

Journal

Swissmedic

7/2005

04. Jahrgang
04^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

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

Redaktion und Administration: 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		
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
1. Informationsveranstaltung zum Thema «Hämovigilanz und Qualitätssystem für die Anwendung von Blutkomponenten»	506	Chargenrückrufe	515
Infosplitter		Freigaben der Blutprodukte und Impfstoffe	517
Mitteilung an die Fachpersonen vom 15. Juli 2005: Umsetzung der Tierarzneimittelverordnung	507	Neuzulassungen	519
Medienmitteilung vom 25. Juli 2005: Bezug von Arzneimittel via Internet birgt Risiken	511	Revisionen und Änderungen der Zulassung	531
		Widerruf der Zulassung	573
		Umwandlung für das Inverkehrbringen im Ausland	576
		Erloschene IKS-Registrierungen	577

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		Miscellanées	
1 ^{ère} journée suisse de formation en hémovigilance proposée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques	506	Retrait de lots	516
En vrac		Produits sanguins et vaccins admis à l'écoulement	517
Communiqué aux spécialistes du 15 juillet 2005: Application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires:	509	Nouvelles autorisations	519
Communique de presse du 25 juillet 2005: L'achat de médicaments par Internet comporte des risques	513	Révisions et changements de l'autorisation	531
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	573
		Conversion en mise sur le marché à l'étranger	576
		Enregistrements OICM échus	577

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 renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

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

Informationstagung Hämovigilanz

1. Informationsveranstaltung zum Thema «Hämovigilanz und Qualitätssystem für die Anwendung von Blutkomponenten»

28. November 2005 (Deutsch)

29 novembre 2005 (en français)

Auditorium Ettore Rossi

Inselspital, 3010 Bern

Themen:

Risiken in der Transfusionsmedizin, Qualitätssystem für die Anwendung von Blutprodukten;
Hämovigilanzsysteme in der Schweiz und im Ausland;
klinische Aspekte von Transfusionsreaktionen und Laborabklärungen; Einsatz von Blutprodukten

Zielpublikum:

Ärztenschaft

Pflegepersonal

Laborpersonal

Programm und Anmeldung:

Finden Sie unter www.swissmedic.ch/haemo.asp

Formation en hémovigilance

1^{ère} journée suisse de formation en hémovigilance: «Hémovigilance et systèmes d'assurance-qualité pour l'utilisation de produits sanguins»

28 novembre 2005 (en allemand)

29 novembre 2005 (en français)

Auditoire Ettore Rossi

Hôpital de l'Île, 3010 Berne

Thèmes abordés:

Risques en médecine transfusionnelle, systèmes de qualité; systèmes d'hémovigilance en Suisse et à l'étranger;
Réactions transfusionnelles: aspects cliniques et investigations; utilisation des produits sanguins labiles

Public cible:

Médecins hospitaliers

Personnel infirmier

Personnel de laboratoire

Programme et inscription:

Sous www.swissmedic.ch/hemo.asp

Mitteilung an die Fachpersonen vom 15. Juli 2005:

Umsetzung der Tierarzneimittelverordnung:

Drittes Opinion Leader Treffen bei Swissmedic

Am 21.6.05 trafen sich Vertreter der Landwirtschaft, der Gesellschaft Schweizer Tierärztinnen und Tierärzte (GST) sowie deren Sektionen und Vertreter des Veterinärdienstes Schweiz bei Swissmedic, um offene Fragen im Zusammenhang mit der Umsetzung der Tierarzneimittelverordnung zu klären. Diskutiert wurden die TAM-Vereinbarung, die Ausbildung der Fachtechnisch verantwortlichen Personen, die Harmonisierung im Vollzug sowie die Schmerzausschaltung bei der Enthornung und Frühkastration durch den Landwirt.

Ziel dieser Veranstaltung war, die von der Tierarzneimittelverordnung (TAMV) betroffenen Kreise über den Stand der Umsetzung zu informieren und ihnen gleichzeitig die Gelegenheit zu geben, Fragen zu stellen und auf Schwierigkeiten hinzuweisen.

Swissmedic wies einleitend darauf hin, dass die Behörden eine praxisnahe Umsetzungspraxis unterstützen, der geltende Rahmen der gesetzlichen Vorgaben aber für alle verbindlich sei. Alle Anwesenden waren sich zudem einig, dass Skandale im Bereich des Missbrauchs von Tierarzneimitteln unbedingt verhindert werden müssen, da sie die wirtschaftliche Situation der Landwirtschaft und der angegliederten Dienstleistungsbetriebe schwächen.

Tierarzneimittel-Vereinbarung und Fachtechnisch Verantwortliche Person (FTVP)

Gemäss geltendem Recht kann ein Tierhalter eine Tierarzneimittel-Vereinbarung mit einem Tierarzt oder einer Tierarztpraxis abschliessen. Im zweiten Fall können alle Tierärzte der Praxis inkl. der Assistenten diese Aufgabe wahrnehmen; die Verantwortung für die Tätigkeiten liegt dabei bei den Praxisinhabern. Hingegen darf der Tierhalter für eine Tierart nicht Tierarzneimittel-Vereinbarungen mit mehreren verschiedenen Tierarztpraxen abschliessen.

Falls derselbe Tierhalter über eine technische Anlage dem Futtermittel Arzneimittel beimischen oder Fütterungsarzneimittel verabreichen will (max. eine Tagesration), so muss er einen schriftlichen Vertrag mit einer FTVP (TAMV Art. 19, Bst. a) abschliessen. Dieser Vertrag ist personengebunden. Die Problematik der Abgabe von TAM ohne unmittelbaren Bestandesbesuch während einer Ferienvertretung oder im Rahmen des Notfalldienstes wurde von Swissmedic erkannt; entsprechende Abklärungen sind im Gang.

Information zum Stand der FTVP-Kurse

Zwei der drei theoretischen Teile des FTVP-Kurses wurden bisher erfolgreich durchgeführt. Bisher wurden rund 240 Teilnehmende gezählt, so dass mit dem dritten Kurs im September das ursprüngliche Ziel von 300–350 Kursabsolventen voraussichtlich erreicht wird.

Dass es weitere Kurse braucht und diese auch in das Studium der Veterinärmedizin integriert werden müssen, wird von allen Seiten unterstützt. Organisatorische Fragen bezüglich weiteren Kursdaten, Kursorten und der Preise sind Angelegenheit der Kursanbieter und werden auf der Grundlage der Erfahrungen der ersten Kurse festgelegt.

Harmonisierung im Vollzug

Ein einheitlicher und griffiger Vollzug ist ein wichtiges Instrument zur Erreichung der Ziele der TAM-Verordnung. 2005 wird der Schwerpunkt noch auf die Information und Beratung gelegt; 2006 werden die ersten Kontrollen auf der Basis der neuen technischen Weisung durchgeführt. Offensichtliche Missbräuche können jedoch schon dieses Jahr verfolgt werden.

Nächste Schritte

Die technischen Weisungen für den Vollzug sind derzeit in Erarbeitung; ebenso wird die Koordination zwischen den Kantonen und den Bundesstellen weiter vorangetrieben. Ausserdem werden die Anforderungen an die Betriebe, die über technische Anlagen Arzneimittel dem Futter beimischen oder Fütterungsarzneimittel verabreichen, ausformuliert. Auch die Gruppenrevision der Arzneimittelvormischungen hat begonnen. Dadurch werden zusätzliche wichtige Informationen für die korrekte Anwendung von Arzneimittelvormischungen in der Arzneimittelinformation zur Verfügung stehen.

Information des BVET zur Kursgestaltung für die Kastration und das Enthornen durch den Nutztierhalter

Der Kurs soll in drei Stufen stattfinden. In einer ersten Stufe werden den Tierhaltern an einem zentralen Ort die theoretischen Hintergründe vermittelt. Die zweite Stufe beinhaltet einen praktischen Teil, bei dem der Bestandestierarzt dem Tierhalter in dessen Tierbestand an Tieren zeigt, wie die Kastration oder das Enthornen durchgeführt werden muss. In einer dritten Stufe soll durch Vollzugsorgane kontrolliert werden, ob die Ausbildung erfolgreich stattgefunden hat. Dies soll verhindern, dass der Bestandestierarzt neben seiner Praxistätigkeit im eigenen Praxisgebiet Kontrollen durchführen muss.

Weitere Themen

Die Abgrenzung bei Pferden zwischen Heimtier und Nutztier hat im Bereich der Selbstdeklaration und der Kontrollen zu Fragen geführt. Grundsätzlich muss davon ausgegangen werden, dass hier die Selbstverantwortung jedes Tierhalters zum Tragen kommt. Für weitere Informationen steht das Merkblatt Nummer 15 von Swissmedic im Internet zur Verfügung unter <http://www.swissmedic.ch/tam.asp>, Rubrik «Merblätter» (französische Version <http://www.swissmedic.ch/medvet.asp>).

Aus Gründen der Leserlichkeit wird in diesem Text nur die männliche Form verwendet. Die weibliche Form ist stets mitgemeint.

Communiqué aux spécialistes du 15 juillet 2005:

Application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires:

Troisième rencontre des décideurs chez Swissmedic

Le 21 juin 2005, des représentants des agriculteurs, de la Société des Vétérinaires Suisses et de leurs sections ainsi que du Service vétérinaire suisse se sont réunis chez Swissmedic afin de clarifier les questions restées ouvertes sur l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires. Au centre des débats figuraient la convention Médvét, la formation des responsables techniques, l'harmonisation de l'exécution ainsi que la suppression de la douleur lors du décornage et de la castration précoce par l'éleveur.

Cette rencontre avait pour objet d'informer les milieux concernés sur l'avancement de l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) et de leur donner l'occasion de poser des questions et de signaler les problèmes soulevés.

Swissmedic a tenu à préciser d'emblée que les autorités soutenaient une application proche de la pratique tout en soulignant que le cadre légal en vigueur était contraignant pour tous. Toutes les personnes présentes s'accordaient pour dire qu'il fallait absolument éviter tout abus scandaleux de médicaments vétérinaires, ce qui porte atteinte à la situation économique de l'agriculture et aux exploitations prestataires de services qui y sont liées.

Convention écrite portant sur les visites régulières de l'exploitation ainsi que sur la médication vétérinaire (convention Médvét) et responsables techniques

En vertu du droit en vigueur, un détenteur d'animaux peut conclure une convention Médvét avec un vétérinaire ou avec un cabinet vétérinaire. Dans le dernier cas, tous les vétérinaires du cabinet, y compris les assistants, peuvent s'acquitter de la convention; la responsabilité des prestations fournies incombe alors aux propriétaires du cabinet. Par contre, le détenteur d'animaux ne peut pas signer des conventions Médvét distinctes avec plusieurs cabinets vétérinaires pour une seule et même espèce animale.

Si un détenteur d'animaux entend ajouter des médicaments aux aliments pour animaux ou administrer des aliments médicaments (au maximum une ration journalière) à l'aide de ses propres installations techniques, il doit conclure un contrat écrit avec un responsable technique (art. 19, let. a OMédV). Ce contrat lie des personnes physiques. Swissmedic est conscient du problème posé par la remise de médicaments vétérinaires sans visite du cheptel lors d'un remplacement pendant les vacances ou d'un service d'urgence. Des analyses à ce sujet sont en cours.

Information sur l'avancement des cours pour responsables techniques

Les deux premiers cours théoriques – sur trois – pour responsables techniques ont recueilli un grand succès, réunissant près de 240 participants. Lors du troisième cours, qui se tiendra en septembre, le but initial de 300–350 participants devrait ainsi pouvoir être atteint.

Tous sont unanimes à dire qu'il faut d'autres cours et que ceux-ci doivent être intégrés aux études de médecine vétérinaire. Les questions d'organisation quant aux dates, lieux et prix des cours relèvent des offreurs de cours et seront réglées sur la base des expériences faites lors des premiers cours.

Harmonisation de l'exécution

Pour atteindre les buts visés par l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires, il importe que son exécution soit harmonisée et efficace. L'accent sera mis en 2005 sur l'information et le conseil. En 2006, on procédera aux premiers contrôles sur la base des nouvelles instructions techniques. Les abus manifestes pourront toutefois être poursuivis dès cette année.

Démarche prévue

Les instructions techniques relatives à l'exécution sont en cours d'élaboration, et la coordination entre les cantons et les autorités fédérales se développe. De plus, les exigences posées aux exploitations qui ajoutent des médicaments aux aliments pour animaux ou administrent des aliments médicaments à l'aide de leurs propres installations techniques vont être définies. Par ailleurs, la révision de groupe des prémélanges médicamenteux a été ouverte. Il s'ensuivra que les textes d'information sur les médicaments contiendront davantage d'informations importantes sur l'administration correcte de prémélanges médicamenteux.

Information de l'OVF sur la conception du cours sur la castration et le décornage à l'intention des détenteurs d'animaux de rente

Le cours devrait se dérouler en trois étapes. On commencera par un cours centralisé, où les détenteurs d'animaux acquerront les bases théoriques. La deuxième partie, pratique, se déroulera dans l'exploitation même et le vétérinaire du cheptel montrera au détenteur comment procéder à la castration ou au décornage directement sur ses animaux. La troisième étape consistera pour les organes d'exécution à vérifier si la formation a été suivie avec succès. Le but est d'éviter que le vétérinaire du cheptel, en sus de sa pratique professionnelle, ne procède à des contrôles chez ses propres clients.

Autres thèmes

La distinction entre animal domestique et animal de rente chez les chevaux a soulevé des questions pour ce qui est de la déclaration par le détenteur et des contrôles. En règle générale, cela relève de la responsabilité propre du détenteur de l'animal. Pour de plus amples informations à ce sujet, prière de se référer à l'aide-mémoire no 15 de Swissmedic, à l'adresse: <http://www.swissmedic.ch/medvet.asp>, sous «aide-mémoires» (version allemande: <http://www.swissmedic.ch/tam.asp>, sous «Merkblätter»).

Medienmitteilung vom 25. Juli 2005:

Bezug von Arzneimitteln via Internet birgt Risiken

Swissmedic hat im letzten Jahr rund 1600 Zollanfragen im Zusammenhang mit Arzneimittel-Importen bearbeitet. Bei einer Mehrzahl der Fälle ist von Internet-Bestellungen durch Privatpersonen auszugehen. Auffallend ist die grosse Anzahl eingeführter Präparate mit hochdosierten Vitaminen und Mineralien. Aufgrund der gesundheitlichen Risiken warnt Swissmedic grundsätzlich vor dem Bezug von Arzneimitteln aus unkontrollierten Quellen wie heute insbesondere im Internet.

Neben Präparaten mit chemischen Wirkstoffen werden durch Privatpersonen vermehrt auch Vitamine und Mineralien im Ausland bestellt und eingeführt. Entgegen der weit verbreiteten Einschätzung sind diese Präparate oft nicht harmlos.

Wird beispielsweise Vitamin A in hohen Dosen konsumiert, kann dies zu Leberschäden, Veränderungen des Blutbilds oder teilweise schweren psychiatrischen Symptomen führen. Bei der Einnahme grosser Mengen an Vitamin C können sich Nierensteine bilden. Auch können sich Erkrankungen verschlechtern, welche die Speicherung von Eisen im Körper betreffen. Selen, ein Spurenelement, wird oft angepriesen als Schutz gegen Krebs, was eine irreführende Heilanspruch darstellt. Der Überkonsum von Selen kann gesundheitliche Schäden verursachen. Zu den Symptomen zählen brüchiges Haar, deformierte Nägel, Ausschläge, Hitzewallungen, Hautschwellungen oder starke Schmerzen. Selenvergiftungen können sogar zum Tod führen.

Sicherheitsvorkehrungen beim Internethandel ausgeschaltet

Wegen der Gesundheitsrisiken, die mit hoch dosierten Vitaminen und Mineralien verbunden sind, benötigen diese Präparate eine Zulassung als Arzneimittel. Die Beratung durch eine Fachperson und die in den Landessprachen abgefasste Patienteninformation, die jedem Arzneimittel beiliegen, sollen sicherstellen, dass die Konsumentinnen und Konsumenten auch über mögliche Gefahren der Präparate informiert werden. Da die zahlreichen Vorkehrungen zur Gewährleistung der Arzneimittelsicherheit bei Bestellungen via Internet oder aus anderen nicht geprüften Quellen weitgehend ausgeschaltet sind, warnt Swissmedic davor, Arzneimittel – darunter hochdosierte Vitamine und Mineralien – auf diese Weise zu bestellen. Oft werden irreführende Versprechungen über die positiven Wirkungen, jedoch keine Angaben zu möglichen Risiken der angebotenen Produkte gemacht. Mitunter werden Präparate als «natürlich» oder «pflanzlich» bezeichnet, obwohl sie chemische Wirkstoffe enthalten. In diesen Fällen sind die Täuschung und die Gefährdung der Gesundheit besonders gross.

Für die Sicherheit der in den behördlich kontrollierten Vertriebskanälen erhältlichen Arzneimittel sorgen die Arzneimittelzulassung (Beleg von Sicherheit, Wirksamkeit, Qualität), die Betriebsbewilligungen und Inspektionen, die ärztliche Kontrolle bei der Anwendung verschreibungspflichtiger Präparate, die Fachberatung in der Apotheke oder Drogerie sowie die Patienteninformation in den drei Landessprachen.

Meldungen über verdächtige Sendungen

Stichprobenweise werden die in die Schweiz gelangenden Sendungen durch den Zoll kontrolliert. Wenn eine solche Sendung Medikamente enthält und der Verdacht besteht, dass der Import der Arzneimittel nicht zulässig ist, erfolgt eine Meldung an Swissmedic, welche über das weitere Vorgehen entscheidet (Freigabe der Ware oder Beschlagnahmung, Eröffnung eines Verwaltungsverfahrens, Strafanzeige, Rückweisung oder Vernichtung der Sendung).

Die Gesamtzahl der Zollmeldungen ermöglicht keinen direkten Rückschluss auf die Entwicklung der Anzahl Internetbestellungen nicht zugelassener Arzneimittel durch Privatpersonen. Oft ist beispielsweise nicht klar, auf welche Art die Bestellung getätigt wurde (Internet, Inserate, Direktbestellungen im Ausland etc). Eine grobe Schätzung der Swissmedic geht davon aus, dass jährlich 20000 bis 40000 übers Internet bestellte Medikamentensendungen in die Schweiz gelangen. Schätzungsweise ein Fünftel davon enthalten Substanzen wie Betäubungsmittel oder Arzneimittel mit psychotropen Stoffen (z.B. Schlaf- und Beruhigungsmittel oder Aufputschmittel). Privatpersonen dürfen keine betäubungsmittelhaltigen oder psychotropen Arzneimittel importieren. Wer aus dem Ausland andere Medikamente in kleinen Mengen (Monatsbedarf) zum Eigenkonsum z.B. via Internet bezieht, verstösst zwar nicht gegen das Gesetz, geht aber ein hohes Gesundheitsrisiko ein!

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 die gezielte Informationssuche 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 25 juillet 2005:

L'achat de médicaments par Internet comporte des risques

Swissmedic a traité l'année dernière près de 1600 demandes des douanes portant sur des médicaments importés. La majorité des cas concernaient des produits commandés sur Internet par des particuliers. Constat frappant: le grand nombre de préparations hautement dosées en vitamines et sels minéraux. Compte tenu des risques qui en découlent pour la santé, Swissmedic met en garde de manière générale contre l'achat de médicaments provenant de sources non contrôlées comme cela est le cas aujourd'hui, notamment par Internet.

Outre les préparations avec des principes actifs chimiques, les particuliers importent toujours davantage de vitamines et sels minéraux. Or, contrairement à l'idée largement répandue, ces produits sont loin d'être inoffensifs.

Ainsi la vitamine A consommée à haute dose peut provoquer des lésions hépatiques, des modifications de la formule sanguine, voire des symptômes psychiatriques graves. Par ailleurs, la prise de grosses quantités de vitamine C peut entraîner la formation de calculs rénaux. Ou encore, des maladies liées aux métabolismes du fer peuvent s'aggraver. Le sélénium, un oligo-élément, est souvent présenté comme une protection contre le cancer, ce qui est totalement erroné. La surconsommation de sélénium peut porter atteinte à la santé. Au nombre des symptômes, on compte des cheveux cassants, des déformations des ongles, des éruptions cutanées, des bouffées de chaleur, des inflammations ou des douleurs aiguës. Les intoxications au sélénium peuvent dans les cas extrêmes conduire à la mort.

Le commerce par Internet échappe à toute mesure de sécurité

En raison des risques que présentent les hauts dosages en vitamines et sels minéraux pour la santé, de telles préparations requièrent une autorisation de mise sur le marché en tant que médicaments. Le conseil par un spécialiste, tout comme l'information aux patients rédigée dans les trois langues officielles et jointe à chaque médicament, ont pour but d'assurer que les consommateurs soient informés des dangers possibles des produits.

Les mesures usuelles visant à garantir la sécurité d'emploi des médicaments étant largement contournées lors de commandes par Internet ou d'acquisitions par d'autres sources non contrôlées, Swissmedic met en garde contre les achats de ce type de médicaments,

dont les vitamines et les sels minéraux fortement dosés. Ces produits sont souvent vendus avec des allégations mensongères quant aux effets positifs mais ne font pas mention des risques possibles. Nombre d'entre eux sont présentés comme «naturels» ou «végétaux», bien qu'ils comprennent des principes actifs chimiques, ce qui trompe d'autant le consommateur et aggrave le risque pour la santé.

Le dispositif assurant la sécurité d'emploi des médicaments inclut l'autorisation de mise sur le marché (preuve de la sécurité d'emploi, de l'efficacité et de la qualité), les autorisations d'exploitation et les inspections, le suivi médical du patient lors de l'utilisation de médicaments sur prescription médicale, le conseil spécialisé en pharmacie ou droguerie ainsi que l'information destinée aux patients dans les trois langues officielles suisses.

Annonces d'envois suspects

Les lettres et colis envoyés de l'étranger sont contrôlés par échantillonnage par les douanes. Lorsqu'un envoi contient des médicaments et que les douanes suspectent que l'importation de ceux-ci n'est pas autorisée, elles l'annoncent à Swissmedic, qui décide alors de la procédure (libération ou saisie de la marchandise, ouverture d'une procédure administrative, poursuite pénale, renvoi ou destruction de la marchandise).

Le nombre total des annonces des douanes ne permet pas de tirer des conclusions sur l'évolution des achats sur Internet de médicaments non autorisés par des particuliers. Il est du reste souvent difficile de définir le mode de commande exact (Internet, petite annonce, commande directe à l'étranger, etc.). Selon une estimation très sommaire de Swissmedic, ce seraient de 20 000 à 40 000 envois de médicaments commandés par Internet qui arriveraient en Suisse chaque année, dont un cinquième environ contiendrait des substances telles que des stupéfiants ou des psychotropes (p.ex. somnifères, tranquillisants ou psychostimulants). Rappelons que les particuliers ne sont pas habilités à importer des médicaments à base de stupéfiants ou de substances psychotropes. Le fait de se procurer de l'étranger d'autres médicaments en petites quantités, p.ex. par le biais d'Internet, pour son usage personnel (durée d'un mois) ne tombe certes pas sous le coup de la loi mais présente un grand risque pour la santé.

Remarque:

Swissmedic a élaboré un **guide** sur le thème «Internet et les médicaments» pour le grand public. Ce document indique les risques encourus, donne des conseils pratiques, comporte des liens utiles ainsi qu'une liste de contrôle afin de faciliter la recherche ciblée d'informations sur la Toile et d'empêcher les achats inconsidérés.

Lien direct: <http://www.swissmedic.ch/files/pdf/Internetleitfaden-F.pdf>

Pour de plus amples informations, contactez:

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

Chargenrückrufe

Präparat: Florinef 0.1mg, Tabletten

Zulassungsnummer: 31 095

Rückzug der Charge/n: A088, A093, A098, A101, A105, A107, A110, A113, A116, A121, A124, A126, B101, B113, B116, B121, B124

Zulassungsinhaberin: Bristol-Myers Squibb GmbH, 6341 Baar

Die Firma Bristol-Myers Squibb GmbH hat in Absprache mit Swissmedic die Chargen A088, A093, A098, A101, A105, A107, A110, A113, A116, A121, A124, A126, B101, B113, B116, B121 und B124 des Präparates Florinef 0.1mg Tabletten (Wirkstoff: Fludrocortisonacetat) aus dem Handel zurückgerufen, da die Stabilität dieser Chargen über die Laufzeit von 36 Monaten nicht garantiert werden kann. Der Rückzug erfolgte mittels Rundschreiben an alle Allgemeinpraktiker, Internisten, Pädiater, Endokrinologen, Nephrologen sowie alle Apotheken/Spitalapotheken und weiteren direkt belieferten Kunden. Die Empfänger des Rundschreibens wurden aufgefordert, betroffene Packungen auf dem Lieferweg an ihre Lieferanten zu retournieren.

Auf den Rückruf wurde in der Schweizerischen Apothekerzeitung, der Schweizerischen Ärztezeitung sowie auf der Swissmedic Website hingewiesen.

Retraits de lots

Préparation: Florinef 0.1mg, comprimés

No d'autorisation: 31 095

Retrait du/des lot/s: A088, A093, A098, A101, A105, A107, A110, A113, A116, A121, A124, A126, B101, B113, B116, B121, B124

Titulaire de l'autorisation: Bristol-Myers Squibb GmbH, 6341 Baar

La stabilité des lots A088, A093, A098, A101, A105, A107, A110, A113, A116, A121, A124, A126, B101, B113, B116, B121 et B124 de la préparation Florinef 0.1mg, comprimés (principe actif: acétate de fludrocortisone) ne peut pas être garantie pendant la durée de conservation de 36 mois. C'est pourquoi la société Bristol-Myers Squibb GmbH a retiré du marché les lots précités, d'entente avec Swissmedic. Le retrait de lots a été communiqué par circulaire à tous les généralistes, internistes, pédiatres, endocrinologues, néphrologues ainsi qu'aux pharmacies et pharmacies d'hôpital et autres clients livrés directement. Les destinataires de la circulaire se sont vu prier de retourner les emballages concernés par la même voie que la livraison originale.

Par ailleurs, le retrait de lots a été publié dans le Journal suisse de pharmacie, le Bulletin des médecins suisses et sur le site Internet de Swissmedic.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.7.–31.7.2005) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.7.–31.7.2005)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Blutprodukte / Produits sanguins						
54824	Beriate P 1000 IE	ZLB Behring (Schweiz) AG	46465011C	8836	12.07.2005	02.2007
54809	Berinin HS 1200 IE	ZLB Behring (Schweiz) AG	34863211A	8832	11.07.2005	08.2007
00687	Berirab 2 ml	ZLB Behring (Schweiz) AG	04247111AM	8900	29.07.2005	07.2006
00687	Berirab 5 ml	ZLB Behring (Schweiz) AG	04347112N	8899	29.07.2005	10.2006
00506	Cytotect Biotest 20 ml	Biotest (Schweiz) AG	A144135	8880	26.07.2005	04.2008
41304	Faktor VII Baxter 600	Baxter AG	05P0105E	8897	28.07.2005	04.2007
41352	Feiba S-TIM 4 1000	Baxter AG	05A2505F	8877	26.07.2005	05.2007
45780	Haemate HS 250 IE	ZLB Behring (Schweiz) AG	49166411N	8835	12.07.2005	06.2007
45780	Haemate HS 1000 IE	ZLB Behring (Schweiz) AG	56266411A	8834	12.07.2005	03.2008
50203	Haemocompletan HS 2 g	ZLB Behring (Schweiz) AG	67366011C	8898	29.07.2005	01.2009
50203	Haemocompletan HS 1 g	ZLB Behring (Schweiz) AG	70166011C	8861	22.07.2005	07.2009
50203	Haemocompletan HS 1 g	ZLB Behring (Schweiz) AG	70166021A	8833	11.07.2005	07.2009
00674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring 1 ml	ZLB Behring (Schweiz) AG	04446811X	8851	18.07.2005	12.2006
00674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring 5 ml	ZLB Behring (Schweiz) AG	04646821E	8875	26.07.2005	02.2007
52716	Human Albumin 5% Immuno 250 ml	Baxter AG	0104705D	8827	07.07.2005	03.2008
52716	Human Albumin 5% Immuno 500 ml	Baxter AG	0106005E	8855	20.07.2005	04.2008
52474	Immunine STIM Plus 600 IE	Baxter AG	05D0405C	8826	07.07.2005	02.2007
00392	Intraglobin F 100 ml	Biotest (Schweiz) AG	A142125	8879	26.07.2005	05.2007
46928	Kybernin P 1000	ZLB Behring (Schweiz) AG	72667111F	8876	26.07.2005	02.2008
00602	Octaplas 200 ml	Octapharma AG	522123950	8828	25.07.2005	05.2009
00602	Octaplas 200 ml	Octapharma AG	522124950	8829	25.07.2005	06.2009
41330	Prothromplex Total S-TIM 4 600	Baxter AG	05CH2404K	8878	26.07.2005	10.2007
00500	Redimune 3 g	ZLB Behring AG	04035-00003	8825	11.07.2005	11.2007
00500	Redimune 6 g	ZLB Behring AG	05308-00001	8799	06.07.2005	03.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	03683-00007	8793	06.07.2005	12.2007
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	03683-00008	8794	06.07.2005	12.2007
00444	Sandoglobulin i.v. 1 g	ZLB Behring AG	04034-00006	8798	07.07.2005	03.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04036-00109	8795	07.07.2005	03.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04036-00110	8796	07.07.2005	03.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04036-00112	8813	13.07.2005	03.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04036-00113	8797	07.07.2005	04.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04036-00114	8812	13.07.2005	04.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	ZLB Behring AG	04036-00115	8811	13.07.2005	04.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 10 g	ZLB Behring AG	04037-00015	8810	13.07.2005	04.2008
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	ZLB Behring AG	04038-00012	8809	13.07.2005	04.2008
00673	Tetagam N 1 ml	ZLB Behring (Schweiz) AG	22445821H	8873	25.07.2005	06.2007
53588	Thymoglobuline 5 ml	Pro Vaccine AG	TH118	8848	18.07.2005	11.2007
52618	Tissuocol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	H290105DB	8783	07.07.2005	02.2007
52618	Tissuocol Duo S 1 ml	Baxter AG	H400305EB	8782	07.07.2005	03.2007
52618	Tissuocol Duo S 2 ml	Baxter AG	H440405E	8821	14.07.2005	04.2007
52618	Tissuocol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	H470405EB	8823	21.07.2005	04.2007
43141	Tissuocol Kit 2 ml	Baxter AG	K07105E	8847	18.07.2005	08.2006

**Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.7.–31.7.2005)
 Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.7.–31.7.2005)**

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberIn Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
Impfstoffe / Vaccins						
00567	Ditanrix	GlaxoSmithKline AG	AC12B011A/ AC12B011AA	8837	14.07.2005	06.2007
00567	Ditanrix	GlaxoSmithKline AG	AC12B011A/ AC12B011AB	8838	14.07.2005	06.2007
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	370105BB	8872	25.07.2005	01.2007
00663	HBVAXPRO 10	Sanofi Pasteur MSD AG	0188R/NB49320	8852	20.07.2005	11.2007
00638	Infanrix DTPa-IPV	GlaxoSmithKline AG	AC20B033C/ AC20B033CA	8849	18.07.2005	12.2007
00638	Infanrix DTPa-IPV	GlaxoSmithKline AG	AC20B033C/ AC20B033CC	8850	18.07.2005	12.2007
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA152A	8845	18.07.2005	10.2007
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA152B	8846	18.07.2005	10.2007
00652	Mencevax ACWY	GlaxoSmithKline AG	AMENB028A/ A73CA086A	8859	22.07.2005	04.2007
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	8000085	8768	14.07.2005	04.2007
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	8000086	8769	14.07.2005	04.2007
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	8000087	8770	19.07.2005	04.2007
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	8000088	8771	19.07.2005	04.2007
00540	MoRu-Viraten Berna	Berna Biotech AG	8000089	8772	22.07.2005	04.2007
00669	Poliorix	GlaxoSmithKline AG	AIPVB002A/ AIPVB002AN	8824	07.07.2005	12.2006
00035	Te Anatoxal	Berna Biotech AG	3000663	8822	01.07.2005	12.2009
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB041E/ AHABB041EB	8896	28.07.2005	01.2008

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations**Blutprodukte / Produits à usage sanguin**

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

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

01 Beriglobin

ZLB Behring (Schweiz) AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.Zul.-Nr.: 00672	Verkaufskategorie: B	23.02.2005
Zusammensetzung:	1 Ampulle (2ml bzw. 5ml) enthält pro ml:	
Wirkstoffe:	Antikörper gegen Hepatitis A Virus	≥ 100 IE
	Gesamtprotein	150–170 mg
	Immunglobulin G	≥ 95 %
	Immunglobulin A	≤ 1.7 mg
Hilfsstoffe:	Glycin	20–25 mg
	Natriumchlorid	2–4 mg
	Wasser für Injektionszwecke	ad 1 ml
Anwendung:	prae- und postexpositionelle Prophylaxe von Hepatitis A	
Packung:	01 Ampulle	
	001	2ml B
	002	5ml B
Gültig bis:	23.02.2010	

01 Beriglobin

ZLB Behring (Schweiz) AG, Herostrasse 7, 8048 Zurich

No d'AMM: 00672 Catégorie de remise: B 23.02.2005

Composition:	1 ampoule (2ml ou 5ml) contient par ml :		
Principes actifs:	Anticorps contre le virus de l'hépatite A	≥ 100	UI
	Protéine entière	150–170	mg
	Immunoglobuline G	≥ 95	%
	Immunoglobuline A	≤ 1.7	mg
Excipients:	Glycine	20–25	mg
	Chlorure de sodium	2–4	mg
	Eau pour injection	ad 1	ml
Indication:	prophylaxie pré- et postexpositionnelle de l'hépatite A		
Conditionnement:	01 ampoule		
	001	2ml	B
	002	5ml	B
Valable jusqu'au:	23.02.2010		

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

Humanpräparate / Produits à usage humain

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

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

01 Echinaforce forte, Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil

Zul.-Nr.: **57538** Abgabekategorie: **D** Index: 03.99.0. 22.07.2005

Zusammensetzung: 01 EXTRACTUM SPISSUM ex: ECHINACEAE PURPUREAE HERBAE RECENTIS TINCTURA 1140 mg et DER: 1:12, ECHINACEAE PURPUREAE RADICIS RECENTIS TINCTURA 60 mg, DER: 1:11, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen, bei Erkältungen

Packungen: 01 021 40 Tabletten D
023 120 Tabletten D

Gültig bis: 21. Juli 2010

01 Fluconazol-Mepha 100 i.v., Infusionslösung

02 Fluconazol-Mepha 200 i.v., Infusionslösung

03 Fluconazol-Mepha 400 i.v., Infusionslösung

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56913** Abgabekategorie: **B** Index: 08.06.0. 11.07.2005

Zusammensetzung: 01 FLUCONAZOLUM 100 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 50 mL.
02 FLUCONAZOLUM 200 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 100 mL.
03 FLUCONAZOLUM 400 mg, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 200 mL.

Anwendung: Antimykotikum

Packungen: 01 Beutel
002 1 x 50 mL B
004 5 x 50 mL B
006 10 x 50 mL B
02 Beutel
008 1 x 100 mL B
010 5 x 100 mL B
012 10 x 100 mL B
03 Beutel
014 1 x 200 mL B
016 5 x 200 mL B
018 10 x 200 mL B

Gültig bis: 10. Juli 2010

01 Ibu eco, Filmtabletten

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56298** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.1. 15.07.2005

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Analgetikum

Packung: 01 001 10 Filmtabletten D

Gültig bis: 14. Juli 2010

01 Inflamac Lotio, Emulsion

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: **55375** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 14.07.2005

Zusammensetzung: 01 DICLOFENACUM NATRICUM 10 mg, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.

Anwendung: Perkutanes Antiphlogistikum

Packungen: 01 002 50 g D

004 100 g D

Gültig bis: 13. Juli 2010

01 Invirase, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: **57318** Abgabekategorie: **A** Index: 08.03.0. 04.07.2005

Zusammensetzung: 01 SAQUINAVIRUM 500 mg ut SAQUINAVIRI MESILAS, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: HIV-Infektionen

Packung: 01 001 120 Filmtabletten A

Gültig bis: 03. Juli 2010

01 Klimadynon Uno, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf 1

Zul.-Nr.: **56757** Abgabekategorie: **D** Index: 09.99.0. 13.07.2005

Zusammensetzung: 01 CIMICIFUGAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 6.5 mg, DER: 4.5–8.5:1, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei Beschwerden der Wechseljahre

Packungen: 01 008 30 Filmtabletten D

022 60 Filmtabletten D

030 90 Filmtabletten D

Gültig bis: 12. Juli 2010

01 Lamotrin-Mepha 5 mg, Tabletten
02 Lamotrin-Mepha 25 mg, Tabletten
03 Lamotrin-Mepha 50 mg, Tabletten
04 Lamotrin-Mepha 100 mg, Tabletten
05 Lamotrin-Mepha 200 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **57137** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 14.07.2005

Zusammensetzung: 01 LAMOTRIGINUM 5 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 LAMOTRIGINUM 25 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 LAMOTRIGINUM 50 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 04 LAMOTRIGINUM 100 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 05 LAMOTRIGINUM 200 mg, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packungen:	01 006	60 Tabletten	B
	02 010	60 Tabletten	B
	03 014	60 Tabletten	B
	04 018	60 Tabletten	B
	05 030	60 Tabletten	B

Gültig bis: 13. Juli 2010

01 Norfloxacin Sandoz 400, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

Zul.-Nr.: **57252** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 05.07.2005

Zusammensetzung: 01 NORFLOXACINUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	01 001	6 Filmtabletten	A
	003	14 Filmtabletten	A
	005	42 Filmtabletten	A

Gültig bis: 04. Juli 2010

01 Olmetec Plus 20/12,5, Filmtabletten

02 Olmetec Plus 20/25, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 57038	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	12.07.2005
Zusammensetzung:	01 OLMESARTANI MEDOXOMILUM 20 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 12.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	02 OLMESARTANI MEDOXOMILUM 20 mg, HYDROCHLOROTHIAZIDUM 25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Essentielle Hypertonie		
Packungen:	01 001	28 Filmtabletten	B
	003	56 Filmtabletten	B
	005	98 Filmtabletten	B
	01 Klinikpackung		
	007	10 x 28 Filmtabletten	B
	009	1 x 50 Filmtabletten	B
	02 011 28 Filmtabletten B		
	013	56 Filmtabletten	B
	015	98 Filmtabletten	B
	02 Klinikpackung		
	017	10 x 28 Filmtabletten	B
	019	1 x 50 Filmtabletten	B
Gültig bis:	11. Juli 2010		

01 Omidia Sinus, homöopathische Globuli

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57128	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	14.07.2005
Zusammensetzung:	01 ECHINACEA ANGUSTIFOLIA ET (AUT) PALLIDA D6, HYDRARGYRI SULFIDUM RUBRUM D12, HYDRASTIS CANADENSIS D6, KALII DICHROMAS D12 ana PARTES, SACCHARUM ad GLOBULOS.		
Anwendung:	Bei Nasennebenhöhlenbeschwerden		
Packung:	01 001	12.5 g	D
Gültig bis:	13. Juli 2010		

01 Omidia nervöse Bauchkrämpfe, homöopathische Globuli

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57052	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.07.2005
Zusammensetzung:	01 ARGENTI NITRAS D12, CHAMOMILLA RECUTITA D6, CINA D6, COLOCYNTHIS D6, MAGNESII PHOSPHAS D12 ana PARTES, XYLITOLUM ad GLOBULOS.		
Anwendung:	Bei nervösen Bauchkrämpfen		
Packung:	01 001	10 g	D
Gültig bis:	20. Juli 2010		

01 Pravastatin Sandoz 10, Tabletten**02 Pravastatin Sandoz 20, Tabletten****03 Pravastatin Sandoz 40, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, Schachenstrasse 24, 5012 Schönenwerd

Zul.-Nr.: **56931** Abgabekategorie: **B** Index: 07.12.0. 20.07.2005

Zusammensetzung: 01 PRAVASTATINUM NATRICUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 PRAVASTATINUM NATRICUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 PRAVASTATINUM NATRICUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Reduktion des Serumcholesterinspiegels

Packungen:	01 002	30 Tabletten	B
	004	100 Tabletten	B
	02 006	30 Tabletten	B
	008	100 Tabletten	B
	03 010	30 Tabletten	B
	012	100 Tabletten	B

Gültig bis: 19. Juli 2010

01 Rimactazid 150/75, Filmtabletten

Medika AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56769** Abgabekategorie: **A** Index: 08.02.2. 25.07.2005

Zusammensetzung: 01 RIFAMPICINUM 150 mg, ISONIAZIDUM 75 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Tuberkulose

Packung: 01 004 60 Filmtabletten A

Gültig bis: 24. Juli 2010

01 Rimactazid Paed, Tabletten

Medika AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56772** Abgabekategorie: **A** Index: 08.02.2. 25.07.2005

Zusammensetzung: 01 RIFAMPICINUM 60 mg, ISONIAZIDUM 60 mg, ASPARTAMUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Tuberkulose

Packung: 01 003 60 Tabletten A

Gültig bis: 24. Juli 2010

01 Rimcure Paed, Tabletten

Medika AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56771** Abgabekategorie: **A** Index: 08.02.2. 25.07.2005

Zusammensetzung: 01 RIFAMPICINUM 60 mg, ISONIAZIDUM 30 mg, PYRAZINAMIDUM 150 mg, ASPARTAMUM, VANILLINUM, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Tuberkulose

Packung: 01 004 60 Tabletten A

Gültig bis: 24. Juli 2010

01 Rimcure, Filmtabletten

Medika AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56770** Abgabekategorie: **A** Index: 08.02.2. 25.07.2005

Zusammensetzung: 01 RIFAMPICINUM 150 mg, ISONIAZIDUM 75 mg, PYRAZINAMIDUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Tuberkulose

Packung: 01 003 60 Filmtabletten A

Gültig bis: 24. Juli 2010

01 Rimstar, Filmtabletten

Medika AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **56768** Abgabekategorie: **A** Index: 08.02.2. 25.07.2005

Zusammensetzung: 01 RIFAMPICINUM 150 mg, ISONIAZIDUM 75 mg, PYRAZINAMIDUM 400 mg, ETHAMBUTOLUM 275 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Tuberkulose

Packung: 01 003 60 Filmtabletten A

Gültig bis: 24. Juli 2010

01 Stodal, sirop homéopathique pour la toux

Sérolab SA, Chemin de la Vulliette 4, 1000 Lausanne

N° d'AMM: **56731** Catégorie de remise: **D** Index: 20.01.0. 21.07.2005

Composition: 01 BRYONIA CRETICA C3, CEPHAELIS IPECACUANHA C3, DACTYLOPIUS COCCUS C3, DROSERA TM, EUSPONGIA OFFICINALIS C3, KALII STIBYLI TARTRAS C6, LOBARIA PULMONARIA C3, PULSATILLA PRATENSIS C6, RUMEX CRISPUS C6 ana PARTES 950 mg, E 150, SACCHARUM, CONSERV.: E 210, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 100 g.

Indication: Toux

Conditionnement: 01 002 200 mL D

Valable jusqu'au: 20 juillet 2010

01 Supradyn Vital 50+, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **57288** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.52 15.07.2005

Zusammensetzung: 01 VITAMINA: RETINOLI PALMITAS 1'333 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 200 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 22.35 mg corresp. (+)-alfa-TOCOPHEROLUM 15 mg, THIAMINI HYDROCHLORIDUM 2.1 mg ut MONOPHOSPHOTHIAMINI CHLORIDUM, RIBOFLAVINUM 2.4 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 3 mg, CYANOCOBALAMINUM 1.5 ug, NICOTINAMIDUM 18 mg, ACIDUM FOLICUM 0.3 mg, ACIDUM D-PANTOTHENICUM 6 mg, BIOTINUM 75 ug, ACIDUM ASCORBICUM 90 mg, MINERALIA: CALCIUM 160 mg, MAGNESIUM 120 mg, FERRUM 5.6 mg, CUPRUM 1 mg, MANGANUM 1.4 mg, IODUM 60 ug, MOLYBDENUM 60 ug, SELENIUM 28 ug, ZINCUM 6 mg, CHROMIUM 50 ug, ALIA: GINSENG EXTRACTUM SICCCUM 50 mg corresp. GINSENSIDEA 2.5 mg, ASPARTAMUM, AROMATICA, VANILLINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Vitamin- und Mineralpräparat

Packung: 01 003 30 Brausetabletten D

Gültig bis: 14. Juli 2010

01 Symbicort Rapihaler 100/6, Dosieraerosol**02 Symbicort Rapihaler 200/6, Dosieraerosol**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **57327** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.3. 27.07.2005

Zusammensetzung: 01 BUDESONIDUM 100 ug pro DOSI, FORMOTEROLI FUMARAS DIHYDRICUS 6 ug pro DOSI, EXCIPIENS et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120.

02 BUDESONIDUM 200 ug pro DOSI, FORMOTEROLI FUMARAS DIHYDRICUS 6 ug pro DOSI, EXCIPIENS et PROPELLENTIA ad AEROSOLUM, DOSES pro VASE 120.

Anwendung: Asthma bronchiale

Packungen: 01 002 120 Dose(n) B

02 004 120 Dose(n) B

Gültig bis: 26. Juli 2010

01 Torasis 2,5 mg, Tabletten**02 Torasis 5 mg, Tabletten****03 Torasis 10 mg, Tabletten****04 Torasis 20 mg, Tabletten****05 Torasis 200 mg, Tabletten**

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **56873** Abgabekategorie: **B** Index: 05.01.0. 29.07.2005

Zusammensetzung: 01 TORASEMIDUM 2.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 TORASEMIDUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

03 TORASEMIDUM 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

04 TORASEMIDUM 20 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

05 TORASEMIDUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Diuretikum

Packungen: 01 006 20 Tabletten B

008 100 Tabletten B

02 010 20 Tabletten B

012 100 Tabletten B

03 014 20 Tabletten B

016 100 Tabletten B

04 018 20 Tabletten B

020 100 Tabletten B

05 002 20 Tabletten B

004 100 Tabletten B

Gültig bis: 28. Juli 2010

01 Traumeel, homöopathisches Gel

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **56787** Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 11.07.2005

Zusammensetzung: 01 ACHILLEA MILLEFOLIUM TM 0.9 mg, ACONITUM NAPELLUS D1 0.5 mg, ARNICA MONTANA D3 15 mg, ATROPA BELLADONNA D1 0.5 mg, BELLIS PERENNIS TM 1 mg, CALENDULA OFFICINALIS TM 4.5 mg, CHAMOMILLA RECUTITA TM 1.5 mg, ECHINACEA ANGUSTIFOLIA ET (AUT) PAL-LIDA TM 1.5 mg, ECHINACEA PURPUREA TM 1.5 mg, HAMAMELIS VIRGINIANA TM 4.5 mg, HE-PAR SULFURIS D6 0.25 mg, HYPERICUM PERFORATUM D6 0.9 mg, MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D12 0.4 mg, SYMPHYTUM OFFICINALE D4 1 mg, CARBOMERUM 980, ETHA-NOLUM, AQUA q.s. ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Bei Verstauchungen, Prellungen

Packungen: 01 002 50 g D
004 100 g D

Gültig bis: 10. Juli 2010

01 Voltaren Migräne, Dragées

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **57043** Abgabekategorie: **B** Index: 02.05.1. 18.07.2005

Zusammensetzung: 01 DICLOFENACUM KALICUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Kurzzeitbehandlung von Migräneanfällen

Packungen: 01 002 6 Dragées B
004 12 Dragées B

Gültig bis: 17. Juli 2010

01 Voltfast, Pulver für Trinklösung

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **57310** Abgabekategorie: **B** Index: 07.10.1. 15.07.2005

Zusammensetzung: 01 DICLOFENACUM KALICUM 50 mg, SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), ASPARTAMUM, AROMATICA, EXCIPIENS ad PULVEREM pro CHARTA.

Anwendung: Antiphlogistikum, Analgetikum

Packungen: 01 Pulver für Trinklösung
001 9 Beutel B
003 30 Beutel B

Gültig bis: 14. Juli 2010

01 Xylo-Mepha 0.1%, Nasenspray**02 Xylo-Mepha 0.05%, Nasenspray**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch

Zul.-Nr.: **57259** Abgabekategorien: **D, C** Index: 12.02.1. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 XYLOMETAZOLINI HYDROCHLORIDUM 1 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.
02 XYLOMETAZOLINI HYDROCHLORIDUM 0.5 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Schnupfen

Packungen: 01 004 10 mL D
02 006 10 mL C

Gültig bis: 30. Juni 2010

Exporte, Humanpräparate / Exports, Produits à usage humaine

01 Vitamin C 1000 mg Orange Medox, Brausetabletten

SwissCo Development AG, Bahnhofstrasse 14, 4334 Sisseln

Zul.-Nr.: **57217** Abgabekategorie: **D** Index: 07.02.3. 28.07.2005

Zusammensetzung: 01 ACIDUM ASCORBICUM 1 g, SACCHARINUM (NATRII SACCHARINUM), AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Vitamin-C-Präparat

Packung: —

Bemerkung: Nur für den Export bestimmt

Gültig bis: 27. Juli 2010

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

Humanpräparate / Produits à usage humain

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

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

01 Acetocaustin, Lösung

Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **45209** Abgabekategorie: **B** Index: 10.07.0. 19.07.2005

Zusammensetzung: 01 ACIDUM CHLOROACETICUM 500 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Warzen

* Packung: 01 032 1 mL Fläschchen B

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. November 2004 (Änderung Primärbehälter und Änderung Packungsgrösse)

Gültig bis: 22. November 2009

01 Amiodarone Winthrop mite 100 mg, comprimés

02 Amiodarone Winthrop 200 mg, comprimés

* Winthrop Pharma (Suisse) SA, 11, rue Alphonse-Large, 1217 Meyrin

N° d'AMM: **53114** Catégorie de remise: **B** Index: 02.02.0. 15.07.2005

Composition: 01 AMIODARONI HYDROCHLORIDUM 100 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

02 AMIODARONI HYDROCHLORIDUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: Antiarythmique

Conditionnements: 01 059 60 comprimés B

02 067 20 comprimés B

075 60 comprimés B

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.10.2004 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2007

01 Anzemet i.v. 12,5 mg, Injektionslösung

02 Anzemet i.v. 100 mg, Injektionslösung

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **54344** Abgabekategorie: **B** Index: 01.09.0. 28.07.2005

Zusammensetzung: 01 DOLASETRONUM ut DOLASETRONI MESILAS MONOHYDRICUS 12.5 mg, MANNITOLUM, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.625 mL.

02 DOLASETRONUM ut DOLASETRONI MESILAS MONOHYDRICUS 100 mg, MANNITOLUM, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, AQUA ad INIJECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Antiemetikum

Packungen: 02 023 1 Ampulle(n) B

031 10 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Anzemet 12.5mg, Injektionslösung (Sequenz 01) ist nur für den Export bestimmt.

* Gültig bis: 27. Juli 2010

02 Anzemet 200 mg, Tabletten

Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: **54343** Abgabekategorie: **B** Index: 01.09.0. 28.07.2005

Zusammensetzung: 02 DOLASETRONUM ut DOLASETRONI MESILAS MONOHYDRICUS 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiemetikum

Packung: 02 019 3 Tabletten B

* Gültig bis: 27. Juli 2010

01 Beclonarin, Nasensalbe

Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH, Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: **45964** Abgabekategorie: **B** Index: 12.02.3. 08.07.2005

Zusammensetzung: 01 BECLOMETASONI DIPROPIONAS 1 mg, SAL MARINUM, MACROGOLUM 300, MACROGOLUM 400, AROMATICUM: MATRICARIAE EXTRACTUM LIQUIDUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

* Anwendung: Allergische Rhinitiden, Polyposis

Packung: 01 019 7,5 g B

* Gültig bis: 07. Juli 2010

02 Caladryl nouvelle formule, lotion

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

N° d'AMM: **19137** Catégorie de remise: **D** Index: 10.01.0. 07.07.2005

Composition: 02 DIPHENHYDRAMINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, CAMPHORA RACEMICA 1 mg, ZINCI OXIDUM 80 mg, COLOR.: E 172, AROMATICA, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Indication: antipurigineux local

Conditionnement: 02 023 125 mL D

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.10.2003 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Cerazette, Filmtabletten

Organon AG, Churerstrasse 158, 8808 Pfäffikon

Zul.-Nr.: **55155** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 05.07.2005

Zusammensetzung: 01 DESOGESTRELUM 75 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 002 1 x 28 Tabletten B

004 3 x 28 Tabletten B

* Gültig bis: 04. Juli 2010

01 Cip eco 250, Filmtabletten

02 Cip eco 500, Filmtabletten

03 Cip eco 750, Filmtabletten

Ecosol AG, , 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: **55525** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.8. 28.07.2005

Zusammensetzung: 01 CIPROFLOXACINUM 250 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 CIPROFLOXACINUM 500 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 CIPROFLOXACINUM 750 mg ut CIPROFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

* Packungen: 01 012 10 Filmtabletten A
 014 20 Filmtabletten A
 022 6 Filmtabletten A
 02 016 10 Filmtabletten A
 018 20 Filmtabletten A
 03 020 20 Filmtabletten A

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2003

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Citalopram Winthrop, comprimés pelliculés sécables

* Winthrop Pharma (Suisse) SA, 11, rue Alphonse-Large, 1217 Meyrin

N° d'AMM: **57050** Catégorie de remise: **B** Index: 01.06.0. 15.07.2005

Composition: 01 CITALOPRAMUM 20 mg ut CITALOPRAMI HYDROBROMIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: Inhibiteur sélectif du recaptage de la sérotonine

Conditionnements: 01 001 14 comprimés pelliculés B
 005 28 comprimés pelliculés B
 007 98 comprimés pelliculés B

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 31.03.2005 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 30 mars 2010

01 Cobantril, comprimés à croquer

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

N° d'AMM: **36199** Catégorie de remise: **D** Index: 08.05.1. 07.07.2005

Composition: 01 PYRANTELUM 250 mg ut PYRANTELI HYDROGENOEMBONAS, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Indication: antihelminthique

Conditionnement: 01 016 3 comprimés à croquer D

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.10.2003 (Changement de titulaire de l'AMM)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

01 Cytosar 100 mg, Injektionspräparat**02 Cytosar 500 mg, Injektionspräparat****03 Cytosar 1 g, Injektionspräparat****04 Cytosar 2 g, Injektionspräparat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **36372** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 06.07.2005

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CYTARABINUM 100 mg pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 45 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CYTARABINUM 500 mg pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 90 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.

03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CYTARABINUM 1 g pro VITRO.

04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: CYTARABINUM 2 g pro VITRO.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 Stechampulle und Solvens-Ampulle

028 1+1 A

02 Stechampulle und Solvens-Ampulle

036 1+1 A

03 Stechampulle

044 1 A

04 Stechampulle

052 1 A

* Gültig bis: 05. Juli 2010

02 Darmol Abführtabletten

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: **10286** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.14 22.07.2005

Zusammensetzung: 02 SENNAE FOLII EXTRACTUM METHANOLICUM SICCUM 60 mg corresp. SENNOSIDA A + B 30 mg, SACCHARUM, AROMATICA, ETHYLVANILLINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei gelegentlicher Verstopfung

Packung: 02 042 12 Tabletten D

* Gültig bis: 21. Juli 2010

*** 01 Darmol Sojakleie, Pulver**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: **51401** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.13 07.07.2005

* Zusammensetzung: 01 SOJAE FURFUR 960 mg, VANILLINUM, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 1 g.

Anwendung: Bei Neigung zu Verstopfung

Packungen: 01 034 160 g D

042 320 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. September 2004

Änderung Zusammensetzung

Änderung Präparatenamen (früher: Fibion, Pulver) .

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 01 Dul-X Classic, Crème**

Biokosma AG, Kapplerstrasse 55, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: **12549** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 15.07.2005

Zusammensetzung: 01 LEVOMENTHOLUM 3.4 mg, ANISI AETHEROLEUM 5.5 mg, ARNICAE FLORIS EXTRACTUM OLEOSUM 17 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 29.7 mg, GAULTHERIAE AETHEROLEUM 13.2 mg, MELISSAE AETHEROLEUM 9.9 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 12 mg, ROSMARINI AETHEROLEUM 36.3 mg, ADEPS LANAЕ, CONSERV.: E 214, E 216, E 218, E 219, BUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, ISOBUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, PHENOXYETHANOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Einreibemittel bei Muskelschmerzen

Packung: 01 032 125 mL D

* Gültig bis: 14. Juli 2010

*** 01 Dul-X Classic, Emulsion**

Biokosma AG, Kapplerstrasse 55, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: **12548** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 15.07.2005

Zusammensetzung: 01 LEVOMENTHOLUM 250 mg, ANISI AETHEROLEUM 500 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 2.3 g, GAULTHERIAE AETHEROLEUM 1 g, MELISSAE AETHEROLEUM 700 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 850 mg, ROSMARINI AETHEROLEUM 2.8 g, ARNICAE FLORIS EXTRACTUM OLEOSUM 1.7 g, CONSERV.: E 219, E 214, E 216, E 218, BUTYLIS/ISOBUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, PHENOXYETHANOLUM, IMIDAZOLIDINYL-UREUM, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 100 g.

Anwendung: Einreibemittel bei Muskelschmerzen

Packungen: 01 060 125 mL D

079 250 mL D

087 1000 mL D

* Gültig bis: 14. Juli 2010

*** 01 Dul-X Crème Warm, Crème**

Biokosma AG, Kapplerstrasse 55, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: **38583** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 15.07.2005

Zusammensetzung: 01 DEXTROCAMPORA 39 mg, CAPSAICINUM 35 µg, CITRALUM 9.5 mg, ANISI AETHEROLEUM 4 mg, ARNICAE FLORIS EXTRACTUM OLEOSUM 16 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 14.5 mg, GAULTHERIAE AETHEROLEUM 7.9 mg, MELISSAE AETHEROLEUM 3 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 7.8 mg, MELALEUCAE VIRIDIFLORAE AETHEROLEUM 9.5 mg, ROSMARINI AETHEROLEUM 21.5 mg, SINAPIS AETHEROLEUM 0.35 mg, THYMI AETHEROLEUM 3 mg, ADEPS LANAЕ, CONSERV.: E 219, E 214, E 216, E 218, BUTYLIS/ISOBUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS, PHENOXYETHANOLUM, IMIDAZOLIDINYL-UREUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Bei rheumatischen Beschwerden; bei Erkältung

Packungen: 01 034 50 mL D

042 125 mL D

* Gültig bis: 14. Juli 2010

*** 01 Dul-X Gel Cool, Gel**

Biokosma AG, Kapplerstrasse 55, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: **43609** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.4. 15.07.2005

Zusammensetzung: 01 SYMPHYTI RADICIS EXTRACTUM 100 mg, HIPPOCASTANI EXTRACTUM 100 mg, ARNICAE TINCTURA 40 mg, ALLANTOINUM 6 mg, ESCULOSIDUM 5 mg, LEVOMENTHOLUM 3.5 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 1.1 mg, ROSMARINI AETHEROLEUM 3.5 mg, TRIETHANOLAMINUM, AROMATICA, CONSERV.: E 218, IMIDAZOLIDINYL-UREUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Bei stumpfen Traumen

Packung: 01 033 125 mL D

* Gültig bis: 14. Juli 2010

*** 01 Dul-X Medizinalbad Classic, Badezusatz**

Biokosma AG, Kapplerstrasse 55, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: **33186** Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.5. 15.07.2005

Zusammensetzung: 01 DEXTROCAMPORA 15 mg, ANISI AETHEROLEUM 8 mg, EUCALYPTI AETHEROLEUM 30 mg, GAULTHERIAE AETHEROLEUM 20 mg, MELALEUCAE VIRIDIFLORAE AETHEROLEUM 5 mg, MELISSAE AETHEROLEUM 5 mg, MENTHAE PIPERITAE AETHEROLEUM 22 mg, ROSMARINI AETHEROLEUM 40 mg, THYMI AETHEROLEUM 5 mg, DETERGENTIA, COLOR.: E 140, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 g.

Anwendung: Bei Muskel- und Gelenkschmerzen; bei Erkältung

Packungen: 01 061 6 x 20 mL D

088 250 mL D

096 500 mL D

118 1000 mL D

* Gültig bis: 14. Juli 2010

02 Efexor 37,5 mg, Tabletten**04 Efexor 75 mg, Tabletten**

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **52762** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 01.07.2005

Zusammensetzung: 02 VENLAFAXINUM 37.5 mg ut VENLAFAXINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
04 VENLAFAXINUM 75 mg ut VENLAFAXINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antidepressivum

Packungen: 02 049 30 Tabletten B

065 100 Tabletten B

04 111 30 Tabletten B

146 100 Tabletten B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2004 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 06. Oktober 2009

01 Efexor ER 75 mg, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe
02 Efexor ER 150 mg, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **54168** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 VENLAFAXINUM 75 mg ut VENLAFAXINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 02 VENLAFAXINUM 150 mg ut VENLAFAXINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antidepressivum

Packungen: 01 012 14 Kapseln B
 020 28 Kapseln B
 039 98 Kapseln B
 02 047 14 Kapseln B
 055 28 Kapseln B
 063 98 Kapseln B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2004 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 06. Oktober 2009

01 Enbrel, 25 mg Trockensubstanz zur Herstellung einer Injektionslösung

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **55365** Abgabekategorie: **B** Index: 07.15.0. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ETANERCEPTUM 25 mg, MANNITOLUM, SACCHARUM, TROMETAMOLUM, pro VITRO, SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 1 mL.

Anwendung: Rheumatoide Arthritis, mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis

Packung: 01 4 Stechampullen + 4 Spritzen
 002 1 Set B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.02.2000 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

*** 01 Feminelle, capsules**

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

N° d'AMM: **56355** Catégorie de remise: **D** Index: 09.99.0. 20.07.2005

Composition: 01 CIMICIFUGAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 6.5 mg, DER: 4.5–8.5:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de troubles de la ménopause

* Conditionnements: 01 022 30 capsules D
 028 60 capsules D
 032 90 capsules D

* Remarques: Cette attestation d'enregistrement annule celle du 30.09.2004 Changement de titulaire de l'AMM Modification de la dénomination (auparavant: Cimici, Kapseln) Modification du statut d'autorisation

Valable jusqu'au: 29 septembre 2009

01 Flutinase, Microdoseur

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **50928** Abgabekategorie: **B** Index: 12.02.3. 14.07.2005

Zusammensetzung: 01 FLUTICASONI-17 PROPIONAS 50 ug pro DOSI, CONSERV.: 2-PHENYLETHANOLUM, BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM, DOSES pro VASE 120.

Anwendung: Rhinitis

Packung: 01 012 120 Inhalationen B

* Gültig bis: 13. Juli 2010

01 Fraxiforte 0,6 Injektionslösung**02 Fraxiforte 0,8 mL, Injektionslösung****03 Fraxiforte 1 mL, Injektionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3–5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: **54499** Abgabekategorie: **B** Index: 06.03.3. 29.07.2005

Zusammensetzung: 01 NADROPARINUM CALCICUM ca. 100 mg corresp. 11'400 U.I. anti-Xa (Ph.Eur. 95–130 UI/mg), AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.6 mL.

02 NADROPARINUM CALCICUM ca. 134 mg corresp. 15'200 U.I. anti-Xa (Ph.Eur. 95–130 UI/mg), AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.8 mL.

03 NADROPARINUM CALCICUM ca. 166 mg corresp. 19'000 U.I. anti-Xa (Ph.Eur. 95–130 UI/mg), AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Behandlung der tiefen Venenthrombosen

* Packungen:

01 Fertigspritze(n)			
019	10	Fertigspritze(n)	B
043	2	Fertigspritze(n)	B
051	6	Fertigspritze(n)	B
116	10 x 10	Fertigspritze(n)	B
02 Fertigspritze(n)			
027	10	Fertigspritze(n)	B
078	2	Fertigspritze(n)	B
086	6	Fertigspritze(n)	B
124	10 x 10	Fertigspritze(n)	B
03 Fertigspritze(n)			
035	10	Fertigspritze(n)	B
094	2	Fertigspritze(n)	B
108	6	Fertigspritze(n)	B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 01.09.2004 (Zulassung Klinikpackungen)

Gültig bis: 24. November 2008

01 Furodermal, Salbe

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

Zul.-Nr.: **46023** Abgabekategorie: **D** Index: 10.06.0. 27.07.2005

Zusammensetzung: 01 DEXTROCAMPORA 20 mg, ICHTHAMMOLUM 50 mg, BISMUTHI SUBGALLAS/SUBIODIDUM 50 mg, THYMOLUM 5 mg, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Furunkeln, Abszesse, Panaritien

Packung: 01 013 1 x 20 g D

* Gültig bis: 26. Juli 2010

01 Gripp-Heel, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: **41442** * Abgabekategorie: **D** Index: 20.01.0. 07.07.2005

Zusammensetzung: 01 ACONITUM NAPELLUS D4 120 mg, BRYONIA CRETICA D4 60 mg, EUPATORIUM PERFOLIATUM D3 30 mg, LACHESIS MUTUS D12 60 mg, PHOSPHORUS D5 30 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bei grippalen Zuständen

Packungen: 01 034 50 Tabletten D

042 250 Tabletten D

Bemerkungen: Ersetzt Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2004 (Änderung Verkaufsabgrenzung)

Gültig bis: 03. Dezember 2008

01 Harmonet, Dragées

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **53394** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 GESTODENUM 75 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 20 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 019 1 x 21 Dragées B

027 3 x 21 Dragées B

035 6 x 21 Dragées B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 06.12.2001 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 03 Herbaprosta-Caps N, Kapseln**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: **47794** Abgabekategorie: **D** Index: 05.98.0. 25.07.2005

* Zusammensetzung: 03 CUCURBITAE OLEUM 338 mg, CUCURBITAE SEMEN 400 mg, ORTHOSIPHONIS FOLII EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 50 mg, DER: 6.5–7.6:1, ONONIDIS RADICIS EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 25 mg, DER: 4–9:1, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Bei beginnenden Prostatabeschwerden

Packungen: 03 048 30 Kapseln D

056 100 Kapseln D

Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Juni 2004

Gültig bis: 31. Mai 2005

01 Hyperval 250, Dragées**02 Hyperval 500, Dragées**

* Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **52942** Abgabekategorie: **C** Index: 01.04.1. 18.07.2005

Zusammensetzung: 01 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 250 mg corresp. HYPERICINUM 0.38–0.62 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 HYPERICI HERBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 500 mg corresp. HYPERICINUM 0.75–1.25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei gedrückter Stimmung

Packungen:	01 047	30 Dragées	C
	055	60 Dragées	C
	063	120 Dragées	C
	02 071	30 Dragées	C
	098	60 Dragées	C

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2003 (Änderung der Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 13. November 2008

01 InductOs 12 mg, Injektionspräparat

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **56828** Abgabekategorie: **B** Index: 07.99.0. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 I): PRAEPARATIO CRYODESICCATA: DIBOTERMINUM ALFA 12 mg, GLYCINUM, NATRII CHLORIDUM, SACCHARUM, POLYSORBATUM 80, GLUTAMAS, pro VITRO, II): SOLVENS: AQUA ad INIJECTABILIA 8.4 mL, III): TELA cum: COLLAGENUM NATIVUM e TENDINE BOVIS.

Anwendung: Osteosynthese: Behandlung von Tibiafrakturen bei Erwachsenen

Packung: 01 001 1 Set B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2004 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 07. November 2009

01 Keppra 250 mg, Filmtabletten
04 Keppra 1000 mg, Filmtabletten
05 Keppra 500 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: **55297** Abgabekategorie: **B** Index: 01.07.1. 21.07.2005

Zusammensetzung: 01 LEVETIRACETAMUM 250 mg, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 04 LEVETIRACETAMUM 1 g, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 05 LEVETIRACETAMUM 500 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Antiepileptikum

* Packungen: 01 004 30 Filmtabletten B
 04 044 30 Filmtabletten B
 050 100 Filmtabletten B
 04 Mehrfachpackung
 052 2 x 100 Filmtabletten B
 05 056 20 Filmtabletten B
 062 100 Filmtabletten B
 05 Mehrfachpackung
 068 2 x 100 Filmtabletten B

Bemerkung: ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2004

Gültig bis: 31. Dezember 2005

*** 03 Leucovorin Wyeth 100 mg, Injektionslösung**

05 Leucovorin Wyeth 300 mg, Injektionslösung

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **28500** Abgabekategorie: **B** Index: 06.07.3. 01.07.2005

Zusammensetzung: 03 ACIDUM FOLINICUM 100 mg ut CALCII FOLINAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 10 mL.
 05 ACIDUM FOLINICUM 300 mg ut CALCII FOLINAS, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 30 mL.

Anwendung: Antidot gegen Folsäure-Antagonisten

Packungen: 03 076 1 x 10 mL B
 05 084 1 x 30 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2003 (Änderung Firmenname und Änderung Präparatenamen) Früher: Leucovorin Lederle, Injektionslösung

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Loperamid Streuli, Kapseln

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

Zul.-Nr.: **53686** Abgabekategorien: **C, B** Index: 04.09.0. 13.07.2005

Zusammensetzung: 01 LOPERAMIDI HYDROCHLORIDUM 2 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Antidiarrhoikum

Packungen: 01 028 20 Kapseln C
 036 60 Kapseln B
 044 200 Kapseln B

* Gültig bis: 12. Juli 2010

01 Loxazol, lotion de rinçage

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

N° d'AMM: 51159	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.5.	07.07.2005
Composition:	01 PERMETHRINUM 10 mg, ALCOHOL ISOPROPYLICUS, PROPYLENGLYCOLUM, AROMATICA, COLOR.: E 110, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad EMULSIONEM pro 1 g.		
Indication:	pédiculicide		
Conditionnement:	01 012	59 mL	D
Remarques:	Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.10.2003 (Changement de titulaire de l'AMM)		
Valable jusqu'au:	31 décembre 2006		

05 MSUD 1, Pulver**06 MSUD 2, Pulver**

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

Zul.-Nr.: 44452	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.4.	11.07.2005
* Zusammensetzung:	05 AMINOACIDA 49.1 g ut GLYCINUM 1.4 g, HISTIDINUM 1.4 g, LYSINUM ANHYDRICUM 4.0 g, METHIONINUM 1.4 g, THREONINUM 2.7 g, TRYPTOPHANUM 1.0 g, ALANINUM 2.4 g, ARGININUM 2.0 g, ACIDUM ASPARTICUM 5.7 g, CYSTINUM 1.4 g, ACIDUM GLUTAMICUM 12.0 g, PROLINUM 5.4 g, SERINUM 3.0 g, TYROSINUM 2.9 g, PHENYLALANINUM 2.4 g, VITAMINA: RETINOLUM 6'666 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 27.2 mg, THIAMINI NITRAS 1.9 mg, RIBOFLAVINUM 3.2 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 2.2 mg, CYANOCOBALAMINUM 6.3 ug, NICOTINAMIDUM 12 mg, ACIDUM FOLICUM 130 ug, CALCII PANTOTHENAS 12 mg, BIOTINUM 64 ug, ACIDUM ASCORBICUM 160 mg, CHOLECALCIFEROLUM 848 U.I., PHYTOMENADIONUM 27 ug, ALIA: CHOLINI HYDROGENOTARTRAS 907 mg, MALTODEXTRINUM 31.6 g, INOSITOLUM 500 mg, MINERALIA: NATRIUM 1.067 g, KALIUM 2.332 g, CALCIUM 2.4 g, MAGNESIUM 334 mg, CHLORIDUM 1.647 g, PHOSPHORUS 1.86 g, FERRUM 34 mg, CUPRUM 3.3 mg, ZINCUM 26 mg, MANGANUM 2.4 mg, IODUM 230 ug, MOLYBDENUM 107 ug, CHROMIUM 40 ug, VANILLINUM, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 100 g corresp. 1'233 kJ.		
	06 AMINOACIDA 65.2 g ut GLYCINUM 1.8 g, HISTIDINUM 1.8 g, LYSINUM ANHYDRICUM 5.4 g, METHIONINUM 1.8 g, THREONINUM 3.6 g, TRYPTOPHANUM 1.4 g, ALANINUM 3.1 g, ARGININUM 2.7 g, ACIDUM ASPARTICUM 7.6 g, CYSTINUM 1.8 g, ACIDUM GLUTAMICUM 16.0 g, PROLINUM 7.1 g, SERINUM 4 g, TYROSINUM 3.9 g, PHENYLALANINUM 3.2 g, VITAMINA: RETINOLUM 3'666 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 18 mg, THIAMINI NITRAS 1.6 mg, RIBOFLAVINUM 2 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 1.8 mg, CYANOCOBALAMINUM 3 ug, NICOTINAMIDUM 23 mg, ACIDUM FOLICUM 350 ug, CALCII PANTOTHENAS 12 mg, BIOTINUM 0.3 mg, ACIDUM ASCORBICUM 80 mg, CHOLECALCIFEROLUM 220 U.I., PHYTOMENADIONUM 35 ug, ALIA: CHOLINI HYDROGENOTARTRAS 440 mg, MALTODEXTRINUM 24.9 g, INOSITOLUM 243 mg, MINERALIA: NATRIUM 515 mg, KALIUM 1.075 mg, CALCIUM 1.065 mg, MAGNESIUM 155 mg, CHLORIDUM 800 mg, PHOSPHORUS 820 mg, FERRUM 14 mg, CUPRUM 1.6 mg, ZINCUM 7.4 mg, MANGANUM 2.5 mg, IODUM 180 ug, MOLYBDENUM 200 ug, CHROMIUM 40 ug, VANILLINUM, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 100 g corresp. 1'347 kJ.		
Anwendung:	Verschiedene Aminosäurestoffwechsel-Störungen (Isoleucin,- leucinund valinfreie Aminosäuremischung)		
* Packungen:	05 057	500 g	B
	06 065	500 g	B
* Bemerkung:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Februar 2003		
Gültig bis:	31. Dezember 2007		

04 Maltofer Fol, Kautabletten

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 46538	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	15.07.2005
Zusammensetzung:	04 FERRUM 100 mg ut FERRI OXIDUM POLYMALTOSATUM, ACIDUM FOLICUM 0.35 mg, VANILLINUM, CYCLAMAS (NATRII CYCLAMAS), AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Eisenmangel und erhöhter Folsäurebedarf während Schwangerschaft und Stillzeit		
Packungen:	04 072	30 Kautabletten	C
	080	100 Kautabletten	C
* Gültig bis:	14. Juli 2010		

04 Maltofer, Kautabletten

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 46537	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	13.07.2005
Zusammensetzung:	04 FERRUM 100 mg ut FERRI OXIDUM POLYMALTOSATUM, VANILLINUM, CYCLAMAS, AROMATICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel		
Packungen:	04 084	30 Kautabletten	C
	092	100 Kautabletten	C
* Gültig bis:	12. Juli 2010		

01 Maltofer, Sirup

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 30124	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	13.07.2005
Zusammensetzung:	01 FERRUM 50 mg ut FERRI OXIDUM POLYMALTOSATUM, SACCHARUM, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.		
Anwendung:	Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel		
Packung:	01 021	150 mL	C
* Gültig bis:	12. Juli 2010		

02 Maltofer, Trinklösung in Monodosen

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 38592	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	13.07.2005
Zusammensetzung:	02 FERRUM 100 mg ut FERRI OXIDUM POLYMALTOSATUM, AROMATICA, CONSERV.: E 217, E 219, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 5 mL.		
Anwendung:	Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel		
Packung:	02 Monodosen		
	041	10 x 5 mL	C
* Gültig bis:	12. Juli 2010		

02 Maltofer, Tropfen

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: **38593** Abgabekategorie: **C** Index: 06.07.1. 13.07.2005

Zusammensetzung: 02 FERRUM 50 mg ut FERRI OXIDUM POLYMALTOSATUM, AROMATICA, CONSERV.: E 217, E 219, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. 20 GUTTAE.

Anwendung: Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel

Packung: 02 021 30 mL C

* Gültig bis: 12. Juli 2010

01 Materna Nova, Tabletten

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **44391** Abgabekategorie: **C** Index: 07.02.51 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 VITAMINA: RETINOLI ACETAS 5'000 U.I., CHOLECALCIFEROLUM 400 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 30 mg, THIAMINI NITRAS 3 mg, RIBOFLAVINUM 3.4 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 10 mg, CYANOCOBALAMINUM 12 ug, NICOTINAMIDUM 20 mg, ACIDUM FOLICUM 1 mg, CALCII PANTOTHENAS 10 mg, BIOTINUM 30 ug, ACIDUM ASCORBICUM 100 mg, MINERALIA: CALCIUM 250 mg ut CALCII CARBONAS, MAGNESIUM 25 mg ut MAGNESII OXIDUM PONDEROSUM, FERRUM 60 mg ut FERROSI FUMARAS, CUPRUM 2 mg ut CUPRI(II) OXIDUM, ZINCUM 25 mg ut ZINCI OXIDUM, IODUM 0.15 mg ut KALII IODIDUM, CHROMIUM 0.025 mg ut CHROMII(III) CHLORIDUM HEXAHYDRICUM, MOLYBDENUM 0.025 ug ut NATRII MOLYBDAS DIHYDRICUS, MANGANUM 5 mg ut MANGANI(II) SULFAS ANHYDRICUS, COLOR.: E 150, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Vitamin- und Mineralstoffsupplement für Schwangerschaft und Stillzeit

Packungen: 01 023 100 Tabletten C
031 30 Tabletten C

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.10.2001 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 01 Methotrexat Wyeth 2,5 mg/mL, Lösung zur parenteralen Anwendung****02 Methotrexat Wyeth 25 mg/mL, Lösung zur parenteralen Anwendung**

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **44949** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 METHOTREXATUM 2.5 mg ut METHOTREXATUM NATRICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 METHOTREXATUM 25 mg ut METHOTREXATUM NATRICUM, NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Cytostaticum

Packungen: 01 5 mg/2 ml
199 1 Stechampulle(n) A
02 25 mg/1ml
202 1 Stechampulle(n) A
02 50 mg/2 ml
210 1 Stechampulle(n) A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.12.2001 (Änderung Firmenname und Änderung Präparatenamen) Früher: Methotrexat Lederle, Injektionslösung

Gültig bis: 31. Dezember 2006

*** 01 Methotrexat Wyeth, Tabletten**

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 28541	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.07.2005
Zusammensetzung:	01 METHOTREXATUM 2.5 mg ut METHOTREXATUM NATRICUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Cytostaticum		
Packungen:	01 058	100 Tabletten	A
	066	30 Tabletten	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.11.2001 (Änderung Firmenname und Änderung Präparatenamen) Früher: Methotrexat Lederle, Tabletten		
Gültig bis:	31. Dezember 2006		

01 Mifegyne, Tabletten

Cosan GmbH, Chriesbaumstrasse 2, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 55205	Abgabekategorie: A	Index: 07.09.0.	22.07.2005
Zusammensetzung:	01 MIFEPRISTONUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Antigestagen		
Packung:	01 002	3 Tabletten	A
* Gültig bis:	21. Juli 2010		

01 Minesse, Filmtabletten

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54877	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	01.07.2005
Zusammensetzung:	01 GESTODENUM 60 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 15 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Hormonales Kontrazeptivum		
Packungen:	01 013	1 x 28 Filmtabletten	B
	021	3 x 28 Filmtabletten	B
	048	6 x 28 Filmtabletten	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 22.12.1999 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Minulet, Dragées

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 48113	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	01.07.2005
Zusammensetzung:	01 GESTODENUM 75 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Hormonales Kontrazeptivum		
Packungen:	01 028	1 x 21 Dragées	B
	036	3 x 21 Dragées	B
	044	6 x 21 Dragées	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.09.1999 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	31. Dezember 2004		

01 Mysoline, Tabletten

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 17885	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	28.07.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 PRIMIDONUM 250 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Antiepilepticum

Packung: 01 014 100 Tabletten B

* Gültig bis: 27. Juli 2010

01 Natrium chloratum Bichsel 0.9 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: **29800** Abgabekategorie: **B** Index: 05.03.2. 13.07.2005

Zusammensetzung: 01 NATRII CHLORIDI SOLUTIO INFUNDIBILIS 9 g/L.

Anwendung: Elektrolyttherapie

* Packungen:	01 PP-Flaschen		
	014	250 mL	B
	022	500 mL	B
	030	1000 mL	B
	01 Cryovac-Beutel		
	049	2000 mL	B
	01 PP-Flaschen		
	057	100 mL	B
	01 Vial		
	065	50 mL	B
	01 Cryovac-Beutel		
	073	3000 mL	B
	01 PVC-Beutel		
	081	4000 in 5000 mL	B
	103	4500 in 5000 mL	B
	01 Ampullen		
	111	10 x 2 mL	B
	138	100 x 2 mL	B
	146	10 x 5 mL	B
	154	100 x 5 mL	B
	162	10 x 10 mL	B
	170	100 x 10 mL	B
	01 PP-Flaschen		
	189	100 in 150 mL	B
	01 Cryovac-Beutel		
	197	250 mL	B
	200	500 mL	B
	219	1000 mL	B
	01 PVC-Beutel		
	227	250 mL	B
	235	500 mL	B
	243	1000 mL	B
	251	2000 mL	B
	278	3000 mL	B
	01 Cryovac-Beutel		
	286	50 mL in 100 mL	B
	294	100 mL	B
	01 Vial		
	308	20 mL	B

* Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. Mai 2003

Gültig bis: 31. Dezember 2007

01 Novantron, Injektionslösung

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 46574	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.07.2005
Zusammensetzung:	01 MITOXANTRONUM 2 mg ut MITOXANTRONI HYDROCHLORIDUM, NATRII CHLORIDUM, NATRII SULFAS, NATRII ACETAS ANHYDRICUS, ACIDUM ACETICUM GLACIALE, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.		
Anwendung:	Cytostaticum		
Packungen:	01 036	1 x 5 mL Injektionsflasche(n)	A
	044	1 x 10 mL Injektionsflasche(n)	A
* Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2004 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	29. November 2009		

05 OS 1, Pulver

06 OS 2, Pulver

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

Zul.-Nr.: 44453	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.4.	11.07.2005
* Zusammensetzung:	05 AMINOACIDA 50.7 g ut GLYCINUM 1.4 g, HISTIDINUM 1.4 g, LEUCINUM 5.7 g, LYSINUM MONOHYDRICUM 4.0 g, TRYPTOPHANUM 1.0 g, ALANINUM 2.4 g, ARGININUM 2.0 g, ACIDUM ASPARTICUM 5.7 g, CYSTINUM 1.4 g, ACIDUM GLUTAMICUM 12.0 g, PROLINUM 5.4 g, SERINUM 3.0 g, TYROSINUM 2.9 g, PHENYLALANINUM 2.4 g, VITAMINA: RETINOLUM 6'666 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 27.2 mg, THIAMINI NITRAS 1.9 mg, RIBOFLAVINUM 3.2 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 2.2 mg, CYANOCOBALAMINUM 6.3 ug, NICOTINAMIDUM 12 mg, ACIDUM FOLICUM 130 ug, CALCII PANTOTHENAS 12 mg, BIOTINUM 64 ug, ACIDUM ASCORBICUM 160 mg, CHOLECALCIFEROLUM 848 U.I., PHYTOMENADIONUM 27 ug, ALIA: CHOLINI HYDROGENOTARTRAS 907 mg, MALTODEXTRINUM 30 g, INOSITOLUM 500 mg, MINERALIA: NATRIUM 1.067 g, KALIUM 2.332 g, CALCIUM 2.4 g, MAGNESIUM 334 mg, CHLORIDUM 1.647 g, PHOSPHORUS 1.860 g, FERRUM 34 mg, CUPRUM 3.3 mg, ZINCUM 26 mg, MANGANUM 2.4 mg, IODUM 230 ug, MOLYBDENUM 107 ug, CHROMIUM 40 ug, VANILLINUM, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 100 g corresp. 1'228 kJ.		
	06 AMINOACIDA 67.4 g ut GLYCINUM 1.8 g, HISTIDINUM 1.8 g, LEUCINUM 7.6 g, LYSINUM MONOHYDRICUM 5.4 g, TRYPTOPHANUM 1.4 g, ALANINUM 3.1 g, ARGININUM 2.7 g, ACIDUM ASPARTICUM 7.6 g, CYSTINUM 1.8 g, ACIDUM GLUTAMICUM 16.0 g, PROLINUM 7.1 g, SERINUM 4.0 g, TYROSINUM 3.9 g, PHENYLALANINUM 3.2 g, VITAMINA: RETINOLUM 3'666 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 18 mg, THIAMINI NITRAS 1.6 mg, RIBOFLAVINUM 2 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 1.8 mg, CYANOCOBALAMINUM 3 ug, NICOTINAMIDUM 23 mg, ACIDUM FOLICUM 350 ug, CALCII PANTOTHENAS 12 mg, BIOTINUM 0.3 mg, ACIDUM ASCORBICUM 80 mg, CHOLECALCIFEROLUM 220 U.I., PHYTOMENADIONUM 35 ug, ALIA: CHOLINI HYDROGENOTARTRAS 470 mg, MALTODEXTRINUM 21.3 g, INOSITOLUM 260 mg, MINERALIA: NATRIUM 555 mg, KALIUM 1.155 g, CALCIUM 1.14 g, MAGNESIUM 155 mg, CHLORIDUM 860 mg, PHOSPHORUS 880 mg, FERRUM 15 mg, CUPRUM 1.7 mg, MANGANUM 2.7 mg, IODUM 190 ug, MOLYBDENUM 220 ug, CHROMIUM 40 ug, ZINCUM 7.9 mg, VANILLINUM, EXCIPIENS ad PULVEREM pro 100 g corresp. 1'331 kJ.		
Anwendung:	Erbliche Störungen im Abbau von organischen Säuren (Ile-, Met-, Thrud Valfreie Aminosäuremischung)		
* Packungen:	05 053	500 g	B
	06 061	500 g	B
* Bemerkung:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4. Februar 2003		
Gültig bis:	31. Dezember 2007		

- 01 Pegasys 135 ug/mL, Injektionslösung**
- 02 Pegasys 180 ug/mL, Injektionslösung**
- 03 Pegasys 135 ug/0,5 mL, Fertigspritzen**
- 04 Pegasys 180 ug/0,5 mL, Fertigspritzen**

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

Zul.-Nr.: **55585** Abgabekategorie: **A** Index: **08.03.0.** **20.07.2005**

Zusammensetzung: **01** PEGINTERFERONUM alfa-2a 135 ug, NATRII CHLORIDUM, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 10 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

02 PEGINTERFERONUM alfa-2a 180 ug, NATRII CHLORIDUM, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 10 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

03 PEGINTERFERONUM alfa-2a 135 ug, NATRII CHLORIDUM, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 5 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.

04 PEGINTERFERONUM alfa-2a 180 ug, NATRII CHLORIDUM, NATRII ACETAS TRIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 5 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.

Anwendung: Chronische Hepatitis B und C

Packungen: **03** Fertigspritzen

012 4 x 0.5 mL A

04 Fertigspritzen

016 4 x 0.5 mL A

* Bemerkungen: Seq.01,02 = Nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.12.2004

Gültig bis: 31. Dezember 2006

09 PKU 1, Granulat**10 PKU 2, Granulat****11 PKU 3, Granulat**

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

Zul.-Nr.: **43777** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.4. 11.07.2005

* Zusammensetzung: **09** AMINOACIDA 60.3 g ut HISTIDINUM 1.4 g, ISOLEUCINUM 3.4 g, LEUCINUM 5.7 g, LYSINUM MONOHYDRICUM 4.0 g, METHIONINUM 1.4 g, THREONINUM 2.7 g, TRYPTOPHANUM 1.0 g, VALINUM 4.0 g, ALANINUM 2.4 g, ARGININUM 2.0 g, ACIDUM ASPARTICUM 5.7 g, CYSTINUM 1.4 g, ACIDUM GLUTAMICUM 12.0 g, GLYCINUM 1.4 g, PROLINUM 5.4 g, SERINUM 3.0 g, TYROSINUM 3.4 g, VITAMINA: RETINOLI ACETAS 8'333 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 34 mg, THIAMINI NITRAS 2.4 mg, RIBOFLAVINUM 4.0 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 2.7 mg, CYANOCOBALAMINUM 7.9 ug, NICOTINAMIDUM 15 mg, ACIDUM FOLICUM 160 ug, CALCII PANTOTHENAS 15 mg, PHYTOMENADIONUM 33.8 ug, BIOTINUM 80 ug, ACIDUM ASCORBICUM 200 mg, ALIA: INOSITOLUM 500 mg, CHOLINUM (CATION) 434 mg ut CHOLINI HYDROGENOTARTRAS, MALTODEXTRINUM 20.3 g, MINERALIA: NATRIUM 1.07 g, KALIUM 2.33 g, CALCIUM 2.40 g, MAGNESIUM 334 mg, CHLORIDUM 1.65 g, PHOSPHORUS 1.86 g, FERRUM 34 mg, CUPRUM 3.3 mg, ZINCUM 26 mg, MANGANUM 2.4 mg, MOLYBDENUM 107 ug, IODUM 230 ug, CHROMIUM 40 ug, VANILLINUM, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro 100 g corresp. 1'199 kJ.

10 AMINOACIDA 80.1 g ut HISTIDINUM 1.8 g, ISOLEUCINUM 4.5 g, LEUCINUM 7.6 g, LYSINUM MONOHYDRICUM 5.4 g, METHIONINUM 1.8 g, THREONINUM 3.6 g, TRYPTOPHANUM 1.4 g, VALINUM 5.4 g, ALANINUM 3.1 g, ARGININUM 2.7 g, ACIDUM ASPARTICUM 7.6 g, CYSTINUM 1.8 g, ACIDUM GLUTAMICUM 16.0 g, GLYCINUM 1.8 g, PROLINUM 7.1 g, SERINUM 4.0 g, TYROSINUM 4.5 g, VITAMINA: RETINOLI ACETAS 3'666 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 18 mg, THIAMINI NITRAS 1.6 mg, RIBOFLAVINUM 2.0 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 1.8 mg, CYANOCOBALAMINUM 3 ug, NICOTINAMIDUM 23 mg, ACIDUM FOLICUM 350 ug, CALCII PANTOTHENAS 12 mg, PHYTOMENADIONUM 35 ug, BIOTINUM 0.3 mg, ACIDUM ASCORBICUM 80 mg, ALIA: INOSITOLUM 300 mg, CHOLINUM (CATION) 260 mg ut CHOLINI HYDROGENOTARTRAS, MALTODEXTRINUM 8.2 g, MINERALIA: NATRIUM 640 mg, KALIUM 1.33 g, CALCIUM 1.31 g, MAGNESIUM 155 mg, CHLORIDUM 985 mg, PHOSPHORUS 1.01 g, FERRUM 15 mg, CUPRUM 2 mg, ZINCUM 9.1 mg, MANGANUM 3.1 mg, MOLYBDENUM 250 ug, IODUM 220 ug, CHROMIUM 40 ug, VANILLINUM, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro 100 g corresp. 1'274 kJ.

11 AMINOACIDA 81.6 g ut HISTIDINUM 1.8 g, ISOLEUCINUM 4.5 g, LEUCINUM 7.6 g, LYSINUM ANHYDRICUM 5.4 g, METHIONINUM 1.8 g, THREONINUM 3.6 g, TRYPTOPHANUM 1.4 g, VALINUM 5.4 g, ALANINUM 3.1 g, ARGININUM 2.7 g, ACIDUM ASPARTICUM 7.6 g, CYSTINUM 1.8 g, ACIDUM GLUTAMICUM 16.0 g, GLYCINUM 1.8 g, PROLINUM 7.1 g, SERINUM 4.0 g, TYROSINUM 6 g, VITAMINA: RETINOLI ACETAS 4'333 U.I., alfa-TOCOPHERYLIS ACETAS 12.5 mg, PHYTOMENADIONUM 105 ug, THIAMINI HYDROCHLORIDUM 1.8 mg, RIBOFLAVINUM 1.8 mg, PYRIDOXINI HYDROCHLORIDUM 3.6 mg, CYANOCOBALAMINUM 5 ug, NICOTINAMIDUM 18.2 mg, ACIDUM FOLICUM 650 ug, CALCII PANTOTHENAS 9 mg, BIOTINUM 180 ug, ACIDUM ASCORBICUM 100 mg, ALIA: INOSITOLUM 300 mg, CHOLINUM (CATION) 260 mg ut CHOLINI HYDROGENOTARTRAS, MALTODEXTRINUM 3.9 g, MINERALIA: NATRIUM 640 mg, KALIUM 1.3 g, CALCIUM 1.3 g, MAGNESIUM 535 mg, CHLORIDUM 985 mg, PHOSPHORUS 1.01 g, FERRUM 21 mg, CUPRUM 3.6 mg, ZINCUM 23.8 mg, MANGANUM 4.8 mg, MOLYBDENUM 0.476 mg, IODUM 0.29 mg, CHROMIUM 40 ug, VANILLINUM, EXCIPIENS ad GRANULATUM pro 100 g corresp. 1'222 kJ.

Anwendung: Phenylketonurie, Hyperphenylalaninämien

* Packungen:	09 084	500 g	B
	10 092	500 g	B
	11 106	500 g	B

* Bemerkung: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. November 2001

Gültig bis: 31. Dezember 2006

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

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **49166** Abgabekategorie: **B** Index: 02.06.1. 22.07.2005

Zusammensetzung: 01 FELODIPINUM 5 mg, ANTIOX.: E 310, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 02 FELODIPINUM 10 mg, ANTIOX.: E 310, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 03 FELODIPINUM 2.5 mg, ANTIOX.: E 310, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Calciumantagonist

* Packungen:

01 028	20 Retardtabletten	B
036	50 Retardtabletten	B
044	100 Retardtabletten	B
02 052	20 Retardtabletten	B
060	50 Retardtabletten	B
079	100 Retardtabletten	B
03 117	30 Retardtabletten	B

Bemerkung: ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.6.2005

Gültig bis: 08. Dezember 2007

03 Premarin 0,625 mg, Dragées
04 Premarin 1,25 mg, Dragées

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **15262** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.2. 01.07.2005

Zusammensetzung: 03 ESTROGENA CONIUGATA 0.625 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
 04 ESTROGENA CONIUGATA 1.25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Oestrogen-Substitutionstherapie bei klimakterischen Ausfallerscheinungen

Packungen:

03 125	84 Dragées	B
133	28 Dragées	B
04 141	84 Dragées	B
168	28 Dragées	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 25.11.2000 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Premarin Intravenös, Injektionspräparat

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **29993** Abgabekategorie: **B** Index: 06.02.0. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: ESTROGENA CONIUGATA 25 mg, LACTOSUM MONOHYDRICUM, NATRII CITRAS, SIMETHICONUM, pro VITRO, SOLVENS: CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 100 mg, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 5 mL.

Anwendung: Akute dysfunktionelle Uterusblutungen; spontane Kapillarblutungen

Packung: 01 025 1 Ampulle(n) B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 28.07.2000 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Premarin plus 0,625 mg, Dragées und Tabletten, Kombinationspackung**02 Premarin plus 1,25 mg, Dragées und Tabletten, Kombinationspackung**

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 48870	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	07.12.2000
Zusammensetzung:	01 I): ESTROGENA CONIUGATA 0.625 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, II): MEDROGESTONUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
	02 I): ESTROGENA CONIUGATA 1.25 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, II): MEDROGESTONUM 5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.		
Anwendung:	Oestrogen/Gestagen-Kombipackung zur Behandlung klimakterischer Ausfallerscheinungen		
Packungen:	01 28 Dragées + 12 Tabletten		
	031	1 Kombipackung(en)	B
	02 28 Dragées + 12 Tabletten		
	066	1 Kombipackung(en)	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 07.12.2000 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Premarin, Vaginalcrème

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 38580	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	01.07.2005
Zusammensetzung:	01 ESTROGENA CONIUGATA 0.625 mg, LAURILSULFAS, CONSERV.: 2-PHENYLETHANOLUM, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.		
Anwendung:	Atrophische Vaginitis, Kraurosis vulvae, atrophische Urethritis		
Packung:	01 019	42,5 g	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.10.2000 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Premella ST 2,5 mg, Dragées**02 Premella ST 5 mg, Dragées**

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 53343	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	01.07.2005
Zusammensetzung:	01 ESTROGENA CONIUGATA 0.625 mg, MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 2.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
	02 ESTROGENA CONIUGATA 0.625 mg, MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 5 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.		
Anwendung:	Hormonsubstitutionstherapie nach der Menopause		
Packungen:	01 015	28 Dragées	B
	02 023	28 Dragées	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.11.2000 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

01 Premia 0,3 mg / 1,5 mg, Dragées

02 Premia 0,45 mg / 1,5 mg, Dragées

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **56122** Abgabekategorie: **B** Index: 07.08.6. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 ESTROGENA CONIUGATA 0.3 mg, MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 1.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 ESTROGENA CONIUGATA 0.45 mg, MEDROXYPROGESTERONI ACETAS 1.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Klimakterische Beschwerden

Packungen: 01 001 28 Dragées B

02 003 28 Dragées B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 20.12.2001 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Provas 80, Filmtabletten

02 Provas 160, Filmtabletten

03 Provas 40, Filmtabletten

Schwarz Pharma AG, Jurastrasse 2, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: **57305** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 20.07.2005

* Zusammensetzung: 01 VALSARTANUM 80 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

02 VALSARTANUM 160 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

03 VALSARTANUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hypertonie

* Packungen: 01 002 28 Filmtabletten B

004 98 Filmtabletten B

02 006 28 Filmtabletten B

008 98 Filmtabletten B

03 010 28 Filmtabletten B

* Bemerkungen: Sequenz 03: Provas 40 mg, Filmtabletten = neu

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. Februar 2005

Gültig bis: 07. Februar 2010

01 Pursennid, Dragées

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: **13083** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.14 13.07.2005

Zusammensetzung: 01 SENNOSIDA A + B 12 mg ut SENNOSIDA A + B CALCICA, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei gelegentlicher Verstopfung

Packung: 01 096 20 Dragées D

* Gültig bis: 12. Juli 2010

01 Rapamune 1 mg, Tabletten**02 Rapamune 2 mg, Tabletten**

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55804	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	01.07.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

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

02 SIROLIMUSUM 2 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Immunsuppressivum

Packungen:	01 001	30 Tabletten	B
	003	100 Tabletten	B
	02 005	30 Tabletten	B
	007	100 Tabletten	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2003 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Rapamune 1mg/ml, orale Lösung

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55243	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	01.07.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 SIROLIMUSUM 1 mg, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL corresp. ETHANOLUM 2 % V/V.

Anwendung: Immunsuppressivum

Packung: 01 002 60 mL B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 26.09.2000 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

- 01 ReFacto 250, Lyophilisat**
- 02 ReFacto 500, Lyophilisat**
- 03 ReFacto 1000, Lyophilisat**
- 04 ReFacto 2000, Lyophilisat**

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55140	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	01.07.2005
Zusammensetzung:	<p>01 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOROCTOCOGUM ALFA 19 ug, NATRII CHLORIDUM, SACCHARUM, HISTIDINUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.</p> <p>02 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOROCTOCOGUM ALFA 38 ug, NATRII CHLORIDUM, SACCHARUM, HISTIDINUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.</p> <p>03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOROCTOCOGUM ALFA 76 ug, NATRII CHLORIDUM, SACCHARUM, HISTIDINUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.</p> <p>04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: MOROCTOCOGUM ALFA 152 ug, NATRII CHLORIDUM, SACCHARUM, HISTIDINUM, CALCII CHLORIDUM DIHYDRICUM, POLYSORBATUM 80, pro VITRO, SOLVENS: NATRII CHLORIDUM, AQUA q.s. ad SOLUTIONEM pro 4 mL.</p>		
Anwendung:	Hämophilie A		
Packungen:	01 001	1 Set	B
	02 003	1 Set	B
	03 005	1 Set	B
	04 009	1 Set	B
* Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2004 (Änderung Firmenname)		
Gültig bis:	31. Dezember 2005		

- * 01 Relova 25 mg, Brausetabletten**
 - 02 Relova 50 mg, Brausetabletten**
- Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: 56236	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	22.07.2005
Zusammensetzung:	<p>01 DICLOFENACUM NATRICUM 25 mg, SORBITOLUM, CYCLAMAS (NATRII CYCLAMAS), ASPARTAMUM, MALTODEXTRINUM, AROMATICA, VANILLINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.</p> <p>02 DICLOFENACUM NATRICUM 50 mg, SORBITOLUM, CYCLAMAS (NATRII CYCLAMAS), ASPARTAMUM, MALTODEXTRINUM, AROMATICA, VANILLINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.</p>		
Anwendung:	Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Analgetikum		
Packungen:	01 001	10 Brausetabletten	B
	003	20 Brausetabletten	B
	011	60 Brausetabletten	B
	02 017	10 Brausetabletten	B
	019	20 Brausetabletten	B
	027	60 Brausetabletten	B
Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. März 2005 (Änderung Präparatename)		
Gültig bis:	02. März 2010		

- 07 Roferon-A 3 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung**
08 Roferon-A 4,5 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung
09 Roferon-A 6 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung
10 Roferon-A 9 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung
11 Roferon-A 18 Mio I.E./0,6 mL, Injektionslösung
12 Roferon-A 18 Mio I.E./0,5 mL, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: **53568** Abgabekategorie: **A** Index: 07.16.1. 20.07.2005

Zusammensetzung: 07 INTERFERONUM alfa-2a ADNr 3 Mio U.I., NATRII CHLORIDUM, AMMONII ACETAS, POLYSORBATUM 80, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 5 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.

08 INTERFERONUM alfa-2a ADNr 4.5 Mio U.I., NATRII CHLORIDUM, AMMONII ACETAS, POLYSORBATUM 80, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 5 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.

09 INTERFERONUM alfa-2a ADNr 6 Mio U.I., NATRII CHLORIDUM, AMMONII ACETAS, POLYSORBATUM 80, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 5 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.

10 INTERFERONUM alfa-2a ADNr 9 Mio U.I., NATRII CHLORIDUM, AMMONII ACETAS, POLYSORBATUM 80, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 5 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.

11 INTERFERONUM alfa-2a ADNr 18 Mio U.I., NATRII CHLORIDUM, AMMONII ACETAS, POLYSORBATUM 80, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 6 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.6 mL.

12 INTERFERONUM alfa-2a ADNr 18 Mio U.I., NATRII CHLORIDUM, AMMONII ACETAS, POLYSORBATUM 80, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 5 mg, AQUA ad INIECTABILIA q.s. ad SOLUTIONEM pro 0.5 mL.

Anwendung: Haarzell-Leukämie, CML, kutanes T-Zell Lymphom, Kaposi- Sarkom, Ni-Ca, Melanom, chron.Hep. C, chron.Hep. B

Packungen:

07 Fertigspritzen			
084	5 x 0,5 mL		A
08 Fertigspritzen			
092	5 x 0,5 mL		A
09 Fertigspritzen			
106	5 x 0,5 mL		A
11 Patronen			
122	1 x 0,6 mL		A

* Bemerkungen: Seq. 10, 12 = Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.10.2004

Gültig bis: 13. Oktober 2009

01 Seresta Expidet, Tabletten

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **47738** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.1. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 OXAZEPAMUM 15 mg, CONSERV.: E 215, E 219, BUTYLIS PARAHYDROXYBENZOAS NATRICUS, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Sedativum

Packungen:

01 016	20 Tabletten		B
024	50 Tabletten		B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.10.2001 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Seresta, Tabletten

02 Seresta forte, Tabletten

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **32497** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.1. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 OXAZEPAMUM 15 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 OXAZEPAMUM 50 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Sedativum

Packungen:	01 012	20 Tabletten	B
	020	50 Tabletten	B
	02 047	20 Tabletten	B
	055	100 Tabletten	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.10.2001 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Sinedol Ibuprofen, Filmtabletten

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: **56946** * Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.1. 13.07.2005

Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 200 mg ut IBUPROFENUM LYSINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Analgetikum

Packungen:	01 001	10 Filmtabletten	D
	021	20 Filmtabletten	D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.07.2004 Neu: Abgabekategorie D

Gültig bis: 20. Juli 2009

03 Sonata 5 mg, Kapseln

04 Sonata 10 mg, Kapseln

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **54835** Abgabekategorie: **B** Index: 01.03.1. 01.07.2005

Zusammensetzung: 03 ZALEPLONUM 5 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.
04 ZALEPLONUM 10 mg, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Anwendung: Hypnotikum

Packungen:	03 051	7 Kapseln	B
	078	14 Kapseln	B
	04 086	7 Kapseln	B
	094	14 Kapseln	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2004 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 15. Juli 2009

01 Stediril 30, Dragées

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **38616** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 01.07.2005Zusammensetzung: 01 LEVONORGESTRELUM 150 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-
DUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen:	01 013	3 x 21 Dragées	B
	021	6 x 21 Dragées	B
	056	1 x 21 Dragées	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.09.1999 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Stediril-d, Dragées

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **35987** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 01.07.2005Zusammensetzung: 01 LEVONORGESTRELUM 250 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 50 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OB-
DUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen:	01 010	3 x 21 Dragées	B
	029	6 x 21 Dragées	B
	045	1 x 21 Dragées	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.09.1999 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

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

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **55568** Abgabekategorie: **B** Index: 03.04.3. 27.07.2005Zusammensetzung: 01 BUDESONIDUM 100 ug pro DOSI, FORMOTEROLI FUMARAS DIHYDRICUS 6 ug pro DOSI, EX-
CIPIENS ad PULVEREM.02 BUDESONIDUM 200 ug pro DOSI, FORMOTEROLI FUMARAS DIHYDRICUS 6 ug pro DOSI, EX-
CIPIENS ad PULVEREM.03 BUDESONIDUM 400 ug pro DOSI, FORMOTEROLI FUMARAS DIHYDRICUS 12 ug pro DOSI, EX-
CIPIENS ad PULVEREM.

Anwendung: Antiasthmatikum

Packungen:	01 001	60 Dose(n)	B
	003	120 Dose(n)	B
	02 005	60 Dose(n)	B
	007	120 Dose(n)	B
	03 009	60 Dose(n)	B

* Gültig bis: 26. Juli 2010

01 Symfona, capsules

02 Symfona forte, capsules

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

N° d'AMM: **52408** Catégorie de remise: **D** Index: 02.97.0. 08.07.2005

Composition: 01 GINKGO BILOBAE EXTRACTUM ACETONICUM SICCUM 60 mg corresp. FLAVONGLYCOSIDA GINKGO 15 mg et TERPENLACTONA GINKGO 3.6 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

02 GINKGO BILOBAE EXTRACTUM ACETONICUM SICCUM 120 mg corresp. FLAVONGLYCOSIDA GINKGO 30 mg et TERPENLACTONA GINKGO 7.2 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: En cas de troubles dus à l'artériosclérose

Conditionnements:	01 024	50 capsules	D
	067	100 capsules	D
	02 075	50 capsules	D
	083	30 capsules	D

* Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.01.2005 Emballage supplémentaire

Valable jusqu'au: 13 novembre 2007

03 Tazobac 2,5 g, Injektionspräparat

04 Tazobac 4,5 g, Injektionspräparat

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **50991** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.93 01.07.2005

Zusammensetzung: 03 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: PIPERACILLINUM 2 g ut PIPERACILLINUM NATRICUM, TAZOBACTAMUM 0.5 g ut TAZOBACTAMUM NATRICUM, pro VITRO.

04 PRAEPARATIO CRYODESICCATA: PIPERACILLINUM 4 g ut PIPERACILLINUM NATRICUM, TAZOBACTAMUM 0.5 g ut TAZOBACTAMUM NATRICUM, pro VITRO.

Anwendung: Infektionskrankheiten

Packungen:	03 1 Flasche		
	024	2,5 g	A
	04 1 Flasche		
	032	4,5 g	A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 03.12.2001 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

03 Temesta 1,0 Expidet, Tabletten

04 Temesta 2,5 Expidet, Tabletten

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **47102** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.1. 01.07.2005

Zusammensetzung: 03 LORAZEPAMUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

04 LORAZEPAMUM 2.5 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Anxiolyticum

Packungen:	03 073	20 Tabletten	B
	081	50 Tabletten	B
	04 103	20 Tabletten	B
	111	50 Tabletten	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2004 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 09. Dezember 2009

01 Temesta 1,0, Tabletten**02 Temesta 2,5, Tabletten**

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **36203** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.1. 01.07.2005Zusammensetzung: 01 LORAZEPAMUM 1 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
02 LORAZEPAMUM 2.5 mg, COLOR.: E 104, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Anxiolyticum

Packungen:	01 013	20 Tabletten	B
	021	50 Tabletten	B
	02 056	20 Tabletten	B
	064	50 Tabletten	B

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2004 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 09. Dezember 2009

02 Temesta 4 mg/ml, Injektionslösung

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **50490** Abgabekategorie: **B** Index: 01.04.1. 01.07.2005

Zusammensetzung: 02 LORAZEPAMUM 4 mg, MACROGOLUM 400, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS 20.9 mg, PROPYLENGLYCOLUM q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Anxiolyticum

Packung:	02 025	10 Ampulle(n)	B
----------	--------	---------------	---

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2004 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 09. Dezember 2009

01 Treupel Dolo Ibuprofen 200, Filmtabletten**02 Treupel Dolo forte Ibuprofen 400, Filmtabletten**

Viatrix GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen

Zul.-Nr.: **56773** * Abgabekategorie: **D** Index: 07.10.1. 08.07.2005Zusammensetzung: 01 IBUPROFENUM 200 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.
02 IBUPROFENUM 400 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Analgetikum

Packungen:	01 002	10 Filmtabletten	D
	022	20 Filmtabletten	D
	02 042	10 Filmtabletten	D

Bemerkungen: Änderung der Abgabekategorie > neu D
Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 08.10.2003

Gültig bis: 07. Oktober 2008

01 Tri-Minulet, Dragées

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **49304** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 I): GESTODENUM 50 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, II): GESTODENUM 70 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 40 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, III): GESTODENUM 100 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 013 1 x 21 Dragées B
021 3 x 21 Dragées B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.09.1999 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Trinordiol, Dragées

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **43263** Abgabekategorie: **B** Index: 09.02.1. 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 I): LEVONORGESTRELUM 125 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, II): LEVONORGESTRELUM 75 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 40 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO, III): LEVONORGESTRELUM 50 ug, ETHINYLESTRADIOLUM 30 ug, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Hormonales Kontrazeptivum

Packungen: 01 013 1 x 21 Dragées B
021 3 x 21 Dragées B
048 6 x 21 Dragées B

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 15.09.1999 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2004

01 Valverde Entspannungsdragées/ Dragées pour la détente nerveuse

* Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **47718** Abgabekategorie: **D** Index: 01.04.2. 18.07.2005

Zusammensetzung: 01 MELISSAE EXTRACTUM SICCUM 60 mg, PASSIFLORAE EXTRACTUM SICCUM 90 mg, PETASITIDIS EXTRACTUM SICCUM 90 mg, VALERIANAE EXTRACTUM SICCUM 90 mg, COLOR.: E 104, E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei Spannungszuständen, innerer Unruhe

Packungen: 01 015 20 Dragées D
023 60 Dragées D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 30.11.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Valverde Fieberbläschen Crème/Boutons de fièvre crème

* Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **52039** Abgabekategorie: **D** Index: 10.09.3. 18.07.2005

Zusammensetzung: 01 MELISSAE EXTRACTUM AQUOSUM SICCUM 10 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad UNGUENTUM pro 1 g.

Anwendung: Zur lokalen Behandlung von Fieberbläschen

Packung: 01 029 5 g D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 18.09.2001 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Valverde Herz Dragées/Coeur dragées

* Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **47836** Abgabekategorie: **D** Index: 02.98.0. 18.07.2005

Zusammensetzung: 01 CRATAEGI EXTRACTUM SICCUM 90 mg, CRATAEGI FRUCTUS EXTRACTUM SICCUM 21 mg, PASSIFLORAE EXTRACTUM SICCUM 60 mg, LUPULI EXTRACTUM SICCUM 42 mg, VALERIANAE EXTRACTUM SICCUM 90 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei nervösen Herzbeschwerden

Packung: 01 026 60 Dragées D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 14.08.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Valverde Prostata Kapseln

* Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **46837** Abgabekategorie: **D** Index: 05.98.0. 18.07.2005

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

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2005 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 28. Juni 2010

01 Valverde Schlafdragées/Dragées pour le sommeil

* Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **54000** Abgabekategorie: **D** Index: 01.04.2. 18.07.2005

Zusammensetzung: 01 VALERIANAE EXTRACTUM SICCUM 250 mg, LUPULI EXTRACTUM SICCUM 60 mg, VANILLINUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei Ein- und Durchschlafstörungen

Packungen: 01 014 20 Dragées D

022 60 Dragées D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 31.10.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Valverde Verstopfung Sirup/Constipation sirop

* Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **47641** Abgabekategorien: **D, B** Index: 04.08.15 18.07.2005

Zusammensetzung: 01 EXTRACTUM AQUOSUM ex: CARICAE FRUCTUS 1.44 g et SENNAE FRUCTUS ACUTIFOLIAE 960 mg corresp. SENNOSIDUM B 7.2 mg, SACCHARUM 5.2 g, AROMATICA, CONSERV.: E 216, E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 10 mL corresp. ETHANOLUM 4 % V/V.

Anwendung: Bei gelegentlicher Verstopfung

Packungen: 01 020 200 mL D
039 10 x 700 mL B

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.11.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Valverde Verstopfung/Constipation, Dragées

* Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **47620** Abgabekategorie: **D** Index: 04.08.15 18.07.2005

Zusammensetzung: 01 CARICAE FRUCTUS PULVIS 370 mg, SENNAE FRUCTUS EXTRACTUM SICCUM 60 mg corresp. SENNOSIDUM B 12 mg, PETASITIDIS EXTRACTUM PURIFICATUM SICCUM 40 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Bei gelegentlicher Verstopfung

Packung: 01 023 20 Dragées D

Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 10.11.2000 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Valverde Vitalität Dragées/Vitalité dragées

* Sidroga AG, Untere Bühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: **49916** Abgabekategorie: **D** Index: 02.97.0. 18.07.2005

Zusammensetzung: 01 GINKGO BILOBAE EXTRACTUM ETHANOLICUM SICCUM 245 mg corresp. FLAVONGLYCOSIDA GINKGO 9 mg, DER: 5:1, VANILLINUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Anwendung: Beschwerden infolge von Arteriosklerose

Packung: 01 043 80 Dragées D

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)

Gültig bis: 17. Dezember 2008

01 Yentreve 40 mg, gélules gastro-résistantes

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

N° d'AMM: **56727** Catégorie de remise: **B** Index: 05.02.0. 07.07.2005

Composition: 01 DULOXETINUM 40 mg ut DULOXETINI HYDROCHLORIDUM, COLOR.: E 132, EXCIPIENS pro CAPSULA.

Indication: Incontinence urinaire de stress

* Conditionnements: 01 gélules gastro-résistantes

004 56 gélules B

008 28 gélules B

010 98 gélules B

* Remarque: Remplace l'attestation d'autorisation du 17.12.2004

Valable jusqu'au: 16 décembre 2009

01 Zolpidem Winthrop, comprimés pelliculés

* Winthrop Pharma (Suisse) SA, 11, rue Alphonse-Large, 1217 Meyrin

N° d'AMM: **51233** Catégorie de remise: **B** Index: 01.03.1. 15.07.2005

Composition: 01 ZOLPIDEMI TARTRAS 10 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO OBDUCTO.

Indication: Hypnotique

Conditionnements: 01 050 10 comprimés pelliculés B

069 30 comprimés pelliculés B

Remarques: Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.10.2004 (Changement de raison sociale)

Valable jusqu'au: 31 décembre 2005

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Cydectin 0.1% ad us.vet., orale Lösung

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **55657** Abgabekategorie: **A** 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 MOXIDECTINUM 1 mg, ANTIOX.: E 321, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Endo- und Ektoparasiten bei Schafen

Packungen: 01 Flasche
 002 1 Liter A
 004 2.5 Liter A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 21.03.2001 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Cydectin 0.5% pour-on ad us.vet., Lösung

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **54903** Abgabekategorie: **A** 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 MOXIDECTINUM 5 mg, ANTIOX.: E 320, tert.-BUTYLHYDROCHINONUM, CONSERV.: PROPYLENGLYCOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Endo- und Ektoparasitikum für Rinder

Packungen: 01 014 500 mL A
 022 1000 mL A
 030 2500 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2005 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 15. Februar 2010

01 Dicural 15 mg ad us.vet., Manteltabletten

02 Dicural 50 mg ad us.vet., Manteltabletten

03 Dicural 100 mg ad us.vet., Manteltabletten

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **54235** Abgabekategorie: **A** 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 DIFLOXACINUM 15 mg ut DIFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 02 DIFLOXACINUM 50 mg ut DIFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.
 03 DIFLOXACINUM 100 mg ut DIFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Hunden

Packungen: 01 011 10 Tabletten A
 02 038 10 Tabletten A
 03 046 10 Tabletten A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 11.12.2001 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2006

01 Duphacycline L.A. ad us.vet., Injektionslösung

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **52768** Abgabekategorie: **A** 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 OXYTETRACYCLINUM DIHYDRICUM 200 mg, CONSERV.: NATRII HYDROXYMETHANSULFINAS DIHYDRICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen und Schweinen

Packung: 01 012 100 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.09.2000 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Duphamox L.A. ad us.vet., Injektionslösung

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **52769** Abgabekategorie: **A** 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 AMOXICILLINUM ANHYDRICUM 150 mg, ANTIOX.: E 320, E 321, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen

Packung: 01 027 100 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.09.2000 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Duphapan L.A. ad us.vet., Injektionslösung

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **52767** Abgabekategorie: **A** 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 BENZYL PENICILLINUM BENZATHINUM 150'000 U.I., BENZYL PENICILLINUM PROCAINUM 150'000 U.I., CONSERV.: E 218, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen

Packung: 01 016 100 mL A

* Bemerkungen: Ersetzt die Registrierungsurkunde vom 05.09.2000 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 31. Dezember 2005

01 Equest Orales Gel ad us.vet.

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **55162** Abgabekategorie: **A** 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 MOXIDECTINUM 18.92 mg, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.

Anwendung: Breitspektrum-Antiparasitikum für Pferde

Packung: 01 Injektor
001 12.2 g A

* Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2004 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 01. Dezember 2009

01 Equipalazone-Paste ad us.vet.

* Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 45439	Abgabekategorie: B	01.07.2005
Zusammensetzung:	01 PHENYLBUTAZONUM 1 g, CONSERV.: E 217, E 219, AROMATICA, EXCIPIENS ad PASTAM pro DOSI 6 g.	
Anwendung:	Muskel-, Sehnen- und Gelenksaffektionen bei Pferden	
Packung:	01 Injektor	
	011	36 g B
Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)	
Gültig bis:	31. Dezember 2007	

01 Equipalazone-Pulver ad us.vet.

* Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 38110	Abgabekategorie: B	01.07.2005
Zusammensetzung:	01 PHENYLBUTAZONUM 1 g, CONSERV.: E 215, E 217, E 219, EXCIPIENS ad PULVEREM pro CHAR-TA.	
Anwendung:	Antipyretisches Analgetikum für Pferde und Ponys	
Packung:	01 Beutel zu 1 g	
	012	100 Beutel B
Bemerkungen:	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2003 (Änderung Zulassungsinhaberin)	
Gültig bis:	11. Dezember 2008	

01 Panacur SR Bolus ad us.vet.

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 53137	Abgabekategorie: B	28.07.2005
Zusammensetzung:	01 FENBENDAZOLUM 12 g, AROMATICA: SACCHARUM, EXCIPIENS pro BOLO.	
Anwendung:	Breitspektrum-Anthelminthikum für Rinder	
Packung:	01 016 10 Bolus B	
* Gültig bis:	27. Juli 2010	

01 T 61 ad us.vet., Injektionslösung

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 36158	Abgabekategorie: A	12.07.2005
Zusammensetzung:	01 EMBUTRAMIDUM 200 mg, MEBEZONII IODIDUM 50 mg, TETRACAINI HYDROCHLORIDUM 5 mg, DIMETHYLFORMAMIDUM, AQUA ad INIECTABILIA, q.s. ad SOLUTIONEM pro 1 mL.	
* Anwendung:	Inj.lösung zum exzitationslosen Töten v. Pferden, Rindern, Schweinen, Hunden, Katzen, Nerzen, Tauben, Ziervögeln, Hamster	
Packung:	01 018 50 mL A	
* Gültig bis:	11. Juli 2010	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **42131** Abgabekategorie: **B** 28.07.2005

Zusammensetzung: 01 ALBENDAZOLUM 19 mg, CONSERV.: E 202, E 210, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

02 ALBENDAZOLUM 100 mg, CONSERV.: E 202, E 210, EXCIPIENS ad SUSPENSIONEM pro 1 mL.

Anwendung: 01 Anthelminthikum für Schafe und Ziegen

02 Anthelminthikum für Rinder

Packungen: 01 016 1000 mL B

02 024 1000 mL B

032 500 mL B

* Gültig bis: 27. Juli 2010

Exporte, Humanpräparate / Exports, Produits à usage humaine

01 Cephen, Augengel

* Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: **56323** Abgabekategorie: **D** Index: 11.08.2. 04.08.2005

Zusammensetzung: 01 CARBOMERUM 974 (P) 2.5 mg, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, EXCIPIENS ad GELATUM pro 1 g.
 Anwendung: Tränenflüssigkeitsersatz
 Packung: —
 Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2004 (Änderung Zulassungsinhaberin)
 Gültig bis: 14. Juli 2009

01 Fluimucil, capsule

Zambon Svizzera SA, , 6814 Cadempino

N° d'AMM: **46096** Catégorie de remise: **D** Index: 03.02.0. 29.07.2005

Composizione: 01 ACETYLCYSTEINUM 200 mg, EXCIPIENS pro CAPSULA.
 Indicazione: Mucolitico
 Confezione: —
 Osservazione: Destinato esclusivamente all'esportazione
 * Valevole fino al: 28 luglio 2010

01 Rhinaaxia, Nasenspray

* Thea Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: **48518** Abgabekategorien: Index: 12.02.7. 18.07.2005

Zusammensetzung: 01 MAGNESII ISOSPAGLUMAS et SPAGLUMAS DECAHYDRICUS 8.4 mg pro DOSI, CONSERV.: BENZALKONII CHLORIDUM, 2-PHENYLETHANOLUM, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM, DOSES pro VASE 185.
 Anwendung: allergische Rhinitis
 Packung:
 Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
 Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2004 (Änderung Zulassungsinhaberin)
 Gültig bis: 31. Dezember 2007

*** 01 Tilalgin, Tabletten**

* Grünenthal Pharma AG, Säntli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: 55810	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	20.07.2005
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung: 01 TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM 37.5 mg, PARACETAMOLUM 325 mg, EXCIPIENS pro COMPRESSO.

Anwendung: Analgetikum

Packungen: —

Bemerkungen: Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. November 2004 (Änderungen: Präparatename (alt: Tramacet), Vertrieb nur noch im Ausland (Export))

Gültig bis: 17. September 2007

Exporte, Tierarzneimittel / Exports, Produits à usage vétérinaire

01 Dicural orale Lösung ad us.vet.

* Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **54236** Abgabekategorie: **A** 01.07.2005

Zusammensetzung: 01 DIFLOXACINUM 100 mg ut DIFLOXACINI HYDROCHLORIDUM, CONSERV.: ALCOHOL BENZYLICUS, EXCIPIENS ad SOLUTIONEM pro 1 mL.

Anwendung: Bakterielle Infektionen bei Broilern und Puten

Packung: —

* Bemerkungen: Nur für den Export bestimmt
Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2003 (Änderung Firmenname)

Gültig bis: 23. September 2008

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'entreprise 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

- 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

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

Si la colonne «Révocation au», n'indique pas de date, cela signifie que la préparation ne peut plus être distribuée ou remise.

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

Humanpräparate / Produits à usage humain

1	Aarane, Synchronaerosol Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich	46972	B	03.04.3.	31.12.2005
1	Algesalona, Crème Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern	41625	C	07.10.4.	31.01.2006
1	Amol Heilkräutergeist, Alcoholat Byk Roland GmbH, Bachstrasse 10, 8280 Kreuzlingen	14955	D	04.99.0.	
1	Brufen, Sirup Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	47952	B	07.10.1.	
1	Clofibrat Tripharma, Kapseln Tripharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	37032	B	07.12.0.	30.06.2005
1	Fégatex, gouttes Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	22580	D	04.11.0.	31.12.2005
1	Hepathrombin 50 000, Salbe Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel	40807	D	02.08.2.	31.05.2006
3	Iroviton, Granulat Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	35823	D	07.02.51	
1	Kinder Em-eukal, bonbons contre la toux Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	39605	E	12.03.9.	31.12.2005
1	Kneipp Fenchelfrüchte-Tee, geschnittene Kräuter Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen	55127	E	04.04.0.	31.12.2005
1	Leucovorin Lederle, Injektionspräparat Wyeth Pharmaceuticals AG, Zug	41916	B	06.07.3.	02.06.2006
1	Melleretten, Tropfen Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	27137	B	01.05.0.	31.12.2005
1	Melleril, Filmtabletten Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	24817	B	01.05.0.	31.12.2005

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
1	Melleril retard, Tabletten Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	31772	B	01.05.0.	31.12.2005
1	Nasensalbe Radix G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	23754	D	12.02.4.	31.12.2005
1	Pantothén Streuli, Injektionslösung G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	32432	B	04.99.0.	31.12.2005
1	Pectosan, Sirup G. Streuli & Co. AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	20518	C, D	03.02.0.	31.12.2005
1	Schoenenberger Wacholder-Extrakt, flüssig Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi	35132	D	04.04.0.	31.12.2005
1	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Bohne Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi	25256	E	05.02.0.	31.12.2005
1	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Fenchel(kraut) Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi	41779	E	04.04.0.	31.12.2005
1	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Kamillen(kraut) Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi	25263	E	04.99.0.	31.12.2005
1	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Petersilie Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi	25267	E	05.02.0.	31.12.2005
1	Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Wermut Dr. Dünner AG, , 6403 Küssnacht am Rigi	25275	D	04.07.1.	31.12.2005
1	Sedosan-N, Tropfen Dr. Grossmann AG Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden	55616	D	02.98.0.	12.06.2006
1	Videx, Kautabletten Bristol-Myers Squibb GmbH, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar	51914	A	08.03.0.	
1	Zantic, Granulat GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	54555	B	04.01.1.	31.12.2005

Zeichen Signe	Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
Exporte / Exports					
1	Collaven, Kapseln Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	55123	D	02.08.1.	31.12.2005
1	Leptilan, Tabletten Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern	43580	B	01.07.1.	
1	Sodium Bicarbonate 7,5% B. Braun, Lösung B. Braun Medical AG, Rüeggisingerstrasse 29, 6020 Emmenbrücke	48003	B	05.03.2.	31.12.2005

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 oder abgegeben werden:

Les spécialistes pharmaceutiques ci-après sont **désormais** réservées à l'exportation et ne peuvent plus être distribuées ou remises en Suisse ou dans la Principauté de Liechtenstein:

Präparat Produit	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorien Catégories de remise	Index
Humanpräparate / Produits à usage humain			
Rhinaaxia, Nasenspray Thea Pharma SA, Webergasse 45, 8200 Schaffhausen	48518		12.02.7.
Tilalgin, Tabletten Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	55810	A	01.01.4.

Erloschene IKS-Registrierungen Enregistrements OICM échus

Die folgenden Präparate dürfen in der Schweiz nur bis zum in der Spalte «Ablauf der IKS-Registrierung» vermerkten Datum vertrieben und abgegeben werden.

Les préparations ci-après ne peuvent être distribuées et remises en Suisse que jusqu'à la date indiquée dans la colonne «Echéance de l'enregistrement OICM»

Humanpräparate / Produits à usage humain

Präparate- name Nom de la préparation	ZulassungsinhaberIn Titulaire de l'autorisation	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Ablaufdatum der IKS-Registrierung Echéance de l'enregistrement OICM
1 Ecomucyl 100 mg/5 ml, Sirup Ecosol AG, Steinhausen		53811	D	03.02.0	31.12.2005
1 Isomeride, capsules Servier (Suisse) SA, 1242 Satigny		48919	A	01.11.0	31.12.2002
1 Ponflural, comprimés Servier (Suisse) SA, 1242 Satigny		34845	A	01.11.0	31.12.2002
1 Ponflural retard, capsules Servier (Suisse) SA, 1242 Satigny		38773	A	01.11.0	31.12.2002