	E
	004	25 Liter	E
Gültig bis:	09. Mai 20	10	

01 Dolorex ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

ZulNr.: 57315	Abgabekategorie: A			
Zusammensetzung:	: 01 BUTORPHANOLUM 10 mg ut BUTORPHANOLI TARTRAS, ACIDUM CITRICUM MONOHY CUM, NATRII CITRAS, NATRII CHLORIDUM, CONSERV.: BENZETHONII CHLORIDUM 0.7 AQUA ad INIECTABILIA, q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.			
Anwendung:	Analgetiku	Analgetikum, synthetisches Opioid für Pferde, Hunde und Katzen		
Packungen:	01 002 10 mL A			
_	004	50 mL	Α	
Gültig bis:	02. Juni 20	10		

01 Rimadyl Rind Injektionslösung, ad us.vet.

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **57281** Abgabekategorie: **B** 03.06.2005

Zusammensetzung: 01 CARPROFENUM 50 mg, ETHANOLUM ANHYDRICUM, MACROGOLUM 400, POLOXAMERUM

188, ETHANOLAMINUM, AQUA ad INIECTABILIA pro 1 mL.

Anwendung: Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder

Packung: 01 002 50 mL B

Gültig bis: 02. Juni 2010

Exporte, Humanpräparate/Exports, Produits à usage humaine

01 Androgel 50 mg, Gel

02 Androgel 25 mg, Gel

Berlis AG, Blegistrasse 5, 6341 Baar

Zul.-Nr.: **57066** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.4. 07.06.2005

Zusammensetzung: 01 TESTOSTERONUM 50 mg, AQUA q.s. ad GELATUM pro 5 g.

02 TESTOSTERONUM 25 mg, AQUA q.s. ad GELATUM pro 2.5 g.

Anwendung: Männlicher Hypogonadismus

Packungen: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

Gültig bis: 06. Juni 2010

01 Nicogum 2 mg, Kaugummi

Robapharm AG, Gewerbestrasse 18, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **55782** Abgabekategorie: **C** Index: 15.02.0. 28.06.2005

Zusammensetzung: 01 NICOTINUM 2 mg ad RESINAM ADSORBATUM, SORBITOLUM, ASPARTAMUM, AROMATICA,

EXCIPIENS pro PRAEPARATIONE.

Anwendung: Unterstützung der Raucherentwöhnung

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt!

Gültig bis: 27. Juni 2010

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

Humanpräparate/Produits à usage humain

Die Gültigkeit der Zulassungsverfügungen steht unter dem Vorbehalt, dass kein Rechtsmittel dagegen ergriffen wird bzw. wurde.

Les décisions d'autorisation sont valides, à condition qu'elles ne fassent ou n'aient fait l'objet d'aucun recours.

01 AVC Plus, Dragées

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

ZulNr.: 28269	Abgabeka	tegorie: D	Index: 02.97.0.	03.06.2005	
Zusammensetzung:		R: 4–7:1, RUTOSIE		E EXTRACTUM ETHANOLICUM SIC- 1, E 132, E 141, EXCIPIENS pro COM-	
Anwendung:	Beschwerder	Beschwerden infolge Arteriosklerose			
Packungen:	01 048	180 Drag	gées	D	
	056	500 Drag	gées	D	
* Gültig bis:	02. Juni 2010				

02 Adipur 20 mg, Tabletten

03 Adipur 40 mg, Tabletten

Medika AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch

ZulNr.: 56525	Abgabekatego	rie: B	Index: 07.12.0.		17.06.2005
Zusammensetzung:	02 SIMVASTATINUM 20 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.				
	03 SIMVASTATINUM 40 m	ng, ANTIOX.:	E 320, EXCIPIENS pro CO	MPRESSO OBDUC	TO.
Anwendung:	Reduktion der Ser	umcholeste	erinkonzentration		
* Packungen:	02 006	28 Tablet	ten	В	
_	800	98 Tablet	ten	В	
	03 010	28 Tablet	ten	В	
	012	98 Tablet	ten	В	
Bemerkung:	ersetzt die Zulassu	ngsbeschei	nigung vom 10.06.2	004	
Gültig bis:	27. Mai 2009	-			

* 02 Allopurinol Sandoz 300, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

ZulNr.: 48807	Abgabekategorie:	B Index: (07.11.3.	21.06.2005
Zusammensetzung:	02 ALLOPURINOLUM 300 mg	, EXCIPIENS pro COI	MPRESSO.	
Anwendung:	Uricostaticum			
* Packungen:	02 046 30	Tabletten	В	
	054 100	Tabletten	В	
* Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2005 (frühere Bezeichnung Allo-basan 300, Tabletten)			
Gültig bis:	31. Dezember 2006			

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

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

ZulNr.: 54230	Abgabe	kategorie: B	Index: 02.0	07.1.	27.06.2005		
* Zusammensetzu	ing: 01 CANDESARTA	g: 01 CANDESARTANUM CILEXETILUM 4 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.					
	02 CANDESARTA	02 CANDESARTANUM CILEXETILUM 8 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.					
	03 CANDESARTA	ANUM CILEXETII	LUM 16 mg, EXCIPIEN	NS pro COMPRESSO.			
	04 CANDESARTA	ANUM CILEXETII	LUM 32 mg, EXCIPIEN	NS pro COMPRESSO.			
Anwendung:	Essentielle	Hypertonie					
* Packungen:	01 028	7 T	abletten	В			
	02 044	28 T	abletten	В			
	052	98 T	abletten	В			
	02 Mehrfachp	ackung					
	095	4x25 T	abletten	В			
	03 079	28 T	abletten	В			
	087	98 T	abletten	В			
	03 Mehrfachp	03 Mehrfachpackung					
	109	4x25 T	abletten	В			
	04 117	28 T	abletten	В			
	125	98 T	abletten	В			
* Bemerkung:	Ersetzt die	Zulassungsbe	escheinigung von	n 19. April 2004			
Gültig bis:	31. Dezem	ber 2006					

02 Ben-u-ron, Sirup

Milupa SA, Route de l'Industrie 24, 1564 Domdidier

ZulNr.: 41717	Abgabe	kategorie: D	Index: 01.01.1.	08.06.2005
* Zusammensetzu	ng: 02 PARACETAM	OLUM 200 mg, SAC	CCHARUM, AROMATICA, VANIL	LINUM, COLOR.: E 110, CON-
	SERV.: E 216,	E 218, EXCIPIENS a	d SOLUTIONEM pro 5 mL.	
Anwendung:	Analgetiku	m, Antipyretiku	ım	
Packung:	02 033	100 mL		D
Bemerkungen:		Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 13.12.2002 Änderung der Hilfsstoff zusammensetzung		
Gültig bis:	12. Dezeml	per 2007		

01 Bigasan, Tabletten

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

ZulNr.: 31686	Abgabek	ategorie: D	Index: 04.01.0.	15.06.2005		
Zusammensetzung:	LEVE 50 mg, N	11 ALUMINII OXIDUM HYDRICUM 200 mg, MAGNESII HYDROXIDUM 50 mg, MAGNESII OXIDUN LEVE 50 mg, MAGNESII TRISILICAS 200 mg, MANNITOLUM 320 mg, SACCHARINUM, AROMA TICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.				
Anwendung:	Antacidum					
Packung:	01 016	60 Tab	letten	D		
* Bemerkungen: Gültig bis:		Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 12.12.2001 (Änderung Domizil) 31. Dezember 2006				

01 Binaca Fluor, Gelée

Esro AG, Dorfstrasse 143, 8802 Kilchberg

Zul.-Nr.: **39620** Abgabekategorien: **D, C** Index: 13.05.1. 22.06.2005

Zusammensetzung: 01 NATRII FLUORIDUM 27.6 mg corresp. FLUORIDUM 12.5 mg, LAURILSULFAS, SACCHARINUM,

AROMATICA, COLOR.: E 131, CONSERV.: E 217, E 219, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Kariesprophylaxe

* Packungen: 01 014 25 g D

022 10 x 25 g D 057 200 mL C

Bemerkungen: zusätzliche Packungsgrösse à 200ml

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.11.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Bio-Venaphyt N, Salbe

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **53485** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.2. 15.06.2005

Zusammensetzung: 01 HIPPOCASTANI EXTRACTUM SICCUM 30 mg, AROMATICA, CONSERV.: IMIDAZOLIDINYL-UR-

EUM, E 216, E 218, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei Venenbeschwerden

Packung: 01 014 50 g D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.09.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Biserol-Kalium, Infusionslösung

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

ZulNr.: 35232	Abgabekateg	orie: B	Index: 05.03.3.	10.06.2005	
Zusammensetzung:	01 NATRIUM 50 mmol, KALIUM 20 mmol, MAGNESIUM 1.5 mmol, ACETAS 23 mmol, DIHYDRO-GENOPHOSPHAS 5 mmol, CHLORIDUM 45 mmol, GLUCOSUM ANHYDRICUM 40 g, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1'000 mL corresp. 670 kJ.				
Anwendung:	Parenterale Elek	trolyt- und	l Glukosezufuhr		
Packungen:	01 Polypropylenflas	che			
	036	500 mL		В	
	044	1000 mL		В	
	01 PVC-Beutel				
	052	1000 mL		В	
* Gültig bis:	09. Juni 2010				

- 01 Blopress 4 mg, Tabletten
- 03 Blopress 16 mg, Tabletten
- 04 Blopress 8 mg, Tabletten
- 05 Blopress 32 mg, Tabletten

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen

ZulNr.: 54260	Abgabe	kategorie: B	Index: 02.0)7.1.	27.06.2005
* Zusammensetzu	ng: 01 CANDESARTA	NUM CILEXETI	LUM 4 mg, EXCIPIENS	pro COMPRESSO.	
			LUM 16 mg, EXCIPIEN		
	04 CANDESARTA	NUM CILEXETI	LUM 8 mg, EXCIPIENS	pro COMPRESSO.	
	05 CANDESARTA	NUM CILEXETI	LUM 32 mg, EXCIPIEN	IS pro COMPRESSO.	
Anwendung:	Essentielle	Hypertonie			
* Packungen:	01 016	7 1	Tabletten	В	
	056	70 1	Tabletten	В	
	064	140 T	Tabletten	В	
	03 059	28 1	Tabletten	В	
	067	56 1	Tabletten	В	
	075	98 1	Tabletten	В	
	099	280 1	Tabletten	В	
	102	490 1	Tabletten	В	
	04 072	280 T	Tabletten	В	
	080	490 T	Tabletten	В	
	105	28 1	Tabletten	В	
	113	56 1	Tabletten	В	
	121	98 1	Tabletten	В	
	05 156	28 1	Tabletten	В	
	164	98 1	Tabletten	В	
	172	280 1	Tabletten	В	
	180	490 1	Tabletten	В	
* Bemerkung:	Ersetzt die	Zulassungsb	escheinigung vom	30. April 2002	
Gültig bis:	31. Dezemb	er 2006		-	

01 Calcium-Sandoz, Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

ZulNr.: 16279	Abg	abekategorie: B	Index: 07.02.1.	22.06.2005		
Zusammensetzung:	01 CALCII GLUBIONAS 137.5 mg corresp. CALCIUM 2.25 mmol, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SO-LUTIONEM pro 1 mL.					
Anwendung:	Calcium	ı-Präparat				
Packung: * Gültig bis:	01 013 21. Juni	5 x 10 mL Am _l 2010	oulle(n)	В		

01 Capistan, Kapseln

Robapharm AG, Gewerbestrasse 18, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **55149** Abgabekategorie: **D** Index: 05.98.0. 29.06.2005

Zusammensetzung: 01 SERENOAE REPENTIS FRUCTUS EXTRACTUM HEXANOLICUM SICCUM 160 mg, DER: 6–12:1,

COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei beginnender Prostatavergrösserung

* Packungen: 01 052 120 Kapseln D

080 60 Kapseln D

Gültig bis: 28. Juni 2010

01 Capsules d'ail macéré dans l'huile/Knoblauch-Oel-Mazerat KK, capsules

UB Interpharm SA, 36, av. Cardinal-Mermillod, 1227 Carouge

N° d'AMM: **44011** Catégorie de remise: **D** Index: 02.97.0. 01.06.2005

Composition: 01 ALLII SATIVI MACERATUM OLEOSUM 270 mg, RATIO: 1:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de troubles de l'artériosclérose

Conditionnement: 01 018 190 capsules D

* Valable jusqu'au: 31 mai 2010

02 Cardiophyt A, Kapseln

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **43182** Abgabekategorie: **D** Index: 02.98.0. 15.06.2005

Zusammensetzung: 02 CRATAEGI FLOS 20 mg, CRATAEGI FRUCTUS 60 mg, CRATAEGI FOLIUM 20 mg, VALERIANAE

RADIX 60 mg, COLOR.: E 127, E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei nervösen Herzbeschwerden

Packung: 02 021 60 Kapseln D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2004 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 07. Oktober 2009

01 Cardiophyt A, Tropfen

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **12133** Abgabekategorie: **D** Index: 02.98.0. 15.06.2005

Zusammensetzung: 01 EXTRACTUM ETHANOLICUM LIQUIDUM ex: CACTI GRANDIFLORIS FLOS 40 mg, CRATAEGI FO-

LIUM cum FLORE 900 mg, VALERIANAE RADIX 60 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL

corresp. 40 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 44 % V/V.

Anwendung: Bei nervösen Herzbeschwerden

Packung: 01 022 100 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 02. Dezember 2008

* 01 Co-Atenolol Sandoz 100/25, Filmtabletten02 Co-Atenolol Sandoz 50/12.5, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

ZulNr.: 49894	Abgabeka	tegorie: B	Index: 02.07.2.		20.06.2005
Zusammensetzung:	01 ATENOLOLUM 1	00 mg, CHLORTA	ALIDONUM 25 mg, EXC	CIPIENS pro COMPR	ESSO OBDUCTO.
	02 ATENOLOLUM 5	0 mg, CHLORTAI	IDONUM 12.5 mg, EX	CIPIENS pro COMPR	RESSO OBDUCTO.
Anwendung:	Hypertonie				
* Packungen:	01 104	14 Film	tabletten	В	
	112	98 Film	tabletten	В	
	02 120	28 Film	tabletten	В	
	139	98 Film	tabletten	В	
Bemerkung:	Ersetzt Zulass	ungsbeschein	igung vom 21.03.2	005	
Gültig bis:	31. Dezembe	r 2005			

01 Contra-Schmerz-C, Brausetabletten

Dr. Wild & Co. AG, Lange Gasse 4, 4052 Basel

ZulNr.: 48506	Abgabekate	gorie: D Inde	x: 01.01.2.	09.06.2005			
Zusammensetzung:	01 ACIDUM ACETYLSALICYLICUM 375 mg, PARACETAMOLUM 170 mg, COFFEINUM 50 mg, ACIDUM ASCORBICUM 300 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, COLOR.: E 104, E 160(b), EXCIPIENS pro COMPRESSO.						
Anwendung:	Linderung von F	ieber und Schmerz	en bei Erkältungskrankhe	iten			
Packung: * Gültig bis:	01 011 08. Juni 2010	10 Brausetablet	tten D				

01 Defaeton, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

ZulNr.: 55254	Abgabe	kategorie: D	Index: 20.01.0.	30.06.2005			
Zusammensetzung:	spag. Peka D 145 mg, RHE	O1 CYNARA SCOLYMUS D4 165 mg, DIOSCOREA VILLOSA D6 165 mg, FUMARIA OFFICINALIS spag. Peka D4 145 mg, PEUMUS BOLDUS spag. Peka D4 160 mg, RHAMNUS FRANGULA D6 145 mg, RHEUM D12 95 mg, STRYCHNOS IGNATII spag. Peka D12 125 mg ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 18 % V/V.					
Anwendung:	Bei Verdau	ungsstörungen					
Packungen:	01 041	50 mL		D			
	043	100 mL		D			
* Gültig bis:	29. Juni 20	10					

02 Dicalm, Dragées

Vita Health Care AG, , 3177 Laupen

Zul.-Nr.: 50352 Abgabekategorie: **D** Index: 01.04.2. 22.06.2005 Zusammensetzung: 02 VALERIANAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 150 mg, DER: 6-7.4:1, LUPULI EXTRAC-TUM ETHANOLICUM SICCUM 80 mg, DER: 11–14:1, BALLOTAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 20 mg, DER: 4:1, PASSIFLORAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 20 mg, DER: 6.2–7.1:1, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO. Anwendung: Bei Nervosität Packungen: 02 048 40 Dragées D 100 Dragées D 056 * Gültig bis: 21. Juni 2010

- 01 Diflucan 50 mg, Kapseln
- 02 Diflucan 150 mg, Kapseln
- 03 Diflucan 200 mg, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

ZulNr.: 49503	Abgak	oekategorie:	B li	ndex: 08.06.0.	16.06.2005
Zusammensetzung:	01 FLUCONAZ	OLUM 50 mg, C	OLOR.: E 13	1, EXCIPIENS pro CAPSULA.	
	02 FLUCONAZ	OLUM 150 mg,	COLOR.: E 1	31, EXCIPIENS pro CAPSULA.	
	03 FLUCONAZ	OLUM 200 mg,	EXCIPIENS p	oro CAPSULA.	
Anwendung:	Antimyko	otikum			
* Packungen:	01 067	7	Kapseln	В	
J	075	28	Kapseln	В	
	121	20 x 7	Kapseln	В	
	02 032	1	Kapseln	В	
	091	4	Kapseln	В	
	148	20 x 1	Kapseln	В	
	156	20 x 4	Kapseln	В	
	03 040	2	Kapseln	В	
	083	7	Kapseln	В	
	164	20 x 7	Kapseln	В	
Bemerkung:	ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2003				
Gültig bis:	02. Dezer	mber 2008			

01 Dipentum 250 mg, Kapseln

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

ZulNr.: 47784	Abgabeka	tegorie: B	Index: 04.09.0.	02.06.2005	
Zusammensetzung:	01 OLSALAZINUM	DINATRICUM 250) mg, COLOR.: E 150, EXCII	PIENS pro CAPSULA.	
Anwendung:	Colitis ulcero	sa			
Packung:	01 018	100 Kap	seln	В	
Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2003 (Änderung Zulassungs-inhaberin)				
Gültig bis:	31. Dezembe	r 2005			

01 Dipentum 500 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: **52539** Abgabekategorie: **B** Index: 04.09.0. 02.06.2005

Zusammensetzung: 01 OLSALAZINUM DINATRICUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Colitis ulcerosa

Packung: 01 021 100 Tabletten E

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2003 (Änderung Zulassungs-

inhaberin)

Gültig bis: 20. November 2008

02 Em-eukal sans sucre avec Isomalt, bonbons pectoraux

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

N° d'AMM: **50734** Catégorie de remise: **E** Index: 12.03.9. 09.06.2005

Composition: 02 LEVOMENTHOLUM 8.5 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 1.8 mg, ISOMALT, MALTITOLUM LI-

QUIDUM, EXCIPIENS pro PASTILLO.

Indication: En cas de toux et enrouement

Conditionnements: 02 048 75 g E

056 250 g E

* Valable jusqu'au: 08 juin 2010

01 Enuton, Liquidum

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **43697** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 15.06.2005

Zusammensetzung: 01 GINSENG EXTRACTUM LIQUIDUM 300 mg, CINCHONAE EXTRACTUM LIQUIDUM 55 mg, CO-

LAE EXTRACTUM LIQUIDUM 200 mg, SACCHARUM 1.5 g, VINUM, VANILLINUM, AROMATICA,

EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 10 mL corresp. ETHANOLUM 16 % V/V.

Anwendung: Als Roborans

Packung: 01 048 500 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

- 01 Glucose 5 % Fresenius, Infusionslösung
- 02 Glucose 10% Fresenius, Infusionslösung
- 03 Glucose 20 % Fresenius, Infusionslösung

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

ZulNr.: 42423	Abg	abekategorie: B	Index: 05.03.1.	23.06.2005		
Zusammensetzung:	01 GLUCOSU	JM ANHYDRICUM 50 g	, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOL	.UTIONEM pro 1000 mL.		
	02 GLUCOSU	JM ANHYDRICUM 100	g, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SO	LUTIONEM pro 1000 mL.		
	03 GLUCOSU	JM ANHYDRICUM 200	g, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SO	LUTIONEM pro 1000 mL.		
Anwendung:	Parenterale Flüssigkeits- und Glukosezufuhr					
* Packungen:	01 Plastikf	laschen				
_	041	10 x 250 mL	В			
	092	10 x 500 mL	В			
	130	10 x 1000 mL	В			
	343	20 x 100 mL	В			
	01 Beutel F	reeflex Biofine				
	351	40 x 50 mL	В			
	378	40 x 100 mL	В			
	386	20 x 250 mL	В			
	01 Beutel Freeflex Cryovac					
	394	15 x 500 mL	В			
	491	10 x 1000 mL	В			
	02 Beutel Freeflex Biofine					
	432	20 x 250 mL	В			
	02 Beutel Freeflex Cryovac					
	440	15 x 500 mL	В			
	505	10 x 1000 mL	В			
	03 Glasflas	chen				
	335	10 x 500 mL	В			
	03 Beutel F	reeflex Biofine				
	467	20 x 250 mL	В			
	03 Beutel Freeflex Cryovac					
	475	15 x 500 mL	В			
	513	10 x 1000 mL	В			
Bemerkung:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.09.2004					
Gültig bis:		tember 2009				

- 01 Hämofiltrationslösung HF 11 Fresenius, Infusionslösung
- 02 Hämofiltrationslösung HF 21 Fresenius, Infusionslösung
- 03 Hämofiltrationslösung HF 23 Fresenius, Infusionslösung
- 04 Hämofiltrationslösung HF 01 Fresenius, Infusionslösung
- 05 Hämofiltrationslösung HF 02 Fresenius, Infusionslösung
- 06 Hämofiltrationslösung HF 22 Fresenius, Infusionslösung

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

ZulNr.: 45976	Abgal	oekategorie: B	Index: 05.03.2.	15.06.2005	
Zusammensetzung:	CHLORIDU		ACTAS 45.0 mmol, GLUCOSU	mmol, MAGNESIUM 0.75 mmol, M ANHYDRICUM 2.0 g, AQUA ad	
	CHLORIDU	•	CTAS 33.75 mmol, GLUCOSU	mmol, MAGNESIUM 0.75 mmol, M ANHYDRICUM 1.5 g, AQUA ad	
	03 NATRIUM 140.0 mmol, KALIUM 2.0 mmol, CALCIUM 2.12 mmol, MAGNESIUM 0.75 mmol, CHLORIDUM 112.0 mmol, DL-LACTAS 35.75 mmol, GLUCOSUM ANHYDRICUM 1.5 g, AQUA ad INIECTABILIA g.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.				
	mmol, DL-l			0.75 mmol, CHLORIDUM 106.5 1.5 g, AQUA ad INIECTABILIA q.s.	
	05 NATRIUM 140 mmol, CALCIUM 2 mmol, MAGNESIUM 1 mmol, CHLORIDUM 111 mmol, ACETAS 35 mmol, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.				
				MAGNESIUM 0.75 mmol, CHLORI- ABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro	
Anwendung:	Hämofilt	ration			
Packungen:	01 017	2 x 4500 mL		В	
	02 025	2 x 4500 mL		В	
	03 033	2 x 4500 mL		В	
	04 041	2 x 4500 mL		В	
	05 068	2 x 5000 mL		В	
	06 076	2 x 4500 mL		В	

03 Kytril, Infusionskonzentrat 3 mg

* Gültig bis:

04 Kytril, Infusionskonzentrat 1 mg

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

14. Juni 2010

ZulNr.: 51198	Abgabekateg	orie: B Index	x: 01.09.0.	16.06.2005		
Zusammensetzung:		•		M, NATRII CHLORIDUM, ACI- ad SOLUTIONEM pro 3 mL.		
	04 GRANISETRONUM 1 mg ut GRANISETRONI HYDROCHLORIDUM, NATRII CHLORIDUM, ACD DUM CITRICUM MONOHYDRICUM, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 ml.					
Anwendung:	Antiemetikum		aa 11112 c 17 (5121) (q.s. c	ad 3020 Hortzini pro 1 iliz.		
Packungen:	03 042	5 Ampulle(n)	Е	3		
	04 034	5 Ampulle(n)	Е	}		
* Gültig bis:	15. Juni 2010					

03 Miochol E, intraokulare Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

ZulNr.: 54058	Abgabekategorie: B	Index: 11.01.0.	17.06.2005		
Zusammensetzung:		A: ACETYLCHOLINI CHLORIDUM 20 S TRIHYDRICUM, KALII CHLORIDU DRIDUM DIHYDRICUM, AQUA ad	JM, MAGNESII CHLORIDUM		
Anwendung:	Miotikum				
* Packung:	03 1 Trockenvial zu 20 mg m	it 1 Lösungsmittelampulle zu	J		
	039 2 mL	. В			
* Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Änderung der Primärverpackung)				
Gültig bis:	16. Juni 2010				

01 NaCl 0,9% Fresenius, Infusionslösung

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

ZulNr.: 42425	Abg	Abgabekategorie: B Index: 05.03.2.		28.06.2005			
Zusammensetzung:	01 NATRII C	HLORIDI SOLUTIO INFUN	NDIBILIS 9 g/L.				
Anwendung:	Parente	Parenterale Flüssigkeits- und Kochsalzzufuhr					
* Packungen:	01 Polyeth	ylen BP					
	052	10 x 250 mL	В				
	095	10 x 500 mL	В				
	133	10 x 1000 mL	В				
	01 Glas-Inj	ektionsflasche					
	192	10 x 50 mL	В				
	206	10 x 100 mL	В				
	01 Polyeth	01 Polyethylen BP					
	265	20 x 100 mL	В				
	01 Glas-Infusionsflasche						
	273	10 x 100 mL	В				
	01 Beutel						
	354	40 x 50 mL	В				
	362	40 x 100 mL	В				
	370	20 x 250 mL	В				
	01 Beutel Freeflex Cryovac						
	389	15 x 500 mL	В				
	01 Frekaflex (biluer-flex)						
	400	30 x 250 mL	В				
	419	15 x 500 mL	В				
	427	10 x 1000 mL	В				
	435	5 x 2000 mL	В				
	01 Beutel	Freeflex Cryovac					
	443	10 x 1000 mL	В				
Bemerkung:	Ersetzt	die Registrierungsu	rkunde vom 28.09.2004				
Gültig bis:	27. Sep	tember 2009					

01 NeoCitran Hustenlöser, Brausetabletten

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 09.06.2005 Zul.-Nr.: **53232**

Zusammensetzung: 01 ACETYLCYSTEINUM 600 mg, CYCLAMAS, SACCHARINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COM-

PRESSO.

Anwendung: Mukolytikum

7 Brausetabletten Packung: 01 027 D

* Gültig bis: 08. Juni 2010

- Neupogen Amgen 30, Injektionslösung 01
- 02 Neupogen Amgen 48, Injektionslösung
- 06 Neupogen Amgen 30, Fertigspritzen
- 07 Neupogen Amgen 48, Fertigspritzen

Amgen Switzerland AG, Alpenguai 30, 6005 Luzern

3	, , , ,		
ZulNr.: 51035	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	09.06.2005
Zusammensetzung:	01 FILGRASTIMUM ADNr 30 Mio. U TOLUM, AQUA ad INIECTABILIA	•	POLYSORBATUM 80, SORBI-
	02 FILGRASTIMUM ADNr 48 Mio. U TUM 80, AQUA ad INIECTABILIA	., NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, S q.s. ad SOLUTIONEM pro 1.6 mL.	•
	06 FILGRASTIMUM ADNr 30 Mio. U TOLUM, AQUA ad INIECTABILIA	., NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, F q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.	•
	07 FILGRASTIMUM ADNr 48 Mio. U TOLUM, AQUA ad INIECTABILIA	., NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, F q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.	POLYSORBATUM 80, SORBI-
Anwendung:	Neutropenie		

* Packungen: 01 143 5 x 1 mL Vial(s) Α 02 151 5 x 1.6 mL Vial(s) 06 178 1 x 0.5 mL Fertigspritze(n) Α 5 x 0.5 mL Fertigspritze(n) 186 Α 07 194 1 x 0.5 mL Fertigspritze(n) Α 208 5 x 0.5 mL Fertigspritze(n)

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2002. (Verzicht auf Dosierun-Bemerkungen:

gen)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Neurophyt, Dragées

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 12136 Index: 01.04.2. 15.06.2005 Abgabekategorie: **D**

Zusammensetzung: 01 PASSIFLORAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 30 mg, DER: 6,2–7,1:1, VALERIANAE

EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 100 mg, DER: 6-7,4:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-

DUCTO

Anwendung: Bei Nervosität

Packung: 01 021 100 Dragées D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2003 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 15. Dezember 2008

02 Neurophyt, Tropfen

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **19492** Abgabekategorie: **D** Index: 01.04.2. 15.06.2005

Zusammensetzung: 02 EXTRACTUM LIQUIDUM ex: VALERIANAE RADIX 100 mg, PASSIFLORAE HERBA 30 mg, EXCI-

PIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 35 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 55 % V/V.

Anwendung: Bei Nervosität, Einschlafschwierigkeiten

Packung: 02 044 100 mL

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.10.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Nexium 20, MUPS-Tabletten

02 Nexium 40, MUPS-Tabletten

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

ZulNr.: 55609	Abgab	ekategorie:	B Ind	lex: 04.99.0.		29.06.2005
Zusammensetzung:		ZOLUM 20 mg O OBDUCTO.	ut MAGNESII	ESOMEPRAZOLUM	TRIHYDRICUM,	EXCIPIENS pro
		ZOLUM 40 mg O OBDUCTO.	ut MAGNESII	ESOMEPRAZOLUM	TRIHYDRICUM,	EXCIPIENS pro
Anwendung:	Protonen	pumpenbloo	ker			
Packungen:	01 012	5x28	Tabletten		В	
	016	14	Tabletten		В	
	018	28	Tabletten		В	
	020	56	Tabletten		В	
	022	98	Tabletten		В	
	046	20x14	Tabletten		В	
	02 034	5x28	Tabletten		В	
	038	14	Tabletten		В	
	040	28	Tabletten		В	
	042	56	Tabletten		В	
	044	98	Tabletten		В	
	048	20x14	Tabletten		В	
* Gültig bis:	28. Juni 2	010				

02 Padma Lax Tabletten, tibetisches Arzneimittel

Padma AG, Wiesenstrasse 5, 8603 Schwerzenbach

Zul.-Nr.: **35872** Abgabekategorien: **D, B** Index: 04.08.15 15.06.2005

Zusammensetzung: 02 ALOES EXTRACTUM AQUOSUM SICCUM 12.5 mg corresp. GLYCOSIDA ANTHRACHINONI

2.4–2.6 mg, DER: 1.8–2.2:1, KAOLINUM PONDEROSUM 25 mg, RHAMNI PURSHIANI CORTEX 52.5 mg, CALUMBAE RADIX 10 mg, CONDURANGO CORTEX 10 mg, HELENII RHIZOMA 35 mg, GENTIANAE RADIX 35 mg, MYROBALANI FRUCTUS 35 mg, NATRII HYDROGENOCARBONAS 15 mg, NATRII SULFAS ANHYDRICUS 35 mg, PIPERIS LONGI FRUCTUS 3.5 mg, FRANGULAE CORTEX 52.5 mg, RHEI RADIX 70 mg, STRYCHNI SEMEN 1.75 mg, ZINGIBERIS RHIZOMA 70 mg,

EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Verstopfung

Packungen: 02 086 20 Tabletten D

094 60 Tabletten B

* Gültig bis: 14. Juni 2010

01 Pansekrel, homöopathisch-spagyrische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **51456** Abgabekategorie: **B** Index: 20.01.0. 30.06.2005

Zusammensetzung: 01 CHIONANTHUS VIRGINICUS D4, EICHHORNIA CRASSIPES D3, HEDERA HELIX spag. Peka D4,

IBERIS AMARA D4, LYCOPODIUM CLAVATUM D4, STRYCHNOS IGNATII spag. Peka D4 ana PARTES 120 mg, GLECHOMA HEDERACEA spag. Peka TM 140 mg, TARAXACUM OFFICINALE spag.

Peka TM 140 mg ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 27 % V/V.

Anwendung: Bei Bauchspeicheldrüsen-Funktionsstörungen

Packungen: 01 033 50 mL B

041 100 mL B

* Gültig bis: 29. Juni 2010

01 Permixon, Kapseln

Robapharm AG, Gewerbestrasse 18, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: **52759** Abgabekategorie: **D** Index: 05.98.0. 22.06.2005

Zusammensetzung: 01 SERENOAE REPENTIS FRUCTUS EXTRACTUM HEXANOLICUM SICCUM 160 mg, DER: 6–12:1,

COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei beginnender Prostatavergrösserung

Packungen: 01 013 30 Kapseln D

021 60 Kapseln D 048 120 Kapseln D

* Gültig bis: 21. Juni 2010

01 Pharmaton Vita, Sirup

Pharmaton SA, , 6934 Bioggio

N° d'AMM: **56687** Catégorie de remise: **D** Index: 07.02.52 08.06.2005

* Composizione: 01 VITAMINA: CHOLECALCIFEROLUM 400 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 15 mg, THIAMINI

HYDROCHLORIDUM 3 mg, RIBOFLAVINI NATRII PHOSPHAS 3.5 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 6 mg, NICOTINAMIDUM 20 mg, DEXPANTHENOLUM 10 mg, MINERALIA: CALCIUM 130 mg ut CALCII LACTAS PENTAHYDRICUS, ALIA: LYSINI HYDROCHLORIDUM 300 mg,
SORBITOLUM, SACCHARINUM, AROMATICA, VANILLINUM, CONSERV.: E 202, E 211, EXCI-

PIENS ad SOLUTIONEM pro 15 mL.

Indicazione: Preparazione ricostituente a base di vitamine e sale minerali

Confezione: 01 004 200 mL D

Osservazioni: Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 18.08.2004 Integra-

zione «Vanillinum»

Valevole fino al: 17 agosto 2009

01 Phytomed Kräftigungs-Elixier, Lösung

Phytomed AG, Tschamerie 25, 3415 Hasle bei Burgdorf

Zul.-Nr.: **52912** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 17.06.2005 Zusammensetzung: 01 TINCTURA AMARA 170 mg, TINCTURA AROMATICA 240 mg, GINKGO BILOBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 130 mg, DER: 7–9:1, GINSENG EXTRACTUM ETHANOLICUM SPISSUM 130 mg, DER: 2.1-3.3:1, SIRUPUS CALCII LACTOPHOSPHATIS 6.53 g, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 10 mL corresp. ETHANOLUM 10 % V/V. Anwendung: Als Roborans * Packung: 01 032 500 mL D Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Dezember 2004 Gültig bis: 22. Dezember 2009

01 Plendil 5 mg, Retardtabletten

- 02 Plendil 10 mg, Retardtabletten
- 03 Plendil senior 2,5 mg, Retardtabletten

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

ZulNr.: 49166	Abgabek	ategorie:	B Index: 02.06	5.1.	23.06.2005		
Zusammensetzung:	01 FELODIPINUM	5 mg, ANTI	OX.: E 310, EXCIPIENS pro	COMPRESSO OBDUCTO.			
	02 FELODIPINUM	10 mg, ANT	IOX.: E 310, EXCIPIENS pr	ro COMPRESSO OBDUCTO.			
	03 FELODIPINUM	2.5 mg, AN	ΓΙΟΧ.: Ε 310, EXCIPIENS p	oro COMPRESSO OBDUCTO.			
Anwendung:	Calciumanta	agonist					
* Packungen:	01 028	20	Retardtabletten	В			
_	036	50	Retardtabletten	В			
	044	100	Retardtabletten	В			
	01 (4x50) Mehrfachpackung						
	125	200	Retardtabletten	В			
	02 052	20	Retardtabletten	В			
	060	50	Retardtabletten	В			
	079	100	Retardtabletten	В			
	02 (4x50) Mehrfachpackung						
	133	200	Retardtabletten	В			
	03 117	30	Retardtabletten	В			
Bemerkung:	ersetzt die Z	Lulassungs	bescheinigung vom 9	9.12.2002			
Gültig bis:	08. Dezemb	•	3 3				

01 Prospan Husten-Brausetabletten

* Viatris GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

ZulNr.: 55329	Abgabek	ategorie: D	Index: 03.02.0).	30.06.2005	
Zusammensetzung:	01 HEDERAE HELI	CIS EXTRACTUM	SICCUM 65 mg, SACCI	HARINUM, CYCLAN	IAS, MANNITOLUM,	
	SORBITOLUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.					
Anwendung:	Bei Erkältun	Bei Erkältungshusten mit zähem Schleim				
Packungen:	01 002	10 Bra	usetabletten	D		
	022	20 Bra	usetabletten	D		
Bemerkungen:	Ersetzt die inhaberin)	Registrierungs	urkunde vom 06.	11.2001 (Änder	ung Zulassungs-	
Gültig bis:	31. Dezemb	er 2006				

01 Prospan Hustensaft

* Viatris GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **52777** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 30.06.2005

Zusammensetzung: 01 HEDERAE HELICIS EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 35 mg, DER: 5–7.5:1, SORBITOLUM 70

per CENTUM CRISTALLISABILE 2.75 g, AROMATICA, CONSERV.: E 202, EXCIPIENS ad SUSPEN-

SIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Bei Erkältungshusten

Packung: 01 038 100 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2004 (Änderung Zulassungs-

inhaberin)

Gültig bis: 14. Oktober 2009

01 Prospan Hustentropfen

* Viatris GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **44209** Abgabekategorie: **D** Index: 03.02.0. 30.06.2005

Zusammensetzung: 01 HEDERAE HELICIS EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 20 mg, SACCHARINUM, AROMATICA,

EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 47 % V/V.

Anwendung: Bei Erkältungshusten

Packung: 01 039 20 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 02.10.2001 (Änderung Zulassungs-

inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Realderm Baby, pommade

Medical Concepts Reall-YS Sàrl, Avenue de Villardin 22, 1009 Pully

N° d'AMM: **50338** Catégorie de remise: **D** Index: 10.06.0. 30.06.2005

Composition: 01 TALCUM 60 mg, ZINCI OXIDUM 60 mg, ALUMINII ACETATIS TARTRATIS SOLUTIO 40 mg, GLY-

CEROLUM 85 mg, ADEPS LANAE, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Indication: Intertrigo, irritations légères de la peau, macérations par transpiration ou uri-

ne

* Conditionnements: 01 010 100 g D

D29 10 x 10 g D

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.04.2002 (nouvel emballa-

ge: monodoses en sachets de 10g)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2006

- 01 Recombinate 250, Lyophilisat
- 02 Recombinate 500, Lyophilisat
- 03 Recombinate 1000, Lyophilisat

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

ZulNr.: 53627	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	13.06.2005
Zusammensetzung:		M, MACROGOLUM 3350, CALC	., ALBUMINUM HUMANUM, NA- II CHLORIDUM DIHYDRICUM, pro
		M, MACROGOLUM 3350, CALC	., ALBUMINUM HUMANUM, NA- II CHLORIDUM DIHYDRICUM, pro
		M, MACROGOLUM 3350, CALC	I., ALBUMINUM HUMANUM, NA- II CHLORIDUM DIHYDRICUM, pro
Anwendung:	Hämophilie A		
Packungen:	01 080 1 S	et	В
	02 099 1 S	et	В
	03 102 1 S	et	В
Bemerkungen:	Der Gerätesatz kann er halten.	ntweder BaxJect oder eine	e doppelseitige Kanüle ent-
* Gültig bis:	12. Juni 2010		

- 01 Recormon 10'000 für Reco-Pen, Zweikammerpatrone
- 02 Recormon 20'000 für Reco-Pen, Zweikammerpatrone
- 03 Recormon 60'000 für Reco-Pen, Zweikammerpatrone

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

Abgabekategorie: A

Zusammensetzung:	01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 10'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORI-
	DUM, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 20, ACIDUM
	GLUTAMICUM, GLYCINUM, ISOLEUCINUM, LEUCINUM, PHENYLALANINUM, THREONINUM,
	SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 4 mg, BENZALKONII CHLORIDUM 20 ug, AQUA
	ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL pro VASE.
	02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 20'000 U.L. LIREUM NATRII CHI ORI-

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 20'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORI-DUM, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 20, ACIDUM GLUTAMICUM, GLYCINUM, ISOLEUCINUM, LEUCINUM, PHENYLALANINUM, THREONINUM, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 4 mg, BENZALKONII CHLORIDUM 20 ug, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL pro VASE.

Index: 06.07.3.

03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: EPOETINUM beta ADNr 60'000 U.I., UREUM, NATRII CHLORIDUM, NATRII PHOSPHATES, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 20, ACIDUM GLUTAMICUM, GLYCINUM, ISOLEUCINUM, LEUCINUM, PHENYLALANINUM, THREONINUM, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 4 mg, BENZALKONII CHLORIDUM 20 ug, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL pro VASE.

Anwendung: Stimulierung der Erythropoese

* Packungen: 02 Patrone

Zul.-Nr.: 54193

033 1 Stück A 041 3 Stück A

* Bemerkungen: Seq.01 Recormon 10'000 für Reco-Pen = Nur für den Export bestimmt

Seq.03 Recormon 60'000 für Reco-Pen = Nur für den Export bestimmt

Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 29.12.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2006

Swissmedic Journal 6/2005

03.06.2005

01 Ricura, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel, Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51285 Abgabekategorie: C Index: 20.01.0. 30.06.2005 Zusammensetzung: 01 ALLIUM CEPA spag. Peka D3 140 mg, APIS MELLIFICA D4 140 mg, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA ET (AUT) PALLIDA spag. Peka TM 150 mg, LUFFA OPERCULATA D4 140 mg, MAGNESII FLUO-RIDUM D8 140 mg, PLANTAGO MAJOR spag. Peka TM 150 mg, THUJA OCCIDENTALIS D6 140 mg ad SOLUTIONEM pro 1 g corresp. ETHANOLUM 22 % V/V. Anwendung: Bei akuten Nebenhöhlenentzündungen, Virus-Schnupfen Packungen: 01 018 50 mL C 100 mL 026 * Gültig bis: 29. Juni 2010

02 Ringer-Lactat Fresenius, Infusionslösung

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

ZulNr.: 42692	Abga	abekategorie: B	Index: 05.03.2.	28.06.2005		
Zusammensetzung:		02 NATRIUM 130.9 mmol, KALIUM 5.4 mmol, CALCIUM 1.84 mmol, CHLORIDUM 111.7 LACTAS 28.3 mmol, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1000 mL.				
Anwendung:		Parenterale Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr				
* Packungen:	02 Plastik P	•	,			
J	131	10 x 500 mL		В		
	158	10 x 1000 mL		В		
	02 Beutel P	VC				
	174	2 x 5000 mL		В		
	02 Plastik P	olyethylen				
	182	10 x 250 mL		В		
	02 Beutel Freeflex Biofine					
	212	20 x 250 mL		В		
	02 Beutel Freeflex Cryovac					
	220	15 x 500 mL		В		
	247	10 x 1000 mL		В		
Bemerkung:	Ersetzt o	die Registrierungsu	rkunde vom 21.10.2004			
Gültig bis:	20. Okto	ber 2009				

01 Riscom 5 %, Gel02 Riscom 10 %, Gel

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

ZulNr.: 49673	Abgabe	kategorie: C	Index: 07.10.4.	15.06.2005
Zusammensetzung:	01 ETOFENAMA 1 g.	「UM 50 mg, PROP	YLENGLYCOLUM, AROMATIC	CA, EXCIPIENS ad GELATUM pro
	02 ETOFENAMA 1 g.	TUM 100 mg, PROF	PYLENGLYCOLUM, AROMATI	CA, EXCIPIENS ad GELATUM pro
Anwendung:	Kutanes Ar	itirheumatikum		
Packungen:	01 051	40 g		C
	078	100 g		C
	02 086	40 g		C
	094	100 g		С
* Bemerkungen: Gültig bis:	Ersetzt die 12. Dezeml		heinigung vom 13.12.20	02 (Änderung Domizil)

01 Sabcaps, capsules

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

N° d'AMM: 54823	Catégorie d	e remise: D	Index: 05.98.0.	15.06.2005			
Composition:	01 SABAL EXTRACTU	M ETHANOLICU	M SPISSUM 320 mg, DER:	9–11:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.			
Indication:	En cas de trouk	En cas de troubles de la prostata en stade initial					
Conditionnements:	01 037	50 capsu	lles	D			
	045	100 capsu	les	D			
* Valable jusqu'au:	14 juin 2010	•					

01 Sedonium, dragées

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

N° d'AMM: 55343	Catégorie de	remise: D	Index: 01.04.1.	22.06.2005
Composition:	01 VALERIANAE EXTRA PRESSO OBDUCTO.	ACTUM ETHANC	DLICUM SICCUM 300 mg, D	ER: 3–6:1, EXCIPIENS pro COM-
Indication:	En cas de trouble	es de l'endor	missement et du main	tien du sommeil
Conditionnements:	01 030	25 dragée	es	D
	052	50 dragée	es	D
* Valable jusqu'au:	21 juin 2010			

02 Septivon N, solution

* Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: **37816** Catégorie de remise: **D** Index: 10.09.1. 30.06.2005

Composition: 02 TRICLOCARBANUM 5 mg, CETRIMONII CHLORIDUM 6 mg, AROMATICA, EXCIPIENS ad SOLU-

TIONEM pro 1 mL.

Indication: désinfectant

Conditionnements: 02 019 250 mL D

027 120 mL D

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 05.12.2002 (Changement de

titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 04 décembre 2007

01 Sevredol 10 mg, Filmtabletten

02 Sevredol 20 mg, Filmtabletten

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel

 Zul.-Nr.: 52076
 Abgabekategorie: A
 Index: 01.01.3.
 28.06.2005

* Zusammensetzung: 01 MORPHINI SULFAS PENTAHYDRICUS 10 mg corresp. MORPHINUM 7.5 mg, COLOR.: E 133, EX-

CIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 MORPHINI SULFAS PENTAHYDRICUS 20 mg corresp. MORPHINUM 15 mg, COLOR.: E 110,

E 127, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Narkotisches Analgetikum

Packungen: 01 048 20 Filmtabletten A

02 056 20 Filmtabletten A

Bemerkungen: Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotro-

pen Stoffe. Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2004 Änderung:

galenische Form, neu Filmtabletten

Gültig bis: 19. Februar 2009

- 01 Simcora 20, Filmtabletten
- 02 Simcora 40, Filmtabletten
- 03 Simcora 80, Filmtabletten

Ecosol AG, 6312 Steinhausen

ZulNr.: 56035	Abgabe	ekategorie: B	Index: 07.12	.0.	17.06.2005		
Zusammensetzung:	01 SIMVASTATII	01 SIMVASTATINUM 20 mg, ANTIOX.: E 320, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.					
	02 SIMVASTATII	NUM 40 mg, AN	TIOX.: E 320, EXCIPIENS	pro COMPRESSO OB	DUCTO.		
	03 SIMVASTATII OBDUCTO.	NUM 80 mg, CO	LOR.: E 132, E 104, ANT	ΓΙΟΧ.: Ε 320, EXCIPIE	NS pro COMPRESSO		
Anwendung:	Reduktion	der Serumch	olester inkonzentra	tion			
* Packungen:	01 002	30 F	ilmtabletten	В			
	004	100 F	ilmtabletten	В			
	02 006	30 F	ilmtabletten	В			
	800	100 F	ilmtabletten	В			
	03 010	30 F	ilmtabletten	В			
	012	100 F	ilmtabletten	В			
Bemerkung:	ersetzt die	Zulassungsbe	escheinigung vom 0	5.03.2004			
Gültig bis:	04. März 2	009					

01 Somatuline L.P., Pulver + Lösungsmittel zur Hersellung einer Suspensision zur i.m. Injektion

* Globopharm AG, Seestrasse 200, 8700 Küsnacht

ZulNr.: 53009	Abgal	oekategorie: A	Index: 07.16.2.	23.06.2005
Zusammensetzung:	LACTIDUM	-GLYCOLIDUM), MAN	_	ANREOTIDI ACETAS, COPOLY(DL- NATRICUM, POLYSORBATUM 80 DNEM pro 2 mL.
Anwendung:	Analogo	n von Somatostat	in	
Packungen:	01 018	1 Flas	che(n)	Α
	026	2 Flas	che(n)	Α
Bemerkungen:	Ersetzt d inhaberir		heinigung vom 23.07.20	003 (Änderung Zulassungs-
Gültig bis:	31. Deze	mber 2005		

01 Sportium Emgel, Emulsion

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

ZulNr.: 54714	Abgabe	kategorie: D	Index: 02.08.2.	15.06.2005		
Zusammensetzung:			., DEXPANTHENOLUM 4 mg, A ZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATU	ALLANTOINUM 3 mg, AROMA- JM pro 1 g.		
Anwendung:	Beschwerd	en bei venösen	Beinleiden, stumpfe Unfa	allverletzungen		
Packungen:	01 017	40 g		D		
	025	100 g		D		
* Bemerkungen:	Ersetzt die	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.10.2000 (Änderung Domizil)				
Gültig bis:	31. Dezem	ber 2005		-		

01 Sportium, Gel

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **55637** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.2. 15.06.2005

Zusammensetzung: 01 HEPARINUM NATRICUM 500 U.I., ALLANTOINUM 3 mg, DEXPANTHENOLUM 4 mg, AROMA-

TICA, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und

oberflächlichen Venenentzündungen

Packungen: 01 002 40 g D

004 100 g D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zuassungsbescheinigung vom 08.11.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 07. November 2007

01 Sportium, Salbe

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **55636** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.2. 15.06.2005

Zusammensetzung: 01 HEPARINUM NATRICUM 500 U.I., ALLANTOINUM 3 mg, DEXPANTHENOLUM 4 mg, LAVAN-

DULAE AETHEROLEUM 1 mg, NATRII LAURILSULFAS, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad

UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und

oberflächlichen Venenentzündungen

Packungen: 01 001 40 g D

003 100 g D

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2002 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 07. November 2007

02 Tadenan 50 mg, Kapseln

Globopharm AG, Seestrasse 200, 8700 Küsnacht

Zul.-Nr.: **51937** Abgabekategorie: **D** Index: 05.98.0. 15.06.2005

Zusammensetzung: 02 PYGEI AFRICANI EXTRACTUM ETHANOLICUM ET CHLOROFORMIATUM SICCUM 50 mg, DER:

110-190:1, COLOR.: E 141, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Beschwerden infolge beginnender Vergrösserung der Prostata

Packung: 02 066 60 Kapseln D

* Gültig bis: 14. Juni 2010

01 Tai Ginseng, Elixier

Emonta GmbH, Unterer Rebbergweg 123, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: **55849** Abgabekategorie: **D** Index: 07.98.0. 06.06.2005

Zusammensetzung: 01 GINSENG TINCTURA 400 mg, CRATAEGI FOLII cum FLORE EXTRACTUM SICCUM 40 mg, RIBO-

FLAVINI NATRII PHOSPHAS 0.7 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 0.3 mg, NICOTINAMI-DUM 6 mg, DEXPANTHENOLUM 0.6 mg, VANILLINUM, AROMATICA, COLOR.: E 150, EXCI-

PIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL corresp. ETHANOLUM 16 % V/V.

Anwendung: Als Roborans

* Packungen: 01 006 250 mL D

026 500 mL D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2002 neue Packungsgrösse

Gültig bis: 09. Oktober 2007

01 Trachisan, Tabletten

* Viatris GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **43761** Abgabekategorie: **D** Index: 12.03.1. 30.06.2005

Zusammensetzung: 01 TYROTHRICINUM 0.5 mg, CHLORHEXIDINI DIGLUCONAS 1 mg, LIDOCAINI HYDROCHLORI-

DUM 1 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM, SORBITOLUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Infektionen des Mund- und Rachenraumes

Packung: 01 021 20 Tabletten D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 16.11.2000 (Änderung Zulassungs-

inhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

* 01 Triamteren HCT Sandoz 50/25, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

Zul.-Nr.: **45891** Abgabekategorie: **B** Index: 05.01.0. 23.06.2005

Zusammensetzung: 01 TRIAMTERENUM 50 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Diuretikum

Packungen: 01 054 20 Tabletten B

062 50 Tabletten B 070 100 Tabletten B

Bemerkung: ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2005

Gültig bis: 06. Oktober 2008

01 Valverde Prostata Kapseln

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **46837** Abgabekategorie: **D** Index: 05.98.0. 29.06.2005

Zusammensetzung: 01 URTICAE RADICIS EXTRACTUM METHANOLICUM SICCUM 150 mg, DER: 7–14:1, EXCIPIENS pro

CAPSULA.

Anwendung: Beschwerden infolge beginnender Vergrösserung der Prostata

* Packung: 01 045 100 Kapseln D

Gültig bis: 28. Juni 2010

01 Venaphyt N, Kapseln

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **52950** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.1. 15.06.2005

Zusammensetzung: 01 HIPPOCASTANI EXTRACTUM SICCUM 50 mg corresp. AESCINUM 10 mg, MILLEFOLII HERBA

30 mg, CALENDULAE FLOS 30 mg, COLOR.: E 104, E 127, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei Venenbeschwerden

Packung: 01 015 50 Kapseln D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 24.08.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Venaphyt N, Tropfen

* Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: **52951** Abgabekategorie: **D** Index: 02.08.1. 15.06.2005

Zusammensetzung: 01 HIPPOCASTANI EXTRACTUM SICCUM NORMATUM 60 mg corresp. AESCINUM 12 mg, EXTRAC-

TUM ETHANOLICUM LIQUIDUM ex: MILLEFOLII HERBA 30 mg et CALENDULAE FLOS 30 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 35 GUTTAE corresp. ETHANOLUM 55 % V/V.

Anwendung: Bei Venenbeschwerden

Packung: 01 011 100 mL D

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 24.08.2001 (Änderung Domizil)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

* 01 Ventolin, Sirup

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **37262** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.3. 10.06.2005

Zusammensetzung: 01 SALBUTAMOLUM 2 mg ut SALBUTAMOLI SULFAS, SACCHARINUM, AROMATICA, CONSERV.:

E 211, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Bronchospasmolytikum

Packung: 01 013 150 mL B

* Gültig bis: 09. Juni 2010

01 Weleda Amara Tropfen, Heilmittel auf Grundlage anthroposophischer Erkenntnis

Weleda AG, Stollenrain 11, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **11787** Abgabekategorie: **D** Index: 20.02.0. 29.06.2005

Zusammensetzung: 01 TINCTURAE corresp. ABSINTHII HERBA RECENS 5 mg, CENTAURII HERBA RECENS 2.5 mg, CI-

CHORII PLANTA TOTA RECENS 20 mg, GENTIANAE RADIX RECENS 15 mg, IMPERATORIAE RHIZOMA RECENS 5 mg, IUNIPERI SUMMITATES 0.5 mg, MILLEFOLII HERBA 20 mg, SALVIAE FOLIUM 10 mg, TARAXACI PLANTA TOTA RECENS 20 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g cor-

resp. ETHANOLUM 25 % V/V.

Anwendung: Bei Verdauungsbeschwerden

Packungen: 01 037 30 mL D

045 100 mL D

* Gültig bis: 28. Juni 2010

Tierarzneimittel/Produits à usage vétérinaire

01 Baycox 5% ad us.vet., orale Suspension

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **56127** Abgabekategorie: **B** 30.06.2005

Zusammensetzung: 01 TOLTRAZURILUM 50 mg, CONSERV.: E 211, E 281, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Gegen Kokzidiosen bei Ferkeln

* Packungen: 01 002 100 mL B

004 250 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2003

Neue Packungsgrösse

Gültig bis: 12. November 2008

04 Bayvantage 40 für Katzen, Lösung

05 Bayvantage 80 für Katzen, Lösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: **54149** Abgabekategorie: **B** 02.06.2005

Zusammensetzung: 04 IMIDACLOPRIDUM 40 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS ad

SOLUTIONEM pro VASE 0.4 mL.

05 IMIDACLOPRIDUM 80 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, ANTIOX.: E 321, EXCIPIENS ad

SOLUTIONEM pro VASE 0.8 mL.

* Anwendung: Flohbefall bei Katzen

* Packungen: 04 Pipetten

042 4 x 0.4 mL B

05 Pipetten

050 4 x 0.8 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 17.10.2001

Verzicht für die Anwendung am Hund

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Eutasept ad us.vet., Zitzentauchmittel

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

Zul.-Nr.: **50510** * Abgabekategorie: **E** 16.06.2005

Zusammensetzung: 01 IODUM 22 mg ut POVIDONUM IODINATUM, NONOXINOLUM 9 5 mg, GLYCEROLUM (85 per

CENTUM) 20 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Mastitis-Prophylaxe bei Kühen

Packung: 01 026 1000 mL E

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Februar 2004

Änderung der Abgabekategorie

Gültig bis: 01. Februar 2009

01 Metacam 5mg/ml ad us.vet., Injektionslösung

02 Metacam 20mg/ml ad us.vet., Injektionslösung

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

ZulNr.: 53851	Abgab	ekategorie: B	24.06.2005	
Zusammensetzung:			JM 96 per CENTUM 150 mg, MEGLUMINUM, ILORIDUM, GLYCINUM, AQUA ad INIECTABILIA	
		RUM 188, NATRII EDETAS, MACRO	UM 96 per CENTUM 150 mg, MEGLUMINUM, oGOLUM 300, GLYCINUM, AQUA ad INIECTABI-	
* Anwendung:	01 Nichtsterd	oidales Antiphlogistikum für	Hunde und Katzen	
	02 Nichtsterd	oidales Antiphlogistikum für	Rinder, Schweine und Pferde	
Packungen:	01 053	10 mL	В	
_	02 037	50 mL	В	
	045	100 mL	В	
Bemerkungen:	Ersetzt die	e Zulassungsbescheinigung v	om 08.01.2004 neue Zieltierart Pferd	
Gültig bis: 31. Dezember 2006				

- 02 Prilium 150mg ad us.vet., Pulver lyophilisiert
- 03 Prilium 300mg ad us.vet., Pulver lyophilisiert
- 04 Prilium 75mg ad us.vet., Pulver lyophilisiert

Vétoquinol AG, Aemmenmattstrasse 2, 3123 Belp

ZulNr.: 56346	Abgabe	kategorie: A	20.06.2005			
Zusammensetzung:		M 150 mg ut IMIDAPRILI HYDROC UTIONEM pro 1 mL.	HLORIDUM, CONSERV.: NATRII BENZOAS, EXCI-			
	03 IMIDAPRILUM 300 mg ut IMIDAPRILI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: NATRII BENZOAS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.					
		Л 75 mg ut IMIDAPRILI HYDROCI UTIONEM pro 1 mL.	HLORIDUM, CONSERV.: NATRII BENZOAS, EXCI-			
Anwendung:	ACE-Hemn	ner zur Behandlung von kor	ngestiver Herz- insuffizienz beim Hund			
* Packungen:	02 003	30 mL	А			
	03 005	30 mL	Α			
	04 007	30 mL	Α			
Bemerkungen:	Ersetzt die	Zulassungsbescheinigung v	om 26.02.2004 neue Dosierung			
Gültig bis:	25. Februar 2009					

01 Progesteron Streuli ad us.vet., Injektionslösung

G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

ZulNr.: 42731	Abga	bekategorie: B	14.06.2005			
Zusammensetzung:	g: 01 PROGESTERONUM 25 mg, CONSERV.: E 216 1 mg, ALCOHOL BENZYLICUS 50 mg, TR DA SATURATA MEDIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.					
* Anwendung:	Gestager	Gestagen-Therapie bei Rindern und Pferden				
Packungen:	01 064	100 mL	В			
	072	10x100 mL	В			
Bemerkung: Gültig bis:		ie Registrierungsurkunde von mber 2009	n 17.12.2004			

01 Tylan soluble ad us.vet., Pulver/Medizinalkonzentrat

Selectchemie AG, Etzelstrasse 42, 8038 Zürich

 Zul.-Nr.: 39491
 Abgabekategorie: B
 02.06.2005

Zusammensetzung: 01 TYLOSINI TARTRAS 100 %.

Anwendung: Chronische Erkrankungen der Luftwege (CRD) beim Geflügel; Schweinedy-

senterie

* Packungen: 01 028 100 g B

036 1100 g B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.7.2004 neue Packungsgrösse

1100g

Gültig bis: 16. Dezember 2008

Exporte/Exports

02 Alligoa, Dragées

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **46808** Abgabekategorie: **D** Index: 02.97.0. 03.06.2005

Zusammensetzung: 02 CRATAEGI FOLII cum FLORE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 30 mg corresp. FLAVONOI-

DEA 0.5 mg, DER: 4–7:1, GINSENG EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 31.3 mg corresp. GINSENOSIDEA 2.5 mg, DER: 3–4:1, ALLII SATIVI PULVIS 100 mg, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro

COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Beschwerden bei Arteriosklerose

Packungen: –

Bemerkung: Für den Export bestimmt

* Gültig bis: 02. Juni 2010

01 Belivon 1 mg, Tabletten

02 Belivon 2 mg, Tabletten

03 Belivon 3 mg, Tabletten

04 Belivon 4 mg, Tabletten

05 Belivon 0.25 mg, Tabletten

06 Belivon 0.5 mg, Tabletten

* Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **52336** Abgabekategorie: **B** Index: 01.05.0. 25.06.2005

Zusammensetzung: 01 RISPERIDONUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 RISPERIDONUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
03 RISPERIDONUM 3 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
04 RISPERIDONUM 4 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
05 RISPERIDONUM 0.25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

06 RISPERIDONUM 0.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Neuroleptikum

Packungen: —

Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2004 (Änderung Zulassungs-

inhaberin)

Gültig bis: 24. März 2009

- 01 Belivon Consta 25 mg, Suspension zur i.m. Applikation
- 02 Belivon Consta 37,5 mg, Suspension zur i.m. Applikation
- Belivon Consta 50 mg, Suspension zur i.m. Applikation

* Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56691 Abgabekategorien: Index: 01.05.0. 25.06.2005

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO SICCA: RISPERIDONUM 25 mg, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), SOL-VENS: CARMELLOSUM NATRICUM, POLYSORBATUM 20, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, ACIDUM CITRICUM ANHYDRICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM 2 mL pro VASE, in SUSPENSIONE recenter RECONSTITUTA.

- 02 PRAEPARATIO SICCA: RISPERIDONUM 37.5 mg, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), SOL-VENS: CARMELLOSUM NATRICUM, POLYSORBATUM 20, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, ACIDUM CITRICUM ANHYDRICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM 2 mL pro VASE, in SUSPENSIONE recenter RECONSTITUTA.
- 03 PRAEPARATIO SICCA: RISPERIDONUM 50 mg, COPOLY(DL-LACTIDUM-GLYCOLIDUM), SOL-VENS: CARMELLOSUM NATRICUM, POLYSORBATUM 20, DINATRII PHOSPHAS DIHYDRICUS, ACIDUM CITRICUM ANHYDRICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM 2 mL pro VASE, in SUSPENSIONE recenter RECONSTITUTA.

Anwendung: Neuroleptikum

Packung:

Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2004 (Änderung Zulassungs-

inhaberin)

26. Februar 2008 Gültig bis:

Belivon Quicklet 0,5 mg, Schmelztabletten

Belivon Quicklet 1,0 mg, Schmelztabletten

Belivon Quicklet 2,0 mg, Schmelztabletten

* Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56837 Index: 01.05.0. 25.06.2005 Abgabekategorien:

Zusammensetzung: 01 RISPERIDONUM 0.5 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 RISPERIDONUM 1 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO. 03 RISPERIDONUM 2 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Neurolepticum

Packung:

Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2004 (Änderung Zulassungs-

inhaberin)

Gültig bis: 18. September 2008

01 Belivon, Lösung

* Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **55186** Abgabekategorie: **B** Index: 01.05.0. 25.06.2005

Zusammensetzung: 01 RISPERIDONUM 1 mg, CONSERV.: E 210, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Neurolepticum

Packung: —

Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2004 (Änderung Zulassungs-

inhaberin)

Gültig bis: 24. März 2009

01 Clopidogrel Sodip, comprimés pelliculés

Sanofi SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: **54514** Catégorie de remise: **B** Index: 06.03.2. 06.06.2005

Composition: 01 CLOPIDOGRELUM 75 ug ut CLOPIDOGRELI HYDROGENOSULFAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO

OBDUCTO.

Indication: Inhibiteur de l'agrégation thrombocytaire

Conditionnement: —

Remarque: Spécialité d'exportation

* Valable jusqu'au: 05 juin 2010

01 Hivid 0,375 mg, Lacktabletten

02 Hivid 0,750 mg, Lacktabletten

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

Zul.-Nr.: **51978** Abgabekategorien: Index: 08.03.0. 30.06.2005

Zusammensetzung: 01 ZALCITABINUM 0.375 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 ZALCITABINUM 0.75 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: —

Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt.

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2001.

Gültig bis: 31. Dezember 2006

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

Zeichenerklärung – Liste des signes

- 1 Widerruf der Zulassung infolge Verzicht auf den Vertrieb Révocation de l'AMM suite à la décision de l'enterprise de renoncer à la distribution
- 2/3 Widerruf der Zulassung im Überprüfungsverfahren Révocation de l'AMM dans le cadre de la procédure de réexamen
- 4 Widerruf der Zulassung nach Abweisung der Rechtsmittel durch die Rechtsmittelinstanz(en) Révocation de l'AMM pour cause de rejet des recours par les instances compétentes

Falls in der Spalte **«Widerruf per»** kein Datum angegeben ist, darf das Präparat nicht mehr verkauft werden.

- 5 Widerruf der Zulassung infolge fehlender Betriebsbewilligung Révocation de l'AMM par manque d'autorisation d'exploitation
- 7 Entlassung aus der Heilmittelkontrolle Spécialités libérées du contrôle des médicaments

Si aucune date n'est mentionnée dans la colonne **«Révocation au»**, la vente de la préparation doit immédiatement être suspendue.

Zeich Sign		ZulNr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
Hu	manpräparate/Produits à usage humain				
1	Abelcet, concentré pour perfusion Zeneus Pharma (Suisse) Sàrl, , 6300 Zug	53363	A	08.06.0	
1	Agofenac 100 Retard, Filmtabletten Ogera AG, Lerzenstrasse 18, 8953 Dietikon	53834	В	07.10.1	
1	Agofenac 50, Filmtabletten Ogera AG, Lerzenstrasse 18, 8953 Dietikon	54906	В	07.10.1	
1	Akiltropic, baume, nouvelle formule Saag SA Akileine, Clos de la Fonderie 2, 1227 Carouge	23942	D	10.09.4	
1	Erythrocin, Kindersuspension Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	29298	В	08.01.6	. 31.07.2005
1	Insulin Lilly Huminsulin Long Flacon pour injection, susp. inject. Eli Lilly (Suisse) SA, 16, chemin des Coquelicots, 1214 Vernier	48271	В	07.06.1	
1	Insulin Lilly Huminsulin Ultralong Flacon pour injection, susp.inject. Eli Lilly (Suisse) SA, 16, chemin des Coquelicots, 1214 Vernier	48272	В	07.06.1	
1	Labiosan, Paste Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi	52325	D	10.09.3	. 13.12.2005
7	Minvitin AlmondBar, Stengel WANDER AG, Fabrikstrasse 10, 3176 Neuenegg	43237	D	07.01.3	. 31.12.2005
7	Minvitin Drink Vanille neue Formulierung, Pulver Minvitin Drink Chocolat neue Formulierung, Pulver Minvitin Drink Café neue Formulierung, Pulver WANDER AG, Fabrikstrasse 10, 3176 Neuenegg	55058	D	07.01.3	. 31.12.2005
7	Minvitin FibroBar, Stengel WANDER AG, Fabrikstrasse 10, 3176 Neuenegg	49543	D	07.01.3	. 31.12.2005
7	Minvitin InstantSoup Spargelcreme, Pulver Minvitin InstantSoup Gemüsecreme, Pulver Minvitin InstantSoup Lauchcreme, Pulver Minvitin InstantSoup Erbs mit Croûtons, Pulver WANDER AG, Fabrikstrasse 10, 3176 Neuenegg	29148	D	07.01.3	. 31.12.2005

Zeichen Signe	Präparat Produit	ZulNr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
V	linvitin Müesli Bircher neue Formulierung, Pulver linvitin Müesli Erdbeer neue Formulierung, Pulver /ANDER AG, Fabrikstrasse 10, 3176 Neuenegg	55026	D	07.01.3.	31.12.2005
IV IV IV	lodifast Café, Pulver lodifast Vanille, Pulver lodifast Chocolat, Pulver lodifast Erdbeer, Pulver lodifast Spargel, Pulver /ANDER AG, Fabrikstrasse 10, 3176 Neuenegg	43261	D	07.01.3.	31.12.2005
V	lodifast Erdbeer-Müesli, Pulver lodifast Apfel-Zimt Müesli, Pulver /ANDER AG, Fabrikstrasse 10, 3176 Neuenegg	52475	D	07.01.3.	31.12.2005
	lodifast Kombipackung, Pulver /ANDER AG, Fabrikstrasse 10, 3176 Neuenegg	52846	D	07.01.3.	31.12.2005
IV IV	lodifast-Crème Vanille, Pulver lodifast-Crème Caramel, Pulver lodifast-Crème Chocolat, Pulver /ANDER AG, Fabrikstrasse 10, 3176 Neuenegg	51856	D	07.01.3.	31.12.2005
	lolsidomin-Mepha 8 retard, Tabletten Iepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch	53805	В	02.04.4.	31.03.2006
	lyco-Synalar, Crème rünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	35369	В	10.05.2.	31.12.2005
	lyco-Synalar, Lösung rünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	33627	В	10.05.2.	31.12.2005
	l antival, Dragées :hwabe Pharma AG, 6403 Küssnacht am Rigi	32721	D	01.04.2.	31.12.2005
N	relloran, Gel ovartis Consumer Health Schweiz AG, Ionbijoustrasse 118, 3007 Bern	42418	D	02.08.2.	30.06.2005
	rostin E2, Tabletten oral fizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	40276	A	09.01.1.	
	pectroxyl 750, Tabs (Trinktabletten) cosol AG, 6312 Steinhausen	52668	A	08.01.23	3
	ocodrin, capsules retard ifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	39927	В	09.01.2.	31.12.2005
	ndex, Puder Ielisana AG, Ankerstrasse 53, 8026 Zürich	16295	D	10.09.4.	
Tiera	rzneimittel/Produits à usage vétérinaire				
1 A	moxidog 100/200 ad us.vet., comprimés iokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	52255	A		31.08.2005
	ylartil ad us.vet., Injektionslösung fizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	45774	A		31.12.2005

Arzneimittel Statistik/Miscellanées

Zeich Sign		ZulNr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
Ex	porte / Exports				
1	Colestid, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	53313	В	07.12.0.	
1	Diovan 80/160 mg, Kapseln Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	53835	В	02.07.1.	
1	Polaramine, Sirup Essex Chemie AG, Weystrasse 20, 6006 Luzern	26345	С	07.13.1.	31.12.2005
1	Standacillin, Suspension PV Biochemie AG, Lichtstrasse 35, 4002 Basel	50668	A	08.01.23	3
1	Standacillin, Kapseln PV Biochemie AG, Lichtstrasse 35, 4002 Basel	50665	A	08.01.23	3
1	Tolcil, Kapseln Tavolek AG, Hochstrasse 207, 8200 Schaffhausen	51428	В	07.10.1.	

Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland Conversion en mise sur le marché à l'étranger

Die folgenden pharmazeutischen Spezialitäten sind **neu** ausschliesslich für den Export bestimmt und dürfen in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein nicht mehr vertrieben werden:

Les spécialistes pharmaceutiques suivantes sont **désormais** exclusivement destinées à l'exportation et ne peuvent plus être commercialisées ni en Suisse ni dans la Principauté de Liechtenstein:

51978

Α

08.03.0.

Präparat Produit	ZulNr. Abgabe- Index kategorien Catégories de remise
---------------------	---

Humanpräparate/Produits à usage humain

Alligoa, DragéesWhitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

46808 D 02.97.0.

Hivid 0,375 mg, Lacktabletten Hivid 0,750 mg, Lacktabletten Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach

Erloschene IKS-Registrierungen Enregistrements OICM échus

Humanpräparate/Produits à usage humain

		Zulassungsinhaberin Titulaire de l'autorisation	ZulNr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ablaufdatum der IKS-Registrierung Echéance de l'enregistrement OICM
1	Alavac-S, Injektion Teomed AG, Greifens		46486	A	07.13.3	31.12.2005
1	Anacidol Suspensio Spirig Pharma AG, 46		39838	D	04.01.0	31.12.2005
1	Flavangin Tablette G. Streuli & Co. AG, 8		20523	С	12.03.3	31.12.2005
1	Mobilat N, Gel Medinova AG, 8050 2	Zürich	36268	D	07.10.4	31.12.2005

Swissmedic Journal 6/2005

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

Humanpräparate/Produits à usage humain

Präparat Produit	ZulNr. N° d'autorisation	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Sistierung per Suspension au
Omidalin, homöopathische Wundtüchlein	52840	D	20.01.0	per sofort