

# Journal

## Swissmedic

**9/2008**

07. Jahrgang  
07<sup>e</sup> année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Im Brennpunkt</b>	
Neue Gesuchsformulare für Sonderbewilligungen für Human- und Tierarzneimittel	<b>638</b>
<b>Regulatory News</b>	
Meldeverfahren für homöopathische und anthroposophische Tierarzneimittel ohne Indikation	<b>640</b>
Angabe des ATC-Codes in den Arzneimittel-Listen im Internet	<b>642</b>
Vorkontrolle von Publikumswerbung: Gebührenerhebung und Anpassung des Bewilligungsverfahrens	<b>644</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Chargenrückrufe	<b>648</b>
Zum Vertrieb freigegebene Chargen	<b>649</b>
Neuzulassungen	<b>652</b>
Revisionen und Änderungen der Zulassung	<b>664</b>
Zentralstelle für Änderung Firmen	<b>730</b>
Widerruf der Zulassung	<b>733</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>737</b>

### Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) finden Sie in der Rubrik "Über Swissmedic" unter "Organisation" die Telefonnummern und E-Mail-Adressen aller Swissmedic Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter. Für Anfragen,

Meldungen und Reklamationen finden Sie in der Rubrik "Über Swissmedic" unter "Kontakt" wichtige E-Mail-Adressen und Telefonnummern. So gelangen Sie rasch an Ihre gewünschten Ansprechpartner und Ansprechpartnerinnen.

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

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

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Actualités</b>	
Nouveaux formulaires de requête pour des autorisations spéciales de médicaments à usage humain et vétérinaire	<b>639</b>
<b>Réglementation</b>	
Procédure d'annonce pour médicaments vétérinaires homéopathiques et anthroposophiques sans indication	<b>641</b>
Indication du code ATC dans les listes de médicaments sur Internet	<b>643</b>
Contrôle préalable de la publicité destinée au public: perception des émoluments et adaptation de la procédure d'autorisation	<b>646</b>
<b>Miscellanées</b>	
Retraits de lots	<b>648</b>
Lots de fabrication admis à la commercialisation	<b>649</b>
Nouvelles autorisations	<b>652</b>
Révisions et changements de l'autorisation	<b>664</b>
Registre Swissmedic des titulaires d'AMM	<b>730</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>733</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>737</b>

## Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch), sous la rubrique Swissmedic / Organisation les numéros de téléphone et les adresses électroniques de tous les collaborateurs de Swissmedic. Les

numéros de téléphone et les adresses électroniques auxquels adresser les questions, annonces et réclamations figurent sous la rubrique Swissmedic / Contacts. Vous atteindrez ainsi rapidement l'interlocuteur souhaité.

## Légende

### Catégories de remise

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

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

## Neue Gesuchsformulare für Sonderbewilligungen für Human- und Tierarzneimittel

Sonderbewilligungen werden unter gewissen Voraussetzungen für den Einsatz und die Einfuhr von Arzneimitteln erteilt, die in der Schweiz nicht zugelassen sind (Art. 36 AMBV und Art. 7 TAMV). Ab dem 1. November 2008 stehen neue Gesuchsformulare auf der Swissmedic-Homepage bereit, je eines für Human- und Tierarzneimittel. Die Erläuterungen zu den Sonderbewilligungen wurden ebenfalls revidiert.

Was ist neu? Bis anhin standen für Human- und Tierarzneimittel je zwei Gesuche zur Verfügung, eines für den Einsatz im „compassionate use“, das andere für den „Einsatz im Einzelfall“. Diese Unterscheidung fällt neuerdings weg, da die beiden Gesuchstypen nach dem gleichen Prozedere bearbeitet werden. Es findet eine Abwägung zwischen medizinischem Nutzen und dem Risiko für den Patienten statt und die rechtlichen Rahmenbedingungen werden geprüft. Inhaltlich unterscheiden sich die neuen Formulare nur in Nuancen von den bisherigen. Neu jedoch ist das Layout, welches das Gesuch auf eine Seite zusammenfasst.

Gänzlich überarbeitet wurden die Erläuterungen zu den Sonderbewilligungsgesuchen. Stand in der ersten Fassung die rechtliche Stellung der Sonderbewilligungen im Mittelpunkt, so wird in der neuen Fassung mehr Gewicht darauf gelegt, Gesuchstellern eine Hilfestellung zu bieten, insbesondere zur Abklärung, ob eine Sonderbewilligung für den beabsichtigten Einsatz eines Arzneimittels notwendig ist. Die neuen Erläuterungen berücksichtigen auch Tierarzneimittel, für welche bisher keine zur Verfügung standen.

## Nouveaux formulaires de requête pour des autorisations spéciales de médicaments à usage humain et vétérinaire

A certaines conditions, des autorisations spéciales peuvent être délivrées pour l'emploi et l'importation de médicaments qui ne sont pas autorisés sur le marché suisse (art. 36 OAMéd et art. 7 OMédV). A partir du 1er novembre 2008, de nouveaux formulaires sont à disposition sur le site Internet de Swissmedic, l'un pour les médicaments à usage humain, l'autre pour ceux à usage vétérinaire. Les explications au sujet des autorisations spéciales ont aussi été révisées.

Quoi de neuf? Jusqu'à présent, il existait deux types de demandes tant pour les médicaments à usage humain que pour ceux à usage vétérinaire, l'un pour un «compassionate use» l'autre pour un cas particulier. Cette distinction est supprimée car ces deux types sont traités selon le même processus. Une évaluation est faite entre le bénéfice médical et le risque pour le patient ainsi qu'une détermination des conditions légales. Le contenu des nouveaux formulaires n'est que marginalement modifié. Cependant la présentation a été revue afin de tenir sur une seule page.

Les explications concernant les autorisations spéciales ont été complètement revues. La position juridique des autorisations spéciales était au centre de la version précédente. Dans la nouvelle version, une plus grande attention a été portée à fournir une aide au requérant dans la détermination si une autorisation spéciale est nécessaire pour un tel usage du médicament. Les nouvelles explications concernent aussi les médicaments à usage vétérinaire, pour lesquels il n'en existait pas auparavant.

## Meldeverfahren für homöopathische und anthroposophische Tierarzneimittel ohne Indikation

Die Verordnung des Schweizerischen Heilmittelinstituts über die vereinfachte Zulassung von Komplementär- und Phytoarzneimitteln (KPAV; SR 812.212.24) sieht für einen Grossteil der homöopathischen und anthroposophischen Arzneimittel ohne Indikation eine Zulassung basierend auf einem Meldeverfahren vor.

Die in Artikel 19 bis 24 der KPAV festgelegten Angaben zum Meldeverfahren gelten auch für die homöopathischen und anthroposophischen Arzneimittel, die ausschliesslich zur Anwendung am Tier (ad us. vet.) vorgesehen sind.

Ein Firmenbasisdossier gemäss Artikel 22 kann sowohl für Human- wie auch für Tierarzneimittel gelten. Auch ein Masterdossier kann, sofern keine Unterschiede bestehen, für Arzneimittel beider Anwendungsgebiete gemeinsam eingereicht werden.

Lediglich bei den Einzelmeldungen sieht Swissmedic zwingend separate Meldungen für Tier- und Humanarzneimittel vor (Artikel 21 Absatz 3 KPAV).

Gemäss Art. 23 KPAV müssen die Einzelmeldungen in der vom Institut vorgegebenen Form eingereicht werden. Swissmedic hat zu diesem Zweck das Software-Programm HOMANT entwickelt, welches auf unserer Homepage kostenlos zum Download bereitgestellt ist (<http://www.swissmedic.ch/html/content/Homant-d.html>).

HOMANT fragt bei der Erfassung von Präparaten in HOMANT nicht, ob es sich um Human- oder um Tierarzneimittel handelt. Eine Unterscheidung zwischen den beiden Anwendungsgebieten ist nur dadurch möglich, dass bei der Erfassung **der Sachbezeichnung der Zusatz „ad us. vet.“** angefügt wird. Sollten Sie also Arzneimittel zur ausschliesslichen Anwendung bei Tieren mit HOMANT melden wollen, ist dieser Zusatz bei der Sachbezeichnung zwingend erforderlich. Meldungen, bei denen dieser Zusatz nicht vorhanden ist, werden von Swissmedic als Humanarzneimittel klassifiziert. Falls das Tierarzneimittel ausschliesslich für eine bestimmte Zieltierart vorgesehen ist, kann diese zusätzlich nach der Angabe „ad us. vet.“ ergänzt werden.

Sollten Sie bereits Meldungen mit HOMANT eingereicht haben, welche in der Sachbezeichnung den Zusatz „ad us. vet.“ nicht tragen, die aber ausser in einer Aufmachung als Humanarzneimittel auch in einer separaten Aufmachung speziell für die Anwendung an Tieren in den Handel gebracht werden, so bitten wir Sie, die Meldungen für die Tierarzneimittel bis zum **31. Dezember 2008** zusätzlich einzureichen mit dem Zusatz „ad us. vet.“ in der Sachbezeichnung. Falls Sie bereits Meldungen eingereicht haben, welche nicht für Humanarzneimittel sondern ausschliesslich für Tierarzneimittel gelten sollen und den Zusatz „ad us. vet.“ in der Sachbezeichnung noch nicht tragen, so bitten wir Sie, diese Präparate schriftlich abzumelden und als neue Meldungen mit dem erforderlichen Zusatz einzureichen.

Unabhängig von der Möglichkeit einer separaten Zulassung homöopathischer und anthroposophischer Tierarzneimittel besteht gemäss Artikel 6 der Tierarzneimittelverordnung (TAMV) weiterhin die Möglichkeit der Umwidmung. Werden zugelassene homöopathische oder anthroposophische Humanarzneimittel für Nutztiere umgewidmet, ist zusätzlich Artikel 12 TAMV zu beachten.

## Procédure d'annonce pour médicaments vétérinaires homéopathiques et anthroposopiques sans indication

L'ordonnance de l'Institut suisse des produits thérapeutiques sur l'autorisation simplifiée des médicaments complémentaires et des phytomédicaments (OAMédcophy; RS 812.212.24) prévoit pour une grande part des médicaments homéopathiques et anthroposopiques sans indication une autorisation sur la base d'une procédure d'annonce.

Les conditions relatives à la procédure d'annonce qui sont énoncées aux articles 19 à 24 de l'OAMédcophy valent également pour les médicaments homéopathiques et anthroposopiques destinés uniquement à un usage vétérinaire (ad us. vet.).

Ainsi, un dossier de base tel que prévu à l'article 22 peut être valable aussi bien pour les médicaments à usage humain que pour ceux destinés à un usage vétérinaire. Un seul et même dossier maître peut également être envoyé pour les médicaments destinés aux deux usages, pour autant qu'aucune différence n'existe.

Ce n'est que pour les annonces individuelles que Swissmedic exige des annonces séparées pour les médicaments à usage humain et ceux à usage vétérinaire (art. 21, al. 3 OAMédcophy).

Par ailleurs, en vertu de l'article 23 OAMédcophy, les annonces individuelles doivent être déposées dans la forme exigée par l'institut. Swissmedic a pour ce faire développé un logiciel baptisé HOMANT, qui peut être téléchargé gratuitement depuis notre site web (<http://www.swissmedic.ch/html/content/Homant-f.html>).

Lors de la saisie des préparations dans HOMANT, le logiciel ne demande pas s'il s'agit de médicaments à usage humain ou vétérinaire. Pour différencier les deux usages, il est donc impératif d'ajouter la mention «**ad us. vet.**» après la dénomination commune. Par conséquent, si vous souhaitez n'annoncer dans HOMANT que des médicaments destinés à un usage vétérinaire, il vous faut obligatoirement faire suivre la désignation commune de «**ad us. vet.**». Toutes les annonces dans lesquelles cet ajout ne figurera pas seront systématiquement classées parmi les médicaments à usage humain. Enfin, si le médicament vétérinaire est destiné à une seule espèce animale, il est possible de l'indiquer en sus, après la mention «ad us. vet.».

Si vous avez déjà envoyé des annonces via HOMANT qui ne portent pas la mention «ad us. vet.», mais qui concernent des médicaments commercialisés sous une forme destinée à l'être humain et une autre destinée aux animaux, nous vous prions d'envoyer également les annonces pour les médicaments vétérinaires d'ici au **31 décembre 2008** en ajoutant la mention «ad us. vet.» à la désignation commune.

Si vous avez déjà saisi des annonces pour des médicaments qui ne sont pas destinés à un usage humain mais exclusivement vétérinaire et que vous n'avez pas encore saisi la mention «ad us. vet.» après la désignation commune, nous vous prions de radier par écrit ces préparations et d'envoyer pour elles de nouvelles annonces assorties de la mention nécessaire.

Outre l'autorisation séparée de médicaments vétérinaires homéopathiques et anthroposopiques, il existe toujours la possibilité de la reconversion, telle que prévue à l'article 6 de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV). Notez cependant que si des médicaments homéopathiques ou anthroposopiques à usage humain autorisés sont reconvertis pour les animaux de rente, il convient d'observer également l'article 12 OMédV.

## Angabe des ATC-Codes in den Arzneimittel-Listen im Internet

In den im Internet aufgeschalteten Listen der zugelassenen Arzneimittel (<http://www.swissmedic.ch/html/content/Listen-d.html>) publiziert Swissmedic neu den ATC-Code. Die Angabe entspricht dem Stand der Erfassung in der Datenbank von Swissmedic, welche wiederum mit der Angabe in der Fachinformation übereinstimmen sollte. Falls Zulassungsinhaberinnen feststellen sollten, dass für eines oder mehrere ihrer Arzneimittel die Angabe der ATC-Codes in den Arzneimittellisten nicht mit derjenigen in der Fachinformation des betreffenden Arzneimittels übereinstimmt, bittet Swissmedic um rasche Kontaktnahme. Das Institut wird daraufhin die Richtigkeit des Eintrags in der Datenbank überprüfen und gegebenenfalls korrigieren.

In diesem Zusammenhang weist Swissmedic darauf hin, dass Zulassungsinhaberinnen verpflichtet sind, die Angaben in der Fachinformation, d. h. auch den ATC-Code, aktuell zu halten. Änderungen des ATC-Code im ATC-Index der WHO müssen Swissmedic in Form einer meldepflichtigen Änderung gemeldet werden (vgl. Anhang 8 zur AMZV, Kapitel 2 "Meldepflichtige Änderungen", Absatz 1 Ziffer 8).



## Indication du code ATC dans les listes de médicaments sur Internet

Swissmedic fait désormais apparaître le code ATC dans les listes des médicaments autorisés qui sont publiées sur Internet (<http://www.swissmedic.ch/html/content/Listen-f.html>). Ce code correspond à ce qui a été saisi dans la base de données de Swissmedic et doit concorder avec la référence qui figure dans l'information professionnelle. Les titulaires d'autorisation qui constateraient une différence entre les codes ATC figurant dans les listes de médicaments et ceux des informations professionnelles de leurs médicaments sont priés de prendre rapidement contact avec Swissmedic. L'institut contrôlera alors l'exactitude de l'entrée figurant dans sa base de données et la corrigera au besoin.

Swissmedic précise à cette occasion que les titulaires d'autorisation sont tenus de tenir à jour les données de l'information professionnelle, c'est-à-dire également les codes ATC. Toute modification du code ATC dans l'ATC index de l'OMS doit être dûment signalée à Swissmedic sous la forme d'une modification soumise à l'obligation d'annoncer (cf. annexe 8 de l'OEMéd, point 2 «Modifications soumises à l'obligation d'annoncer», alinéa 1 chiffre 8).

## Vorkontrolle von Publikumswerbung: Gebührenerhebung und Anpassung des Bewilligungsverfahrens

### Einleitung

Mit Datum vom 1. Oktober 2006 ist eine überarbeitete Fassung der Verordnung über die Gebühren des Schweizerischen Heilmittelinstituts (Heilmittel-Gebührenverordnung; HGebV; SR 812.214.5) in Kraft getreten. Die dort vorgenommenen Änderungen wirken sich auch auf die Gebührenerhebung für die Bewilligung von Werbungen gemäss Art. 23 Arzneimittel-Werbeverordnung (AWV; SR 812.212.5) aus.

Mit der Publikation „Vorkontrolle von Publikumswerbung für Arzneimittel: Änderung der Bewilligungspraxis“ im *Swissmedic Journal* 1/2006, S. 9 ff., wurde ein neues Beurteilungsverfahren für die Bewilligung vorkontrollpflichtiger Werbung eingeführt. Unter anderem wurde die Möglichkeit einer zusätzlichen Beratung als Dienstleistung angeboten. Dies sollte den Unternehmen ermöglichen in der letzten Phase des Bewilligungsverfahrens eine mit Swissmedic abgestimmte Werbung einzureichen. Aufgrund der bisherigen Erfahrungen mit dem neuen Verfahren erscheint es sinnvoll, diese Beratungsleistung früher, d.h. bereits nach dem ersten Vorbescheid, anzubieten.

Im Folgenden werden zunächst die allgemeinen Gebührensätze bei der Bewilligung von vorkontrollpflichtiger Werbung aufgeführt. In einem zweiten Abschnitt werden diejenigen in der HGebV verwendeten Begriffe erläutert, die Auswirkungen auf die Gebühren haben. Abschliessend werden eine Anpassung im Bewilligungsverfahren sowie ein vereinfachtes Vorgehen bei der Bewilligung von Werbungen, die in verschiedenen Landessprachen veröffentlicht werden sollen, beschrieben.

### Allgemeine Gebührensätze

Die Rechtsbasis für die Erhebung von Gebühren im Rahmen der Vorkontrolle von Werbung ist mit Art 2 Abs. 1 und Art. 3 HGebV gegeben. Im Anhang der Gebührenverordnung werden in Ziffer I Abs. 10 Bst. c bis e die Gebühren für die Bewilligung vorkontrollpflichtiger Werbungen aufgeführt. Nachfolgend wird dargelegt wie die konkrete Anwendung ist:

Art des Gesuches um Werbewilligung	Betrag	HGebV Art. 2 Abs. 1, Art. 3 i.V. m.
Werbung für ein Arzneimittel	1000.--	Anh. Ziff. I Abs. 10 Bst. c
Gleiche Werbung für weitere Arzneimittel	1000.-- für das erste, plus 250.-- für jedes weitere Arzneimittel	Anh. Ziff. I Abs. 10 Bst. c und d
Werbung für eine Dachmarke (ohne Nennung der einzelnen Arzneimittel)	1000.--	Anh. Ziff. I Abs. 10 Bst. c
Änderungen einer bewilligungspflichtigen Werbung für ein Arzneimittel	400.--	Anh. Ziff. I Abs. 10 Bst. e
Zusätzliche Beratungsleistungen	200.-- pro Stunde	Anh. Ziff. V

Tab. 1 Grundlagen für die Gebührenberechnung bei vorkontrollpflichtiger Werbung

### Erläuterungen zu den Begriffen

**Arzneimittel:** Jedes Präparat, das eine eigenständige Zulassungsnummer hat, wird als einzelnes Arzneimittel angesehen.

**Änderung einer Werbung:** Jede geänderte Version einer bewilligten oder im Bewilligungsverfahren befindlichen Werbung, z. B. die Kurzversion eines TV-Spots, unterschiedliche Formate der gleichen Printwerbung (inklusive Plakate), Werbungen mit geänderten Texten (z. B. dem Streichen des Wortes „Neu“), Werbungen mit abgewandelten Bildelementen (inklusive einer anderen Gestaltung des Hintergrunds) wird als eine Änderung einer Werbung angesehen.

Werden zeitgleich unterschiedliche Versionen einer Werbung eingereicht, so wird eine dieser Werbungen als „Hauptwerbung“ betrachtet und ihre Bewilligung gemäss Ziff. I Abs. 10 Bst. c mit dem Pauschalbetrag von Fr. 1000.-- verrechnet. Für die Bewilligung der anderen Versionen werden gemäss Ziff. I Abs. 10 Bst. e HGebV jeweils Fr. 400.-- verrechnet.

*Zusätzliche Beratungsleistungen:* Gemäss der im Swissmedic Journal 1/2006, S. 9 ff. veröffentlichten Publikation zur Vorkontrolle von Publikumswerbung für Arzneimittel werden zusätzliche Beratungsleistungen zu Fr. 200.-- pro Stunde neben den Pauschalgebühren in Rechnung gestellt.

#### **Beratungsleistung bereits nach dem ersten Vorbescheid**

Im Rahmen der Vorkontrolle von Publikumswerbung für Arzneimittel wird von Swissmedic bereits heute nach der zweiten negativen Beurteilung einer Werbung (Vorbescheid Abweis) eine kostenpflichtige Beratung als zusätzliche Dienstleistung angeboten. Aufgrund der bisherigen Erfahrungen mit dem Verfahren, erscheint es angezeigt, diese Beratung bereits nach dem ersten Vorbescheid anzubieten. Damit sollen Werbetreibende in die Lage versetzt werden, bereits in dieser frühen Phase beratende Unterstützung einzuholen, damit die Werbung in der folgenden Beurteilungsphase den gesetzlichen Anforderungen an die Heilmittelwerbung entspricht. Swissmedic überzeugt, dass das neue Angebot den Bedürfnissen der Werbetreibenden entgegenkommt und eine speditivere Bewilligungspraxis ermöglicht. Gemäss Ziff. V HGebV wird der zeitliche Aufwand der Beratungsleistung mit Fr. 200.- pro Stunde zusätzlich zu der Pauschalgebühr des Bewilligungsgesuches verrechnet.

#### **Empfehlung zur Vorgehensweise bei der Einreichung von Werbung in unterschiedlichen Landessprachen**

Bei einem Gesuch, bei dem eine Werbung mit Übersetzungen in unterschiedlichen Landessprachen eingereicht wird, ist der Aufwand infolge der Prüfung der Übersetzung mit der Pauschale von Fr. 1000.-- gemäss Ziff. I Abs. 10 Bst. c HGebV abgegolten.

Wird jedoch die Übersetzung einer Werbung erst nach Erlass der Bewilligungsverfügung für eine Version in einer anderen Landessprache eingereicht, ist Swissmedic gehalten, den Mehraufwand für die Prüfung der Übersetzungen in Rechnung zu stellen. Es kommt zu einer gesonderten Verfügung für die nachgereichten Versionen. In diesem Fall wird in Anwendung Ziff. V HGebV der tatsächliche Zeitaufwand bis maximal Fr. 1000.-- zur Beurteilung der übersetzten Werbung verrechnet.

Da in der Regel zuerst die deutsche Sprachversion einer Werbung in die endgültige Fassung gebracht wird, ist es nicht notwendig bei der Ersteinreichung einer zu bewilligenden Werbung bereits die Übersetzungen beizulegen. Bei der Einreichung des Gesuches müssen jedoch die Sprachen, in denen die Werbung veröffentlicht werden soll, bereits angekündigt werden. Die Übersetzungen der verabschiedeten deutschen Sprachversion können dann im Laufe des noch hängigen Verfahrens eingereicht werden.

Des weiteren möchten wir darauf hinweisen, dass bei Werbung in audiovisuellen Medien nur die gesprochenen oder im Bild gezeigten Texte zur Begutachtung eingereicht werden müssen. Eine Übersetzung z. B. von Kommentaren zur Rahmenhandlung oder Regieanweisungen eines TV-Spots ist nicht notwendig.

## Contrôle préalable de la publicité destinée au public: perception des émoluments et adaptation de la procédure d'autorisation

### Introduction

Une version révisée de l'ordonnance sur les émoluments de l'Institut suisse des produits thérapeutiques (ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques, OEPT; RS 812.214.5) est entrée en vigueur le 1er octobre 2006. Les modifications qui y ont été introduites ont des répercussions sur la perception des émoluments pour l'autorisation de publicités selon l'article 23 de l'ordonnance sur la publicité pour les médicaments (OPMéd ; RS 812.212.5).

Une nouvelle procédure d'examen des demandes d'autorisation de publicité soumise à contrôle préalable a été introduite suite à la publication de l'article «Contrôle préalable de la publicité pour les médicaments destinée au public: modification de la procédure d'autorisation» dans le Journal Swissmedic 1/2006, pp. 17 ss. Cette procédure a notamment instauré la possibilité pour les entreprises de recourir à un service de conseil supplémentaire devant leur permettre, dans la dernière phase de la procédure d'autorisation, d'envoyer à l'institut une publicité conçue de concert avec Swissmedic. L'expérience acquise depuis la mise en œuvre de cette nouvelle procédure montre qu'il semble judicieux de proposer cette prestation plus tôt, c'est-à-dire dès la phase qui suit l'envoi du premier préavis.

On trouvera ci-après tout d'abord les émoluments généralement applicables aux procédures d'autorisation de publicités soumises à contrôle préalable, puis des commentaires sur les notions employées dans l'OEPT qui influent sur les émoluments, et enfin la description d'une adaptation de la procédure d'autorisation et d'une procédure simplifiée d'autorisation de publicités devant être publiées dans différentes langues nationales.

### Emoluments généralement applicables

D'un point de vue légal, la perception d'émoluments dans le cadre du contrôle préalable de la publicité repose sur l'article 2, alinéa 1 et sur l'article 3 OEPT. Les émoluments applicables à l'autorisation de publicités soumises à contrôle préalable sont fixés au chiffre I, alinéa 10, lettres c à e de l'annexe à l'ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques. Concrètement, ces émoluments sont les suivants:

Type de demande d'autorisation de publicité	Montant	Art. 2, al. 1 et art. 3 OEPT en relation avec
Publicité pour un médicament	1000.--	le ch. I, al. 10, let. c de l'annexe
Même publicité pour d'autres médicaments	1000.-- pour le 1 <sup>er</sup> médicament puis 250.-- pour chaque médicament supplémentaire	le ch. I, al. 10, let. c et d de l'annexe
Publicité pour une marque faïtière (sans mention des différents médicaments)	1000.--	le ch. I, al. 10, let. c de l'annexe
Modifications d'une publicité pour un médicament soumise à autorisation	400.--	le ch. I, al. 10, let. e de l'annexe
Services de conseil supplémentaires	200.-- par heure	le ch. V de l'annexe

Tableau 1 Bases de calcul des émoluments applicables à la publicité soumise à contrôle préalable

### Commentaires sur les notions

**Médicament:** toute préparation qui dispose de son propre numéro d'autorisation est considérée comme un médicament à part entière.

**Modification d'une publicité:** toute version modifiée d'une publicité en cours d'autorisation ou déjà autorisée, telle que la version abrégée d'un spot télévisuel, d'autres formats de la même publicité imprimée (affiches comprises), des publicités dans lesquelles des textes sont modifiés (suppression du mot «nouveau» p. ex.) ou dont des éléments d'illustration ont changé (modification de l'arrière-plan comprise) est considérée comme modification d'une publicité.

Lorsque diverses versions d'une même publicité sont soumises, l'une d'elles sera alors considérée comme «publicité principale» et le montant facturé pour la procédure d'autorisation qui lui est liée sera, en vertu du chiffre I, alinéa 10, lettre c de l'annexe de l'OEPT, un montant forfaitaire de Fr. 1000.--. En vertu du chiffre I, alinéa 10, lettre e de l'annexe de l'OEPT, chaque autorisation d'une autre version de cette même publicité sera facturée Fr. 400.--.

*Services de conseil supplémentaires:* conformément aux règles énoncées dans le Journal Swissmedic 1/2006, p. 17 ss, sur le contrôle préalable de la publicité pour les médicaments destinée au public, les services de conseil supplémentaires sont facturés Fr. 200.-- par heure, en plus des émoluments forfaitaires.

#### **Service de conseil fourni à l'issue du premier préavis**

Dans le cadre du contrôle préalable de la publicité pour des médicaments destinée au public, Swissmedic propose aujourd'hui déjà, au titre de prestation complémentaire, un conseil soumis à émoluments lorsque le deuxième préavis est négatif (préavis de rejet). Or, l'expérience montre qu'il serait judicieux d'offrir ce service dès que le premier préavis a été émis et ce, afin de permettre aux entreprises concernées de bénéficier à partir de cette phase précoce d'un soutien consultatif et donc à la publicité de répondre aux exigences légales en matière de publicité pour les médicaments dans la phase suivante d'examen de la demande d'autorisation. Swissmedic convaincu que cette nouvelle offre répond aux besoins des entreprises et qu'elle permettra un traitement plus rapide des procédures d'autorisation. Conformément au chiffre V de l'annexe de l'OEPT, le temps consacré à la prestation de conseil est facturé Fr. 200.- par heure, en sus du montant forfaitaire applicable à la demande d'autorisation.

#### **Recommandation concernant la procédure applicable en cas d'envoi de publicités dans plusieurs langues nationales**

Lorsque la demande soumise a trait à une publicité comprenant des traductions dans différentes langues nationales, un forfait de Fr. 1000.-- est facturé pour l'examen des traductions, en vertu du chiffre I, alinéa 10, lettre c de l'annexe de l'OEPT.

Par contre, si la traduction d'une publicité est soumise seulement après l'envoi de la décision d'autorisation dans une version dans une autre langue nationale, Swissmedic est alors tenu de facturer le temps de travail supplémentaire consacré à l'examen des traductions, puisque ladite traduction donne lieu à une décision séparée. Dans ce cas, en application du chiffre V de l'annexe de l'OEPT, on facturera le temps réel d'examen de la publicité traduite, sans dépasser toutefois Fr. 1000.--.

Dans la mesure où la première version définitive de la publicité est généralement celle qui est en allemand, il n'est pas nécessaire de joindre les traductions dès l'envoi initial d'une publicité faisant l'objet d'une demande d'autorisation. Il convient cependant de signaler les langues dans lesquelles elle doit être publiée et ce, dès la soumission de la demande. Les traductions de la version adoptée en allemand peuvent être envoyées en cours de procédure.

Dans ce contexte, nous souhaitons attirer l'attention sur le fait qu'en cas de publicité devant paraître dans des médias audiovisuels seuls les versions orales ou les textes apparaissant dans les images doivent être soumis. Une traduction de commentaires sur l'action encadrant les récits ou de directives de mise en scène d'un spot TV p. ex. n'est pas nécessaire.

## Chargenrückrufe

**Präparat:** Ephedrin HCl Amino, Injektionslösung  
**Wirkstoffe:** Ephedrini hydrochloridum  
**Zulassungsnummer:** angemeldet unter Art. 95 HMG  
**Zulassungsinhaber:** Amino AG  
**Rückzug der Charge:** 4021/9

In einzelnen Packungen zu 10 Ampullen à 1 ml und zu 100 Ampullen à 1ml der Charge 4021/9 des Präparates Ephedrin HCl Amino, Injektionslösung wurden einzelne Ampullen à 1 ml des Präparates Papaverin HCl Amino, Injektionslösung gefunden. Letztere sind richtig als Papaverin HCl Amino, Injektionslösung angeschrieben.

Die Firma Amino AG hat deshalb die erwähnte Charge des Präparates zur Kontrolle vom Markt zurückgerufen.

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

## Retraits de lots

**Préparation:** Ephedrin HCl Amino, solution injectable  
**Principes actifs:** Ephedrini hydrochloridum  
**No d'autorisation:** préparation annoncée selon l'article 95 LPT  
**Titulaire de l'autorisation:** Amino AG  
**Retrait du lot:** 4021/9

Certaines boîtes de 10 ampoules à 1 ml et de 100 ampoules à 1ml du lot 4021/9 de la préparation Ephedrin HCl Amino, solution injectable contiennent par erreur des ampoules à 1 ml de la préparation Papaverin HCl Amino, solution injectable, sur lesquelles apparaît cependant bien la désignation Papaverin HCl Amino, solution injectable.

Pour cette raison, la société Amino AG a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation à des fins de contrôle.

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

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

### Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.9.-30.9.2008) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.9.-30.9.2008)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberin Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
<b>Blutprodukte / Produits sanguins</b>						
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	20351-00020	11661	08.09.2008	05.2011
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	20351-00023	11732	08.09.2008	06.2011
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	2035100028	11810	24.09.2008	07.2011
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	20352-00005	11784	15.09.2008	07.2011
52476	Albumin CSL 25% 50 ml	CSL Behring AG	20510-00005	11760	02.09.2008	06.2011
52412	ATG-Fresenius 5.0 ml	Fresenius Medical Care (Schweiz) AG	W07E-2	12029	19.09.2008	05.2010
00672	Beriglobin 5.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	24740321E	12031	19.09.2008	09.2010
00687	Berirab 5.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	06047111E	12055	30.09.2008	07.2010
00506	Cytotect Biotest 20 ml	Biotest (Schweiz) AG	A144048	11983	09.09.2008	02.2011
00464	Endobulin S/D 10000 mg	Baxter AG	VNE2H006	12040	22.09.2008	06.2010
41304	Faktor VII NF Baxter 600 IE	Baxter AG	VNP4H001	12005	16.09.2008	04.2011
41352	Feiba NF 1000 U	Baxter AG	VNF2H001	12003	16.09.2008	12.2009
41352	Feiba NF 1000 U	Baxter AG	VNF2H018	12004	16.09.2008	05.2010
00701	Gammanorm 10 ml	Octapharma AG	C809A8609	11984	09.09.2008	01.2011
00701	Gammanorm 10 ml	Octapharma AG	C826A8603	12026	16.09.2008	05.2011
45780	Haemate P 1000 IE	CSL Behring (Schweiz) AG	39966911A	12048	23.09.2008	06.2011
50203	Haemocomplettan P 2 g	CSL Behring (Schweiz) AG	03768011A	12054	30.09.2008	09.2012
50203	Haemocomplettan P 1 g	CSL Behring (Schweiz) AG	05368011C	12053	30.09.2008	09.2012
00488	Hepatect CP 40 ml	Biotest (Schweiz) AG	A283138	11982	09.09.2008	05.2010
00674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring 1.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	05846811S	12030	19.09.2008	10.2010
00674	Hepatitis-B-Immunglobulin Behring 5.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	06046811E	12056	30.09.2008	01.2011
57939	Human Albumin 50 g/l Baxter 500 ml	Baxter AG	VNA1H087	12027	22.09.2008	07.2011
52715	Immunate S/D 500 IU	Baxter AG	VNC3H038	12028	19.09.2008	06.2010
52715	Immunate S/D 1000 IU	Baxter AG	VNC3H044	11996	11.09.2008	07.2010
57676	Intratect 200 ml	Biotest (Schweiz) AG	A281438	11971	03.09.2008	06.2010
57469	Kiovig 20 g	Baxter AG	LE12H149AF	11972	03.09.2008	05.2010
00584	Octagam 200 ml	Octapharma AG	C828C8434	12050	25.09.2008	06.2010
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	20491-00001	11667	15.09.2008	04.2010
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	20491-00002	11691	15.09.2008	06.2010
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	20491-00003	11723	15.09.2008	06.2010
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	2049100006	11783	12.09.2008	07.2010
58314	Privigen 200 ml	CSL Behring AG	20492-00001	11668	15.09.2008	05.2010
58314	Privigen 100 ml	CSL Behring AG	20499-00001	11704	19.09.2008	06.2010
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	04047-00112	11806	02.09.2008	07.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0404700113	11807	02.09.2008	07.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	0404700114	11822	02.09.2008	07.2011
00500	Redimune 12 g	CSL Behring AG	0486500005	11850	08.09.2008	08.2011
00500	Redimune 1 g	CSL Behring AG	2028200002	11847	19.09.2008	07.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400066	11848	15.09.2008	08.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400068	11891	19.09.2008	08.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400069	11892	19.09.2008	08.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400070	11893	19.09.2008	08.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400071	11894	19.09.2008	08.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400072	11933	24.09.2008	08.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400073	11934	24.09.2008	08.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	2028400074	11935	24.09.2008	08.2011
00500	Redimune 6 g	CSL Behring AG	20485-00003	11777	02.09.2008	07.2011
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	0531100005	11824	02.09.2008	03.2011
00673	Tetagam P 1.0 ml	CSL Behring (Schweiz) AG	25645841E	12025	16.09.2008	11.2010
52618	Tissuocol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1H070	11924	08.09.2008	05.2010
52618	Tissuocol Duo S 0.5 ml	Baxter AG	VND1H072	11925	08.09.2008	05.2010
52618	Tissuocol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1H079	11974	12.09.2008	06.2010

## Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.9.-30.9.2008)

## Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.9.-30.9.2008)

Zulassungs- nummer N° de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaberIn Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungs- nummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremption
<b>Impfstoffe / Vaccins</b>						
00637	Boostrix	GlaxoSmithKline AG	AC37B033C/ AC37B033CG	11997	12.09.2008	11.2010
00681	Boostrix Polio	GlaxoSmithKline AG	AC39B020C/ AC39B020CM	12041	22.09.2008	10.2010
00567	Ditanrix	GlaxoSmithKline AG	AC12B021D/ AC12B021DA	12001	15.09.2008	11.2010
00551	Engerix-B 10	GlaxoSmithKline AG	AHBVB558C/ AHBVB558CJ	12051	30.09.2008	12.2010
00583	Fluarix	GlaxoSmithKline AG	AFLUA404C/ AFLUA404CA	11976	08.09.2008	06.2009
00583	Fluarix	GlaxoSmithKline AG	AFLUA405A/ AFLUA405AB	11977	08.09.2008	06.2009
00583	Fluarix	GlaxoSmithKline AG	AFLUA422A/ AFLUA422AB	12049	25.09.2008	06.2009
00450	FSME-Immun CC	Baxter AG	VNR1H07D	11994	11.09.2008	10.2010
57735	Gardasil	Sanofi Pasteur MSD AG	1648U/ NH55600	11965	04.09.2008	09.2010
00558	Havrix 1440	GlaxoSmithKline AG	AHAVB240A/ AHAVB240AE	12015	16.09.2008	02.2011
00663	HBVAXPRO 10	Sanofi Pasteur MSD AG	1575U/ NJ05140	11987	11.09.2008	09.2010
00545	HBVAXPRO 40	Sanofi Pasteur MSD AG	0050X/ NJ11090	11988	11.09.2008	08.2010
00619	Infanrix DTPa-IPV+Hib	GlaxoSmithKline AG	A20CA485A	12016	16.09.2008	09.2010
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA464E	11998	12.09.2008	09.2010
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA464H	11999	12.09.2008	09.2010
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA469D	12000	12.09.2008	09.2010
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001442	11832	04.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001448/ V080848.01	11819	04.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001449/ V080849.01	11818	04.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001450	11817	04.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001451	11816	03.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001452/ V080852.01	11815	03.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001453/ V080853.01	11830	03.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001454	11831	03.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001455	11829	03.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001456	11863	05.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001457	11864	05.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001458	11865	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001459	11866	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001461	11867	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001462	11868	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001463	11916	12.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001464	11898	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001465	11917	12.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001466	11918	15.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001467	11919	15.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001468	11920	15.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001469	11899	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001470	11900	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001471	11921	09.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001472	11922	15.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001473	11951	15.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001474	11952	19.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001475	11953	19.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001476	11954	30.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001477	11989	30.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001478	11990	30.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001503	11991	30.09.2008	06.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001504	11992	29.09.2008	06.2009
00485	Influvac	Solvay Pharma AG	P-13/P13	11985	10.09.2008	06.2009
00485	Influvac	Solvay Pharma AG	P-14/P14	11986	10.09.2008	06.2009
00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	D5717/ D5717-1	11967	04.09.2008	06.2009



00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	D5771/ D5771-2	12052	26.09.2008	06.2009
00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	D9774/ D9774-2	11995	11.09.2008	06.2009
00613	Pentavac	Sanofi Pasteur MSD AG	D2158/ D2158-1	11969	15.09.2008	04.2010
00613	Pentavac	Sanofi Pasteur MSD AG	D4055/ D4055-1	11970	04.09.2008	03.2010
00643	Prevenar	Wyeth Pharmaceu- tical AG	C41229F/ 34558	12002	16.09.2008	11.2010
00646	Revaxis	Sanofi Pasteur MSD AG	B6194/ B6194-2	11968	04.09.2008	12.2010
00612	Tetravac	Sanofi Pasteur MSD AG	B1111/ B1111-2	11962	02.09.2008	10.2010
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB138A/ AHABB138AB	11963	02.09.2008	10.2010
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB161A/ AHABB161AC	11964	02.09.2008	03.2011
00585	Varilrix	GlaxoSmithKline AG	AVARB134A/ A70CA950A	12047	23.09.2008	06.2010

## Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

## Humanarzneimittel / Produits à usage humain

**01 Alfuzosin Actavis 10 mg, Retardtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59180</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		24.09.2013	

**01 Alfuzosin retard Helvepharm 10 mg, Retardtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>59188</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	17.09.2008
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		16.09.2013	

**01 Amisulpride Winthrop 100 mg, comprimés sécables****02 Amisulpride Winthrop 200 mg, comprimés sécables****03 Amisulpride Winthrop 400 mg, comprimés pelliculés sécables**

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

N° d'AMM: <b>59423</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	25.09.2008
Composition	01	amisulpridum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	amisulpridum 200 mg, excipients pro compresso.	
	03	amisulpridum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	90 comprimé(s) B
	02	003	30 comprimé(s) B
		004	90 comprimé(s) B
	03	005	30 comprimé(s) B
		006	90 comprimé(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		24.09.2013	

**01 Carmol Halspastillen, Pastillen**

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>59251</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	11.09.2008
Zusammensetzung	01	levomentholum 12 mg, aetherolea 1.2 mg ut thymi aetheroleum, limonis aetheroleum, anisi aetheroleum, citronellae aetheroleum, salviae aetheroleum, myristicae aetheroleum, caryophylli aetheroleum, cassiae aetheroleum, lavandulae aetheroleum, spicae aetheroleum, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001	45 g E
Bemerkung			
Gültig bis		10.09.2013	

**01 Chininsulfat 250 Hänseler, Dragées**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>56490</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.04.1.	24.09.2008
Zusammensetzung	01	chinini sulfas 250 mg corresp. chininum 217.1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Therapie akuter Schübe von durch P. falciparum verursachten Chloroquin-resistenten Malariainfektionen bei klinisch milder Erkrankung und Parasitämie <5 % oder Fortführung einer initial parenteralen Chinin-Therapie (cf. Chinin-Dihydrochlorid-Infusionen)	
Packung/en	01	001	56 Dragée(s) B
Bemerkung			
Gültig bis		23.09.2013	

**01 Doxazosin-Teva CR 4 mg, Filmtabletten****02 Doxazosin-Teva CR 8 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58646</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, Antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, Antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		15.09.2013	

**01 Duac Akne, Gel**

Qualicare AG, Florenzstrasse 7, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: <b>58494</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	11.09.2008
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg ut benzoylis peroxidum cum aqua, clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	003	25 g B
		005	50 g B
Bemerkung			
Gültig bis	10.09.2013		

**01 Estinette 20, Dragées**

EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>58152</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	05.09.2008
Composition	01	ethinylestradiolum 20 µg, gestodenum 75 µg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Contraceptif hormonal	
Conditionnements	01	001	21 dragée(s) B
		002	3 x 21 dragée(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au	04.09.2013		

**01 Finasterid-Teva 5 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58339</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne symptomatische Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	30 B
		002	100 B
Bemerkung			
Gültig bis	18.09.2013		

**01 Fluvastatin Sandoz , Kapseln****02 Fluvastatin Sandoz mite , Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>58491</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	24.09.2008
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro capsula.	
	02	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	98 Kapsel(n) B
	02	003	28 Kapsel(n) B
		004	98 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis	23.09.2013		

**01 Fosinopril HCT Actavis 20mg/12.5mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58324</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	15.09.2008
Zusammensetzung	01	fosinoprilum natricum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		14.09.2013	

**01 Gemcitabin-Teva 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung****02 Gemcitabin-Teva 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58590</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.09.2008
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat anhydricus ut natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		11.09.2013	

**01 Glimepirid-Teva 1mg, Tabletten****02 Glimepirid-Teva 2mg, Tabletten****03 Glimepirid-Teva 3mg, Tabletten****04 Glimepirid-Teva 4mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58489</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	glimepiridum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	glimepiridum 2 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipiens pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	120 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	120 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	120 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		29.09.2013	

**01 Helvecin 10 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>59305</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, Conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		17.09.2013	

**01 Lansoprazol Merck 15 mg, Kapseln****02 Lansoprazol Merck 30 mg, Kapseln**

Merck Generics GmbH, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>58255</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	05.09.2008
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, Color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcus Therapie, Refluxösophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	002	14 Kapsel(n) B
		004	28 Kapsel(n) B
		006	56 Kapsel(n) B
		008	112 Kapsel(n) B
	02	010	14 Kapsel(n) B
		012	28 Kapsel(n) B
		014	56 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		04.09.2013	

**01 Lansoprazol Spirig 15 mg, Kapseln****02 Lansoprazol Spirig 30 mg, Kapseln**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>59148</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, E 104, excipients pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	28 Kapsel(n) B
		003	56 Kapsel(n) B
		004	112 Kapsel(n) B
	02	005	14 Kapsel(n) B
		006	28 Kapsel(n) B
		007	56 Kapsel(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		17.09.2013	

**01 Losartan Actavis 12.5 mg, Filmtabletten****02 Losartan Actavis 25 mg, Filmtabletten****03 Losartan Actavis 50 mg, Filmtabletten****04 Losartan Actavis 100 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58392</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	losartanum kalium 12.5 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalium 25 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalium 50 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalium 100 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	04	006 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		15.09.2013	

**01 Losartan Streuli 12.5 mg, Filmtabletten**  
**02 Losartan Streuli 25 mg, Filmtabletten**  
**03 Losartan Streuli 50 mg, Filmtabletten**  
**04 Losartan Streuli 100 mg, Filmtabletten**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>58402</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	losartanum kalium 12.5 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalium 25 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalium 50 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalium 100 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	007 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	03	013 28 Tablette(n)	B
		015 98 Tablette(n)	B
	04	019 28 Tablette(n)	B
		021 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		15.09.2013	

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

Zul.-Nr.: <b>58745</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.3.	24.09.2008
Zusammensetzung	01	nepafenacum 1 mg, benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-steroidaler Entzündungshemmer zur Applikation am Auge	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n)	B
Bemerkung		nepafenacum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		23.09.2013	

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

Zul.-Nr.: <b>58091</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	12.09.2008
Zusammensetzung	01	esomeprazolom 10 mg ut magnesii esomeprazolom trihydricum, excipiens ad granulatam pro charta.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	002 28 Sachet(s)	B
		003 2x28 Sachet(s)	B
Bemerkung			
Gültig bis		11.09.2013	



**02 Omeprazol-Teva Medika 20 mg, magensaftresistente Kapseln****03 Omeprazol-Teva Medika 40 mg, magensaftresistente Kapseln**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58264</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	05.09.2008
Zusammensetzung	02	omeprazolium 20 mg, Color.: E 104, excipiens pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, Color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	02	001 7 Kapsel(n) Dosen	B
		002 14 Kapsel(n) Dosen	B
		003 28 Kapsel(n) Blister	B
		004 56 Kapsel(n) Blister	B
		005 98 Kapsel(n) Blister	B
		009 7 Kapsel(n) Blister	B
		010 14 Kapsel(n) Blister	B
		011 28 Kapsel(n) Dosen	B
		012 56 Kapsel(n) Dosen	B
		013 98 Kapsel(n) Dosen	B
	03	006 7 Kapsel(n) Blister	B
		007 28 Kapsel(n) Blister	B
		008 56 Kapsel(n) Blister	B
		014 7 Kapsel(n) Dosen	B
		015 28 Kapsel(n) Dosen	B
		016 56 Kapsel(n) Dosen	B
Bemerkung			
Gültig bis		04.09.2013	

**01 Paclitaxel Actavis 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat****02 Paclitaxel Actavis 100 mg/16.7 ml, Infusionskonzentrat****03 Paclitaxel Actavis 150 mg/25 ml, Infusionskonzentrat****04 Paclitaxel Actavis 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58445</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 1.93 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 6.42 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 150 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 9.63 g ad solutionem pro 25 ml.	
	04	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 19.25 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
Gültig bis		21.09.2013	

**01 Paracetamol Q-generics, Tabletten**

Quisisana Pharma AG, Krummackerstrasse 10, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>58530</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung			
Gültig bis		21.09.2013	

**02 Perindopril-Mepha 4 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>57844</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	16.09.2008
Zusammensetzung	02	perindoprilum-tert.-butylaminum 4 mg corresp. perindoprilum 3.338 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	02	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	90 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung			
Gültig bis		15.09.2013	

**01 Piperacillin-Tazobactam Orpha 2,25 g, poudre pour solution pour perfusion****02 Piperacillin-Tazobactam Orpha 4,5 g, poudre pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>58459</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.93	19.09.2008
Composition	01	Praeparatio sicca: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	002	1 x 2.25 g flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
		006	10 x 2.25 g flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
	02	004	1 x 4.5 g flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
		008	10 x 4.5 g flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
Remarque			
Valable jusqu'au		18.09.2013	

**01 Pristasol 2 mmol/l Potassium, Hämofiltrations- und Hämodialyselösung****02 Pristasol 4 mmol/l Potassium, Hämofiltrations- und Hämodialyselösung**

Gambro Hospal (Schweiz) AG, Sägereistrasse 24, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>58609</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	I) Elektrolytlösung (Kammer A): calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum anhydricum 22 g ut glucosum monohydricum, acidum lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. II) Pufferlösung (Kammer B): natrii chloridum 6.45 g, natrii hydrogencarbonas 3.09 g, kalii chloridum 0.157 g, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. I) et II) corresp. Mineralia: calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, natrium 140 mmol/l, chloridum 111.5 mmol/l, l-lactas 3 mmol/l, hydrogenocarbonas 32 mmol/l, kalium 2 mmol/l, glucosum 6.1 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.	
	02	I) Elektrolytlösung (Kammer A): calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, glucosum anhydricum 22 g ut glucosum monohydricum, acidum lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. II) Pufferlösung (Kammer B): natrii chloridum 6.45 g, natrii hydrogencarbonas 3.09 g, kalii chloridum 0.314 g, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. I) et II) corresp. Mineralia: calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.5 mmol/l, natrium 140 mmol/l, chloridum 113.5 mmol/l, l-lactas 3 mmol/l, hydrogenocarbonas 32 mmol/l, kalium 4 mmol/l, glucosum 6.1 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	001 2 x 5000 ml 2 Kammer-PVC Beutel	B
		002 2 x 5000 ml 2 Kammer-Polyolefin-Beutel	B
	02	003 2 x 5000 ml 2 Kammer-PVC Beutel	B
		004 2 x 5000 ml 2 Kammer-Polyolefin-Beutel	B
Bemerkung			
Gültig bis		18.09.2013	

**01 Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen**

Parcopharm SA, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59273</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, Arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, Color.: E 150, Conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 24 Stück	C
Bemerkung			
Gültig bis		25.09.2013	

**01 Sportusal tabs, Filmtabletten (teilbar)**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>59253</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	03.09.2008
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, Conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		02.09.2013	

**01 Sumitran-Mepha 50, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>58393</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	05.09.2008
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung akuter Migräneanfälle	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		04.09.2013	

**01 Weleda Euphrasia-Augentropfen, anthroposophisches Arzneimittel****02 Weleda Euphrasia-Augentropfen, Monodosen, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49537</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	11.09.2008
* Zusammensetzung	01	euphrasia officinalis D3 985.90 mg dilutio, excipients ad solutionem pro 1 g.	
	02	euphrasia officinalis D3 398.23 mg, dilutio, excipients ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Zur Linderung gereizter Augenbindehaut	
* Packung/en	01	018	10 ml D
	02	019	20 x 0,4 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.6.2008 (Zulassung von Monodosen)	
Gültig bis		23.09.2012	

**01 Xamiol, Gel**

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58786</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	04.09.2008
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, Antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	001	30 ml B
		003	60 ml B
Bemerkung			
Gültig bis		03.09.2013	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Mastiplan LC ad us.vet., ölige Suspension**

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>58437</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.09.2008
Zusammensetzung	01	Suspension: cefapirinum 300 mg ut natrii cefapirinum, prednisolum 20 mg, glyceroli monostearas 40-55, calcii natrii aluminii silicas, arachidis oleum raffinatum, q.s. ad suspensionem pro vase 8 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua purificata 30 % V/V, ad solutionem pro 2.4 ml.	
Anwendung		Kombinationspräparat zur Mastitisbehandlung bei Kühen	
Packung/en	01	002	4 Euterinjektore(n) A
		004	20 Euterinjektore(n) A
Bemerkung		arachidis oleum raffinatum, Ph. Eur. = NCE (für Tierarzneimittel neuer Hilfsstoff); natrii cefapirinum, DCI prop. mod. = neues Salz eines zugelassenen Wirkstoffs; calcii natrii aluminii silicas, DCI prop. mod. = NCE (neuer Hilfsstoff)	
Gültig bis		22.09.2013	

**01 Menzi Dip ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel**

Thomas Menzi AG, route d' Anzère, 1974 Arbaz

Zul.-Nr.: <b>57988</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	19.09.2008
Zusammensetzung	01	iodum 3 mg ut nonoxinolum-9-iodum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
Packung/en	01	001	5 l E
		003	25 l E
Bemerkung			
Gültig bis		18.09.2013	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Accolate 20 mg, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>53750</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	10.09.2008
Zusammensetzung	01	zafirlukastum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Asthma bronchiale	
Packung/en	01	036	60 Tablette(n) B
		044	180 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2013	

#### 01 Acetylcystein-Cimex 100 mg, Granulat

#### 02 Acetylcystein-Cimex 200 mg, Granulat

#### 05 Acetylcystein-Cimex 600 mg, Granulat

Cimex AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>45358</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
	05	acetylcysteinum 600 mg, Arom.: aspartamum et alia, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	089	30 Sachet(s) D
	02	097	30 Sachet(s) D
	05	100	10 Sachet(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.10.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.11.2013	

#### 01 Activelle, Filmtabletten

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>54708</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	05.09.2008
Zusammensetzung	01	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetatas 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonsubstitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	017	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.09.2013	

**01 Aggrastat, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>55738</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.03.2.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	tirofibanum 12.5 mg ut tirofibani hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, natrii citras, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001 3 x 250 ml	A
		003 1 x 250 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2006 (Neuzulassung)	
* Gültig bis		18.09.2013	

**03 Aknilox 2%, Gel****04 Aknilox 4%, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>51303</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	16.09.2008
Zusammensetzung	03	erythromycinum 20 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
	04	erythromycinum 40 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	03	032 30 g	B
	04	040 30 g	B
Bemerkung			
* Gültig bis		24.10.2012	

**01 Algifor forte, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>54623</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	30.09.2008
Composition	01	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	070 10 comprimé(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 05.01.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		20.10.2013	

**01 Alpina Ringelblumensalbe, Salbe**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>49817</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	29.09.2008
Zusammensetzung	01	calendulae herbae recentis extractum propylenglycolicum/ethanolicum liquidum 250 mg, ratio: 1:2.3, calendulae floris recentis extractum isopropylicum/myristicum/ethanolicum oleosum liquidum 50 mg, ratio: 1:4, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	010 100 g	D
Bemerkung			
* Gültig bis		11.11.2013	

**04 Aminomix N 1, Infusionslösung****05 Aminomix N 2, Infusionslösung****06 Aminomix N 3, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: **50478** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 12.09.2008

- \* Zusammensetzung
- 04** I) Aminosäurenlösung: Aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, Mineralia: natrii glycerophosphas 4.59 g, acidum aceticum glaciale 4.5 g, kalii hydroxidum 1.98 g, acidum hydrochloricum 1.65 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 200 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 294 mg, magnesii chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) corresp. aminoacida 50 g/l, natrium 50 mmol/l, kalium 30 mmol/l, calcium 2 mmol/l, magnesium 3 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, chloridum 64 mmol/l, glycerophosphas 15 mmol/l, acetat
- 05** I) Aminosäurenlösung: Aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, Mineralia: natrii glycerophosphas 4.59 g, acidum aceticum glaciale 4.5 g, kalii hydroxidum 1.98 g, acidum hydrochloricum 1.65 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 0.294 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) corresp. aminoacida 50 g/l, natrium 50 mmol/l, kalium 30 mmol/l, calcium 2 mmol/l, magnesium 3 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, chloridum 64 mmol/l, glycerophosphas 15 mmol/l, acetat
- 06** I) Aminosäurenlösung: Aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini monoacetat, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, Mineralia: acidum aceticum glaciale 2.7 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) corresp. aminoacida 50 g/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.
- Corresp. 2846 kJ pro 1 l.



Anwendung		Parenterale Ernährung		
Packung/en	04	085	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel	B
		086	4 x 1500 ml Doppelkammerbeutel	B
		087	4 x 2000 ml Doppelkammerbeutel	B
	05	088	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel	B
		089	4 x 1500 ml Doppelkammerbeutel	B
		090	4 x 2000 ml Doppelkammerbeutel	B
	06	091	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2003 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: diverse Aenderungen sowie Aenderung des Präparatenamens, früher: Aminomix 1, 2 und 3, Infusionslösung)		
Gültig bis		26.11.2008		

**01 Anliker Lehm äusserlich, Pulver**

Delibon AG, Bodenackerstrasse 51, 4657 Dulliken

Zul.-Nr.: <b>9634</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.5.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	terra absorbens spec..	
Anwendung		Für Umschläge bei Rheuma, stumpfen Traumen	
Packung/en	01	010	500 g D
		029	900 g D
		037	5 kg D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		20.10.2013	

**03 Antidry Hautwasch-Öl, ölige Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>51929</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	24.09.2008
Zusammensetzung	03	sojae oleum raffinatum 300 mg, paraffinum liquidum 380 mg, alfa-bisabololum racemicum 4 mg, aromatica, Antiox.: carvacrolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	055	200 ml D
		063	500 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		02.12.2013	

**03 Antidry Mandelöl-Bad, ölige Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>51930</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	24.09.2008
Zusammensetzung	03	amygdalae oleum raffinatum 200 mg, paraffinum liquidum 730 mg, aromatica, Antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	037 250 ml	D
Bemerkung			
* Gültig bis		02.12.2013	

**03 Antidry Mandelöl-Lotion, Emulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>51931</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	24.09.2008
Zusammensetzung	03	natrii lactatis solutio 121.6 mg et acidum lacticum 1.25 mg corresp. acidum lacticum 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, Antiox.: E 320, Conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	068 200 ml 076 500 ml	D D
Bemerkung			
* Gültig bis		02.12.2013	

**02 Aprovel 150, comprimés pelliculés****03 Aprovel 300, comprimés pelliculés**

Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>54250</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	08.09.2008
Composition	02	irbesartanum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	irbesartanum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	02	118 28 comprimé(s) 126 98 comprimé(s)	B B
	03	134 28 comprimé(s) 142 98 comprimé(s)	B B
Remarque			
* Valable jusqu'au		07.09.2013	

**01 Arteoptic 1 %, Augentropfen****02 Arteoptic 2 %, Augentropfen****03 Arteoptic 0,5 %, Augentropfen**

Bausch &amp; Lomb Swiss AG, Sumpfstrasse 3, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>46117</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	23.09.2008
Zusammensetzung	01	carteololi hydrochloridum 10 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	carteololi hydrochloridum 20 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	carteololi hydrochloridum 5 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
* Packung/en	01	018	5 ml B
		034	3 x 5 ml B
	02	026	5 ml B
		042	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2004 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export nur für Sequenz 03 Arteoptic 0,5%) 46117 03: Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		08.03.2009	

**01 Avastin 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Avastin 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56922</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.09.2008
Zusammensetzung	01	bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp., bevacizumabum 25 mg/ml.	
	02	bevacizumabum 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 16 ml corresp., bevacizumabum 25 mg/ml.	
Anwendung		Metastasiertes Kolorektalkarzinom, lokal rezidivierendes oder metastasiertes Mammakarzinom, fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC), fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2008 (Änderung der Bezeichnung der galenischen Form)	
Gültig bis		15.12.2009	

**01 Axura 10 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>56925</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.09.2008
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	004 50 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2013	

**01 Axura, Tropflösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56926</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.09.2008
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, Conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	001 50 g	B
		007 100 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.11.2013	

**02 Binaldan, capsules**

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

N° d'AMM: <b>25396</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 04.09.0.	02.09.2008
Composition	02	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Diarrhées	
Conditionnements	02	049 20 capsule(s)	C
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 3 octobre 2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		02.10.2013	

**01 Bio-H-Tin, Tabletten**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>54173</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	biotinum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	01	025 40 Tablette(n)	D
		026 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.11.2013	

**01 Bio-Mag, comprimés homéopathiques**

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: <b>41635</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.09.2008
Composition	01	magnesii bromidum D4 10 mg, magnesii chloridum D1 50 mg, magnesii phosphas D1 50 mg, ambra grisea D5 10 mg, kalii phosphas D5 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Epuisement nerveux	
Conditionnements	01	010	45 comprimé(s) D
Remarque			
* Valable jusqu'au		03.12.2013	

**01 Biorganic Lecithin 1200 Gisand, Kapseln**

Gisand AG, Schläflistrasse 14, 3013 Bern

Zul.-Nr.: <b>45466</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	15.09.2008
Zusammensetzung	01	lecithinum e soja 1.2 g, excipients pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	020	100 Kapsel(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		20.10.2013	

**01 Biotin-Biomed, Tabletten****02 Biotin-Biomed forte, Tabletten**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>34149</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	biotinum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	biotinum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	01	062	50 Tablette(n) D
		070	100 Tablette(n) D
	02	097	30 Tablette(n) D
		100	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.11.2013	

**01 Bite-X, flüssig**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>30945</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	17.09.2008
Zusammensetzung	01	sacchari octaacetas 159 mg, acetonum, ethanolum, ethylcellulosum, povidonum, toluenum, Antiox.: E 320, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Nagelbeissen	
Packung/en	01	026	15 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		13.11.2013	

**01 Bryaconeel, homöopathische Tabletten**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>41431</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	bryonia cretica D4 120 mg, aconitum napellus D4 150 mg, phosphorus D5 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Neuralgien	
Packung/en	01	016	50 Tablette(n) C
Bemerkung			
* Gültig bis		03.12.2013	

**01 Bucheli's homöopathische Kreislauftropfen**

Bucheli AG, Bahnhofstrasse 27, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>49966</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	ammi visnaga TM 66.5 mg, convallaria majalis D4 400 mg, crataegus TM 133 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 52 % V/V.	
Anwendung		Bei Kreislaufbeschwerden	
Packung/en	01	016	50 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		08.02.2014	

**01 Cardaxen 100 plus, Filmtabletten****02 Cardaxen 50 plus, Filmtabletten**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>49806</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	09.09.2008
Zusammensetzung	01	atenololum 100 mg, chlortalidonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atenololum 50 mg, chlortalidonum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	019	14 Tablette(n) B
		035	98 Tablette(n) B
	02	043	28 Tablette(n) B
		051	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.12.2013	

**01 Ceclor 125 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension**  
**02 Ceclor 250 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension**  
**03 Ceclor 375 mg, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension**  
 Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>41720</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	cefaclorum 125 mg, Arom.: vanillinum et alia, Color.: E 127, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	cefaclorum 250 mg, Arom.: vanillinum et alia, Color.: E 127, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	03	cefaclorum 375 mg, Arom.: vanillinum et alia, Color.: E 127, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	026 100 ml	A
	02	050 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Seq.01 ab 15. Oktober 2008 nur für den Export bestimmt) 41720 03: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		15.10.2013	

**01 Ceclor Retard 375 mg, Filmtabletten**  
**02 Ceclor Retard 500 mg, Filmtabletten**  
**03 Ceclor Retard 750 mg, Filmtabletten**  
 Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>52179</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	cefaclorum 375 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefaclorum 500 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefaclorum 750 mg, Color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	025 20 Tablette(n)	A
		033 100 Tablette(n)	A
	02	068 20 Tablette(n)	A
		076 100 Tablette(n)	A
	03	092 20 Tablette(n)	A
		106 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.10.2013	

**02 Cetebe 500 mg, Retardkapseln**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54197</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	25.09.2008
Zusammensetzung	02	acidum ascorbicum 500 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin C-Präparat	
Packung/en	02	047	30 Kapsel(n) D
		055	60 Kapsel(n) D
		063	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.11.2013	

**01 Ciproxin HC, Ohrensuspension**

Alcon Switzerland SA, Bösch 69, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>54807</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.01.3.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 2 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, hydrocortisonum 10 mg, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Otitis externa	
Packung/en	01	015	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		15.10.2013	



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

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>54470</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	09.09.2008
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
* Packung/en	01	088	28 Tablette(n) B
		096	98 Tablette(n) B
		150	56 Tablette(n) B
	02	118	28 Tablette(n) B
		126	98 Tablette(n) B
		169	56 Tablette(n) B
	03	134	28 Tablette(n) B
		142	98 Tablette(n) B
		177	56 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2005 (Zulassung der neuen Dosierungsstärken 320/12.5 mg und 320/25 mg) 54470 04: Nur für den Export bestimmt 54470 05: Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		05.02.2009	

**01 Collunosol N, collutoire spray**  
 Sanofi SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>29466</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	25.09.2008
Composition	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, lidocaini hydrochloridum 2 mg, glycerolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Indication		Affections bucco-pharyngées	
Conditionnements	01	033	50 ml D
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 30.10.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.10.2013	

**01 Contusin, Gel**

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>49623</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	03.09.2008
* Zusammensetzung	01	arnicae radices recentis extractum liquidum 0.1 ml, ratio: 1:10, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, ratio: 1:1.3-1.8, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, ratio: 1:1.5-1.9, symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 0.3 ml, ratio: 1:2.5, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	011	90 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.7.2008 (Korrektur der Deklaration der Zusammensetzung)	
Gültig bis		26.11.2012	

**01 Copaxone, seringues prêtes à l'emploi**

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

N° d'AMM: <b>56363</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.09.2008
Composition	01	glatiramerum acetat 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Sclérose en plaques	
Conditionnements	01	002	28 seringue(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		21.01.2014	

**01 Crataego, Filmtabletten**

Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen

Zul.-Nr.: <b>56010</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	09.09.2008
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 450 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		08.10.2013	

**01 Cuprukehl D3, homöopathische Tropfen**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50241</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	cupri gluconas D3 80 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei entzündlichen Prozessen von Magen, Darm und Nieren	
Packung/en	01	025	30 ml B
		033	100 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		26.01.2014	

**01 Dafalgan 1 g, Filmtabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>56318</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	29.09.2008
Zusammensetzung	01	paracetamolum 1 g, Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) B
		003	40 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Juni 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.10.2013	

**02 Demovarin forte, hydrogel**

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

Zul.-Nr.: <b>53249</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	18.09.2008
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 400 U.I., Conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		blessures contondantes, phlébites superficielles	
Packung/en	02	035	50 g D
		043	100 g D
Bemerkung		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Gültig bis		18.09.2013	

**01 Digoxin Streuli 0,250 mg, Tabletten****02 Digoxin Streuli 0,125 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>38991</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.01.1.	03.09.2008
Zusammensetzung	01	digoxinum 0.25 mg, excipients pro compresso.	
	02	digoxinum 0.125 mg, Color.: E 104, excipients pro compresso.	
Anwendung		Herzglycosid	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) B
		027	100 Tablette(n) B
	02	051	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		02.09.2013	

**02 Diprophos, Injektionssuspension****03 Diprophos, Injektionssuspension (Einwegspritze)**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>39528</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.25	19.09.2008
Zusammensetzung	02	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 3350, Conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas anhydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 4000, Conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Intramuskuläre und lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
* Packung/en	02	010	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		029	5 x 1 ml Ampulle(n) B
		037	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		053	1 x 1 ml Ampulle(n) B
	03	045	1 x 1 ml Spritze(n) B
		096	25 x 1 ml Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2007 (Widerruf der Sequenz 01)	
Gültig bis		22.11.2012	

**01 Ditropan, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>46680</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	18.09.2008
Composition	01	oxybutynini hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Indication		Spasmolytique des voies urinaires	
Conditionnements	01	014	60 comprimés(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		31.12.2012	

**01 Dolocyl forte 400, Filmtabletten**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>56812</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, Conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2013	

**01 Dynexan Mundgel, Gel**

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>56125</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.01.1.	09.09.2008
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 20 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g corresp. ethanololum 1 % V/V.	
Anwendung		Lokale Behandlung von Schmerzen an Mundschleimhaut und Zahnfleisch	
Packung/en	01	002	10 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.09.2013	

**01 Ebixa 10 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55828</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.09.2008
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	007	50 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.10.2013	

**01 Ebixa, Tropflösung**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55829</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.09.2008
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, Conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	010	50 g B
		014	100 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.10.2013	

**01 Echinaforce, Tropfen**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>30724</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 860 mg, ratio: 1:12, echinaceae purpureae radices recentis tinctura 45 mg, ratio: 1:11, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanololum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen	
Packung/en	01	011	50 ml D
		038	100 ml D
		046	200 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		09.11.2013	

**02 Elmex, Gelée**

GABA International AG, Grabesmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>34916</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 13.05.1.	09.09.2008
Zusammensetzung	02	fluoridum 12.5 mg ut olaflurum 30.32 mg et dectaflurum 2.87 mg et natrii fluoridum 22.1 mg, propylenglycolum, Arom.: saccharinum natricum, vanillinum, alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kariesprophylaxe, Desensibilisierung empfindlicher Zahnhäse	
Packung/en	02	039 25 g 047 215 g	D C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2013	

**01 Emend 80 mg, Kapseln****02 Emend 125 mg, Kapseln****03 Emend 40 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>56359</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	aprepitantum 80 mg, excipiens pro capsula.	
	02	aprepitantum 125 mg, excipiens pro capsula.	
	03	aprepitantum 40 mg.	
		Materia capsulae: excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	002 3 Kapsel(n) 003 2 Kapsel(n)	B B
	02	002 3 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) 56359 03: Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		01.12.2013	

**02 Entocort CIR 3 mg, Retardkapseln**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>53305</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	11.09.2008
Zusammensetzung	02	budesonidum 3 mg (Rind:), excipiens pro capsula.	
Anwendung		Morbus Crohn	
Packung/en	02	016 50 Kapsel(n) 024 20 Kapsel(n) 032 100 Kapsel(n)	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. September 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.09.2013	

**01 Escotussin, Tropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>30157</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	dihydrocodeini thiocyanas 10 mg, guaifenesinum 92.5 mg, belladonnae tinctura normata 10 mg, droserae extractum liquidum 10 mg, Arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 35 guttae, corresp. ethanolum 34 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	036	20 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.11.2013	

**02 Estradurin 80 mg, Injektionspräparat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>24621</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	17.09.2008
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: polyestradioli phosphas 80 mg, mepivacaini hydrochloridum 5 mg, nicotinamidum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii hydroxidum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	02	049	1 + 1 Stechampulle und Ampulle B
		057	5 + 5 Stechampulle und Ampulle B
		065	10 + 10 Stechampulle und Ampulle B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.11.2013	

**01 Estragest TTS, transdermale Pflaster**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>54679</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	norethisteroni acetat 15 mg, estradiolum 5 mg ut estradiolum hemihydricum 5.17 mg, excipiens pro praeparatione 10 cm <sup>2</sup> cum liberatione 125/25 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen Substitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	017	8 Pflaster B
		025	24 Pflaster B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2013	

**01 Estramon TTS 25, Transdermales therapeutisches System**  
**02 Estramon TTS 50, Transdermales therapeutisches System**  
**03 Estramon TTS 100, Transdermales therapeutisches System**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>54425</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipients ad praeparationem pro 10 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/24 h.	
	02	estradiolum 4 mg ut estradiolum hemihydricum, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/24 h.	
	03	estradiolum 8 mg ut estradiolum hemihydricum, excipients ad praeparationem pro 40 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Substitutionstherapie	
Packung/en	01	015 8 Pflaster	B
		023 24 Pflaster	B
	02	031 8 Pflaster	B
		058 24 Pflaster	B
	03	066 8 Pflaster	B
		074 24 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.10.2013	

**01 Etiaxil, soluté alcoolique**  
 Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: <b>48523</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	aluminii chloridum hexahydricum 250 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Traitement de la transpiration excessive	
Packung/en	01	013 12,5 ml	D
		021 100 ml	D
Bemerkung			
* Gültig bis		06.11.2013	

**02 Euphyllin N, Injektionslösung 200 mg i.v. (neue Zusammensetzung)**  
 Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>18056</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.1.	10.09.2008
Zusammensetzung	02	theophyllinum 200 mg, natrii acetat trihydricus 151.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	02	038 5 x 10 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.8.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2013	



**01 Evra, transdermales Patch**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>56039</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	norelgestrominum 6 mg, ethinylestradiolum 0.6 mg, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> cum liberatione 150 µg et 20 µg/24 h.	
Anwendung		Hormonelle Kontrazeption	
Packung/en	01	002	3 Pflaster B
		006	9 Pflaster B
		008	18 Pflaster B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.11.2013	

**02 Femoston mono, Filmtabletten**

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: <b>54888</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	19.09.2008
Zusammensetzung	02	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Oestrogensubstitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	02	024	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung; Änderung Präparatename, früher: Zumenon, Filmtabletten)	
* Gültig bis		23.10.2013	

**01 Fluimucil 100 Sugar, granulare****02 Fluimucil 200 Sugar, granulare**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>54774</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	18.09.2008
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, saccharum 4.8 g, arom.: saccharinum et alia, color.: E 110, excipients ad granulatum pro charta 5 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, saccharum 2.7 g, arom.: saccharinum et alia, color.: E 110, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 1.8.2004 (proroga del certificato di omologazione) Destinato esclusivamente all' esportazione	
* Valevole fino al		10.11.2013	

**01 Forsteo, solution injectable en stylo prérempli**

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

N° d'AMM: <b>56007</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	03.09.2008
Composition	01	teriparatidum ADNr 250 µg, acidum aceticum glaciale, natrii acetatis trihydricus, mannitolium, conserv.: metacresolum 3 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Indication		Femmes présentant une ostéoporose postménopausique; hommes présentant une ostéoporose primaire ou due à un hypogonadisme. Ostéoporose induite par les glucocorticoïdes chez les adultes avec un risque accru de fracture.	
Conditionnements	01	002 1 pièce(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 11.06.2008 (modification du champ d'application, indication supplémentaire)	
Valable jusqu'au		07.08.2013	

**01 Fortacet, gel**

Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

N° d'AMM: <b>54846</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	30.09.2008
Composition	01	aluminii acetatis tartratis solutio 100 mg, matricariae extractum liquidum 10 mg, arnicae tinctura 10 mg, aromatica, color.: E 141, conserv.: E 215, E 217, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Inflammations, Foulures	
Conditionnements	01	010 50 g	D
		029 100 g	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.10.2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		27.10.2013	

**01 Franzbranntwein Klosterfrau mit Menthol, Alkoholat**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>41689</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	10.09.2008
Zusammensetzung	01	dextrorhamphora 190 mg, levomentholium 910 mg, thymolum 130 mg, Arom.: iuniperi aetheroleum, limonis aetheroleum, piceae aetheroleum, myristicae aetheroleum, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	013 130 ml	D
Bemerkung			
* Gültig bis		07.10.2013	

**01 Fucidin H, Crème**

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>54283</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 20 mg, hydrocortisoni acetat 10 mg, Antiox.: E 320, Conserv.: E 202, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Sekundär bakteriell infizierte, entzündliche Dermatosen leichten bis mittleren Grades	
Packung/en	01	016	15 g B
		024	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.02.2014	

**01 Gargalin, homöopathisches Mund- und Gurgelwasser**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>23337</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	arnica montana TM 100 mg, calendula officinalis TM 185 mg, guaia-cum TM 40 mg, mentha piperita TM 25 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Bei Mund- und Rachenentzündungen	
Packung/en	01	010	60 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		16.11.2013	

**01 Glivec 100 mg, Filmtabletten (teilbar)****02 Glivec 400 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>56395</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.1.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum Ph+ chronische myeloische Leukämie (Ph+CML) Ph+ akute lymphatische Leukämie (Ph+ALL) Hypereosinophilensyndrom (HES/CEL) Atypischen myelodysplastischen/myeloproliferative Erkrankungen (MDS/MPD) Aggressive systemische Mastozytose (aggr. SM) Gastrointestinale Stromatumoren (GIST) Dermatofibrosarkom protuberans (DFSP) (für genaue Angaben zur Indikation siehe aktuelle Fachinformation)	
Packung/en	01	002	60 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Mai 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2013	

- 01 Glucose 5% Bioren, soluté pour perfusion  
 02 Glucose 10% Bioren, soluté pour perfusion  
 03 Glucose 20% Bioren, soluté pour perfusion  
 04 Glucose 40% Bioren, soluté pour perfusion  
 Sintetica-Bioren SA, Rue des Iles 4b, 2108 Couvet

N° d'AMM: <b>52371</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.03.1.	29.09.2008
Composition	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 840 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 1560 kJ.	
	03	glucosum anhydricum 200 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 3120 kJ.	
	04	glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. corresp. 6240 kJ.	
Indication		Apport hydrique et calorique	
* Conditionnements	01	015 20 x 50 ml	B
		023 20 x 100 ml	B
		031 20 x 250 ml	B
		058 10 x 500 ml	B
		066 10 x 1000 ml	B
		067 250 ml in 500 ml	B
	02	068 100 ml	B
		069 250 ml	B
		070 500 ml	B
		071 1000 ml	B
	03	072 500 ml	B
	04	073 500 ml	B
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 25.02.2004 (prolongation du certificat d'autorisation / ajout de taille d'emballage, nouveau: 5%: 250 in 500 ml / autorisation des nouveaux dosages: 10%, 20% et 40%)	
* Valable jusqu'au		03.11.2013	

**01 Gopten 0,5 mg, Kapseln****02 Gopten 2 mg, Kapseln**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>52771</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.09.2008
Zusammensetzung	01	trandolaprilum 0.5 mg, Color.: E 127, excipients pro capsula.	
	02	trandolaprilum 2 mg, Color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	013	28 Kapsel(n) B
	02	021	28 Kapsel(n) B
		048	98 Kapsel(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		23.09.2013	

**01 Hydrocodon Streuli 5 mg, Tabletten****02 Hydrocodon Streuli 10 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>36818</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 03.01.1.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	hydrocodoni tartras 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	hydrocodoni tartras 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	027	20 Tablette(n) A
	02	116	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2007 (Änderung Präparatename, früher: Dihydrocodeinon Streuli 5 und 10 mg) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		28.11.2012	

**01 Hydrocodon Streuli 0.5 %, Tropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>51951</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 03.01.1.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	hydrocodoni hydrochloridum 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. Corresp. ethanololum 6 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	027	10 ml A
		028	20 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2007 (Änderung Präparatename, früher: Hydrocodeinon) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		28.11.2012	

**01 Hyperdent, Zahnpasta**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>46484</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 13.05.1.	03.09.2008
Zusammensetzung	01	kalii nitras 50 mg, natrii monofluorophosphas 9 mg, laurilsulfas, Arom.: saccharinum natricum et alia, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Kariesprophylaxe, Desensibilisierung empfindlicher Zahnhäule	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.09.2003 Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		09.09.2013	

**03 Hyperiplant, Filmtabletten****04 Hyperiplant 600, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>54108</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	19.09.2008
Zusammensetzung	03	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 300 mg corresp. hypericinum 0.36-0.84 mg et hyperforinum 18-36 mg, DER: 3-7:1, Arom.: saccharinum natricum, vanillinum, excipients pro compresso obducto.	
	04	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 600 mg corresp. hypericinum 0.72-1.68 mg et hyperforinum 18-36 mg, DER: 3-7:1, Arom.: saccharinum natricum, vanillinum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	03	061 60 Tablette(n)	C
		062 100 Tablette(n)	C
	04	063 40 Tablette(n)	C
		064 100 Tablette(n)	C
Bemerkung			
* Gültig bis		20.11.2013	

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

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>52942</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.38-0.62 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	047 30 Dragée(s)	C
		055 60 Dragée(s)	C
		063 120 Dragée(s)	C
	02	071 30 Dragée(s)	C
		098 60 Dragée(s)	C
Bemerkung			
* Gültig bis		13.11.2013	

**01 Ichtho-Bad, flüssig**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30053</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.5.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	ammonii bituminosulfonas decoloratus 720 mg, Arom. 25 mg: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Hautkrankheiten, rheumatische Erkrankungen	
Packung/en	01	052	130 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2013	

**01 Inolaxine, Granulat**

Globopharm AG, Bahnweg 11, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>18821</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.13	26.09.2008
Zusammensetzung	01	sterculiae gummi 800 mg, saccharinum, aromatica, excipiens ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Stuhlregulierung bei Verstopfung	
Packung/en	01	079	400 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		20.11.2013	

**01 Insulin Lilly Humalog Mix 25 cartouches 3,0 mL, suspension injectable**

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

Zul.-Nr.: <b>54762</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	insulinum lisprum 100 U.I. ut, insulinum solutum 25 % et insulinum isophanum 75 %, glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, Conserv.: metacresolum 1.76 mg, phenolum 0.71 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	011	5 x 3,0 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.11.2013	

**01 Insulin Lilly Humalog Mix 25 Humalogpen seringues pré-remplies 3 mL, suspension injectable**

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

Zul.-Nr.: <b>54764</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	insulinum lisprum 100 U.I. ut, insulinum solutum 25 % et insulinum isophanum 75 %, glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, Conserv.: metacresolum 1.76 mg, phenolum 0.71 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	014	5 x 3,0 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.11.2013	

**01 Insulin Lilly Humalog Mix 50 cartouches 3.0 mL, suspension injectable**

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

Zul.-Nr.: <b>54763</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	insulinum lisprum 100 U.I. ut, insulinum solutum 50 % et insulinum isophanum 50 %, glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, Conserv.: metacresolum 2.2 mg, phenolum 0.89 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	018	5 x 3,0 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.11.2013	

**01 Insulin Lilly Humalog Mix 50 Humalogpen seringues pré-remplies 3 mL, suspension injectable**

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

Zul.-Nr.: <b>54765</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	insulinum lisprum 100 U.I. ut, insulinum solutum 50 % et insulinum isophanum 50 %, glycerolum, protamini sulfas, natrii phosphates, zincum, Conserv.: metacresolum 2.2 mg, phenolum 0.89 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	010	5 x 3,0 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.11.2013	

**02 Kamillosan, Liquidum**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>12537</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	02.09.2008
* Zusammensetzung	02	matricariae extractum ethanolicum liquidum corresp. matricariae aetheroleum 0.5-1.5 mg corresp. levomenolum 50-150 µg et apigeni-ni-7 glucosidum 1.75-3.25 mg, ratio: 1:4-4.5, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 43 % V/V.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	02	034	100 ml D
		042	500 ml D
		077	250 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.9.2006 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		29.03.2011	



**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.: <b>55297</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	23.09.2008
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1 g, excipients pro compresso obducto.	
	05	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	004 30 Tablette(n)	B
	04	044 30 Tablette(n)	B
		050 100 Tablette(n)	B
		052 2 x 100 Tablette(n) Mehrfachpackung	B
	05	056 20 Tablette(n)	B
		062 100 Tablette(n)	B
		068 2 x 100 Tablette(n) Mehrfachpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.07.2005 (Neuzulassung)	
* Gültig bis		22.09.2013	

**02 Kinzalplus 80/12,5 mg, Tabletten****03 Kinzalplus 80/25 mg, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56315</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	16.09.2008
Zusammensetzung	02	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
* Packung/en	02	042 28 Tablette(n)	B
		044 98 Tablette(n)	B
	03	050 28 Tablette(n)	B
		052 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2007 (Zulassung der neuen Dosierungsstärke 80/25 mg)	
Gültig bis		07.10.2012	

**02 Klosterfrau Nervenruh, Dragées**

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>36663</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	26.09.2008
Zusammensetzung	02	lupuli extractum methanolicum siccum 125 mg, DER: 4-5:1, Color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	02	057 60 Dragée(s)	D
		065 120 Dragée(s)	D
Bemerkung			
* Gültig bis		20.11.2013	

**01 Lantanon 30 mg, Filmtabletten****02 Lantanon 60 mg, Filmtabletten**

Organon AG, Churerstrasse 158, 8808 Pfäffikon SZ

Zul.-Nr.: **56858** Abgabekategorie: **B** Index: 01.06.0. 24.09.2008

Zusammensetzung 01 mianserini hydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.

02 mianserini hydrochloridum 60 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Antidepressivum

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung).

Nur für den Export bestimmt

\* Gültig bis 23.09.2013

**02 Magnesium-Diasporal 300, Granulat**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: **50084** Abgabekategorie: **B** Index: 07.02.1. 24.09.2008

Zusammensetzung 02 magnesium 301 mg ut magnesii citras anhydricus, saccharum, aromatica, excipients ad granulatam pro charta 5 g.

Anwendung Magnesium-Präparat

Packung/en 02 035 20 Sachet(s) B

043 50 Sachet(s) B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

\* Gültig bis 27.10.2013

**01 Magnevist 2 mmol/L, Fertigspritzen**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **56223** Abgabekategorie: **B** Index: 14.01.0. 16.09.2008

Zusammensetzung 01 dimeglumini gadopentetas 1.876 mg, acidum penteticum, natrii chloridum, meglumini, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung Magnetresonanz-Arthrographie

Packung/en 01 002 1 x 20 ml B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

\* Gültig bis 04.03.2013

**01 Mavena Proctal-Gen, Lotion**

MAVENA Health Care AG, Haselstrasse 1, 5401 Baden

Zul.-Nr.: **48246** Abgabekategorie: **D** Index: 02.09.1. 25.09.2008

Zusammensetzung 01 hamamelidis aqua 880 mg, diethylamini salicylas 70 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung Bei Hämorrhoidalbeschwerden, Analfissuren, Rhagaden

Packung/en 01 052 25 ml D

060 100 ml D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

\* Gültig bis 02.10.2013

**02 Mefenacid, Kapseln**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>49391</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	30.09.2008
Zusammensetzung	02	acidum mefenamicum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	02	013	10 Kapsel(n) B
		021	30 Kapsel(n) B
		048	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.10.2013	

**01 Mefenacid 125 mg, Suppositorien****02 Mefenacid 500 mg, Suppositorien**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>49392</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 125 mg, excipients pro supposito.rio.	
	02	acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro supposito.rio.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	01	028	10 Suppositorien B
	02	044	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		05.10.2013	

**01 Merigest, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>53158</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	estradioli valeras 2 mg, norethisteronum 0.7 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonsubstitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	01	013	28 Tablette(n) B
		021	3x28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2013	

**01 Micardis 40 mg, Tabletten****02 Micardis 80 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>54780</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.09.2008
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	036	28 Tablette(n) B
		052	98 Tablette(n) B
	02	079	28 Tablette(n) B
		095	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.12.2013	

**01 Mircera 50 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen****02 Mircera 75 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen****03 Mircera 100 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen****04 Mircera 150 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen****05 Mircera 200 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen****06 Mircera 250 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen****07 Mircera 400 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen****08 Mircera 600 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen****09 Mircera 800 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen****10 Mircera 30 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen****11 Mircera 40 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen****12 Mircera 60 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen****13 Mircera 120 ug / 0.3 ml, Fertigspritzen****14 Mircera 360 ug / 0.6 ml, Fertigspritzen**

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

Zul.-Nr.: <b>57860</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	10.09.2008
Zusammensetzung	01	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 50 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	02	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 75 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, natrii phosphates, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	03	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 100 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	04	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 150 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	05	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 200 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	06	methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 250 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	

- 07 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 400 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.
- 08 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 600 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.
- 09 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 800 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.
- 10 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 30 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 11 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 40 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 12 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 60 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 13 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 120 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.
- 14 methoxy polyethylene glycol-epoetinum beta 360 µg, natrii sulfas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, poloxamerum 188, Antiox. methioninum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.

## Anwendung

Stimulierung der Erythropoese

## \* Packung/en

01	001	1 x 0.3 ml	A
02	003	1 x 0.3 ml	A
03	005	1 x 0.3 ml	A
04	007	1 x 0.3 ml	A
05	009	1 x 0.3 ml	A
06	011	1 x 0.3 ml	A
07	013	1 x 0.6 ml	A
08	015	1 x 0.6 ml	A
09	017	1 x 0.6 ml	A
10	018	1 x 0.3 ml	A
11	019	1 x 0.3 ml	A
12	020	1 x 0.3 ml	A
13	021	1 x 0.3 ml	A
14	022	1 x 0.6 ml	A

## Bemerkung

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2007 (Zulassung der neuen Dosierungsstärken 30, 40, 60, 120 ug / 0,3 ml und 360 ug / 0,6 ml )

## Gültig bis

26.09.2012

**01 Muco-Mepha 200 mg, Brausetabletten****02 Muco-Mepha 600 mg, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>52385</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, Arom.: aspartamum et alia, Conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, Arom.: aspartamum et alia, Conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	016 30 Tablette(n)	D
	02	024 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.4.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.10.2013	

**01 Muco-Mepha 100 mg, Granulat****02 Muco-Mepha 200 mg, Granulat**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>52376</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 2 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 2 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	017 30 Sachet(s)	D
	02	025 30 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		06.10.2013	

**01 Muse 125 µg, Urethrastab****02 Muse 250 µg, Urethrastab****03 Muse 500 µg, Urethrastab****04 Muse 1000 µg, Urethrastab**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>54525</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	29.09.2008
Zusammensetzung	01	alprostadilum 125 µg, excipiens ad gelatum pro praeparatione.	
	02	alprostadilum 250 µg, excipiens ad gelatum pro praeparatione.	
	03	alprostadilum 500 µg, excipiens ad gelatum pro praeparatione.	
	04	alprostadilum 1000 µg, excipiens ad gelatum pro praeparatione.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	028	1x1 Urethrastab B
		036	6x1 Urethrastab B
	02	044	1x1 Urethrastab B
		052	6x1 Urethrastab B
	03	060	1x1 Urethrastab B
		079	6x1 Urethrastab B
	04	087	1x1 Urethrastab B
		095	6x1 Urethrastab B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.03.2014	

**01 Nebilet, Tabletten**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54489</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	neбиволolum 5 mg ut neбиволoli hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	021	28 Tablette(n) B
		048	56 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom .18.09.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.09.2013	

**01 Nicorette Microtab Original-Aroma, Sublingualtabletten**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>55372</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
* Packung/en	01	012	30 Tablette(n) D
		013	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.7.2008 (Neue Packungsgrössen)	
Gültig bis		15.10.2011	

**01 Nicotinell, Pflaster Stärke 1****02 Nicotinell, Pflaster Stärke 2****03 Nicotinell, Pflaster Stärke 3**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>50582</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	10.09.2008
Zusammensetzung	01	nicotinum 52.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 21 mg/24h.	
	02	nicotinum 35 mg, excipiens ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 14 mg/24h.	
	03	nicotinum 17.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 10 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 7 mg/24h.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	015 7 Pflaster	D
		023 21 Pflaster	D
	02	031 7 Pflaster	D
		058 21 Pflaster	D
	03	066 7 Pflaster	D
		074 21 Pflaster	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.6.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.11.2013	

**01 No Tussan, Pulver**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>54084</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, saccharum, aromatica, Color.: E 104, E 127, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Husten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		20.11.2013	



**01 Omeprazol Streuli 10 mg, Filmdabletten**  
**02 Omeprazol Streuli 20 mg, Filmdabletten**  
**03 Omeprazol Streuli 40 mg, Filmdabletten**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>56338</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
* Packung/en	01	022 14 Tablette(n)	B
		023 28 Tablette(n)	B
		024 56 Tablette(n)	B
		025 98 Tablette(n)	B
	02	026 7 Tablette(n)	B
		027 14 Tablette(n)	B
		028 28 Tablette(n)	B
		029 56 Tablette(n)	B
		030 98 Tablette(n)	B
	03	031 7 Tablette(n)	B
		032 28 Tablette(n)	B
		033 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2008 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 56 Tabletten à 40 mg).	
Gültig bis		25.05.2009	

**01 Omezol-Mepha MT 10 mg, Kapseln**  
**02 Omezol-Mepha MT 20 mg, Kapseln**  
**03 Omezol-Mepha MT 40 mg, Kapseln**  
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: <b>56314</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	11.09.2008
Zusammensetzung	01	omeprazolom 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	omeprazolom 20 mg, excipiens pro capsula.	
	03	omeprazolom 40 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	005 14 Kapsel(n)	B
		007 28 Kapsel(n)	B
		009 56 Kapsel(n)	B
		011 2x50 Kapsel(n)	B
		027 10x28 Kapsel(n)	B
	02	013 7 Kapsel(n)	B
		015 14 Kapsel(n)	B
		017 28 Kapsel(n)	B
		019 56 Kapsel(n)	B
		021 2x50 Kapsel(n)	B
		029 10x28 Kapsel(n)	B
	03	001 7 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		031 10x28 Kapsel(n)	B
		032 56 Kapsel(n)	B
		033 2x50 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. April 2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.09.2013	

**01 Omida, homöopathische Hustenchügeli für Kinder, Globuli**  
 Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>50458</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	aralia racemosa D3, drosera D3, eucalyptus globulus D3, lobaria pulmonaria D3, rumex crispus D3 ana partes, xylitolom ad globulos.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	016 10 g	D
Bemerkung			
* Gültig bis		16.11.2013	

**01 Oxynorm 10 mg/ml, Tropfen**Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch,  
St. Alban-Rheinweg 74, 4006 Basel

Zul.-Nr.: <b>55352</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	29.09.2008
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, Color.: E 110, Conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 ml	A
		003 120 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3. Oktober 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		02.10.2013	

**04 Panadol 500 mg, Suppositorien****05 Panadol 1000 mg, Suppositorien**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>46345</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	18.09.2008
Zusammensetzung	04	paracetamolium 500 mg, excipients pro suppositorio.	
	05	paracetamolium 1 g, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	04	045 10 Suppositorien	D
	05	053 10 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7. September 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2013	

**01 Peditrace, Infusionskonzentrat, Zusatzampulle**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Spicher matt 30, 6370 Stans

Zul.-Nr.: <b>52013</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	24.09.2008
Zusammensetzung	01	cuprum 0.315 µmol ut cupri(II) chloridum dihydricum, manganum 18.2 nmol ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, iodidum 7.88 nmol ut kalii iodidum, fluoridum 3 µmol ut natrii fluoridum, zincum 3.82 µmol ut zinci chloridum, selenium 25.3 nmol ut natrii selenis pentahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	011 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.10.2013	

**01 Perskinmed Cool symphytum, gel**

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

N° d'AMM: <b>56815</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	08.09.2008
Composition	01	symphyti radice recentis tinctura 941 mg, ratio: 1:4, levomentholum 20 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Pour frictionner lors de traumatismes douloureux	
Conditionnements	01	022	50 ml D
Remarque		* Valable jusqu'au 19.08.2013	

**02 Peru-Stick, Drehstift**

Tentan AG, Brännliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: <b>14809</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	24.09.2008
* Zusammensetzung	02	lidocainum 12.17 mg, balsamum peruvianum 4.86 mg, dextro-camphora 4.86 mg, ricini oleum virginale 4.86 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Schrunden, Schürfungen, Frostbeulen	
Packung/en	02	023	21 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Berichtigung der Zusammensetzung)	
* Gültig bis		30.10.2013	

**01 Pevaryl, Crème**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>38334</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, aromatica, Antiox.: E 320, Conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	018	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2013	

**01 Pevaryl, Hautmilch**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>39449</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, aromatica, Antiox.: E 320, Conserv.: E 210, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	013	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2013	

**01 Pevaryl, Puder**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>38335</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	014	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2013	

**01 Pevaryl, Pumpspray**

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>50639</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	010	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2013	

**01 Pharmaton Vital Geriavit, Brausetabletten**

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

Zul.-Nr.: <b>46051</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.6.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	Vitamina: retinoli palmitas 4000 U.I., cholecalciferolum 400 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 10 mg, thiamini nitras 2 mg, riboflavinum 2 mg, pyridoxini hydrochloridum 1 mg, cyanocobalaminum 1 µg, nicotinamidum 15 mg, calcii pantothenas 10 mg, acidum ascorbicum 60 mg, Mineralia: ferrum 10 mg, cuprum 1 mg, mangani(II) sulfas monohydricus corresp. manganum 1 mg, zincum 1 mg, kalium 8 mg, magnesium 10 mg, calcium 90.3 mg, fluoridum 0.2 mg, phosphorus 70 mg, Alia: ginseng extractum 40 mg, ginsenosidea 1.6 mg, deanoli hydrogenotartras 26 mg, rutosidum 20 mg, Arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum, aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat für ältere Personen	
Packung/en	01	041	20 Tablette(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		24.11.2013	

**01 Phytopharma dragées pour la vessie/Blasendragées, dragées**

Phytopharma SA, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: <b>54176</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	01.09.2008
Composition	01	betulae extractum aquosum siccum 40 mg corresp. flavonoidea 0.8 mg, DER: 4.0-8.0:1, uvae ursi extractum aquosum siccum 80 mg corresp. arbutinum 8 mg, DER: 2.8-4.2:1, equiseti extractum aquosum siccum 40 mg, DER: 4-7:1, ononidis radices extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-9:1, aromatica, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de douleurs de la vessie	
Conditionnements	01	023	20 dragée(s) D
		031	60 dragée(s) D
Remarque			
* Valable jusqu'au		31.12.2012	

**01 Plak-out Spray 0,1 %**

KerrHawe SA, Via Strece 4, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>54576</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	25.09.2008
Composizione	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, aromatica, color.: E 127, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Indicazione		Desinfettante per malattie della cavità orale	
Confezione/i	01	013	50 ml D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 06.10.2003 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		05.10.2013	

**02 Pollivita, Filmtabletten**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>55979</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.8.	19.09.2008
Zusammensetzung	02	petasitidis folii extractum carbonicum dioxydatum 20-40 mg corresp. petasina 8 mg, DER: 50-100:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Behandlung der Symptome von Heuschnupfen (allergische Rhinitis)	
Packung/en	02	010	20 Tablette(n) B
		020	60 Tablette(n) B
Bemerkung			
* Gültig bis		23.11.2013	

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

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>57534</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
* Packung/en	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	009 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Widerruf der Sequenz 01: 10 mg)	
Gültig bis		02.10.2010	

**01 Primofenac, Emulsions-Gel**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>50191</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	028 50 g	C
		036 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2013	

**01 Primolut N, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>25167</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.3.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	norethisteronum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Dysfunktionelle Blutungen, primäre und sekundäre Amenorrhoe, Menstruationsverlegung	
Packung/en	01	015 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2013	

**01 Proglycem, Kapseln**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>39081</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.3.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	diazoxidum 25 mg. Materia capsulae: Color.: E 110, E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hypoglykämie	
Packung/en	01	016 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.6.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2013	

**01 Rebalance 250, Dragées****02 Rebalance 500, Dragées**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>53924</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.38-0.62 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	01	Bei gedrückter Stimmung	
	02	Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	018                      60 Dragée(s)	C
		026                      120 Dragée(s)	C
		034                      30 Dragée(s)	C
	02	042                      30 Dragée(s)	C
		050                      60 Dragée(s)	C
Bemerkung			
* Gültig bis		09.10.2013	

**01 Rebif 22, Fertigspritzen, Injektionslösung****02 Rebif 44, Fertigspritzen, Injektionslösung****03 Rebif 8.8, Fertigspritzen, Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>54810</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	11.09.2008
Zusammensetzung	01	interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., albuminum seri humani, mannitolium, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	016                      3 Spritze(n)	B
		024                      12 Spritze(n)	B
	02	032                      3 Spritze(n)	B
		040                      12 Spritze(n)	B
	03	059                      1 Kombipackung(en)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		18.09.2013	



**01 Redoxon Retard, Kapseln**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54586</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 500 mg, Color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin C-Präparat	
Packung/en	01	027 40 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.11.2013	

**01 Remotiv 250, Dragées****02 Remotiv 500, Dragées**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>52471</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 250 mg corresp. hypericinum 0.38-0.62 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 500 mg corresp. hypericinum 0.75-1.25 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	01	Bei gedrückter Stimmung	
	02	Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	028 30 Dragée(s)	C
		036 60 Dragée(s)	C
		044 120 Dragée(s)	C
	02	052 30 Dragée(s)	C
		060 60 Dragée(s)	C
Bemerkung			
* Gültig bis		09.10.2013	

**01 Reparil, Dragées**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>31286</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	aescinum solubile 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Venenmittel, Schwellungen nach Verletzungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		30.09.2013	

**01 Resovist, Injektionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55569</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	ferucarbotran 540 mg corresp. ferrum 27.92 mg, mannitolium, acidum l-lacticum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die Leber	
Packung/en	01	006	1 x 1,4 ml Fertigspritze B
		008	5 x 1,4 ml Fertigspritze B
		010	1 x 1,6 ml Injektionsflasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2004 (Neuzulassung)	
* Gültig bis		15.09.2013	

**01 Rheumon, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: <b>42203</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, macrogolum 400, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	017	40 g C
		025	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		21.10.2013	

**02 Ricola Zitronenmelisse, Halsbonbons**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>46087</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	11.09.2008
Zusammensetzung	02	melissae extractum et specierum pectoralium extractum 23 mg, acidum ascorbicum 13 mg, levomentholum 0.5 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	02	054	75 g E
Bemerkung			
* Gültig bis		19.10.2013	

**01 Rohypnol 1 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>54959</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	23.09.2008
Zusammensetzung	01	flunitrazepamum 1 mg. Überzug: Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	028	10 Tablette(n) B
		036	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		30.03.2014	

**02 Ruscovarin, Salbengel**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>49147</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	30.09.2008
Zusammensetzung	02	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogenina 0.5 mg, ratio: 1:1.5-2.5, heparinum natricum 250 U.I., propylenglyolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	02	031	100 g D
		058	200 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		13.11.2013	

**01 Salbisan, Halspastillen mit Salbeigeschmack, zuckerfrei**

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

Zul.-Nr.: <b>54883</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	11.09.2008
Zusammensetzung	01	levomentholum 3.2 mg, glycerolum 15 mg, amyli hydrolysati sirupus hydrogenatus 1.8 g, aspartamum, acesulfamum kalicum, aromatica, Color.: plantarum extractum ex excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
* Packung/en	01	013	110 g E
		021	220 g E
		022	330 g E
		023	50 g E
Bemerkung			
* Gültig bis		29.10.2013	

**01 Saridon N 200, Filmtabletten****02 Saridon N forte 400, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56358</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum natricum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum natricum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	005	10 Tablette(n) D
		007	20 Tablette(n) D
	02	023	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.10.2013	

**01 Schmid's Sportcreme, Crème**

OTC Pharma AG, Windeggstrasse 16, 8867 Niederurnen

Zul.-Nr.: <b>54210</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 40 mg, eucalypti aetheroleum 40 mg, gaultheriae aetheroleum 40 mg, rosmarini aetheroleum 40 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 40 mg, arnicae tinctura 100 mg, ratio: 1:8.5, propylenglyolum, Conserv.: E 216, E 218, imidazolidinyl-ureum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	019	100 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		27.10.2013	

**01 Sebo-Psor Lotion Widmer**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>45621</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	04.09.2008
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 1 mg, tretinoinum 0.25 mg, ureum 20 mg, propylenglyolum, Antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis, Seborrhoe und ekzematöse Erkrankungen der Kopfhaut	
Packung/en	01	014	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.02.2014	

**01 Secresol 100 mg, Granulat**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>50106</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	10.09.2008
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	012	30 Sachtet(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.12.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.11.2013	

**01 Serophene, Tabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>45524</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	clomifeni dihydrogencitras 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Induktion der Ovulation ohne Vorliegen einer primären hypophysären oder primären ovariellen Insuffizienz	
Packung/en	01	019	10 Tablette(n) A
		027	5 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.10.2013	

**01 Sibrovita, Kapseln**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>55928</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.02.0.	19.09.2008
Zusammensetzung	01	destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et aurantii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Sinusitis sowie akuter und chronischer Bronchitis	
Packung/en	01	007	30 Kapsel(n) C
		023	60 Kapsel(n) C
		039	120 Kapsel(n) C
Bemerkung			
* Gültig bis		23.11.2013	

**01 Sidroga Kinder Beruhigungstee, geschnittene Drogen**

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>54097</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	passiflorae herba 30 %, aurantii flos 20 %, melissae folium 20 %, lupuli strobulus 20 %, valerianae radix 10 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Schlafschwierigkeiten	
Packung/en	01	018	20 x 1,5 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		13.11.2013	

**01 Similasan Arnica plus Spray, homöopathisches Arzneimittel**

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>55787</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.09.2008
Zusammensetzung	01	arnica montana D4, calendula officinalis D4, hypericum perforatum D4, symphytum officinale D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		Bei Verletzungen	
* Packung/en	01	024	90 ml D
		025	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26. September 2007 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 30 ml)	
Gültig bis		25.09.2012	

**02 Similasan, homöopath.AM bei Sonnenbrand und kleinflächigen Verbrennungen, Spray**

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>46779</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.09.2008
Zusammensetzung	02	calendula officinalis D4 0.2 g, echinacea angustifolia et (aut) pallida D4 0.3 g, lytta vesicatoria D6 0.2 g, urtica urens D4 0.3 g ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		Bei kleinflächigen Verbrennungen, Sonnenbrand	
* Packung/en	02	029	90 ml D
		030	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Dezember 2004 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 30 ml)	
Gültig bis		15.12.2009	

**01 Sinupret, Dragées****02 Sinupret forte, Dragées**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>53159</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.99.0.	08.09.2008
Zusammensetzung	01	gentianae radix 6 mg, primulae flos 18 mg, rumicis acetosae herba 18 mg, sambuci flos 18 mg, verbenae herba 18 mg, Color.: E 104 et E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	gentianae radix 12 mg, primulae flos 36 mg, rumicis acetosae herba 36 mg, sambuci flos 36 mg, verbenae herba 36 mg, Color.: E 104 et E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege	
	01	Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege	
	02	Bei Entzündungen der Atemwege	
Packung/en	01	028 50 Dragée(s)	C
	02	044 20 Dragée(s)	C
		052 50 Dragée(s)	C
		060 100 Dragée(s)	C
Bemerkung			
* Gültig bis		14.10.2013	

**01 Sinupret, Tropfen**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>53160</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.99.0.	08.09.2008
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 290 mg ex gentianae radix 2 mg, primulae flos 6 mg, rumicis acetosae herba 6 mg, sambuci flos 6 mg, verbenae herba 6 mg, DER: 1:11, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege	
Packung/en	01	026 100 ml	C
Bemerkung			
* Gültig bis		14.10.2013	

**01 Spasmo-Canulase, Bitabs**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: <b>30197</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.03.3.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	metixeni hydrochloridum 1 mg, pancreatis pulvis corresp. amylasum 2100 U. Ph. Eur. et lipasum 1200 U. Ph. Eur. et proteasum 80 U. Ph. Eur., cellulasum 0.9 U. FIP, pepsini pulvis 120 U. Ph. Eur., dimeticonum 40 mg, natrii dehydrocholas 20 mg, acidi glutamici hydrochloridum 100 mg, Color.: E 127, excipients pro compresso.	
Anwendung		Verdauungsbeschwerden mit Darmspasmen	
Packung/en	01	011 30 Tablette(n)	C
		038 100 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. November 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		27.11.2013	

**02 Sperti Präparation H, Salbe**

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>19902</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.09.1.	09.09.2008
Zusammensetzung	02	selachiorum hepatis oleum 30 mg, faecis extractum 10 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, aromatica, Antiox.: E 321, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hämorrhoiden	
Packung/en	02	080	25 g D
		099	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2013	

**02 Sperti Präparation H, Suppositorien**

Whitehall-Robins AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>22050</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.09.1.	09.09.2008
Zusammensetzung	02	selachiorum hepatis oleum 69 mg, faecis extractum 23 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Hämorrhoiden	
Packung/en	02	060	12 Suppositorien D
		079	24 Suppositorien D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.09.2013	

**01 Strath Hustentropfen**

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30044</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	primulae radice extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, thymi extractum ethanolicum liquidum 0.45 ml, DER: 1:2-2.5, faex medicinalis plasmolysata 0.5, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	037	30 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		24.11.2013	

**01 Strath Leber-Galle-Tropfen**

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30038</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	cardui mariae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, cynarae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	037	30 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		24.11.2013	

**01 Strath Magentropfen**

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30041</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	gentianae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2, matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	046	30 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		24.11.2013	

**01 Strath Schlaf-Nerven-Tropfen**

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30049</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, passiflorae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, valerianae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Anwendung		Bei Nervosität, nervös bedingten Einschlafstörungen	
Packung/en	01	039	30 ml D
		047	100 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		24.11.2013	

**01 Strath Schleimhaut-Tropfen**

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

Zul.-Nr.: <b>30037</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	26.09.2008
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, DER: 1:1, salviae extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, DER: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		Bei Schleimhautentzündungen des Mundes und Rachens	
Packung/en	01	030	30 ml D
Bemerkung			
* Gültig bis		24.11.2013	

**01 Survanta, Suspension**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>50765</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 03.99.0.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	lipida e pulmone vitelli (Rind: Lunge) et colfoscerili palmitas et acidum palmiticum et glyceroli tripalmitas 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Atemnotsyndrom bei Neugeborenen (Surfactant)	
Packung/en	01	016	1 x 8 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		19.11.2013	



**03 Synthamin V 10, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>41819</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	24.09.2008
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	03	aminoacida 100 g ut isoleucinum 6 g, leucinum 7.3 g, lysinum anhydricum 5.8 g, valinum 5.8 g, phenylalaninum 5.6 g, histidinum 4.8 g, threoninum 4.2 g, methioninum 4 g, tryptophanum 1.8 g, alaninum 20.7 g, argininum 11.5 g, glycinum 10.3 g, prolinum 6.8 g, serinum 5 g, tyrosinum 0.4 g, chloridum 40 mmol, acetat 82 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
-----------------	----	--

Anwendung	Parenterale Zufuhr von Aminosäuren
-----------	------------------------------------

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Umwandlung Zulassungsart, neu nur für Export)
-----------	--

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

* Gültig bis	27.10.2013
--------------	------------

**03 Synthamin V 10E, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>41820</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	24.09.2008
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	03	aminoacida 100 g ut isoleucinum 6 g, leucinum 7.3 g, lysinum anhydricum 5.8 g, valinum 5.8 g, phenylalaninum 5.6 g, histidinum 4.8 g, threoninum 4.2 g, methioninum 4 g, tryptophanum 1.8 g, alaninum 20.7 g, argininum 11.5 g, glycinum 10.3 g, prolinum 6.8 g, serinum 5 g, tyrosinum 0.4 g, natrium 70 mmol, kalium 60 mmol, magnesiumum 5 mmol, acetat 160 mmol, chloridum 70 mmol, phosphas 30 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
-----------------	----	--

Anwendung	Parenterale Zufuhr von Aminosäuren und Elektrolyten
-----------	---

Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung und Umwandlung Zulassungsart, neu nur für Export)
-----------	--

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

* Gültig bis	27.10.2013
--------------	------------

**01 Tavanic 250 mg, comprimés pelliculés****02 Tavanic 500 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>54365</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	19.09.2008
Composition	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	012	5 comprimé(s) A
		020	7 comprimé(s) A
		039	10 comprimé(s) A
	02	047	5 comprimé(s) A
		055	7 comprimé(s) A
		063	10 comprimé(s) A
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	27.10.2013		

**01 Tavanic i.v. 500, solution pour perfusion****02 Tavanic i.v. 250, solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>54366</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	19.09.2008
Composition	01	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	019	1 x 100 mL flacon(s) A
	02	027	1 x 50 mL flacon(s) A
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	27.10.2013		

**01 Tiger Balm Oel**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>33012</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 100 mg, levomentholum 80 mg, methylis salicylas 380 mg, eucalypti aetheroleum 60 mg, spicae aetheroleum 50 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	012	28,5 ml D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	30.10.2013		

**01 Vaminolact, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>49854</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	30.09.2008
Zusammensetzung	01	Aminoacida: alaninum 6.3 g, argininum 4.1 g, acidum asparticum 4.1 g, cysteinum 1.0 g, acidum glutamicum 7.1 g, glycinum 2.1 g, histidinum 2.1 g, isoleucinum 3.1 g, leucinum 7.0 g, lysinum anhydricum 5.6 g, methioninum 1.3 g, phenylalaninum 2.7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.8 g, taurinum 0.3 g, threoninum 3.6 g, tryptophanum 1.4 g, tyrosinum 0.5 g, valinum 3.6 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1000 kJ, aminoacida 65.3 g/l.	
Anwendung		Parenterale Aminosäurezufuhr bei Kindern	
Packung/en	01	013	100 ml
		021	500 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.10.2013	

**01 Vita Gerin Geistlich, Kapseln**

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: <b>34213</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.6.	18.09.2008
Zusammensetzung	01	Vitamina: retinoli palmitas 10000 U.I., cholecalciferolum 400 U.I., intrac-alfa-tocopherylis acetat 15 mg, thiamini nitras 10 mg, riboflavinum 3 mg, pyridoxini hydrochloridum 5 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 10 mg, dexpanthenolum 10 mg, acidum ascorbicum 70 mg, Mineralia: calcii hydrogenophosphas anhydricus 85 mg, ferrum 10 mg ut cuprum 1 mg ut manganum 0.5 mg ut magnesium 8.5 mg ut Alia: acidum oroticum anhydricum 100 mg et deanolum 8 mg, cholini hydrogenotartras 50 mg, rutosidum trihydricum 10 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat bei Mangelzuständen im Alter	
Packung/en	01	011	30 Kapsel(n)
		038	100 Kapsel(n)
Bemerkung			
* Gültig bis		24.11.2013	

**02 Wurzeltod, Warzenpflaster**

Elixan Aromatica GmbH, 9533 Kirchberg SG

Zul.-Nr.: <b>24957</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	17.09.2008
Zusammensetzung	02	Tela cum praeparatione, acidum salicylicum 8 mg, Color.: E 123, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Warzen	
Packung/en	02	020	6 + 6 Pflaster
Bemerkung			
* Gültig bis		09.11.2013	

**01 Xeloda 150 mg, Filmtabletten****02 Xeloda 500 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>54657</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.09.2008
Zusammensetzung	01	capecitabinum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	capecitabinum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	013 60 Tablette(n)	A
	02	021 120 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Februar 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		12.02.2014	

**01 Xyzal, Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>56711</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	16.09.2008
Zusammensetzung	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Packung/en	01	002 10 ml	B
		004 15 ml	B
		006 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Juli 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.12.2013	

**01 Zoldorm, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56036</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	25.09.2008
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		003 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
* Gültig bis		05.11.2013	

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

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

Zul.-Nr.: <b>54325</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	22.09.2008
Zusammensetzung	01	tazarotenum 0.5 mg, macrogolum 400, Antiox.: E 300, E 320, E 321, Conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	tazarotenum 1 mg, macrogolum 400, Antiox.: E 300, E 320, E 321, Conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2006. (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export) Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		18.03.2009	

**01 Zyrtec, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>48143</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	11.09.2008
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	016 10 Tablette(n)	C
		024 30 Tablette(n)	B
		032 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Juli 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.11.2013	

**01 Zyrtec, Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>52700</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	11.09.2008
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	019 20 ml	B
		027 10 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. Februar 2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.12.2013	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Albipen 50mg ad us.vet., Tabletten****02 Albipen 125mg ad us.vet., Tabletten****03 Albipen 500mg ad us.vet., Tabletten**

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>37926</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.09.2008
Zusammensetzung	01	ampicillinum anhydricum 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	ampicillinum anhydricum 125 mg, excipients pro compresso.	
	03	ampicillinum anhydricum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	01	Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen	
	02	Bakterielle Infektionen bei Kälbern und Hunden	
	03	Bakterielle Infektionen bei Kälbern und Hunden	
Packung/en	01	019	100 Tablette(n) A
	02	027	100 Tablette(n) A
	03	035	30 Tablette(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	17.11.2012		

**02 B-COL 500 ad us.vet., concentré médicamenteux**

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

N° d'AMM: <b>40074</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	04.09.2008
Composition	02	colistinum 500 Mio U.I. ut colistini sulfas, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Indication	Colibacillose, colientérotoxémie, salmonellose des porcelets et des veaux		
Conditionnements	02	066	1 kg A
		074	5 kg A
		082	25 kg A
Remarque	remplace l'attestation d'autorisation du 24 septembre 2003 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au	23.09.2013		

**01 B-Neuron ad us.vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>45613</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.09.2008
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 33.3 mg, pyridoxini hydrochloridum 33.3 mg, cyanocobalaminum 333.3 µg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum liquidum non cristallisabile, Conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Vitamin B Kombinationspräparat für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen		
Packung/en	01	038	50 ml B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	07.10.2013		

**01 Coligel Gel ad us.vet.**

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52578</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.09.2008
Zusammensetzung	01	colistinum 750'000 U.I. ut colistini sulfas, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Colidiarrhoe bei Ferkeln	
Packung/en	01	019	175 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24. September 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2013	

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

Wyeth Pharmaceuticals AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>55657</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	12.09.2008
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1 mg, Antiox.: E 321, Conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
Packung/en	01	002	1 l A
		004	2.5 l A
Bemerkung			
* Gültig bis		11.09.2013	

**01 Dectomax 0.5% pour on Lösung ad us.vet.**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54647</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.09.2008
Zusammensetzung	01	doramectinum 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zum Aufgiessen für nicht laktierende Rinder	
Packung/en	01	018	250 ml A
		026	1000 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Oktober 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2013	

**01 Depo-Promone ad us.vet., Injektionssuspension**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>42046</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetat 50 mg, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii chloridum, Conserv.: E 216 0.139 mg, E 218 1.298 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Unterdrückung der Brunst, Metorrhagien bei Hündinnen und Kätzinnen	
Packung/en	01	019	5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2013	

**01 Dolosin-Dexa ad us.vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>46261</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.09.2008
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 70 mg, ramifenazonum 140 mg, dexamethasonum 0.5 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, propylenglycolum, Antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antirheumatikum, Antipyretikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	046 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.10.2013	

**01 Draxxin 10% ad us.vet., Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57173</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	30.09.2008
Zusammensetzung	01	tulathromycinum 100 mg, acidum citricum anhydricum, propylenglycolum, Antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
* Anwendung		Zur Therapie und Metaphylaxe von Atemwegserkrankungen bei Rind und Schwein, zur Therapie von Keratokonjunktivitis beim Rind	
Packung/en	01	004 50 ml 006 100 ml	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. April 2005 (Indikations-erweiterung)	
Gültig bis		11.04.2010	

**01 Energidex ad us.vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>42347</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	04.09.2008
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 218 mg, sorbitolum 140 mg, Conserv.: alcohol benzylicus 9.36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Energetikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	019 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.09.2013	

**01 Engemycin 10% ad us.vet., Injektionslösung**

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>38721</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 100 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, magnesi oxidum leve, polyvidonum K 12, ethanolaminum, Antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Wiederkäuern, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	038 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2013	



**01 Enolyt ad us.vet., Pulver**

Ufamed AG, Kornfeldstr. 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>50399</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.09.2008
Zusammensetzung	01	natrii hydrogenocarbonas 110 mg, natrii chloridum 50 mg, kalii chloridum 25 mg, calcii gluconas 15 mg, magnesii chloridum hexahydricum 3.6 mg, glucosum monohydricum 600 mg, glycinum 100 mg, lactosum monohydricum 95 mg, Arom.: saccharinum, natrii cyclamas et alia, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Elektrolyt- und Energiekonzentrat für Kälber und Ferkel zur oralen Rehydratation	
Packung/en	01	028	1 kg B
		036	600 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Oktober 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.10.2013	

**01 Enteran ad us.vet., Pulver**

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

Zul.-Nr.: <b>27435</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	02.09.2008
Zusammensetzung	01	neomycinum 36 mg ut neomycini sulfas, phthalylsulfathiazolum 250 mg, tanninum albuminatum 20 mg, kaolinum ponderosum q.s. ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Antibiotikum / Chemotherapeutikum für Darminfektionen bei Schweinen, Kälbern und Lämmern	
Packung/en	01	025	10 x 10 g A
		033	500 g A
		068	5 kg A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. Dezember 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2013	

**01 Equipalazone-Pulver ad us.vet.**

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>38110</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	16.09.2008
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 1 g, Conserv.: E 215, E 217, E 219, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Antipyretisches Analgetikum für Pferde und Ponys	
Packung/en	01	012	100 Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Juli 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		11.12.2013	

**02 EXspot ad us.vet., Lösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>51793</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	10.09.2008
Zusammensetzung	02	permethrinum 744 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bekämpfung von Flöhen und Zecken bei Hunden	
Packung/en	02	021 6 x 1 ml	C
		056 12 x 6 x 1 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6. Februar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.09.2013	

**01 Frontline Combo Spot-on chiens S ad us.vet., solution****02 Frontline Combo Spot-on chiens M ad us.vet., solution****03 Frontline Combo Spot-on chiens L ad us.vet., solution****04 Frontline Combo Spot-on chiens XL ad us.vet., solution**

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

N° d'AMM: <b>56045</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	10.09.2008
Composition	01	fipronilum 67 mg, S-methoprenum 60.3 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134 mg, S-methoprenum 120.6 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268 mg, S-methoprenum 241.2 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 2.68 ml.	
	04	fipronilum 402 mg, S-methoprenum 361.8 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 4.02 ml.	
Indication	01	Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour des chiens jusqu'à 10kg	
	02	Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour des chiens de plus de 10kg jusqu'à 20kg	
	03	Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour des chiens de plus de 20kg jusqu'à 40kg	
	04	Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour des chiens de plus de 40kg jusqu'à 60kg	
Conditionnements	01	002 0.67 ml	B
	02	004 1.34 ml	B
	03	006 2.68 ml	B
	04	008 4.02 ml	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22 mai 2003 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		31.12.2013	

**01 Hyalovet 20 ad us.vet., solution injectable**

TRB CHEMEDICA INTERNATIONAL SA, 12, rue Michel-Servet, 1206 Genève

N° d'AMM: <b>45449</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Composition	01	natrii hyaluronas 20 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Maladies des articulations chez les chevaux	
Conditionnements	01	017	2 ml A
		025	2 ml A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 13 décembre 2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		12.12.2012	

**01 Laxatone ad us.vet., Paste**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>49133</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	vaselinum album 214 mg, paraffinum liquidum 34 mg, sojæ oleum 48 mg, Arom.: vanillinum et alia, Conserv.: E 211, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Gleitmittel bei Verstopfung bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	014	70 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Juni 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		31.12.2012	

**01 Ophthalmivet ad us.vet., Augensalbe**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>41956</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.09.2008
Zusammensetzung	01	bacitracinum 500 U.I., neomycinum 3.25 mg ut neomycini sulfas, polymyxini B sulfas 5'000 U.I., adeps lanae, Antiox.: E 307, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antibakteriell wirksame Augensalbe für Hunde, Katzen und Heimtiere	
Packung/en	01	011	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2013	

**01 Optivermin ad us.vet., Tabletten**

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>55055</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.09.2008
Zusammensetzung	01	praziquantelum 50 mg, fenbendazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anthelminthikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Dezember 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2013	

**01 Orbenin Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>36023</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	Suspension: cloxacillinum 500 mg ut cloxacillinum benzathinum, acidum stearicum, alumini monostearas, paraffinum liquidum, pro vase 3 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 1.2 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
* Packung/en	01	031 24 x 3 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2007 (neu: 24 Desinfektionstücher)	
Gültig bis		13.06.2012	

**01 Orbenin Extra Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52331</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	Suspension: cloxacillinum 600 mg ut cloxacillinum benzathinum, acidum stearicum, alumini monostearas, paraffinum liquidum, pro vase 3.6 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 1.2 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Mastitiden beim Trockenstellen der Milchkühe	
* Packung/en	01	013 4 x 3.6 g 021 24 x 3.6 g	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2005 (neu: 4 bzw. 24 Desinfektionstücher)	
Gültig bis		27.05.2009	

**01 Oribiotic ad us.vet., Salbe**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>42349</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	05.09.2008
Zusammensetzung	01	bacitracinum 500 U.I., neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100'000 U.I., triamcinoloni acetonidum 1 mg, lidocainum 10 mg ut lidocaini hydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Ohren- und Mittelohrentzündung bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	011 10 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.09.2013	

**01 Palfivet ad us.vet., Injektionslösung**

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: **23826** Abgabekategorie: **A** Index: 11.09.2008

Zusammensetzung	01	dextromoramidum 5 mg ut dextromoramidi tartras, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Analgetikum für Hunde		
Packung/en	01	038	5 x 1 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13. Dezember 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe		

\* Gültig bis 12.12.2012

**03 SK-40 ad us.vet., prémélange médicamenteux**

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

N° d'AMM: **42296** Catégorie de remise: **A** Index: 11.09.2008

Composition	03	chlortetracyclini hydrochloridum 50 g, tylosinum 10 g ut tylosini tartras, sulfadimidinum 100 g ut sulfadimidinum natricum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.		
Indication		<p>Traitement et métaphylaxie d'infections croisées d'origine bactérienne, pour autant que les bactéries responsables soient sensibles à l'association chlortétracycline, tylosine et sulfadimidine. En particulier :</p> <p>Porcs :</p> <p>Affections des voies respiratoires causées par des mycoplasmes (spécialement la pneumonie enzootique), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (rhinite atrophique) et Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).</p> <p>Affections intestinales causées par Lawsonia intracellularis (adénomatose intestinale porcine) et E. coli.</p> <p>Inflammations séreuses et arthrites causées par Haemophilus parvus.</p> <p>Veaux :</p> <p>Affections de voies respiratoires causées par des mycoplasmes et des pasteurella.</p>		
Conditionnements	03	066	1 kg	A
		074	5 kg	A
		082	25 kg	A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 21.12.2007 (prolongation du certificat d'autorisation)		
* Valable jusqu'au		23.09.2013		

**01 Supprestral ad us.vet., Injektions suspension**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>42099</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetat 50 mg, natrii chloridum, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, Conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Verhinderung und Unterbrechung der Läufigkeit, Nymphomanie bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	015 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		23.09.2013	

**01 Systemex Intervall-Bolus ad us.vet.****02 Systemex Intervall-Bolus forte ad us.vet.**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>48339</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	04.09.2008
Zusammensetzung	01	oxfendazolum 750 mg, excipients pro compresso.	
	02	oxfendazolum 1'250 mg, Color.: E 132, excipients pro compresso.	
* Anwendung	01	Anthelminthikum für junge Rinder	
	02	Anthelminthikum für Rinder	
* Packung/en	01	077 24 Bolus/Boli	B
	02	085 24 Bolus/Boli	B
Bemerkung			
* Gültig bis		03.09.2013	

**01 Terralon 20% LA ad us.vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: <b>49248</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.09.2008
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum dihydricum 200 mg, magnesii oxidum leve, polyvidonum K 17, 1-methyl-2-pyrrolidonum, Antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern und Schweinen	
Packung/en	01	016 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2013	

**01 Thymovar ad us.vet., Verdampfungsplättchen**

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: <b>52449</b>	* Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	05.09.2008
Zusammensetzung	01	thymolum 15 g, pro praeparatione.	
Anwendung		Bekämpfung der Varroatose bei Bienen	
Packung/en	01	022 2 Stück	D
		030 2 x 5 Stück	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Juli 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.09.2013	

**01 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 2.5mg****02 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 5mg****03 Vetmedin ad us.vet., Kapseln 1.25mg**

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

Zul.-Nr.: <b>54319</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.09.2008
Zusammensetzung	01	pimobendanum 2.5 mg. Materia capsulae: excipiens pro capsula.	
	02	pimobendanum 5 mg. Materia capsulae: Color.: E 110, excipiens pro capsula.	
	03	pimobendanum 1.25 mg. Materia capsulae: excipiens pro capsula.	
Anwendung		Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund	
Packung/en	01	010 100 Kapsel(n)	B
	02	029 100 Kapsel(n)	B
	03	037 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Oktober 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		13.10.2013	

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

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

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

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

Per 15. September 2008 übernimmt die Firma **ProReo Pharma AG, Liestal** die folgenden Präparate der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Meyrin:**

A compter du 15 septembre 2008, l'entreprise **ProReo Pharma AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Meyrin:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
46256	Nalcrom, Sachets
44778	Nalcrom, Kapseln

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

Per 18. September 2008 übernimmt die Firma **Virbac (Switzerland) AG, Glattbrugg** die folgenden Präparate der Firma **Veterinaria AG, Zürich:**

A compter du 18 septembre 2008 l'entreprise **Virbac (Switzerland) AG, Glattbrugg** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par **Veterinaria AG, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
43979	Prosolvlin ad us.vet., Injektionslösung

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

Per 24. September 2008 übernimmt die Firma **Qualicare AG, Münchenstein** die folgenden Präparate der Firma **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil:**

A compter du 24 septembre 2008 l'entreprise **Qualicare AG, Münchenstein** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
55567	Rombellin, Tabletten



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

Per 30. September 2008 übernimmt die Firma **Provet AG, Lyssach** die folgenden Präparate der Firma **Wyeth Pharmaceuticals AG, Zug**:

A compter du 30 septembre 2008 l'entreprise **Provet AG, Lyssach** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par **Wyeth Pharmaceuticals AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
52768	Duphacycline L.A. ad us.vet., Injektionslösung
52769	Duphamox L.A. ad us.vet., Injektionslösung
54235	Dicural ad us.vet., Manteltabletten
54903	Cyductin 0.5% pour-on ad us.vet., Lösung
55162	Equest Orales Gel ad us.vet.
55657	Cyductin 0.1% ad us.vet., orale Lösung

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

Per 1. September 2008 ändert die Firma **GE Healthcare AG** ihr Firmendomizil von Wädenswil nach **Opfikon**.

A compter du 1 septembre 2008, l'entreprise **GE Healthcare AG** actuellement sise Wädenswil, aura pour nouveau domicile **Opfikon**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
55654	123-I-Hippurate GE Healthcare, Injektionslösung
54637	Accupaque, Injektionslösung
49362	Ceretec, Markierungsbesteck
55717	DaTSCAN TM 123 I-loflupane (INN), Injektionslösung
51977	Drygen, Tc-99m-Generator
58015	Hexvix, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung
49136	Maasol, Markierungsbesteck
53652	Metastron, Injektionslösung
53653	Myoview, Markierungsbesteck
47657	Nanocoll, Markierungsbesteck
55261	Natriumiodid (123-I) GE Healthcare, Hartgelatine kapseln
52537	Omniscan, Injektionslösung
55025	Optison, Injektionspräparat
54174	Teslascan, Injektionslösung
55194	Theracap 131, Hartgelatine kapseln
52228	Visipaque, Injektionslösung

**Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale**

Per 23. September 2008 ändert die Firma **MacoPharma UNEPHARMA S.A. Mouscron, Zuchwil** ihren Firmennamen auf **Maco Pharma International GmbH, Langen (DE), Zweigniederlassung Zuchwil, Zuchwil.**

A compter du 23 septembre 2008, l'entreprise **MacoPharma UNEPHARMA S.A. Mouscron, Zuchwil** aura pour nouvelle raison sociale **Maco Pharma International GmbH, Langen (DE), Zweigniederlassung Zuchwil, Zuchwil.**

---

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
706	Theraflex MB Plasma

---

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Agenerase 15 mg/ml, Lösung zum Einnehmen</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>55073</b>	<b>A</b>	08.03.0.	25.06.2008
1	01	<b>Amosip 200/28,5 mg, Granulat für orale Suspension</b> Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	<b>57702</b>	<b>A</b>	08.01.93	20.08.2008
1	02	<b>Amosip 300/42,75 mg, Granulat für orale Suspension</b> Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	<b>57702</b>	<b>A</b>	08.01.93	20.08.2008
1	03	<b>Amosip 400/57 mg, Granulat für orale Suspension</b> Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi	<b>57702</b>	<b>A</b>	08.01.93	20.08.2008
1	01	<b>Atropinium sulfuricum Streuli 0,25 mg/mL, Injektionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>47581</b>	<b>B</b>	01.99.0.	05.06.2008
1	03	<b>Atropinium sulfuricum Streuli 0,5 mg/mL, Injektionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>47581</b>	<b>B</b>	01.99.0.	05.06.2008
1	04	<b>Atropinium sulfuricum Streuli 1 mg/mL, Injektionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>47581</b>	<b>B</b>	01.99.0.	05.06.2008

1	02	<b>Augmentin Trio 312,5 mg (250/62,5), Sachets</b>	<b>45672</b>	<b>A</b>	08.01.93	31.10.2008
		GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee				
1	02	<b>Augmentin Trio 62,5 mg (50/12,5), Pulver zur Herstellung einer Tropf suspension</b>	<b>46207</b>	<b>A</b>	08.01.93	31.10.2008
		GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee				
1	01	<b>Betadine Intimdusche, Lösung</b>	<b>34287</b>	<b>B</b>	09.03.0.	31.03.2009
		Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4006 Basel				
1	02	<b>Biliscopin, Kurzinfusionslösung</b>	<b>41981</b>	<b>B</b>	14.01.0.	02.04.2008
		Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich				
1	01	<b>Clarosip 125 mg, Granulat für orale Suspension</b>	<b>57677</b>	<b>A</b>	08.01.6.	20.08.2008
		Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi				
1	02	<b>Clarosip 187,5 mg, Granulat für orale Suspension</b>	<b>57677</b>	<b>A</b>	08.01.6.	20.08.2008
		Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi				
1	03	<b>Clarosip 250 mg, Granulat für orale Suspension</b>	<b>57677</b>	<b>A</b>	08.01.6.	20.08.2008
		Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi				
1	01	<b>Dr. med. G. Knobels GU Mund- und Gurgelwasser, flüssig</b>	<b>12289</b>	<b>D</b>	13.04.0.	31.12.2008
		Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach				
1	01	<b>Euglucon 5, Tabletten</b>	<b>35265</b>	<b>B</b>	07.06.2.	31.12.2008
		Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach BL				
1	01	<b>Glucosum Streuli 5 %, Injektions-/Infusionslösung</b>	<b>39500</b>	<b>B</b>	05.03.1.	31.12.2008
		Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach				
1	01	<b>Hydrocortison compositum Streuli 1 %, Crème</b>	<b>34602</b>	<b>B</b>	10.05.2.	31.12.2008
		Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach				
1	01	<b>Kneipp Husten-Pastillen, Pastillen</b>	<b>55903</b>	<b>E</b>	12.03.9.	03.07.2008
		Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen				
1	01	<b>Kneipp Siebenkräuter-Pastillen</b>	<b>55904</b>	<b>E</b>	12.03.9.	03.07.2008
		Kneipp (Schweiz) GmbH, Schwarzackerstrasse 2, 8304 Wallisellen				

1	01	<b>Linola Halbfett, Emulsion</b> Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL	<b>46877</b>	<b>D</b>	10.10.0.	14.07.2008
1	01	<b>Lymphoglobuline, Injektionslösung</b> Genzyme GmbH, Zugerstrasse 72, 6340 Baar	<b>52411</b>	<b>B</b>	07.15.0.	15.07.2008
1	01	<b>Lysopain, Tabletten</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel	<b>32100</b>	<b>D</b>	12.03.3.	31.12.2008
1	01	<b>Mischinfusion Streuli 1:1, Infusionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>39502</b>	<b>B</b>	05.03.3.	31.12.2008
1	02	<b>Mischinfusion Streuli 2:1, Infusionslösung</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>39502</b>	<b>B</b>	05.03.3.	31.12.2008
1	01	<b>Radalgin, Crème</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>32777</b>	<b>D</b>	07.10.4.	31.12.2008
1	01	<b>Semi-Euglucon, Tabletten</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattestrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>40751</b>	<b>B</b>	07.06.2.	31.12.2008
1	01	<b>Semprex, Kapseln</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>50204</b>	<b>B</b>	07.13.1.	30.09.2008
1	01	<b>Sinuspax, comprimés homéopathiques</b> Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates	<b>41636</b>	<b>C</b>	20.01.0.	24.07.2008
1	01	<b>Solvolin, Tabletten</b> Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel	<b>49782</b>	<b>D</b>	03.02.0.	25.06.2008
1	01	<b>Sportusal tabs, Filmtabletten</b> Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach	<b>56981</b>	<b>B</b>	07.10.1.	03.09.2008
1	01	<b>Treupel Dolo Ibuprofen 5 %, Gel</b> MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>56805</b>	<b>D</b>	07.10.4.	30.07.2008

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Capson ad us.vet., Salbe</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>51835</b>	<b>C</b>	29.07.2008
1	01	<b>Defender Ungezieferhalsband für Katzen</b> Inomark AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	<b>48276</b>	<b>E</b>	29.07.2008
1	02	<b>Defender Ungezieferhalsband für Hunde</b> Inomark AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	<b>48276</b>	<b>E</b>	29.07.2008
1	01	<b>Eolia Ungeziefershampoo ad us.vet.</b> Inomark AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg	<b>54490</b>	<b>E</b>	29.07.2008
1	01	<b>Neocidol 250 EC ad us.vet., emulgierbares Konzentrat</b> Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	<b>44410</b>	<b>D/SP</b>	29.07.2008
1	01	<b>Neocidol 600 EC ad us.vet., emulgierbares Konzentrat</b> Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	<b>47559</b>	<b>D/SP</b>	29.07.2008
1	01	<b>Otiprin N ad us.vet., Ohrentropfen</b> VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen	<b>37227</b>	<b>A</b>	31.12.2008
1	01	<b>Ovitrol ad us.vet., Hundeflohalsband</b> Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	<b>54287</b>	<b>B</b>	29.07.2008
1	01	<b>Ovitrol ad us.vet., Katzenflohalsband</b> Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	<b>54208</b>	<b>B</b>	29.07.2008
1	01	<b>Ovitrol Mousse Plus ad us.vet, Schaumspray</b> Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	<b>54209</b>	<b>B</b>	29.07.2008
1	01	<b>Ovitrol Spray Plus ad us.vet., Flohspray für Hunde</b> Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	<b>54290</b>	<b>B</b>	29.07.2008

## Erlöschen der Zulassung Extinction de l'autorisation de mise sur le marché

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

A compter de la date dans la colonne «Extinction au» la préparation ne pourra plus être commercialisée ni remise.

Sequenz Séquence	Präparat Produit	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
---------------------	---------------------	----------------------	--	-------	--------------------------------------

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	<b>Baneopol, Wundsalbe</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>19102</b>	<b>B</b>	10.09.2.	24.02.2009
01	<b>Dentitia Haas, homöopathische Kügelchen, Globuli</b> "Wettstein"-Apotheke AG, Wettsteinplatz 3, 4005 Basel	<b>45457</b>	<b>D</b>	20.01.0.	08.02.2009
01	<b>Lectil 16 mg, comprimés sécables</b> Interdelta SA, Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	<b>55633</b>	<b>B</b>	02.04.4.	30.09.2008
01	<b>Periostat, Filmtabletten</b> Karr -Dental AG, Zugerstrasse 56, 8810 Horgen	<b>55913</b>	<b>A</b>	08.01.5.	13.10.2008
01	<b>Phytopharma Echinacea, gouttes homéopathiques</b> Phytopharma SA, 1666 Grandvillard	<b>53169</b>	<b>D</b>	20.01.0.	17.02.2009
01	<b>Phytopharma Gel de consoude/Wallwurzgel, gel</b> Phytopharma SA, 1666 Grandvillard	<b>52652</b>	<b>D</b>	07.10.4.	31.12.2007
01	<b>Recofol 1%, Injektionsemulsion</b> Tillotts Pharma AG, Hauptstrasse 27, 4417 Ziefen	<b>53685</b>	<b>B</b>	01.02.1.	31.03.2009
02	<b>Recofol 2%, Injektionsemulsion</b> Tillotts Pharma AG, Hauptstrasse 27, 4417 Ziefen	<b>53685</b>	<b>B</b>	01.02.1.	31.03.2009
02	<b>Strath Herztropfen</b> Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich	<b>30047</b>	<b>D</b>	02.98.0.	30.11.2008

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Glucose 5%-soluzione ACS Dobfar Info ad us.vet., sol.per perfusione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>54741</b>	<b>B</b>	21.08.2008
02	<b>Glucose 10%-soluzione ACS Dobfar Info ad us.vet., sol.per perfusione</b> ACS Dobfar Info SA, 7743 Brusio	<b>54741</b>	<b>B</b>	21.08.2008
01	<b>Ketaminol 5 ad us.vet., Injektionslösung</b> Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	<b>49731</b>	<b>B</b>	23.09.2008
02	<b>Ketaminol 10 ad us.vet., Injektionslösung</b> Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich	<b>49731</b>	<b>B</b>	23.09.2008
01	<b>Klauenfäule-Spray Ziegler ad us.vet.</b> A. Ziegler AG, Luegisland 2/4, 8143 Stallikon	<b>38173</b>	<b>E</b>	23.09.2008