

Journal

Swissmedic

10/2007

06. Jahrgang
06^e année

ISSN 0026-9212

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

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

Jahresabonnement (12 Nummern) Fr. 150.–
Abonnement annuel (12 numéros) Fr. 150.–

Einzelnummer Fr. 15.–
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

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
Haemovigilance Bericht 2005 & 2006	504	Chargenrückrufe	512
Mesilatester-Verunreinigungen in Arzneimitteln: Informationen für alle Zulassungsinhaberinnen von Präparaten mit Wirkstoffen, die in Form von Mesilaten, Besilaten oder Tosilaten vorliegen	506	Zum Vertrieb freigegebene Chargen Neuzulassungen	514 516
Arzneimittel Nachrichten		Revisionen und Änderungen der Zulassung	527
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Mircera®, Injektionslösung (Methoxy-polyethylenglycolum epoetinum beta)	508	Zentralstelle für Änderung Firmen	593
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Naglazyme®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Galsulfase)	510	Widerruf der Zulassung	597
		Erlöschen der Zulassung	600

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website 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, Mel-

dungen 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

Page	Page
Actualités	Miscellanées
Rapport d' Haemovigilance 2005 & 2006 505	Retraits de lots 513
Impuretés de type esters de mésilate contenues dans des médicaments: Renseignements pour les titulaires d'autorisation de préparations qui contiennent des principes actifs sous forme de mésilate, tosilate ou besilate 507	Lots de fabrication admis à la commercialisation 514
Médicaments	Nouvelles autorisations 516
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Mircera®, solution injectable, (méthoxy-polyéthylène glycol-époetine bêta) 509	Révisions et changements de l'autorisation 527
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Naglazyme®, solution à diluer pour perfusion (galsulfase) 511	Registre Swissmedic des titulaires d'AMM 593
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 597
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 600

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse 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

Haemovigilance Bericht 2005 & 2006

Der Haemovigilance Bericht 2005 & 2006 ist erschienen. Wir danken allen, die mit ihren Meldungen und ihrer Zusammenarbeit bei Rückfragen zum vorliegenden Bericht beigetragen haben. Anhand der Auswertung der 614 (2005) und 790 (2006) eingegangenen Meldungen beschreibt der vorliegende Bericht den aktuellen Stand der Transfusionssicherheit in der Schweiz. Die Art und Häufigkeit der zu erwartenden Risiken bei der Transfusion von labilen Blutprodukten wird beschrieben. Die Ereigniskategorien „Bakterielle Kontamination labiler Blutprodukte“, „TRALI – Transfusionsassoziierte Akute Lungen Insuffizienz“, „Fehltransfusion“ und „Beinahe Ereignis“ werden vertieft besprochen. Bereits getroffene sowie weitere mögliche Massnahmen zur Erhöhung der Transfusionssicherheit werden insbesondere bei den oben erwähnten Ereignissen dargestellt. Der Bericht kann unter

<http://www.swissmedic.ch/html/content/Haemojahresberichte-d.html>

in deutscher und unter

<http://www.swissmedic.ch/html/content/Haemojahresberichte-f.html>

in französischer Sprache heruntergeladen werden.

Zweisprachig gedruckte Exemplare können – solange Vorrat – angefordert werden:

elektronisch unter vigilance@swissmedic,

telefonisch unter 031 322 04 41

oder schriftlich unter der Adresse
Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut
Haemovigilance
Hallerstrasse 7
Postfach
3000 Bern 9

Rapport d' Haemovigilance 2005 & 2006

Le rapport d' Haemovigilance 2005 & 2006 vient de paraître. Nous remercions toutes les personnes qui, par leurs annonces et leur collaboration en cas de demande d'informations complémentaires, ont permis l'élaboration de ce rapport. En se fondant sur l'analyse des 614 (2005) et 790 (2006) annonces validées, le rapport qui suit décrit l'état actuel de la sécurité transfusionnelle en suisse. La nature et la fréquence des risques attendus lors d'une transfusion de produits sanguins labiles y sont exposés. Les différentes catégories d'événements «Contamination bactérienne de produits sanguins labiles», «TRALI – insuffisance pulmonaire aiguë associée aux transfusions», «erreur transfusionnelle », «Near Miss» y font l'objet d'une discussion approfondie. Les mesures déjà prises ainsi que celles envisageables pour augmenter la sécurité transfusionnelle y sont décrites pour les différentes catégories ci-dessus.

Le rapport est disponible en français sous

<http://www.swissmedic.ch/html/content/Haemojahresberichte-f.html>

et en langue allemande sous

<http://www.swissmedic.ch/html/content/Haemojahresberichte-d.html>

Des exemplaires imprimés peuvent être commandés dans les deux langues jusqu'à épuisement des stocks:

Par voie électronique sous vigilance@swissmedic.ch

Par téléphone au numéro 031 322 04 41

Ou par écrit à l'adresse suivante
Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut
Haemovigilance
Hallerstrasse 7
Postfach
3000 Bern 9

Mesilatester-Verunreinigungen in Arzneimitteln: Informationen für alle Zulassungsinhaberinnen von Präparaten mit Wirkstoffen, die in Form von Mesilaten, Besilaten oder Tosilaten vorliegen

Infolge des Auftretens einer potentiell krebserregenden Mesilatester-Verunreinigung in Viracept® machte Swissmedic die Zulassungsinhaberinnen vorsorglich auf dieses Risiko aufmerksam. Die Zulassungsinhaberinnen von Präparaten, die Mesilate, Besilate oder Tosilate enthalten, wurden von Swissmedic dazu aufgefordert, ihre Präparate im Hinblick auf mögliche Verunreinigungen zu überprüfen und ggf. Massnahmen zu deren Vermeidung zu treffen. Die Information der betroffenen Zulassungsinhaberinnen erfolgte individuell mit der Auflage, Risiken des Vorliegens von Mesilatesterverunreinigungen und verwandten Verbindungen in ihren pharmazeutischen Präparaten zu beurteilen.

Präklinische Studien mit Mesilatestern haben gezeigt, dass durch deren DNS-alkylierende Wirkung mutagene, karzinogene und teratogene Effekte induziert werden können. Es liegen jedoch keine entsprechenden Daten zu den Mesilatestern im Menschen vor. Aus diesem Grund fordert Swissmedic alle betroffenen Zulassungsinhaberinnen auf, eine Risikobeurteilung zum Vorhandensein dieser Verunreinigungen in ihren Präparaten vorzunehmen und Swissmedic zu informieren, falls ein Risiko festgestellt wird, welches korrigierende Massnahmen bei der Herstellung und der Kontrolle des Arzneimittels erfordert.

Ergänzende Informationen zum Inhalt des Rundschreibens:
http://www.swissmedic.ch/files/pdf/Rundschreiben_Mesilate.pdf

Impuretés de type esters de mésilate contenues dans des médicaments: Renseignements pour les titulaires d'autorisation de préparations qui contiennent des principes actifs sous forme de mésilate, tosilate ou besilate

En raison de la formation d'une impureté de type ester de mésilate potentiellement carcinogène dans Viracept[®], Swissmedic a attiré par mesure de précaution l'attention des titulaires d'autorisation sur ce risque. L'institut demandait en outre aux titulaires d'autorisation de préparations qui contiennent du mésilate, du bésilate ou du tosilate d'effectuer des analyses afin de vérifier la présence d'éventuelles impuretés et, le cas échéant, de prendre les mesures nécessaires pour les éviter. Les titulaires d'autorisation concernés ont été informés par circulaire individuellement et sont invités à évaluer les risques de présence d'impuretés de type esters de mésilate et de composés apparentés dans leur préparations pharmaceutiques.

Plusieurs études précliniques ayant porté sur les esters de mésilate ont montré que l'alkylation de l'ADN qu'ils entraînent peut induire des effets mutagènes, carcinogènes et tératogènes. Mais nous ne disposons d'aucune donnée correspondante sur les esters de mésilate chez l'homme. C'est pourquoi Swissmedic demande à tous les titulaires d'autorisation concernés de procéder à une évaluation des risques de présence de ces impuretés dans leurs préparations et d'informer l'institut de tout risque identifié nécessitant l'introduction de mesures correctives au niveau de la fabrication et du contrôle du médicament.

Pour des renseignements complémentaires, consulter la circulaire:
http://www.swissmedic.ch/files/pdf/Rundschreiben_Mesilate-F.pdf

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Mircera®, Injektionslösung (Methoxy-polyethylenglycolum epoetinum beta)

Das Präparat Mircera® mit dem Wirkstoff Methoxy-polyethylenglycolum epoetinum beta wurde am 27. September 2007 für folgende Indikation zugelassen:

Indikation:

Behandlung der renalen Anämie bei chronischer Nierenerkrankung bei dialysierten und nicht dialysierten erwachsenen Patienten.

Dosierung:

Die empfohlene Anfangsdosis von MIRCERA beträgt 0,6 µg/kg Körpergewicht alle 2 Wochen. Sie kann als intravenöse oder subkutane Injektion verabreicht werden, um einen Hämoglobinwert über 11 g/dl (6,83 mmol/l) zu erreichen.

Falls der Anstieg des Hämoglobinwertes weniger als 1,0 g/dl (0,621 mmol/l) innerhalb 1 Monat beträgt, kann die Dosis von MIRCERA um etwa 25% der vorigen Dosis erhöht werden. Weitere Dosiserhöhungen um etwa 25% sind in Abständen von 4 Wochen möglich, bis der individuelle Hämoglobin-Zielwert erreicht ist.

Falls der Anstieg des Hämoglobinwerts über 2 g/dl (1,24 mmol/l) innerhalb 1 Monat beträgt oder wenn der Hämoglobinwert ansteigt und sich dem Wert 12 g/dl (7,45 mmol/l) nähert, ist die Dosis um etwa 25% zu reduzieren. Wenn der Hämoglobinspiegel weiter ansteigt, ist die Therapie zu unterbrechen, bis der Hämoglobinspiegel beginnt abzufallen. An diesem Punkt sollte die Therapie mit einer Dosis, die etwa 25% unter der zuletzt angewendeten Dosis liegt, fortgesetzt werden. Nach einer Dosisreduktion oder Therapieunterbrechung kann es einige Wochen dauern, bis es zu einem klinisch signifikanten Abfall des Hämoglobinwerts kommt. Nach der Unterbrechung der Anwendung ist ein Hämoglobinabfall von etwa 0,35 g/dl in der Woche zu erwarten. Eine Dosisanpassung sollte nicht häufiger als einmal im Monat vorgenommen werden.

Wenn bei einem Patienten der Hämoglobin-Zielwert über 11 g/dl (6,83 mmol/l) erreicht wurde, kann 1 X pro Monat das Doppelte der vorher alle 2 Wochen verabreichten MIRCERA-Dosis injiziert werden.

Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen

Hämoglobinzielspiegel über 12 g/dl können mit einem gesteigerten Risiko kardiovaskulärer Ereignisse einschliesslich Tod einhergehen. Kontrollierte klinische Studien zeigten keinen auf eine Anwendung von Epoetinen zurückzuführenden signifikanten Nutzen, wenn die Hämoglobinkonzentration höher ist als das Niveau, welches zur Kontrolle der Anämiesymptome und zur Vermeidung der Bluttransfusion notwendig ist.

Eigenschaften/Wirkungen:

Methoxy-polyethylenglycolum epoetinum beta, der Wirkstoff von MIRCERA, ist ein kontinuierlicher Erythropoetinrezeptoraktivator, der im Unterschied zu Erythropoietin auf Rezeptorebene eine andersartige Aktivität zeigt. Diese ist gekennzeichnet durch eine langsamere Assoziation zum und eine schnellere Dissoziation vom Rezeptor, eine verringerte spezifische Aktivität in vitro und eine größere Aktivität in vivo sowie durch eine verlängerte Halbwertszeit. Das durchschnittliche Molekulargewicht beträgt etwa 60 kDa, wobei der Proteinanteil zusammen mit dem Kohlenhydratanteil etwa 30 kDa ausmacht.

Für vollständige Informationen zum Präparat soll die Fachinformation konsultiert werden.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Mircera®, solution injectable, (méthoxy-polyéthylène glycol-époétine bêta)

La préparation Mircera® comportant le principe actif méthoxy-polyéthylène glycol-époétine bêta a été autorisée le 27 septembre 2007 pour l'indication suivante:

Indication:

Traitement de l'anémie d'origine rénale lors d'insuffisance rénale chronique chez des patients adultes en dialyse ou non dialysés.

Posologie:

La dose initiale recommandée de MIRCERA est de 0,6 microgramme par kg de poids corporel, administrée en une injection intraveineuse ou sous-cutanée toutes les deux semaines afin d'amener le taux d'hémoglobine au-dessus de 11 g/dl (6,83 mmol/l).

La dose peut être augmentée d'environ 25% par rapport à la dose précédente si l'augmentation du taux d'hémoglobine est inférieure à 1,0 g/dl (0,621 mmol/l) en un mois. Des augmentations ultérieures d'environ 25% peuvent être effectuées à intervalles d'un mois jusqu'à l'obtention du taux d'hémoglobine cible.

Si l'augmentation du taux d'hémoglobine est supérieure à 2 g/dl (1,24 mmol/l) en un mois ou si le taux d'hémoglobine augmente pour approcher 12 g/dl (7,45 mmol/l), la dose doit être réduite d'environ 25%. Si le taux d'hémoglobine continue d'augmenter, le traitement doit être interrompu jusqu'à ce que le taux d'hémoglobine redescende, puis le traitement doit être repris à une dose réduite d'environ 25% par rapport à la dose précédemment administrée. Une diminution cliniquement significative de l'hémoglobine peut ne survenir que plusieurs semaines après une réduction de dose ou une interruption de traitement. Une diminution de l'hémoglobine d'environ 0,35 g/dl par semaine est attendue après l'interruption du traitement. Les adaptations de dose ne doivent pas être réalisées plus d'une fois par mois.

Lorsque le taux d'hémoglobine est supérieur à 11 g/dl (6,83 mmol/l), MIRCERA peut être administré une fois par mois à une dose double de celle précédemment administrée une fois toutes les deux semaines.

Mises en garde et précautions:

Des taux d'hémoglobine de plus de 12 g/dl peuvent accroître le risque d'événements cardiovasculaires, y compris les décès. Aucun bénéfice des ASE n'a pu être mis en évidence par des études cliniques contrôlées, lorsque la concentration d'hémoglobine est supérieure au taux nécessaire pour contrôler des symptômes d'anémie et éviter une transfusion sanguine.

Propriétés/effets:

Le méthoxy-polyéthylène glycol-époétine bêta, substance active de MIRCERA, est un activateur continu du récepteur de l'érythropoïétine qui montre une activité au niveau du récepteur différente de celle de l'érythropoïétine, caractérisée par une association plus lente et une dissociation plus rapide du récepteur, une activité spécifique plus faible in vitro et plus élevée in vivo ainsi qu'une demi-vie plus longue. Le poids moléculaire moyen est d'environ 60 kDa, la fraction protéique plus l'hydrate de carbone représentent environ 30 kDa.

Pour de plus amples informations, veuillez consulter l'information sur le médicament.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Naglazyme®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Galsulfase)

Das Präparat Naglazyme® mit dem Wirkstoff Galsulfase wurde am 2. Oktober 2007 für die folgende Indikation zugelassen:

„Naglazyme ist angezeigt für die langfristige Enzyersatztherapie bei Patienten mit bestätigter Diagnose einer Mukopolysaccharidose VI (MPS VI; N-Acetylgalaktosamin-4-Sulfatsulfatase-Mangel; Maroteaux-Lamy-Syndrom) (siehe unter „Eigenschaften / Wirkungen“).

Wie bei allen lysosomalen Speicherkrankheiten als angeborener Stoffwechselstörung ist es von vorrangiger Bedeutung, die Behandlung insbesondere bei schweren Formen so früh wie möglich zu beginnen, noch bevor nicht reversible klinische Manifestationen der Erkrankung in Erscheinung treten.

Mit das Wichtigste ist die Behandlung an schweren Erkrankungsformen leidender junger Patienten im Alter von <5 Jahren, auch wenn keine Patienten <5 Jahre in die Pivotalstudie der Phase 3 aufgenommen wurden.“

Die empfohlene Dosierung beträgt 1 mg/kg KG, gegeben einmal wöchentlich als intravenöse Infusion über 4 Stunden.

MPS VI ist eine heterogene und multisystemische Störung, die durch den Mangel an einer lysosomalen Hydrolase, N-Acetylgalaktosamin-4-Sulfatsulfatase, gekennzeichnet ist. Eine herabgesetzte oder fehlende Aktivität dieses Enzyms resultiert in der Akkumulation von Dermatan-sulfat in vielen Zelltypen und Geweben. Galsulfase ist ein Glykoprotein und eine rekombinante Form der humanen N-Acetylgalaktosamin-4-Sulfatsulfatase. Nach intravenöser Infusion wird Galsulfase rasch aus dem Blutkreislauf entfernt und von Zellen in die Lysosomen aufgenommen.

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Naglazyme wurde in einer randomisierten, doppelblinden, Placebo-kontrollierten, Phase 3-Studie mit 39 MPS VI-Patienten im Alter von 5 bis 29 Jahren bewertet. Nach 24-wöchiger Therapie war bei mit Naglazyme behandelten Patienten eine Verbesserung bei der in 12 Minuten gehend zurückgelegten Distanz um 92 ± 40 m gegenüber den mit Placebo behandelten Patienten ($p = 0,025$) eingetreten (primärer Wirksamkeitsendpunkt). Bei den behandelten Patienten kam es in dem 3-minütigen Treppensteigttest zu einer

Verbesserung von 5,7 Stufen pro Minute gegenüber den mit Placebo behandelten Patienten. Die behandelten Patienten erfuhren auch einen mittleren Rückgang der Glykosaminoglykan-Ausscheidung von $238 \pm 17,8$ $\mu\text{g}/\text{mg}$ Kreatinin \pm SE nach 24-wöchiger Behandlung gegenüber den Placebo-behandelten Patienten (Geschwindigkeit und GAG-Ausscheidung; sekundäre Wirksamkeitsendpunkte).

Mit Vorsicht muss bei der Behandlung von Patienten mit Atemwegsproblemen vorgegangen werden, indem der Einsatz von Antihistaminika oder sonstigen sedierenden Arzneimitteln beschränkt oder sorgfältig überwacht wird. Bei mit akuten fieberhaften Infekten oder Atemwegs-erkrankungen vorstellig werdenden Patienten sollte die Gabe von Naglazyme-Infusionen verschoben werden.

Mit Naglazyme behandelte Patienten haben Infusions-assoziierte Reaktionen (IARs) entwickelt, die während der Infusion bzw. bis zum Ende des Infusionstages auftreten. In den klinischen Studien traten die IARs bereits in Woche 6 und bis zu Woche 55 auf. In den klinischen Prüfungen konnten die IARs gewöhnlich durch eine Unterbrechung oder Verlangsamung der Infusionsgeschwindigkeit und durch eine (Vor-)Behandlung des Patienten mit Antihistaminika und/oder Antipyretika (Paracetamol) beherrscht werden.

Weiter wurden die folgenden unerwünschten Wirkungen in der Placebo-kontrollierte Studie berichtet: Pharyngitis, Gastroenteritis, Areflexie, Konjunktivitis, Hornhauttrübung, Ohrenschmerzen, Hypertonie, Dyspnoe, Apnoe, verstopfte Nase, Bauchschmerzen, Nabelhernie, Gesichtsoedem, Schmerzen, Schmerzen in der Brust, Rigor, Unwohlsein.

Für vollständige Informationen zum Präparat soll die Fachinformation konsultiert werden.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Naglazyme®, solution à diluer pour perfusion (galsulfase)

La préparation Naglazyme® ayant pour principe actif la galsulfase a été autorisée le 2 octobre 2007 dans l'indication suivante:

«Naglazyme est indiqué en tant que traitement enzymatique substitutif à long terme chez les patients présentant un diagnostic confirmé de mucopolysaccharidose de type VI (MPS VI; déficit en N-acétylgalactosamine-4-sulfatase; syndrome de Maroteaux-Lamy) (cf. sous la rubrique «Propriétés / Effets»).

Comme pour toutes les pathologies lysosomales relevant de troubles métaboliques congénitaux, il est primordial, notamment dans les formes sévères, d'instaurer le traitement le plus tôt possible, avant l'apparition de manifestations cliniques irréversibles de la maladie.

Il est fondamental de traiter les jeunes patients âgés de moins de 5 ans souffrant d'une forme sévère de la maladie, même si l'étude pivot de phase 3 n'a pas inclus de patients de moins de 5 ans.»

Le schéma posologique recommandé est de 1 mg/kg de poids corporel, administré une fois par semaine par perfusion intraveineuse de 4 heures.

La MPS VI est une maladie multisystémique avec pathologie hétérogène, se caractérisant par un déficit en N-acétylgalactosamine-4-sulfatase. La diminution ou l'absence d'activité de cette enzyme entraîne une accumulation de dermatane sulfate dans de nombreux types de cellules et de nombreux tissus. La galsulfase est une glycoprotéine et une forme recombinante de la N-acétylgalactosamine-4-sulfatase humaine. Après perfusion intraveineuse, la galsulfase est rapidement éliminée de la circulation sanguine et captée dans les cellules par les lysosomes.

La sécurité et la tolérance de Naglazyme ont été évaluées dans une étude de phase 3 randomisée, menée en double insu et contrôlée contre placebo, effectuée chez 39 patients atteints de MPS VI, âgés de 5 à 29 ans. Après 24 semaines de traitement, les patients sous Naglazyme ont présenté une amélioration de 92 ± 40 m du périmètre de marche en 12 minutes par rapport aux patients sous placebo ($p = 0,025$) (critère principal d'évaluation de l'efficacité). Dans l'épreuve de montée des marches en 3 minutes,

on a observé une amélioration de 5,7 marches par minute chez les patients traités, comparativement aux patients sous placebo. Les patients traités ont également présenté une diminution moyenne du taux d'excrétion urinaire des glycosaminoglycanes de $238 \pm 17,8$ $\mu\text{g}/\text{mg}$ de créatinine \pm ET après 24 semaines de traitement comparativement aux patients sous placebo (vitesse et excrétion des GAG: critères secondaires d'évaluation de l'efficacité).

La prudence s'impose lors du traitement des patients ayant des troubles respiratoires: l'utilisation d'antihistaminiques ou d'autres sédatifs doit être limitée ou étroitement surveillée. Il faut en outre considérer la nécessité ou non de retarder les perfusions de Naglazyme chez les patients se présentant avec une pathologie fébrile ou respiratoire aiguë.

Les patients traités par Naglazyme ont présenté des réactions associées à la perfusion (RAP), qui sont survenues pendant la perfusion ou avant la fin de la journée de la perfusion. Ces RAP sont apparues dans les études cliniques dès la semaine 6 et jusqu'à la semaine 55. Mais lors des essais cliniques, il a généralement été possible de traiter les RAP en interrompant ou en ralentissant le débit de perfusion et en (pré-)traitant le patient par des antihistaminiques et/ou des antipyrétiques (paracétamol).

Les effets indésirables rapportés dans l'étude contrôlée contre placebo étaient les suivants: pharyngite, gastro-entérite, aréflexie, conjonctivite, opacité cornéenne, otalgie, hypertension, dyspnée, apnée, congestion nasale, douleurs abdominales, hernie ombilicale, œdème facial, douleurs, douleurs thoraciques, frissons, malaise.

Pour de plus amples informations sur cette préparation, veuillez consulter l'information professionnelle.

Chargenrückrufe

Präparat: Prednisolon Streuli 50 mg , Tabletten

Wirkstoff: Prednisolon

Zulassungsnummer: 29'348

Zulassungsinhaber: Streuli Pharma AG

Rückzug der Charge: 0700663

Die aufgeführte Charge des oben genannten Präparats wurde zurückgerufen, da auf den Faltschachteln dieser Charge fälschlicherweise unter der Zusammensetzung der Wirkstoff prednisonum anstelle von prednisolonum deklariert ist. Es handelt sich bei den Tabletten jedoch in jedem Fall um Prednisolon Streuli 50 mg.

Der Rückzug erfolgte mittels Rundschreiben an die von der Firma Streuli AG direkt belieferten Kunden und wird im Swissmedic Journal und auf der Swissmedic Homepage publiziert.

Präparat: Rhinathiol Sirop sans sucre enfants

Wirkstoff: Carbocistein

Zulassungsnummer: 56'169

Zulassungsinhaber: Sanofi-Aventis S.A.

Rückzug der Chargen: 30 und 31

Die aufgeführten Chargen des oben genannten Präparats werden zurückgerufen, da die neu genehmigte Dosierung für Kinder ab 5 Jahren von 3 x 10 ml täglich nur auf der Packungsbeilage, aber nicht auf den Packungen und Etiketten angepasst wurde (letztere sind irrtümlicherweise noch mit der bisherigen Dosierungsangabe von 3 x 5 ml täglich für Kinder ab 5 Jahren versehen). Die Chargen werden nach erfolgter Umarbeitung wieder in den Handel gebracht.

Der Rückzug erfolgte auf Stufe Grossist und wird im Swissmedic Journal und auf der Swissmedic Homepage publiziert.

Retraits de lots

Préparation: Prednisolone Streuli 50 mg, comprimés

Principe actif: prednisolone

No d'autorisation: 29'348

Titulaire de l'autorisation: Streuli Pharma AG

Retrait du lot: 0700663

Le lot précité de la préparation susmentionnée a été retiré du marché en raison d'une faute affectant la désignation du principe actif mentionné dans la composition imprimée sur les cartonnages de ce lot, où figure en effet prednisonum au lieu de prednisolonum. Précisons cependant que les cartonnages contiennent bien les comprimés de la préparation Prednisolone Streuli dosés à 50 mg.

La société Streuli SA a informé par circulaire les clients livrés directement et ce retrait fera l'objet d'une communication qui paraîtra dans le Journal Swissmedic et sur le site web de Swissmedic.

Préparation: Rhinathiol Sirop sans sucre enfants

Principe actif: carbocistéine

No d'autorisation: 56'169

Titulaire de l'autorisation: Sanofi-Aventis SA

Retrait des lots: 30 et 31

Les lots 30 et 31 de la préparation précitée sont retirés du marché du fait que la nouvelle posologie approuvée pour les enfants dès 5 ans de 3 x 10 ml par jour ne figure que dans la notice d'emballage mais pas encore sur les emballages ni les étiquettes. En effet, les flacons et les étiquettes mentionnent encore à tort l'ancienne posologie de 3 x 5 ml par jour pour les enfants dès 5 ans.

Les lots concernés seront remis sur le marché après le reconditionnement.

Le retrait se fait au niveau des grossistes et sera publié dans le Journal Swissmedic et sur le site Internet de Swissmedic.

Zum Vertrieb freigegebene Chargen Lots de fabrication admis à la commercialisation

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.10.-31.10.2007) Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.10.-31.10.2007)

Zulassungs- nummer N de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
Blutprodukte / Produits sanguins						
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	04917-00004	10860	04.10.2007	07.2010
52476	Albumin CSL 20% 100 ml	CSL Behring AG	05284-00022	10842	04.10.2007	07.2010
52476	Albumin CSL 20% 50 ml	CSL Behring AG	05324-00008	10903	25.10.2007	08.2010
52476	Albumin CSL 25% 100 ml	CSL Behring AG	03817-00008	10867	09.10.2007	05.2010
52476	Albumin CSL 5% 100 ml	CSL Behring AG	04861-00001	10841	04.10.2007	07.2010
51950	Beriner P 500 U	CSL Behring (Schweiz) AG	19161711G	10919	11.10.2007	09.2009
00506	Cytotect Biotest 20 ml	Biotest (Schweiz) AG	A144116	10917	11.10.2007	10.2009
00464	Endobulin S/D 10'000 mg	Baxter AG	VNE2G012	10927	18.10.2007	02.2009
47726	Faktor X P Behring	CSL Behring (Schweiz) AG	25563011	10863	15.10.2007	07.2009
41352	Feiba NF 1000 IE	Baxter AG	VNF1G029	10906	10.10.2007	04.2009
00671	Fibrogammin P 1250	CSL Behring (Schweiz) AG	23464211C	10896	05.10.2007	06.2010
00701	Gammanorm 10 ml	Octapharma AG	C609A8605	10899	05.10.2007	01.2009
00488	Hepatect CP 40 ml	Biotest (Schweiz) AG	A283067	10918	11.10.2007	03.2009
52715	Immunate S/D 1000 IU	Baxter AG	VNC3G034	10931	19.10.2007	03.2009
52474	Immunine STIM Plus 600 IU	Baxter AG	VNC3G011	10949	31.10.2007	02.2009
57676	Intratect 200 ml	Biotest (Schweiz) AG	A281397	10945	26.10.2007	08.2009
57469	Kiovig 20 g	Baxter AG	LE12G133AL	10940	25.10.2007	07.2009
57469	Kiovig 20 g	Baxter AG	LE12GA71AH	10893	04.10.2007	04.2009
00299	Pulmo-Neural	Sérolab SA	075021	10894	04.10.2007	09.2010
00678	Redimune NF LIQUID 50 ml	CSL Behring AG	04732-00032	10887	18.10.2007	04.2010
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	04733-00044	10888	18.10.2007	04.2010
00678	Redimune NF LIQUID 50 ml	CSL Behring AG	04859-00001	10915	22.10.2007	04.2010
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	04866-00002	10916	22.10.2007	04.2010
00678	Redimune NF LIQUID 100 ml	CSL Behring AG	05311-00004	10889	18.10.2007	04.2010
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	0290500060	10836	01.10.2007	07.2010
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	0290500097	10837	01.10.2007	07.2010
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	0290500098	10827	01.10.2007	07.2010
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	0290500099	10838	01.10.2007	07.2010
53609	Rhophylac 200/300 300 mcg	CSL Behring AG	0290500100	10839	01.10.2007	07.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04047-00087	10890	18.10.2007	08.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	CSL Behring AG	04865-00002	10866	04.10.2007	08.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04871-00004	10843	04.10.2007	07.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04871-00005	10844	04.10.2007	08.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04925-00047	10864	04.10.2007	08.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04925-00048	10865	04.10.2007	08.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04925-00049	10913	22.10.2007	08.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04925-00050	10901	22.10.2007	08.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	04925-00051	10914	22.10.2007	08.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 12 g	CSL Behring AG	05309-00012	10845	04.10.2007	08.2010
00444	Sandoglobulin i.v. 6 g	CSL Behring AG	20284-00013	10902	22.10.2007	09.2010
00670	TachoSil	Nycomed Pharma AG	10366526	10898	05.10.2007	06.2010
52618	Tissucol Duo S 1.0 ml	Baxter AG	VND1G075	10828	01.10.2007	05.2009
52618	Tissucol Duo S 2.0 ml	Baxter AG	VND1G076	10882	15.10.2007	05.2009

43141	Tissucol Kit 5.0 ml	Baxter AG	VNT1G045	10905	17.10.2007	01.2009
43141	Tissucol Kit 2.0 ml	Baxter AG	VNT1G046	10897	17.10.2007	02.2009

Zum Vertrieb freigegebene Chargen von Arzneimitteln (1.10.-31.10.2007)
Lots de fabrication de produits thérapeutiques (1.10.-31.10.2007)

Zulassungs- nummer N de l'autorisation	Präparat Préparation	Zulassungs- inhaber Titulaire de l'autorisation	Charge Lot	Prüfungsnummer N° de contrôle	Freigabe- datum Date de libération	Verfall- datum Date de péremtion
-------------------------------------------------	-------------------------	----------------------------------------------------------	---------------	----------------------------------	---------------------------------------------	-------------------------------------------

Impfstoffe / Vaccins

00696	BCG Vaccine SSI	Pro Vaccine AG	106088	10904	11.10.2007	09.2008
00567	Ditanrix	GlaxoSmithKline AG	AC12B017D/ AC12B017DA	10947	30.10.2007	10.2009
00534	Engerix-B 20	GlaxoSmithKline AG	AHBVB404B/ AHBVB404BC	10895	04.10.2007	02.2010
00583	Fluarix	GlaxoSmithKline AG	AFLUA327A/ AFLUA327AC	10941	26.10.2007	06.2008
00583	Fluarix	GlaxoSmithKline AG	AFLUA327A/ AFLUA327AD	10942	26.10.2007	06.2008
00545	HBVAXPRO 40	Sanofi Pasteur MSD AG	0575U/NG15140	10926	16.10.2007	01.2010
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA340F	10946	29.10.2007	09.2009
00640	Infanrix hexa	GlaxoSmithKline AG	A21CA353B	10891	02.10.2007	09.2009
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001256	10823	03.10.2007	06.2008
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001257	10824	01.10.2007	06.2008
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001258	10851	03.10.2007	06.2008
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001259	10852	03.10.2007	06.2008
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001260	10853	04.10.2007	06.2008
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001323	10854	04.10.2007	06.2008
00614	Inflexal V	Berna Biotech AG	3001327	10859	04.10.2007	06.2008
00485	Influvac	Solvay Pharma AG	M28	10909	10.10.2007	06.2008
00654	Meningitec	Wyeth Pharmaceutical AG	3001224/29160	10907	10.10.2007	08.2008
00654	Meningitec	Wyeth Pharmaceutical AG	3001224/29501	10908	10.10.2007	08.2008
00373	Mutagrip	Sanofi Pasteur MSD AG	B9703/B9703-1	10923	16.10.2007	06.2008
00656	NeisVac-C	Baxter AG	VNS1G08C	10930	22.10.2007	11.2010
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB462A/ A69CB101A	10892	03.10.2007	11.2008
00615	Priorix	GlaxoSmithKline AG	AMJRB504A/ A69CB147A	10943	29.10.2007	12.2008
00686	Td-Virelon	Novartis Pharma Schweiz AG	016011A- Z/016011A	10880	04.10.2007	05.2010
00686	Td-Virelon	Novartis Pharma Schweiz AG	016011A- Z/016011C	10881	04.10.2007	05.2010
00592	Twinrix 720/20	GlaxoSmithKline AG	AHABB104D/ AHABB104DL	10944	26.10.2007	02.2010
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001299	10855	08.10.2007	08.2008
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001300	10856	08.10.2007	08.2008
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001315	10910	24.10.2007	09.2008
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001324	10911	24.10.2007	09.2008
00467	Vivotif	Berna Biotech AG	3001325	10912	24.10.2007	09.2008

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 pout autant que les décisions correspondantes n'aient pas fait ou ne fassent pas l'objet d'un recours.

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Adiuretin, Nasalspray

Ferring AG, Industriestrasse 50 a, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 57171	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	10.10.2007
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 0.1 mg corresp. desmopressinum 89 µg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus centralis, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysektomie bzw. Operationen im Hypophysenbereich.	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		09.10.2012	

01 Alendronat Orifarm 70 mg, Wochentabletten

Orifarm Generics AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf

Zul.-Nr.: 57915	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	24.10.2007
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipients pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		002	12 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		23.10.2012	

01 Alfuzosin-Mepha 10 retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 57726	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	25.10.2007
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		24.10.2012	

01 Androbas 50 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 56806	Catégorie de remise: B	Index: 07.09.0.	22.10.2007
Composition	01	cyproteroni acetat 50 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antiandrogène	
Conditionnements	01	003	50 comprimé(s) B
		005	250 comprimé(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		21.10.2012	

01 Aricept Liquid 1 mg/mL, orale Lösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57494	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	03.10.2007
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, Arom.: vanillinum et alia, Antiox.: E 223, Conserv.: E 211, E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
* Gültig bis		02.10.2012	

02 Betahistin-Mepha 16, Tabletten**03 Betahistin-Mepha 24, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58124	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	29.10.2007
Zusammensetzung	02	betahistini dihydrochloridum 16 mg, excipients pro compresso.	
	03	betahistini dihydrochloridum 24 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schwindel	
Packung/en	02	001	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	005	50 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		28.10.2012	

01 Betaserc 8 mg, Tabletten**02 Betaserc 16 mg, Tabletten**

Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf

Zul.-Nr.: 57954	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	12.10.2007
Zusammensetzung	01	betahistini dihydrochloridum 8 mg, pro compresso.	
	02	betahistini dihydrochloridum 16 mg, pro compresso.	
Anwendung		Schwindel	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	42 Tablette(n) B
		007	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von Betaserc, Tropfen (36'119)	
Gültig bis		11.10.2012	

01 Buscopan, Dragées

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

Zul.-Nr.: 56802	Abgabekategorie: C	Index: 04.02.0.	18.10.2007
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 10 mg pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolyticum	
Packung/en	01	001	50 Dragée(s) C
Bemerkung		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von 17'353 - Buscopan, Dragées Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe	
Gültig bis		17.10.2012	

01 Finasterax, Filmtabletten

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 58039	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	17.10.2007
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		16.10.2012	

01 Fluidose, Augentropfen Einzeldosis

OPHTAPHARM SA, Gewerbestrasse 7, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 57779	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	10.10.2007
Zusammensetzung	01	carbomerum 980 1.3 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	002	10 x 0,4 ml Einzeldose(n) D
		006	30 x 0,4 ml Einzeldose(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		09.10.2012	

01 Fluimucil 600, Brausetabletten

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

Zul.-Nr.: 58228	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	003	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art.14 Abs.2 Heilmittelgesetz von Fluimucil 600, Brausetabletten (45'179)	
Gültig bis		24.10.2012	

01 Klimaktosan, homöopathische Globuli

Tentan AG, Brünliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: 57917	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	04.10.2007
Zusammensetzung	01	cimicifuga racemosa D6, lachesis mutus D12, sepia officinalis D12, lilium lancifolium D12, ana partes, ad globulos.	
Anwendung		Bei Wechseljahrbeschwerden	
Packung/en	01	001	18g Flasche(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		03.10.2012	

01 Motilium lingual Gastrosan, Schmelztabletten

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57672	Abgabekategorie: C	Index: 04.06.0.	16.10.2007
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		15.10.2012	

01 Movicol aromafrei, Pulver

Norgine AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 58420	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	23.10.2007
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.8 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.6 mg, kalii chloridum 50.2 mg, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	001	20 Sachet(s) B
		003	100 Sachet(s) B
Bemerkung			
Gültig bis		22.10.2012	

01 Movicol Junior aromafrei, Pulver

Norgine AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 58421	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	23.10.2007
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 6.563 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogenocarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 25.1 mg, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	002	30 Sachet(s) B
		004	60 Sachet(s) B
Bemerkung			
Gültig bis		22.10.2012	

01 Naglazyme, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 58224	Abgabekategorie: B	Index: 07.14.0.	02.10.2007
Zusammensetzung	01	galsulfasum 5 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukopolysaccharidose VI (Maroteaux-Lamy-Syndrom)	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		galsulfasum, DCI = NAS (neuer Wirkstoff)	
Gültig bis		01.10.2012	

01 Nocturin 0,1 mg, Tabletten**02 Nocturin 0,2 mg, Tabletten**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55794	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	23.10.2007
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 0.1 mg, excipients pro compresso.	
	02	desmopressini acetat 0.2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen; Enuresis nocturna	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		22.10.2012	

01 Nordurine 0,1 mg, Tabletten**02 Nordurine 0,2 mg, Tabletten**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 55795	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	23.10.2007
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 0.1 mg, excipients pro compresso.	
	02	desmopressini acetat 0.2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen; Enuresis nocturna	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		22.10.2012	

01 Peterer Bronchialpastillen

Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil

Zul.-Nr.: 58425	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	29.10.2007
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.40 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.40 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	40 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		28.10.2012	

01 Piperacillin/Tazobactam Sandoz 2,25 g, Trockenampullen**03 Piperacillin/Tazobactam Sandoz 4,5 g, Trockenampullen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 58151	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	04.10.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.25 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.5 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	1 x 2.25 g
	03	006	1 x 4.5 g
Bemerkung			
Gültig bis		03.10.2012	

01 Piperazillin/Tazobactam-Teva 2 g/250 mg, Pulver für Injektion**02 Piperazillin/Tazobactam-Teva 4 g/500 mg, Pulver für Injektion**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 58060	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	25.10.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.25 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.5 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Stechampulle
	02	005	1 Stechampulle
Bemerkung			
Gültig bis		24.10.2012	

01 Rectogesic, Rektalsalbe

Globopharm AG, Seestrasse 200, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 58099	Abgabekategorie: B	Index: 02.09.	31.10.2007
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras 4 mg, propylenglycolum, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Schmerzlinderung bei chronischen Analfissuren	
Packung/en	01	002	30 g
Bemerkung			
Gültig bis		30.10.2012	

01 Rheumon forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 58017	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002	40 g
		004	100 g
Bemerkung			
Gültig bis		04.10.2012	

01 Sidroga Reizhustentee, geschnittene Droge
Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 58488	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	04.10.2007
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.9 g pro charta.	
Anwendung		Bei Reizungen der Mund- und Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 20 x 0,9 g	D
Bemerkung			
Gültig bis		03.10.2012	

01 Trimipramine Winthrop 25 mg, comprimés
02 Trimipramine Winthrop 100 mg, comprimés
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 58345	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	19.10.2007
Composition	01	trimipraminum 25 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
	02	trimipraminum 100 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	002 4 x 50 comprimé(s)	B
		008 50 comprimé(s)	B
	02	004 20 comprimé(s)	B
		006 100 comprimé(s)	B
Remarque			
Valable jusqu'au		18.10.2012	

01 Trimipramine Winthrop 40 mg/ml, gouttes
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 58346	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	19.10.2007
Composition	01	trimipraminum 40 mg ut trimipramini mesilas, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, color.: E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 11 % V/V.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	001 30 ml	B
Remarque			
Valable jusqu'au		18.10.2012	

01 Voltaren Dolo forte 25 mg, Dragées
Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 58094	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	10.10.2007
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Dragée(s)	C
Bemerkung			
Gültig bis		09.10.2012	

01 Zyloric, Tabletten, 100 mg

02 Zyloric, Tabletten, 300 mg

Orifarm AG, Emil-Staub-Strasse 5, 8708 Männedorf

Zul.-Nr.: 58053	Abgabekategorie: B	Index: 07.11.3.	10.10.2007
Zusammensetzung	01	allopurinolum 100 mg, pro compresso.	
	02	allopurinolum 300 mg, pro compresso.	
Anwendung		Uricostaticum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
		003	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Eingeführtes Arzneimittel gemäss Art. 14 Abs. 2 Heilmittelgesetz von 32'917 Zyloric, Tabletten. Deklaration nur für Wirkstoff(e), nicht für deklarationspflichtige Hilfsstoffe.	
Gültig bis		09.10.2012	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Optimectin Oraldoser ad us.vet., Suspension
VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 57651	Abgabekategorie: A	Index:	05.10.2007
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Suspension zur Behandlung von internem Parasiten- und Dassellarvenbefall bei Pferd und Esel	
Packung/en	01	002	7.49 g A
Bemerkung			
Gültig bis		04.10.2012	

Neuzulassungen / Nouvelles autorisations

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

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

Blutprodukte und Impfstoffe / Produits sanguins et vaccins

01 Flud, Suspension

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3001 Bern

Zul.-Nr.: 58317	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.0.00	10.10.2007
Zusammensetzung	1 Dosis à 0.5 ml Suspension enthält:		
Wirkstoffe	Je 15 µg Oberflächenantigene (Hämagglutinine und Neurominidase) von Grippeviren der Stämme nach den jährlichen Empfehlungen der WHO		15 µg
Hilfsstoffe	MF59C.1 als Adjuvans (Adjuvanssystem bestehend aus Squalen, Polysorbat, Sorbitantrioleat, Natriumcitrat, Zitronensäure) Natriumchlorid Kaliumchlorid Kalium-Dihydrogenphosphat Dinatriumphosphat-Dihydrat Magnesiumchlorid-Hexahydrat Kalziumchlorid-Dihydrat Wasser für Injektionszwecke		
Anwendung	Flud enthält nicht mehr als 0.2 µg Ovalbumin pro Dosis Aktive Immunisierung gegen Influenza für ältere Menschen (65 Jahre oder älter), besonders für Personen mit einem erhöhten Risiko für Influenza-assoziierte Komplikationen (z.B. Personen mit chronischen Krankheiten wie Diabetes, Herz-/Kreislauf-Erkrankungen oder Erkrankungen der Atemwege).		
Packungen	1 Packung mit 1 Fertigspritze à 0.5 ml (mit Kanüle)		B
	1 Packung mit 10 Fertigspritzen à 0.5 ml (mit Kanüle)		B
	1 Packung mit 2 x 10 Fertigspritzen à 0.5 ml (mit Kanüle) (Bündelpackung)		B
Gültig bis	09.10.2012		

01 Flud, suspension

Novartis Pharma Suisse SA, Monbijoustrasse 118, 3001 Berne

N° d'AMM: 58317	Categorie de remise: B	Index: 08.08.0.00	10.10.2007
Composition	1 dose à 0.5 ml de suspension contient:		
Principes actifs	15 µg d'antigènes de surface (hémagglutinines et neurominidases) de virus grippaux; souches correspondant aux recommandations de l'OMS pour l'année en cours		15 µg
Excipients	MF59C.1 comme adjuvant (émulsion adjuvante contenant du squalène, du polysorbate, du trioléate de sorbitan, du citrate de sodium et de l'acide citrique) Chlorure de sodium Chlorure de potassium Dihydrogénophosphate de potassium Dihydrate de phosphate disodique Hexahydrate de chlorure de magnésium Dihydrate de chlorure de calcium Eau pour injection		
Indication	Flud ne contient pas plus de 0.2 µg d'ovalbumine par dose Immunisation active contre la grippe chez les personnes âgées (65 ans et plus), et particulièrement chez les sujets à risque de complications associées à la grippe (p. ex. personnes souffrant de maladies chroniques, telles que le diabète ou des maladies cardiovasculaires ou respiratoires).		
Packungen	1 boîte contenant 1 seringue prête à l'emploi de 0.5 ml (avec canule)		B
	1 boîte contenant 10 seringues prêtes à l'emploi de 0.5 ml (avec canule)		B
	1 boîte contenant 2 x 10 seringues prêtes à l'emploi de 0.5 ml (avec canule) (emballage multiple)		B
Valable jusqu'au	09.10.2012		

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 pout autant que les décisions correspondantes n'aient pas fait ou ne fassent pas l'objet d'un recours.

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Adrenalina Sintetica, soluzione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 13867	Catégorie de remise: B	Index: 06.02.0.	15.10.2007
Composition	01	adrenalinum 1 mg ut adrenalini hydrochloridum, antiox.: E 223, conserv.: E 216, E 218, chlorobutanolum hemihydricum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		emostatico	
Conditionnements	01	011	30 ml B
Remarque			
* Valable jusqu'au		14.10.2012	

01 Aknichthol N, Lotio

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 33005	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	11.10.2007
Zusammensetzung	01	natrii bituminosulfonas decoloratus 10 mg, acidum salicylicum 5 mg, aromatica, Color.: E 172, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
* Packung/en	01	040	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2007 (Änderung Primärverpackung, früher: 50 g)	
Gültig bis		14.02.2012	

02 Aknichthol soft N, Lotio

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 37238	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	11.10.2007
Zusammensetzung	02	natrii bituminosulfonas decoloratus 10 mg, acidum salicylicum 5 mg, aromatica, Color.: E 172, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
* Packung/en	02	066	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2007 (Änderung Primärverpackung, früher: 50 g)	
Gültig bis		24.06.2012	

01 Aldactone 25 mg, Filmtabletten
02 Aldactone 100 mg, Filmtabletten
03 Aldactone 50 mg, Filmtabletten
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 27257	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	spironolactonum 25 mg, aromatica. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	02	spironolactonum 100 mg, aromatica. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	03	spironolactonum 50 mg, aromatica. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	011	20 Tablette(n) B
		038	100 Tablette(n) B
	02	046	30 Tablette(n) B
		054	100 Tablette(n) B
	03	062	20 Tablette(n) B
		070	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Amiodarone Winthrop mite 100 mg, comprimés
02 Amiodarone Winthrop 200 mg, comprimés
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Rue de Veyrot 11, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 53114	Catégorie de remise: B	Index: 02.02.0.	15.10.2007
Composition	01	amiodaroni hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Antiarythmique	
Conditionnements	01	059	60 comprimé(s) B
	02	067	20 comprimé(s) B
		075	60 comprimé(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 15.07.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		14.10.2012	

01 Amoxicillin Sandoz 500, Filmtabletten
02 Amoxicillin Sandoz 750, Filmtabletten
03 Amoxicillin Sandoz 1000, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 49924	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	18.10.2007
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
* Packung/en	01	119	20 Tablette(n) A
	02	127	20 Tablette(n) A
	03	135	20 Tablette(n) A
		143	14 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2006 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 14 Tabletten zu 1000 mg)	
Gültig bis		14.05.2009	

01 Apo-Pulm Salbe, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52447	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.10.2007
Zusammensetzung	01	arnica montana spag. Peka D4 30 mg, cephaelis ipecacuanha D4 60 mg, eucalyptus globulus TM 60 mg, grindelia robusta spag. Peka D3 30 mg, kalii stibyli tartras D2 30 mg, lobaria pulmonaria D3 30 mg, carthami tinctorii seminis oleum, glyceroli mono/dipalmitas/stearas, alcohol cetylicus, cetaceum syntheticum, polysorbatum 80, Conserv.: E 216, E 218, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei entzündlichen Atemwegserkrankungen	
Packung/en	01	011	35 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2012	

01 Axotide 0,1 mg, Disk**02 Axotide 0,50 mg, Disk****03 Axotide 0,25 mg, Disk**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52225	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 100 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 25 mg.	
	02	fluticasoni-17 propionas 500 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 25 mg.	
	03	fluticasoni-17 propionas 250 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 25 mg.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	019 60 Inhalationen	B
	02	035 60 Inhalationen	B
	03	027 60 Inhalationen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Axotide 100 µg, Diskus**02 Axotide 250 µg, Diskus****03 Axotide 500 µg, Diskus**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53390	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 100 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg.	
	02	fluticasoni-17 propionas 250 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg.	
	03	fluticasoni-17 propionas 500 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	013 60 Inhalationen	B
	02	021 60 Inhalationen	B
	03	048 60 Inhalationen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Axotide 0,125 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)
02 Axotide 0,250 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)
04 Axotide 0,050 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54306	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 125 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	02	fluticasoni-17 propionas 250 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	04	fluticasoni-17 propionas 50 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	016 0,125 mg	B
	02	024 0,250 mg	B
	04	032 0,050 mg	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Axotide Nebules 0,5 mg/2 mL, gebrauchsfertige Suspension zur Inhalation
02 Axotide Nebules 2 mg/2 mL, gebrauchsfertige Suspension zur Inhalation
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54592	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 0.5 mg, excipients ad suspensionem pro 2 ml.	
	02	fluticasoni-17 propionas 2 mg, excipients ad suspensionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	019 10 Einzeldose(n)	B
	02	027 10 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Azarek 25, Filmtabletten
02 Azarek 50, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55578	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	19.10.2007
Zusammensetzung	01	azathioprinum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	azathioprinum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	02	003 50 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		18.10.2012	

01 Becetamol 250 mg, Kautabletten**03 Becetamol 500 mg, Kautabletten**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 51506	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	paracetamolium 250 mg, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
	03	paracetamolium 500 mg, Arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	014 20 Tablette(n)	D
	03	022 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

02 Ben-u-ron, Sirup

NUTRIMEDIS SA, Rue de Vevey 218, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 41717	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	19.10.2007
Zusammensetzung	02	paracetamolium 200 mg, saccharum, Arom.: vanillinum et alia, Color.: E 110, Conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	033 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2012	

01 Ben-u-ron 125 mg, Suppositorien für Säuglinge**02 Ben-u-ron 250 mg, Suppositorien für Kleinkinder****03 Ben-u-ron 500 mg, Suppositorien für Schulkinder****04 Ben-u-ron 1000 mg, Suppositorien für Erwachsene****05 Ben-u-ron 75 mg, Suppositorien für Säuglinge**

NUTRIMEDIS SA, Rue de Vevey 218, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 29152	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	19.10.2007
Zusammensetzung	01	paracetamolium 125 mg, excipiens pro supposito.rio.	
	02	paracetamolium 250 mg, excipiens pro supposito.rio.	
	03	paracetamolium 500 mg, excipiens pro supposito.rio.	
	04	paracetamolium 1 g, excipiens pro supposito.rio.	
	05	paracetamolium 75 mg, excipiens pro supposito.rio.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	063 10 Suppositorien	D
	02	039 10 Suppositorien	D
	03	047 10 Suppositorien	D
	04	055 10 Suppositorien	B
	05	071 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2012	

01 Betaseptic, alkoholische Povidon-Iod-Lösung

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4006 Basel

Zul.-Nr.: 48923	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	iodum 3.2 mg ut povidonum iodinum, alcohol isopropylicus 389 mg, ethanolum 389 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion der Haut, Händedesinfektion	
Packung/en	01	011	1 x 120 ml Spitalpackung D
		046	5 x 1000 ml Spitalpackung D
		054	1 x 1000 ml Spitalpackung D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Bilifuge, dragées

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 16615	Catégorie de remise: D	Index: 04.11.2.	17.10.2007
* Composition	01	berberidis corticis extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6:1, combreti extractum aquosum siccum 20 mg, DER: 1:4, cynarae extractum ethanolicum siccum 100 mg, DER: 1:1, orthosiphonis folii extractum ethanolicum siccum 10 mg, DER: 3.5:1, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles de la digestion	
Conditionnements	01	013	40 dragée(s) D
		021	200 dragée(s) D
		048	500 dragée(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 9.3.2006 (modification de la déclaration de la composition)	
Valable jusqu'au		18.10.2009	

01 Bilifuge, gouttes

Laboratoires Plan SA, 1214 Vernier

N° d'AMM: 10786	Catégorie de remise: D	Index: 04.11.2.	17.10.2007
* Composition	01	berberidis corticis extractum ethanolicum liquidum 35 mg, DER: 6:1, combreti extractum aquosum liquidum 18 mg, DER: 1:4, cynarae extractum ethanolicum liquidum 36 mg, DER: 1:1, orthosiphonis folii extractum ethanolicum liquidum 18 mg, DER: 3.5:1, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 74 % V/V.	
Indication		En cas de troubles de la digestion	
Conditionnements	01	010	30 ml D
		029	100 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 9.3.2006 (modification de la déclaration de la composition)	
Valable jusqu'au		18.10.2009	

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

Takeda Pharma AG, Alpenblickstrasse 26, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 54260	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	12.10.2007
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	05	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
* Packung/en	01	016 7 Tablette(n)	B
		056 70 Tablette(n)	B
		064 140 Tablette(n)	B
	03	059 28 Tablette(n)	B
		067 56 Tablette(n)	B
		075 98 Tablette(n)	B
		099 280 Tablette(n)	B
		102 490 Tablette(n)	B
	04	072 280 Tablette(n)	B
		080 490 Tablette(n)	B
		105 28 Tablette(n)	B
		113 56 Tablette(n)	B
		121 98 Tablette(n)	B
	05	156 28 Tablette(n)	B
		164 98 Tablette(n)	B
		172 280 Tablette(n)	B
		180 490 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2006 (Umwandlung Zulassungsart, früher: Sequenz 5 Export)	
Gültig bis		21.12.2011	

02 Brevibloc 100 mg, Infusionslösung**03 Brevibloc 2,5 g/250 ml, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 49576	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	24.10.2007
Zusammensetzung	02	esmololi hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	esmololi hydrochloridum 2.5 g, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.	
Anwendung		Betarezeptoren-Blocker	
* Packung/en	02	021 5 Durchstechflasche(n)	B
	03	048 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2007 (Widerruf der Sequenz 01)	
Gültig bis		08.03.2009	

01 Calcium Folinat APP 50 mg, préparation lyophilisée

APP Pharmaceutical Partners Switzerland GmbH, Via Cadepiano 24, 6917 Barbengo

N° d'AMM: 54041	Catégorie de remise: B	Index: 06.07.3.	11.10.2007
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: acidum folinicum 50 mg ut calcii folinas, natrii chloridum pro vitro.	
Indication		Antidote des antagonistes de l'acide folique	
Conditionnements	01	012	1 ampoule(s) B
		020	10 x 1 ampoule(s) B
Remarque			
* Valable jusqu'au		10.10.2012	

01 Campto 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**02 Campto 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat****03 Campto 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53470	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.10.2007
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
* Packung/en	01	017	1 Durchstechflasche(n) A
		033	40 x 1 Durchstechflasche(n) A
		045	1 Durchstechflasche(n) A
	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
		041	40 x 1 Durchstechflasche(n) A
		047	1 Durchstechflasche(n) A
	03	049	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Februar 2005 - Neue zusätzliche Dosisstärke 300 mg / 15 ml und - Neue zusätzliche Primärpackmittel: Cytosafe-Stechampullen	
Gültig bis		28.03.2009	

- 01 CAPD 2 Fresenius, Lösung
 02 CAPD 2 Balance 1.5% Glucose 1.75 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 03 CAPD 3 Fresenius, Lösung
 04 CAPD 3 Balance 4.25% Glucose 1.75 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 05 CAPD 4 Fresenius, Lösung
 06 CAPD 4 Balance 2.3% Glucose 1.75 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 09 CAPD 10 Fresenius, Lösung
 10 CAPD 11 Fresenius, Lösung
 11 CAPD 12 Fresenius, Lösung
 12 CAPD 17 Fresenius, Lösung
 13 CAPD 18 Fresenius, Lösung
 14 CAPD 19 Fresenius, Lösung
 15 CAPD 17 Balance 1.5% Glucose 1.25 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 16 CAPD 18 Balance 4.25% Glucose 1.25 mmol/l Ca Fresenius, Lösung
 17 CAPD 19 Balance 2.3% Glucose 1.25 mmol/l Ca Fresenius, Lösung

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

Zul.-Nr.: **44524** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 25.10.2007

Zusammensetzung		
	01	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	02	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	03	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	04	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	05	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	06	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	09	natrium 134 mmol, calcium 1 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	10	natrium 134 mmol, calcium 1 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	11	natrium 134 mmol, calcium 1 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	12	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
	13	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

- 14 natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 102.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 15 natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 16 natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 17 natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

Anwendung
Packung/en

	Peritonealdialyse		
01	015	2000 ml	B
	023	1500 ml	B
	066	5000 ml	B
	074	2500 ml	B
02	104	2000 ml	B
	537	1500 ml	B
	545	2500 ml	B
	553	3000 ml	B
03	112	2000 ml	B
	155	5000 ml	B
	163	2500 ml	B
04	171	2000 ml	B
	596	3000 ml	B
05	198	2000 ml	B
	201	1500 ml	B
	244	5000 ml	B
	252	2500 ml	B
06	260	2000 ml	B
	626	2500 ml	B
	634	3000 ml	B
09	295	2000 ml	B
10	309	2000 ml	B
11	317	2000 ml	B
12	332	2000 ml	B
	340	2500 ml	B
13	367	2000 ml	B
	375	2500 ml	B
14	383	1500 ml	B
	391	2000 ml	B
	405	2500 ml	B
15	421	2000 ml	B
	448	2500 ml	B
	456	3000 ml	B

	16	472	2000 ml	B
		480	2500 ml	B
		499	3000 ml	B
	17	510	2000 ml	B
		529	2500 ml	B
		642	3000 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung / Widerruf der Sequenzen 07 und 08 und Widerruf einzelner Packungsgrößen: CAPD 2: 500ml, 1000ml; CAPD 3: 500ml, 1000ml, 1500ml; CAPD 3 balance: 1500ml, 2500ml; CAPD 4: 500ml, 1000ml; CAPD 4 balance: 1500ml; CAPD 17: 1500ml; CAPD 17 balance: 1500ml; CAPD 18: 1500ml; CAPD 18 balance: 1500ml; CAPD 19 balance: 1500ml)			
* Gültig bis	24.10.2012			

01 Carboplatin Teva, Infusionslösung

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 51481	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.10.2007
Zusammensetzung	01	carboplatinum 10 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	119	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		127	1 x 15 ml Durchstechflasche(n) A
		135	1 x 45 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung			
* Gültig bis	25.10.2012		

01 Cardiplant 450, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 55921	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	16.10.2007
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 450 mg corresp. procyanidina oligomera 78-90.6 mg, DER: 4-6.6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	002	50 Tablette(n) D
		042	100 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18. Oktober 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	15.10.2012		

01 Carmol Kältespray

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 56053	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	10.10.2002
Zusammensetzung	01	menthae arvensis var. piperascens aetheroleum 0.3 % m/m, propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Prellungen	
Packung/en	01	010	300 ml D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10. Oktober 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)		
* Gültig bis	08.10.2012		

01 Cedur retard, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 45352	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	bezafibratum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Packung/en	01	021	100 Dragée(s) B
		056	30 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.1.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Celestoderm-V, Crème

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 33325	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	11.10.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, Conserv.: chlorocresolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	010	15 g B
		029	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Juni 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2012	

01 Celestoderm-V, Salbe

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 33327	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	11.10.2007
Zusammensetzung	01	betamethasonum 1 mg ut betamethasoni valeras, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	013	15 g B
		021	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Juni 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2012	

01 China Balsam Shangshi (weiss), Salbe

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

Zul.-Nr.: 49626	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	04.10.2007
Zusammensetzung	01	levomentholum 140 mg, dextrocamphora 140 mg, menthae piperitae aetheroleum 80 mg, eucalypti aetheroleum 95 mg, caryophylli aetheroleum 15 mg, cinnamomi aetheroleum 20 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Rheuma	
Packung/en	01	010	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08. Oktober 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2012	

01 Ciprofloxacin-Mepha 250, Filmtabletten
02 Ciprofloxacin-Mepha 500, Filmtabletten
03 Ciprofloxacin-Mepha 750, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 56305	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	18.10.2007
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
	02	006 10 Tablette(n)	A
		008 20 Tablette(n)	A
	03	010 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.10.2012	

01 Cisplatin Teva, Infusionskonzentrat
 Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 47998	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.10.2007
Zusammensetzung	01	cisplatinum 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	042 1 x 10 mg/20ml Durchstechflasche(n)	A
		050 1 x 25 mg/50 ml Durchstechflasche(n)	A
		069 1 x 50 mg/100 m Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung			
* Gültig bis		25.10.2012	

- 01 Clinimix 3 % G-E mit Elektrolyten, Infusionslösung
 02 Clinimix 3 % G 10 %-E mit Elektrolyten, Infusionslösung
 03 Clinimix 3,5 % G-E mit Elektrolyten, Infusionslösung
 04 Clinimix 4,5 % G-E mit Elektrolyten, Infusionslösung
 05 Clinimix 5 % G-E mit Elektrolyten, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **55837** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 02.10.2007

- Zusammensetzung
- 01 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: Aminoacida: isoleucinum 1.65 g, leucinum 2.01 g, lysinum anhydricum 1.6 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.1 g, phenylalaninum 1.54 g, threoninum 1.16 g, tryptophanum 0.5 g, valinum 1.6 g, alaninum 5.7 g, argininum 3.17 g, glycinum 2.84 g, histidinum 1.32 g, prolinum 1.87 g, serinum 1.38 g, tyrosinum 0.11 g, Mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 2.5 mmol, acetat 50 mmol, chloridum 40 mmol, hydrogenophosphas 15 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- II) Glucoselösung mit Calcium: glucosum anhydricum 75 g ut glucosum monohydricum, calcium 2.3 mmol ut calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- I) et II) corresp. solutio reconstituta 1000 ml corresp. 1715 kJ, aminoacida 28 g/l, carbohydrata 75 g/l.
- 02 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: Aminoacida: isoleucinum 1.65 g, leucinum 2.01 g, lysinum anhydricum 1.6 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.1 g, phenylalaninum 1.54 g, threoninum 1.16 g, tryptophanum 0.5 g, valinum 1.6 g, alaninum 5.7 g, argininum 3.17 g, glycinum 2.84 g, histidinum 1.32 g, prolinum 1.87 g, serinum 1.38 g, tyrosinum 0.11 g, Mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 2.5 mmol, acetat 50 mmol, chloridum 40 mmol, hydrogenophosphas 15 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- II) Glucoselösung mit Calcium: glucosum anhydricum 100 g ut glucosum monohydricum, calcium 2.3 mmol ut calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- I) et II) corresp. solutio reconstituta 1000 ml corresp. 2130 kJ, aminoacida 28 g/l, carbohydrata 100 g/l.
- 03 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: Aminoacida: isoleucinum 2.1 g, leucinum 2.56 g, lysinum anhydricum 2.03 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.4 g, phenylalaninum 1.96 g, threoninum 1.47 g, tryptophanum 0.63 g, valinum 2.03 g, alaninum 7.25 g, argininum 4.03 g, glycinum 3.61 g, histidinum 1.68 g, prolinum 2.38 g, serinum 1.75 g, tyrosinum 0.14 g, Mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 2.5 mmol, acetat 60 mmol, chloridum 40 mmol, hydrogenophosphas 15 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- II) Glucoselösung mit Calcium: glucosum anhydricum 100 g ut glucosum monohydricum, calcium 2.3 mmol ut calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
- I) et II) corresp. solutio reconstituta 1000 ml corresp. 2260 kJ, aminoacida 35 g/l, carbohydrata 100 g/l.

- 04 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: Aminoacida: isoleucinum 2.55 g, leucinum 3.11 g, lysinum anhydricum 2.47 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.7 g, phenylalaninum 2.38 g, threoninum 1.79 g, tryptophanum 0.77 g, valinum 2.47 g, alaninum 8.8 g, argininum 4.89 g, glycinum 4.38 g, histidinum 2.04 g, prolinum 2.89 g, serinum 2.13 g, tyrosinum 0.17 g, Mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesiumum 2.5 mmol, acetat 70 mmol, chloridum 40 mmol, hydrogenophosphas 15 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
 II) Glucoselösung mit Calcium: glucosum anhydricum 150 g ut glucosum monohydricum, calcium 2.3 mmol ut calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
 I) et II) corresp. solutio reconstituta 1000 ml corresp. 3220 kJ, aminoacida 43 g/l, carbohydrata 150 g/l.
- 05 I) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: Aminoacida: isoleucinum 3 g, leucinum 3.65 g, lysinum anhydricum 2.9 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2 g, phenylalaninum 2.8 g, threoninum 2.1 g, tryptophanum 0.9 g, valinum 2.9 g, alaninum 10.35 g, argininum 5.75 g, glycinum 5.15 g, histidinum 2.4 g, prolinum 3.4 g, serinum 2.5 g, tyrosinum 0.2 g, Mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesiumum 2.5 mmol, acetat 75 mmol, chloridum 40 mmol, hydrogenophosphas 15 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
 II) Glucoselösung mit Calcium: glucosum anhydricum 175 g ut glucosum monohydricum, calcium 2.3 mmol ut calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.
 I) et II) corresp. solutio reconstituta 1000 ml corresp. 3760 kJ, aminoacida 50 g/l, carbohydrata 175 g/l.

Anwendung
 Packung/en

		Parenterale Ernährung			
01	002	8 x 1000 ml		B	
	004	6 x 1500 ml		B	
	006	4 x 2000 ml		B	
	02	008	8 x 1000 ml		B
		010	6 x 1500 ml		B
		012	4 x 2000 ml		B
	03	014	8 x 1000 ml		B
		016	6 x 1500 ml		B
		018	4 x 2000 ml		B
	04	020	8 x 1000 ml		B
		022	6 x 1500 ml		B
		024	4 x 2000 ml		B
	05	026	8 x 1000 ml		B
		028	6 x 1500 ml		B
		030	4 x 2000 ml		B

Bemerkung

Verlängerung Swissmedic Zulassung > ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis

01.10.2012

01 Co-Acepril, Tabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56241	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	08.10.2007
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 5.3.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2012	

02 Contra-Schmerz P 500 mg, Suppositorien

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

Zul.-Nr.: 53366	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	25.10.2007
Zusammensetzung	02	paracetamolium 500 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	023 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Contra-Schmerz P, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 52897	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	017 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Corangin 40, Divitabs**02 Corangin 60, Divitabs**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 49061	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	isosorbidi mononitras 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	isosorbidi mononitras 60 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	01	021 50 Tablette(n)	B
	02	056 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.9.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Cromodyn, Nasenspray

Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH, Lättenstrasse 37, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 51386	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.8.	02.10.2007
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 2.6 mg pro dosi, Conserv.: benzalkonii chloridum pro dosi, excipiens ad solutionem.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	01	019	30 ml C
Bemerkung			
* Gültig bis		01.10.2012	

01 Dancor 10 mg, Tabletten**02 Dancor 20 mg, Tabletten**

Merck (Schweiz) AG, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 51593	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	nicorandilum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Angina pectoris	
Packung/en	01	014	30 Tablette(n) B
		057	60 Tablette(n) B
	02	030	30 Tablette(n) B
		065	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Daraprim, Tabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 20964	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.3.	30.10.2007
Zusammensetzung	01	pyrimethaminum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Toxoplasmose	
Packung/en	01	014	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2012	

01 Deaftol Mundspray, Lösung

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

Zul.-Nr.: 33160	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.1.	16.10.2007
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, aluminii lactas 50 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	046 20 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.10.2006 (Änderung Präparatename, früher: Deaftol mit Lidocain, Mundspray)	
Gültig bis		16.10.2011	

01 Deaftol, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 33159	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.1.	16.10.2007
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 1.24 mg, aluminii lactas 25 mg, aromatica, Color.: E 172, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	021 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.10.2006 (Änderung Präparatename, früher: Deaftol mit Lidocain, Tabletten)	
Gültig bis		16.10.2011	

01 Decatylen, Gurgellösung

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 45159	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	03.10.2007
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 10 mg, propylenglycolum, Arom.: natrii cyclamas et alia, Color.: E 131, excipiens ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfizienz	
Packung/en	01	019 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.10.2012	

01 Demonatur Dragées pour les reins et la vessie

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

N° d'AMM: 37936	Catégorie de remise: D	Index: 05.02.0.	10.10.2007
Composition	01	orthosiphonis folii extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 4.2:1, uvae ursi extractum aquosum siccum 45 mg corresp. arbutinum 4.5 mg, DER: 3:1, solidaginis virgaureae extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6:1, ononidis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 5:1, echinaceae purpureae radices extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6:1, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		En cas de douleurs dans la zone de la vessie et des voies urinaires	
Conditionnements	01	030 50 dragée(s)	D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01. 01. 2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		09.10.2012	

01 Dequonal, Lösung

Globopharm AG, Seestrasse 200, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 44348	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	benzalkonii chloridum 0.35 mg, dequalinii chloridum 0.15 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 6 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	01	012 200 ml	D
		020 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Destrobac, Tinktur ungefärbt**02 Destrobac, Tinktur gefärbt**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 49290	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	11.10.2007
Zusammensetzung	01	iodum 1 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 550 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iodum 1 mg ut povidonum iodinatum, alcohol isopropylicus 550 mg, Color.: E 110, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautdesinfiziens	
Packung/en	01	012 50 ml	D
		020 1000 ml	D
		039 5 x 1000 ml	D
	02	047 50 ml	D
		055 1000 ml	D
		063 5 x 1000 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2012	

03 De-ursil 150, capsules**04 De-ursil 300, capsules**

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

N° d'AMM: 41655	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	02.10.2007
Composition	03	acidum ursodeoxycholicum 150 mg, excipients pro capsula.	
	04	acidum ursodeoxycholicum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement des calculs biliaires	
Conditionnements	03	062 30 capsule(s)	B
		070 100 capsule(s)	B
	04	089 30 capsule(s)	B
		097 100 capsule(s)	B
		119 10 capsule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 22 octobre 2002 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.10.2012	

01 De-ursil RR, capsules**02 De-ursil RR Mite, capsules**

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

N° d'AMM: 44619	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	02.10.2007
Composition	01	acidum ursodeoxycholicum 450 mg, conserv.: E 218, excipients pro capsula.	
	02	acidum ursodeoxycholicum 225 mg, conserv.: E 218, excipients pro capsula.	
Indication		Traitement des calculs biliaires	
Conditionnements	01	024 60 capsule(s)	B
		059 10 capsule(s)	B
		067 20 capsule(s)	B
	02	040 20 capsule(s)	B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.10.2012	

01 Diamicon MR, comprimés à libération modifiée

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

N° d'AMM: 55234	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.2.	23.10.2007
Composition	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	01	001 20 comprimé(s)	B
		003 60 comprimé(s)	B
		005 120 comprimé(s)	B
Remarque			
* Valable jusqu'au		22.10.2012	

01 Disflatyl, Tabletten

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 30658	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	11.10.2007
Zusammensetzung	01	simethiconum 40 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Blähungen	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	D
		027 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2012	

01 Disflatyl, Tropfen

Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 52051	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	11.10.2007
Zusammensetzung	01	simethiconum 40 mg, Arom.: saccharinum natricum et alia, Conserv.: E 210, E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Blähungen	
Packung/en	01	010 30 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2012	

01 Dr. Dünner Weissdorn, Tabletten

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 43630	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	crataegi folium cum flore et crataegi fructus pulvis 150 mg, crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 98 mg corresp. DER: 3.5-5:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	032	80 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21. Januar 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2012	

01 Dreisavit N, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 50950	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 8 mg, riboflavinum 8 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 160 µg, calcii pantothenas 10.87 mg, biotinum 30 µg, acidum ascorbicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Multivitaminpräparat	
Packung/en	01	034	50 Tablette(n) B
		042	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16. Juni 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Dul-X Sport Fluid, Massage-Emulsion

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 49386	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	levomentholum 15 mg, eucalypti aetheroleum 12 mg, limonis aetheroleum 9 mg, piceae aetheroleum 12 mg, rosmarini aetheroleum 12 mg, Conserv.: E 214, E 216, E 218, butylis/isobutylis parahydroxybenzoas, phenoxyethanolum, E 219, imidazolidinyl-ureum, aromatica, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Einreibemittel bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	028	125 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. September 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2012	

01 Echinacin Capsetten, Lutschtabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 52117	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	02.10.2007
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 88.5 mg, ratio: 32-54:1, Arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1.7.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2012	

01 Ecovent, Inhalationslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 48317	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	09.10.2007
Zusammensetzung	01	salbutamolum 5 mg ut salbutamoli sulfas, Conserv.: E 214, E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	014	20 ml B
		022	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. Juni 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.10.2012	

01 Elpradil 10 mg, Tabletten**02 Elpradil 20 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 55866	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.10.2007
Zusammensetzung	01	enalapрили maleas 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	enalapрили maleas 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
	02	009	28 Tablette(n) B
		013	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2012	

01 Em-eukal, bonbons contre la toux

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

N° d'AMM: 9534	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	29.10.2007
Composition	01	levomentholum 4.5 mg, eucalypti aetheroleum 0.8 mg, color.: E 150, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et catarrhe pharyngique	
Conditionnements	01	016	75 g E
		040	250 g E
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		28.10.2012	

01 Enalapril HelvePharm 10 mg, Tabletten**02 Enalapril HelvePharm 20 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56259	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.10.2007
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	02	006 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.2.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2012	

01 Enalapril-Teva 10 mg, Tabletten**02 Enalapril-Teva 20 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 55867	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.10.2007
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	018 28 Tablette(n)	B
		020 98 Tablette(n)	B
	02	022 28 Tablette(n)	B
		024 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Verl Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.8.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2012	

01 Engystol, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52651	* Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.10.2007
Zusammensetzung	01	vincetoxicum hirundinaria D6 75 mg, vincetoxicum hirundinaria D10 75 mg, vincetoxicum hirundinaria D30 75 mg, sulfur D4 37.5 mg, sulfur D10 37.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei grippalen Erscheinungen	
Packung/en	01	027 50 Tablette(n)	D
		028 250 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2004 (Änderung Abgabekategorie von C zu D)	
Gültig bis		03.12.2008	

01 Erbitux, Infusionslösung**02 Erbitux 5 mg/ml, Infusionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 56072	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.10.2007
Zusammensetzung	01	cetuximabum 100 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	cetuximabum 5 mg, glycinum 7.51 mg, natrii chloridum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kolorektalkarzinom, Kopf-Hals-Karzinom	
* Packung/en	01	001	1 x 50 ml A
	02	003	1 x 20 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2005 (Zulassung der neuen Dosierungsstärke 5 mg / ml)	
Gültig bis		30.11.2008	

01 Esmeron 50 mg, Injektionslösung**02 Esmeron 100 mg, Injektionslösung****03 Esmeron 25 mg, Injektionslösung**

Organon AG, Churerstrasse 158, 8808 Pfäffikon SZ

Zul.-Nr.: 52686	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	03.10.2007
Zusammensetzung	01	rocuronii bromidum 50 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	rocuronii bromidum 100 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	rocuronii bromidum 25 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
* Packung/en	01	032	12 Durchstechflasche(n) B
		059	10 Durchstechflasche(n) B
	02	040	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2005 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Seq. 01, 10 Stechampullen zu 50mg/5ml) Seq. 03 = 25mg/2.5.ml = nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		08.05.2010	

01 Exjade 125 mg, dispergierbare Tabletten
02 Exjade 250 mg, dispergierbare Tabletten
03 Exjade 500 mg, dispergierbare Tabletten
04 Exjade 400 mg, dispergierbare Tabletten
05 Exjade 100 mg, dispergierbare Tabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 57466	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	19.10.2007
Zusammensetzung	01	deferasiroxum 125 mg, excipients pro compresso.	
	02	deferasiroxum 250 mg, excipients pro compresso.	
	03	deferasiroxum 500 mg, excipients pro compresso.	
	04	deferasiroxum 400 mg, excipients pro compresso.	
	05	deferasiroxum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Transfusionsbedingte Hämosiderose	
* Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		003 84 Tablette(n)	B
	02	005 28 Tablette(n)	B
		007 84 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		011 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04. Mai 2007 Zulassung der neuen Dosisstärke 100 mg Die Sequenzen 04 und 05 sind nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		02.11.2010	

01 Finimal, Tabletten
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 41582	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	coffeinum 50 mg, paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Flamon-120 retard, Opticaps
 Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 49419	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 120 mg, Color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	015 20 Kapsel(n)	B
		023 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 3.2.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

02 Floxapen 500 mg, Injektionspräparat**03 Floxapen 1 g, Injektionspräparat**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 37404	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.24	30.10.2007
Zusammensetzung	02	flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
	03	flucloxacillinum 1 g ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	020 10 Durchstechflasche(n)	B
	03	039 10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2012	

02 Floxapen 500 mg, Kapseln

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 37405	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.24	30.10.2007
Zusammensetzung	02	flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	027 16 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2012	

02 Fludapamid, Filmtabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 50473	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	30.10.2007
Zusammensetzung	02	indapamidum hemihydricum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	031 30 Tablette(n)	B
		058 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.03.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		29.10.2012	

01 Fluoro-uracil Valeant 250 mg/5 mL, Lösung zur Injektion/Infusion
 02 Fluoro-uracil Valeant 250 mg/10 mL, Lösung zur Injektion/Infusion
 03 Fluoro-uracil Valeant 500 mg/10 mL, Lösung zur Injektion/Infusion
 04 Fluoro-uracil Valeant 1000 mg/20 mL, Lösung zur Injektion/Infusion
 05 Fluoro-uracil Valeant 5000 mg/100 mL, Lösung zur Injektion/Infusion
 Valeant Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Rührbergstrasse 21, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: 29221	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.10.2007
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	fluorouracilum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	fluorouracilum 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	fluorouracilum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	05	fluorouracilum 5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	057 5 x 5 ml Ampulle(n)	A
	03	065 5 x 10 ml Ampulle(n)	A
	04	073 5 x 20 ml Ampulle(n)	A
		103 25 x 20 ml Ampulle(n)	A
	05	146 1 x 100 ml Ampulle(n)	A
		154 5 x 100 ml Ampulle(n)	A
Bemerkung		Sequenz 02 = nur für den Export bestimmt Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27. Oktober 2005	
* Gültig bis		18.10.2012	

01 Flusol, Kapseln
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 54469	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	10.10.2007
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, Color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2006 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export).	
Gültig bis		15.03.2009	

01 Foscavir, Infusionslösung
 AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 52357	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	foscarnetum natricum hexahydricum 24 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Augenlichtbedrohende Erkrankungen durch Cytomegalovirus bei Patienten mit AIDS	
Packung/en	01	012 6 x 250 ml	A
Bemerkung			
* Gültig bis		04.10.2012	

01 Homéovox, comprimés homéopathiques

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

N° d'AMM: 50557	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	11.10.2007
Composition	01	aconitum napellus C3, arisaema triphyllum C3, atropa belladonna C6, bryonia cretica C3, euspongia officinalis C6, ferri phosphas C6, hepar sulfuris C6, kalii dichromas C6 ana partes 125 µg, excipients pro compresso.	
Indication		Enrouement	
Conditionnements	01	014	60 comprimé(s) D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 06.07.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.10.2012	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 25649	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	chlortalidonum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	chlortalidonum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	060	28 Tablette(n) B
		079	84 Tablette(n) B
	02	028	20 Tablette(n) B
		036	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.9.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Influbene N, Tabletten

Mepha Pharma AG, Dornacherstrasse 114, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 52231	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	019	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Ipocol sine saccharo, polvere

Lagap SA, Via San Gottardo 9, 6943 Vezia

N° d'AMM: 49632	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.12.0.	15.10.2007
Composizione	01	resina polystyrenolica anionica fortis 3 g, aromatica, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad pulverem pro 4 g.	
Indicazione		Ipercolesterolemia	
Confezione/i	01	010	2 x 3 g B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 29.4.2003 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		14.10.2012	

01 Isocolan Giuliani, granulé

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

N° d'AMM: 51163	Catégorie de remise: B	Index: 04.08.11	02.10.2007
Composition	01	macrogolum 4000 29.5 g, natrii sulfas anhydricus 2.8 g, natrii hydrogenocarbonas 843 mg, natrii chloridum 733 mg, kalii chloridum 371 mg, natrii cyclamas, saccharinum, aromatica, excipients ad granulatum pro charta.	
Indication		Solution d'électrolytes et de polyéthylène glycol pour le lavage du colon	
Conditionnements	01	028	2 sachet-dose(s) B
		036	6 sachet-dose(s) B
		044	120 sachet-dose(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		01.10.2012	

01 Itraconazol Helvepharm, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57493	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
* Packung/en	01	001	15 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		004	4 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.8.2006. (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 4 Kapseln)	
Gültig bis		16.08.2011	

01 Kafa 250, suppositoires**02 Kafa 125, suppositoires****03 Kafa 750, suppositoires**

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

N° d'AMM: 49317	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.1.	24.10.2007
Composition	01	paracetamolum 250 mg, excipients pro suppositoires.	
	02	paracetamolum 125 mg, excipients pro suppositoires.	
	03	paracetamolum 750 mg, excipients pro suppositoires.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	026	10 suppositoires D
		02	018 10 suppositoires D
		03	034 10 suppositoires D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.01.2005 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		23.10.2012	

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

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56316	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.10.2007
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	021 28 Tablette(n)	B
		023 98 Tablette(n)	B
	02	025 28 Tablette(n)	B
		027 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.2.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2012	

02 Kinzalplus 80/12,5 mg, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56315	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	08.10.2007
Zusammensetzung	02	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	042 28 Tablette(n)	B
		044 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.3.2007 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		07.10.2012	

01 Klimadynon, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 56757	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	19.10.2007
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	031 30 Tablette(n)	D
		032 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.7.2005 (Änderung Präparatename, früher: Klimadynon Uno, Filmtabletten)	
Gültig bis		12.07.2010	

01 Kryptocur, solution pour pulvérisation nasale

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

N° d'AMM: 44177	Catégorie de remise: B	Index: 07.09.0.	11.10.2007
Composition	01	gonadorelinum 0.2 mg pro dosi ut gonadorelini diacetat tetrahydricus, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem, doses pro vase 100.	
Indication		Cryptorchidie	
Conditionnements	01	064	2 flacon(s) B
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		10.10.2012	

01 Kürbin, Kürbiskernöl-Kapseln

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 49401	Abgabekategorie: D	Index: 07.99.0.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	cucurbitae oleum 500 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Nahrungsergänzung mit ungesättigten Fettsäuren	
Packung/en	01	019	75 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09. Oktober 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2012	

01 Lamisil Pedisan, Crème

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55775	* Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	01.10.2007
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	004	15 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Änderung Abgabekategorie von C zu D)	
Gültig bis		14.09.2011	

01 Lamisil Pedisan DermGel, Gel

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55777	* Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	01.10.2007
Zusammensetzung	01	terbinafinum 10 mg, ethanolum, Antiox.: E 321, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	004	15 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Änderung Abgabekategorie von C zu D)	
Gültig bis		14.09.2011	

01 Lamisil Pedisan, Spray

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55776	* Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	01.10.2007
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, ethanolum, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	009	15 ml D
		011	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2006 (Änderung Abgabekategorie von C zu D)	
Gültig bis		14.09.2011	

01 Laspal, poudre en sachets

Sanofi SA, 11, rue de Veyrot, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 48732	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.2.	24.10.2007
Composition	01	dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro charta.	
Indication		Antipyrétique, antalgique	
Remarque		Destiné uniquement pour l'exportation	
* Valable jusqu'au		23.10.2012	

01 Ledermix, Paste**02 Ledermix, Paste, Zementpulver mit Eugenol-Lösungen**

Globopharm AG, Seestrasse 200, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 29621	Abgabekategorie: A	Index: 13.06.0.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	demeclocyclinum calcicum 30.2 mg, triamcinoloni acetonidum 10 mg, macrogolum 400, Antiox.: E 221, excipiens ad pastam pro 1 g.	
	02	I) Paste: demeclocyclinum calcicum 30.2 mg, triamcinoloni acetonidum 10 mg, macrogolum 400, Antiox.: E 221, excipiens ad pastam pro 1 g. II) Zementpulver: demeclocyclini hydrochloridum 20 mg, triamcinoloni acetonidum 6.7 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g. III) Eugenol-Lösung N: eugenolum 850 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g. IV) Eugenol-Lösung S: eugenolum 850 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Periodontitis	
Packung/en	01	012	5 g A
	02	020	1 Kombipackung(en) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2012	

01 Ledermix, Zementpulver

Globopharm AG, Seestrasse 200, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 41726	Abgabekategorie: A	Index: 13.06.0.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	demeclocyclini hydrochloridum 20 mg, triamcinoloni acetonidum 6.7 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Peridontitis	
Packung/en	01	016	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2012	

01 Ledermix, Zementpulver mit Eugenol-Lösungen

Globopharm AG, Seestrasse 200, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 30480	Abgabekategorie: A	Index: 13.06.0.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	I) Zementpulver: demeclocyclini hydrochloridum 20 mg, triamcinoloni acetonidum 6.7 mg, excipients ad pulverem pro 1 g. II) Eugenol-Lösung N: eugenolum 850 mg, excipients ad solutionem pro 1 g. III) Eugenol-Lösung S: eugenolum 850 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Peridontitis	
Packung/en	01	015	1 Kombipackung(en) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23. März 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2012	

02 Lidocain 1% Streuli, Injektionslösung (Ampullen)
03 Lidocain 2% Streuli, Injektionslösung (Ampullen)
05 Lidocain 1% Streuli, Injektionslösung (Injektionsflaschen)
06 Lidocain 2% Streuli, Injektionslösung (Injektionsflaschen)
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 30015	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	31.10.2007
Zusammensetzung	02	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, Conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaestheticum	
* Packung/en	02	010 10 x 2 ml	B
		053 50 x 2 ml	B
		088 10 x 5 ml	B
		118 50 x 5 ml	B
		134 10 x 10 ml	B
		150 50 x 10 ml	B
	03	029 10 x 2 ml	B
		223 50 x 2 ml	B
		258 10 x 5 ml	B
		274 50 x 5 ml	B
	05	177 1 x 50 ml	B
		185 10 x 50 ml	B
	06	452 1 x 50 ml	B
		460 10 x 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006: Widerruf der Sequenzen 01 und 04 per 31.10.2007: Lidocain 0.5% Streuli, Injektionslösung (Ampullen und Injektionsflaschen)	
Gültig bis		28.03.2009	

01 Lysozym Inpharzam, pomata
 Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 28668	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.09.3.	10.10.2007
Composizione	01	lysozymi hydrochloridum 20 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, conserv.: E 214, E 216, E 218, natrii dehydroacetat, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Herpes labiale	
Confezione/i	01	015 10 g	D
Osservazione			
* Valevolefino al		09.10.2012	

01 Lysozym Inpharzam sun stick, bastone**02 Lysozym Inpharzam stick, bastone**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 45359	Categoria di dispensazione: D		Index: 10.09.3.	10.10.2007
Composizione	01	lysozymi hydrochloridum 20 mg, octyl methoxycinnamate 60 mg, avobenzonum 20 mg, arom.: vanillinum, antiox.: E 320, excipients ad unguentum pro 1 g.		
	02	lysozymi hydrochloridum 20 mg, arom.: vanillinum, antiox.: E 320, excipients ad unguentum pro 1 g.		
Indicazione	Herpes labiale			
Confezione/i	01	026	4,5 g	D
	02	018	4,5 g	D
Osservazione	* Valevolefino al 09.10.2012			

01 Makatussin mit Natriumbenzoat, Hustendragées

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 40912	Abgabekategorie: C		Index: 03.03.1.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	codeinum 10 mg, natrii benzoas 50 mg, Color.: E 127, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung	Husten			
Packung/en	01	029	30 Dragée(s)	C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.2.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis	24.10.2012			

02 Mediaven 10 mg, Filmtabletten**03 Mediaven forte 30 mg, Filmtabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 37979	Abgabekategorie: B		Index: 02.08.1.	31.10.2007
Zusammensetzung	02	naftazonum 10 mg, excipients pro compresso obducto.		
	03	naftazonum 30 mg, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung	Vasoprotektor bei venöser Insuffizienz			
Packung/en	02	082	30 Tablette(n)	B
		090	60 Tablette(n)	B
		104	100 Tablette(n)	B
	03	112	30 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)			
* Gültig bis	30.10.2012			

01 Medibudget Abführdragees Bisacodyl

Medi-Budget AG, Gütschstrasse 5, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55097	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	02.10.2007
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, Color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	002	30 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2012	

01 Medibudget Schmerztabletten Paracetamol, Tabletten

Medi-Budget AG, Gütschstrasse 5, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 55096	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Munobal 5 mg, comprimés retard**02 Munobal 10 mg, comprimés retard****03 Munobal 2,5 mg, comprimés retard**

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

N° d'AMM: 49922	Catégorie de remise: B	Index: 02.06.1.	15.10.2007
Composition	01	felodipinum 5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 10 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
	03	felodipinum 2.5 mg, antiox.: E 310, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antagoniste de calcium	
Remarque		Destiné uniquement pour l'exportation remplace l'attestation d'autorisation du 28.4.2006 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		14.10.2012	

01 Myfortic 180 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Myfortic 360 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 56115	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	17.10.2007
Zusammensetzung	01	acidum mycophenolicum 180 mg ut natrii mycophenolas, Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	acidum mycophenolicum 360 mg ut natrii mycophenolas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002	120 Tablette(n) B
	02	004	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15. September 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.10.2012	

01 Neo-Hydro Nasen-Ohrentropfen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 48532	Abgabekategorie: A	Index: 12.02.51	23.10.2007
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetas 5 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, Antiox.: E 223, Conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infektionen im Bereich des Nasen-Rachen-Ohren-Raumes	
Packung/en	01	012	10 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.10.2012	

01 Nif-Ten, Kapseln**02 Nif-Ten mite, Kapseln**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 48627	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	nifedipinum 20 mg, atenololum 50 mg, excipients pro capsula.	
	02	atenololum 25 mg, nifedipinum 10 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	013	30 Kapsel(n) B
		021	100 Kapsel(n) B
	02	048	30 Kapsel(n) B
		056	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.4.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Nizoral, Crème

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 46100	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	26.10.2007
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, propylenglycolum, Antiox.: E 221, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hautmykosen	
Packung/en	01	018	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2012	

01 Nizoral, Shampoo

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 49379	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	26.10.2007
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 20 mg, detergentia, aromatica, Color.: E 127, Conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	013	60 ml B
		021	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2012	

01 Normatens mite 0,2 mg, Filmtabletten**02 Normatens 0,3 mg, Filmtabletten****03 Normatens forte 0,4 mg, Filmtabletten**

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: **53239** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.1. 15.10.2007

Zusammensetzung 01 moxonidinum 0.2 mg, excipients pro compresso obducto.
 02 moxonidinum 0.3 mg, excipients pro compresso obducto.
 03 moxonidinum 0.4 mg, excipients pro compresso obducto.

Anwendung Essentielle Hypertonie

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 9.8.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

Nur für den Export bestimmt

* Gültig bis 14.10.2012

01 Novothyral, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Rüchligstrasse 20, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: **37716** Abgabekategorie: **B** Index: 07.04.2. 23.10.2007

Zusammensetzung 01 liothyroninum natricum 20 µg, levothyroxinum natricum anhydricum
 100 µg ut levothyroxinum natricum, excipients pro compresso.

Anwendung Euthyreote Struma, Hypothyreose; als Adjuvans zu einem Thyreostatikum bei Hyperthyreose

Packung/en 01 014 50 Tablette(n) B
 022 100 Tablette(n) B

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 7.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 22.10.2012

01 Nutraplus, Crème

Galderma S.A., Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **45187** Abgabekategorie: **D** Index: 10.04.0. 19.10.2007

Zusammensetzung 01 ureum 100 mg, propylenglycolum, Conserv.: E 216, E 218, excipients
 ad unguentum pro 1 g.

Anwendung Trockene, empfindliche Haut

Packung/en 01 020 100 g D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 18.10.2012

01 Nutraplus, Lotion

Galderma S.A., Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **45188** Abgabekategorie: **D** Index: 10.04.0. 19.10.2007

Zusammensetzung 01 ureum 100 mg, alcoholes adipis lanae acetylati, Conserv.: E 216,
 E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g.

Anwendung Trockene, empfindliche Haut

Packung/en 01 027 200 ml D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)

* Gültig bis 18.10.2012

02 Odontal Mundwasser, flüssig

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 48860	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	02.10.2007
Zusammensetzung	02	menthae piperitae aetheroleum 6.7 mg, anisi aetheroleum 1.7 mg, extractum ethanolicum liquidum 827 mg ex caryophylli flos, cinnamomi cortex, anisi stellati fructus, ratio: 3:100, Color.: E 120, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 87 % V/V.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mundschleimhaut	
Packung/en	02	028	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.9.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2012	

01 Okoubasan, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51532	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.10.2007
Zusammensetzung	01	okoubaka aubrevillei e cortice D2 corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Gastroenteritiden	
Packung/en	01	015	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2012	

01 Omida Cardiospermum, homöopathische Salbe bei Hautausschlägen

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 49785	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.10.2007
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum TM 100 mg, paraffinum liquidum, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, alcohol cetylicus et stearylicus, vaselinum album, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	011	50 g D
		038	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2012	

01 Omida, homöopathische Halstabletten

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 31881	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	11.10.2007
Zusammensetzung	01	ailanthus altissima D4, carbo vegetabilis D3, ferri phosphas D6, selenium metallicum D6 ana partes pro compresso.	
Anwendung		Bei Halsweh, Heiserkeit	
Packung/en	01	013	80 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2012	

01 Oncovin Liquid, Injektionslösung

Teva Pharma AG, Industriestrasse 111, 4147 Aesch BL

Zul.-Nr.: 45323	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.10.2007
Zusammensetzung	01	vincristini sulfas 1 mg, mannitolium, Conserv.: E 216 et E 218 1.5 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	013	1 x 1 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. April 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.10.2012	

01 Orelox 100 mg, comprimés pelliculés**02 Orelox 200 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 51189	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.3.	30.10.2007
Composition	01	cefepodoximum 100 mg ut cefepodoximum proxetil, excipients pro compresso obducto.	
	02	cefepodoximum 200 mg ut cefepodoximum proxetil, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	019	10 comprimé(s) A
		027	20 comprimé(s) A
	02	043	10 comprimé(s) A
		051	20 comprimé(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.06 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.10.2012	

01 Orelox pédiatrique, granulé pour suspension orale

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

N° d'AMM: 52293	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.3.	30.10.2007
Composition	01	cefepodoximum 40 mg ut cefepodoximum proxetil, aromatica, natrii hydrogenoglutamas, aspartamum, conserv.: E 202, excipients ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	014	1 flacon(s) A
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28.04.06 (prolongation du certificat d'autorisation)	
* Valable jusqu'au		29.10.2012	

01 Peterer Arnica-Gel mit Spilanthes, Gel

Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil

Zul.-Nr.: 56105	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	spilanthis oleraceae floris extractum ethanolicum liquidum 200 mg, ratio: 1:10, arnicae floris extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 1:10, arnicae radice extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:10, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	002	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07. November 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Peterer Ringelblumen-Salbe

Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil

Zul.-Nr.: 56102	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	15.10.2007
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, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12. November 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Peterer Wallwurz Gel

Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil

Zul.-Nr.: 56104	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	symphyti radice recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	001	100 g D
		003	200 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07. November 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Physiotens mite 0,2 mg, Filmtabletten
02 Physiotens 0,3 mg, Filmtabletten
03 Physiotens forte 0,4 mg, Filmtabletten
 Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 51884	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	moxonidinum 0.2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	moxonidinum 0.3 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	moxonidinum 0.4 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertonicum	
Packung/en	01	108	28 Tablette(n) B
		116	98 Tablette(n) B
	02	086	28 Tablette(n) B
		094	98 Tablette(n) B
	03	124	28 Tablette(n) B
		132	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.3.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Plantago-Homaccord, homöopathische Tropfen
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 49100	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.10.2007
Zusammensetzung	01	plantago major D2 6 µl, plantago major D10 6 µl, plantago major D15 6 µl, plantago major D30 6 µl, plantago major D200 6 µl, atropa belladonna D3 2 µl, atropa belladonna D10 2 µl, atropa belladonna D15 2 µl, atropa belladonna D30 2 µl, atropa belladonna D200 2 µl, atropa belladonna D1000 2 µl, strychnos ignatii D4 2 µl, strychnos ignatii D10 2 µl, strychnos ignatii D30 2 µl, strychnos ignatii D200 2 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Blasenschwäche	
Packung/en	01	019	30 ml C
		027	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		10.10.2012	

01 Prazine 25 mg, Dragées**02 Prazine 50 mg, Dragées****03 Prazine 100 mg, Dragées**

Tentan AG, Brännliweg 16, 4433 Ramlinsburg

Zul.-Nr.: 23527	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	promazini hydrochloridum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	promazini hydrochloridum 50 mg, Color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	promazini hydrochloridum 100 mg, Color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	014	50 Dragée(s) B
	02	030	50 Dragée(s) B
	03	057	50 Dragée(s) B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.10.2012	

02 Prioderm, Cream Shampoo

Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel, Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4006 Basel

Zul.-Nr.: 41595	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.5.	10.10.2007
Zusammensetzung	02	malathionum 10 mg, laurilsulfas, aromatica, Color.: E 110, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bekämpfung von Kopf- und Filzläusen	
Packung/en	02	051	100 g D
		086	50 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		09.10.2012	

01 Prontolax, Dragées

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 38076	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.11	02.10.2007
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, Color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	019	30 Dragée(s) D
		027	100 Dragée(s) B
		043	500 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2012	

01 Prontolax, Suppositorien

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 38077	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.2.	02.10.2007
Zusammensetzung	01	bisacodylum 10 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	015	10 Suppositorien D
		023	50 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2012	

01 Proscar, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 51774	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, Color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	019	28 Tablette(n) B
		027	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Prostatonin, capsule

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 49457	Categoria di dispensazione: D	Index: 05.98.0.	18.10.2007
Composizione	01	pygei africani extractum 25 mg, DER: 180-200:1, urticae radices extractum siccum 300 mg, DER: 7-14:1, excipients pro capsula.	
Indicazione		Disturbi nella fase iniziale di una iperplasia prostatica	
Confezione/i	01	022	100 capsula/capsule D
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 30. 09. 2002 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		17.10.2012	

01 Prostin VR, Infusionskonzentrat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 45333	Abgabekategorie: A	Index: 02.99.0.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	alprostadilum 0.5 mg, ethanolum 789 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur temporären Oeffnung des Ductus arteriosus bei Neugeborenen mit angeborenen Herzfehlern	
Packung/en	01	019	5 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Pulmex, Bad

Novartis Consumer Health Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 55224	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	01.10.2007
Zusammensetzung	01	thymi aetheroleum 10 mg, pini aetheroleum 200 mg, eucalypti aetheroleum 100 mg, rosmarini aetheroleum 50 mg, lavandulae aetheroleum 50 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	025	150 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03. Oktober 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.09.2012	

01 Remeron SolTab 15 mg, Schmelztabletten**02 Remeron SolTab 30 mg, Schmelztabletten****03 Remeron SolTab 45 mg, Schmelztabletten**

Organon AG, Churerstrasse 158, 8808 Pfäffikon SZ

Zul.-Nr.: 56075	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	mirtazapinum 30 mg, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	03	mirtazapinum 45 mg, Arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
* Packung/en	01	026	6 Tablette(n) B
		034	30 Tablette(n) B
	02	052	30 Tablette(n) B
		058	96 Tablette(n) B
	03	048	30 Tablette(n) B
		050	96 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2007 (Umwandlung Zulassungsart Seq. 03, 45 mg, früher: Export)	
Gültig bis		16.09.2012	

03 Rhinocort 32, Pumpspray**04 Rhinocort 64, Pumpspray**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 48591	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	10.10.2007
Zusammensetzung	03	budesonidum 32 µg, Conserv.: E 202, excipients ad suspensionem pro dosi. doses pro vase 120.	
	04	budesonidum 64 µg, Conserv.: E 202, excipients ad suspensionem pro dosi. doses pro vase 120.	
Anwendung		Rhinitis	
Packung/en	03	035	120 Einzeldose(n) B
	04	051	120 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.06.2003 (Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		09.10.2012	

01 Rhinocort 100 µg, Turbuhaler

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 51932	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	10.10.2007
Zusammensetzung	01	budesonidum 100 µg pro dosi, doses pro vase 200.	
Anwendung		Rhinitis	
Packung/en	01	013	200 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.01.2003 (Verlängerung der Zulassung)	
* Gültig bis		09.10.2012	

03 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 2,5 g**04 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 3,6 g**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 49498	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	29.10.2007
Zusammensetzung	03	specierum pectoralium extractum 25 mg, menthae piperitae aetheroleum 2.4 mg, levomentholum 2.4 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, Color.: E 150, excipients pro pastillo.	
	04	specierum pectoralium extractum 36 mg, menthae piperitae aetheroleum 3 mg, levomentholum 3 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, Color.: E 150, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	03	055	50 g E
	04	063	75 g E
		064	125 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2012	

03 Rocaltrol 0,25 ug, Kapseln**04 Rocaltrol 0,5 ug, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 41728	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	31.10.2007
Zusammensetzung	03	calcitriolum 0.25 µg, Antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
	04	calcitriolum 0.5 µg, Antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	03	116	30 Kapsel(n) B
		124	100 Kapsel(n) B
	04	132	30 Kapsel(n) B
		140	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Januar 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2012	

01 Rocaltrol, Lösung zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 49262	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	31.10.2007
Zusammensetzung	01	calcitriolum 1 µg, Antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	019 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Januar 2003.(Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2012	

01 Rödler Kälte-Spray

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 44921	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	09.10.2007
Zusammensetzung	01	menthae arvensis var. piperascens aetheroleum 0.3 % m/m, propellens ad aerosolum.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	022 300 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14. November 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		08.10.2012	

01 Sicorten, Crème

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 45010	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	04.10.2007
Zusammensetzung	01	halometasonum monohydricum 0.5 mg, laurilsulfas, propylenglycolum, Conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	015 10 g	B
		023 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2012	

01 Sicorten plus, Crème

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 45011	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	04.10.2007
Zusammensetzung	01	halometasonum monohydricum 0.5 mg, triclosanum 10 mg, laurilsulfas, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	011 10 g	B
		038 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		03.10.2012	

01 Sidroga Bärentraubenblätter, geschnittene Droge

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41667	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	uvae ursi folium 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Harnwege	
Packung/en	01	028 20 x 2,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Sidroga Holunderblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41672	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	sambuci flos 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	01	013 20 x 1,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

02 Sidroga Lindenblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41674	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	15.10.2007
Zusammensetzung	02	tiliae flos 1.8 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	02	024 20 x 1,8 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.9.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Sidroga Malvenblätter, geschnittene Droge

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41675	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.9 g pro charta.	
Anwendung		Bei Reizungen der Mund- und Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	012 20 x 0,9 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

02 Sidroga Melissenblätter, geschnittene Droge

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41676	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	15.10.2007
Zusammensetzung	02	melissae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	02	027 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.9.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Sidroga Orangenblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41677	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	aurantii flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	015 20 x 1,2 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Sidroga Salbeiblätter (dreilappig), geschnittene Droge

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41679	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	salviae trilobae folium 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mundhöhle	
Packung/en	01	018 20 x 1,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

02 Sidroga Schachtelhalm, geschnittene Droge

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41684	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	15.10.2007
Zusammensetzung	02	equiseti herba 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Harnwege	
Packung/en	02	038 20 x 2,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.9.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Sidroga Verveine, geschnittene Droge

Sidroga AG, Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 41687	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	verbenaе odoratae folium 1 g pro charta.	
Anwendung		Bei Einschlafstörungen, Nervosität	
Packung/en	01	010 20 x 1,0 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Similasan Echinacea, homöopathisches Arzneimittel, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 52320	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.10.2007
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia D6, echinacea angustifolia D12, echinacea angustifolia D15 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	011	15 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28. Oktober 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		18.10.2012	

01 Similasan Herpasim, homöopathische Salbe

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54952	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	18.10.2007
Zusammensetzung	01	calcii fluoridum D12, clematis recta D6, natrii chloridum D12, rhus toxicodendron D8 ana partes 25 mg, propylenglyolum, Conserv.: natrii chloroargentas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Fieberbläschen	
Packung/en	01	015	5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17. September 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		17.10.2012	

01 Similasan, homöopathische Salbe bei Gelenkschmerzen

Similasan AG, Chriesiweg, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51675	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.10.2007
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D8, calcii phosphas D12, harpagophytum procumbens D6 ana partes 33.3 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglyolum, Conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	010	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29. November 2001 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		16.10.2012	

01 Sirdalud 2 mg, Tabletten**02 Sirdalud 4 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 44691	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	19.10.2007
Zusammensetzung	01	tizanidinum 2 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	tizanidinum 4 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
* Packung/en	01	019	30 Tablette(n) B
		027	100 Tablette(n) B
	02	035	30 Tablette(n) B
		043	100 Tablette(n) B
		086	14 Tablette(n) B
		094	10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.04.2005 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10 Tabletten zu 4 mg)	
Gültig bis		31.12.2007	

01 Solmucol 10 % local, i.v., i.m., soluzione iniettabile

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

N° d'AMM: 51689	Categoria di dispensazione: B	Index: 03.02.0.	25.10.2007
Composizione	01	acetylcysteinum 300 mg, natrii hydroxidum, kalii hydroxidum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	011	5 fiala/fiale B
		038	50 fiala/fiale B
Osservazione		Sostituisce l'attestato di omologazione del 22.12.2002 (proroga del certificato di omologazione)	
* Valevole fino al		24.10.2012	

01 Somatuline L.P., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension (i.m.)

Globopharm AG, Seestrasse 200, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 53009	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	03.10.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: lanreotidum 30 mg ut lanreotidi acetat, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolum, carmellosum natricum, polysorbatum 80 pro vitro. Solvens: mannitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
* Anwendung		Somatostatin-Analagon	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt. Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2007.	
Gültig bis		09.05.2012	

01 Sportium, Gel

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 55637	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	23.10.2007
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, Conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen	
Packung/en	01	002 40 g 004 100 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.10.2012	

01 Sportium, Salbe

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 55636	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	23.10.2007
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, Conserv.: E 216 et E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen	
Packung/en	01	001 40 g 003 100 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.10.2012	

01 Stugeron, Tropfen

Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 38178	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.2.	15.10.2007
Zusammensetzung	01	cinnarizinium 75 mg, aromatica, vanillinum, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml corresp. 25 guttae, corresp. ethanolum 2.5 % V/V.	
Anwendung		Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	016 30 ml 024 100 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.3.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		14.10.2012	

01 Symmetrel, Kapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, Monbijoustrasse 118, 3007 Bern

Zul.-Nr.: 31841	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	amantadini hydrochloridum 100 mg, Conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula.	
Anwendung		Morbus Parkinson, Grippeprophylaxe	
Packung/en	01	038 60 Kapsel(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.10.2012	

01 Synrelina, Nasenspray

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51442	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	26.10.2007
Zusammensetzung	01	nafarelinum 0.2 mg pro dosi ut nafarelini acetat, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 60.	
Anwendung		Endometriose	
Packung/en	01	016	60 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2012	

01 Temgesic, Injektionslösung

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 41931	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum anhydricum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	035	5 x 1 ml A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 1. Juni 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2012	

01 Temgesic Sublingual 0,2 mg, Tabletten**03 Temgesic Sublingual 0,4 mg, Tabletten**

Essex Chemie AG, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 44100	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	010	10 Tablette(n) A
		029	50 Tablette(n) A
	03	037	10 Tablette(n) A
		045	50 Tablette(n) A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Juni 2004 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		04.10.2012	

03 Teveten 400 mg, Filmtabletten**04 Teveten 600 mg, Filmtabletten**

Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern

Zul.-Nr.: 54214	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.10.2007
Zusammensetzung	03	eprosartanum 400 mg ut eprosartani mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	eprosartanum 600 mg ut eprosartani mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
* Packung/en	04	073	28 Tablette(n) B
		081	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2004 (Widerruf der Sequenz 2). Sequenz 3 nur für den Export bestimmt	
Gültig bis		19.12.2009	

01 Tilalgin, Filmtabletten

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: 55810	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	02.10.2007
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolium 325 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt. Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20. Juli 2005 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2012	

01 Tracrium, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45342	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	23.10.2007
Zusammensetzung	01	atracurii besilas 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	018	5 x 2,5 ml Ampulle(n) B
		026	5 x 5 ml Ampulle(n) B
		034	100 x 2,5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		22.10.2012	

03 Trawell 20 mg, Kaugummi-Drageés

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 43194	Abgabekategorie: D	Index: 01.09.0.	11.10.2007
* Zusammensetzung	03	dimenhydrinatum 20 mg, Arom.: aspartamum, saccharinum natricum et alia, Antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Reisekrankheit	
* Packung/en	03	046	10 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2006 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: Antiox. E 321 sowie Widerruf der Zulassung Trawell 10 mg, Kaugummi-Drageés, Sequenz 01)	
Gültig bis		17.08.2011	

01 Triamcort Depot 10mg/1ml, Kristallsuspension zur Injektion
 02 Triamcort Depot 40mg/1ml, Kristallsuspension zur Injektion
 03 Triamcort Depot 20mg/1ml, Kristallsuspension zur Injektion
 04 Triamcort Depot 80mg/2ml, Kristallsuspension zur Injektion
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 41174	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	25.10.2007
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetonidum 10 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, Conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	triamcinoloni acetonidum 40 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, Conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	triamcinoloni acetonidum 20 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, Conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	triamcinoloni acetonidum 80 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, Conserv.: alcohol benzylicus 19.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	013 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		099 25 x 1 ml Ampulle(n)	B
	02	021 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		072 25 x 1 ml Ampulle(n)	B
	03	056 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		064 25 x 1 ml Ampulle(n)	B
	04	048 1 x 2 ml Ampulle(n)	B
		080 25 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.1.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Truxaletten, Filmtabletten
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 33317	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	05.10.2007
Zusammensetzung	01	chlorprothixeni hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	026 50 Tablette(n)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		04.10.2012	

01 Tylenol Kinder 100 mg, Suppositorien
02 Tylenol Kinder 200 mg, Suppositorien
03 Tylenol Kinder 350 mg, Suppositorien
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 37919	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	paracetamolium 100 mg, Antiox.: E 320, E 321, excipients pro supposito.	
	02	paracetamolium 200 mg, Antiox.: E 320, E 321, excipients pro supposito.	
	03	paracetamolium 350 mg, Antiox.: E 320, E 321, excipients pro supposito.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	012 10 Suppositorien	D
	02	020 10 Suppositorien	D
	03	039 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.01.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Tylenol Kinder, Tropfen
 Janssen-Cilag AG, Sihlbruggstrasse 111, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 36366	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	25.10.2007
Zusammensetzung	01	paracetamolium 100 mg, Arom.: saccharinum natricum, alia, Color.: E 110, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 gutta.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	028 15 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.01.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		24.10.2012	

01 Urokinase 10 000 HS medac, Injektionspräparat
 02 Urokinase 50 000 HS medac, Injektionspräparat
 03 Urokinase 100 000 HS medac, Injektionspräparat
 04 Urokinase 250 000 HS medac, Injektionspräparat
 05 Urokinase 500 000 HS medac, Injektionspräparat
 Pharma Consulting Marion Senn GmbH, Weissensteinstrasse 24, 3400 Burgdorf

Zul.-Nr.: 48198	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	01.10.2007
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 10000 U.I., natrii phosphates, albuminum humanum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 50000 U.I., natrii phosphates, albuminum humanum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 100000 U.I., natrii phosphates, albuminum humanum, pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 250000 U.I., natrii phosphates, albuminum humanum, pro vitro.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 500000 U.I., natrii phosphates, albuminum humanum, pro vitro.	
Anwendung		Fibrinolyticum	
Packung/en	01	015	1 Durchstechflasche(n) B
	02	023	1 Durchstechflasche(n) B
	03	031	1 Durchstechflasche(n) B
	04	058	1 Durchstechflasche(n) B
	05	066	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.09.2012	

02 Vagoclyss, flüssig

B. Braun Medical AG, Seesatz, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 33403	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	26.10.2007
Zusammensetzung	02	acidum lacticum 10 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vaginalspülung	
Packung/en	02	054	1 x 120 ml B
		062	3 x 120 ml B
		070	10 x 120 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		25.10.2012	

01 Venostasin, Salbe

Nycomed Pharma AG, Wallisellenstrasse 55, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 23637	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	03.10.2007
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum siccum 36.5 - 42 mg corresp. aescinum 7.6 mg, DER: 4.5-5.5:1, aromatica, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden, Schwellungen, Blutergüssen	
Packung/en	01	014	50 g D
		022	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30. August 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		02.10.2012	

02 Vicks Hustenlöser, sirop

Procter & Gamble Switzerland SARL, 47, route de Saint-Georges, 1213 Petit-Lancy

N° d'AMM: 51995	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	25.10.2007
Composition	02	guaifenesinum 200 mg, saccharum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum, saccharinum natricum et alia, color.: E 124, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 15 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Indication		Expectorant	
Conditionnements	02	066	120 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 23.10.2003 (modification du nom de la préparation, anciennement: Vicks Formule 44 Expectine, Sirop)	
Valable jusqu'au		22.10.2008	

01 Viread, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 56251	Catégorie de remise: A	Index: 08.03.0.	05.10.2007
Composition	01	tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofovirum disoproxilum fumaras 300 mg corresp. tenofovirum 136 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Infections par VIH	
Conditionnements	01	002	30 comprimé(s) A
Remarque			
* Valable jusqu'au		04.10.2012	

01 Virudermin, Gel

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 45199	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	10.10.2007
Zusammensetzung	01	zinci sulfas heptahydricum 10 mg, Conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Fieberbläschen	
Packung/en	01	010	5 g D
Bemerkung			
* Gültig bis		09.10.2012	

01 Vita Erkältungs- und Bronchialbad

Vita Health Care AG, 3177 Laupen BE

Zul.-Nr.: 53776	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	01.10.2007
Zusammensetzung	01	thymi aetheroleum 10 mg, pini aetheroleum 200 mg, eucalypti aetheroleum 100 mg, rosmarini aetheroleum 50 mg, lavandulae aetheroleum 50 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	027 150 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01. Dezember 2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.09.2012	

01 Wala Nasenbalsam mild, Anthroposophisches Arzneimittel

Wala Schweiz GmbH, Könizstrasse 25, 3008 Bern

Zul.-Nr.: 46560	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	10.10.2007
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris e fructibus ferm 33c TM 100 mg, prunus spinosa e fructibus la 25% 50 mg, silica colloidalis 5 mg, balsamum peruvianum 5 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	01	019 10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2012	

03 Wala Salbei, Halspastillen

Wala Schweiz GmbH, Könizstrasse 25, 3008 Bern

Zul.-Nr.: 41588	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	29.10.2007
Zusammensetzung	03	salviae extractum aquosum 6.4 mg, plantaginis extractum aquosum 6.4 mg, piceae summitatum extractum aquosum 6.4 mg, salviae aetheroleum 538 µg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Rachenkatarrh	
Packung/en	03	020 45 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2003 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		28.10.2012	

01 Zaldiar, Filmtabletten

Grünenthal Pharma AG, Sändli, 8756 Mitlödi

Zul.-Nr.: 55811	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	02.10.2007
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolium 325 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
		010 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Januar 2006 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		01.10.2012	

01 Zeller Feigensirup mit Senna

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 9442	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.15	10.10.2007
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 5.9-7.3 g ex caricae fructus pulvis 1.44 g et sennae fructus pulvis 0.96 g corresp. hydroxyanthracenae 7-16 mg, ratio: 1:3.1-3.4, saccharum 5.2 g, aromatica, Conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 4 % V/V.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	030	100 ml D
		049	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		09.10.2012	

01 Zmax, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension mit verzögerter Wirkstofffreigabe

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57524	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	18.10.2007
Zusammensetzung	01	azithromycinum 2 g ut azithromycinum dihydricum, Arom.: vanillinum et ethylvanillinum et alia, excipients ad granulatum corresp., suspensio reconstituta 60 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2006 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Export bestimmt)	
Gültig bis		29.06.2011	

01 Zyprexa, poudre pour solution injectable 5 mg/ml

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

N° d'AMM: 55692	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	12.10.2007
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: olanzapinum 10 mg, lactosum monohydricum, acidum tartaricum pro vitro.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) B
Remarque			
* Valable jusqu'au		11.10.2012	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Amoxan 70 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Ufamed AG, Kornfeldstr. 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.:	52148	Abgabekategorie:	A	Index:	30.10.2007
* Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 70 g ut amoxicillinum trihydricum, Arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.			
* Anwendung		Schweine: Infektionen der Atemwege bedingt durch Actinobacillus pleuropneumoniae. Infektionen bedingt durch Streptokokken, Hämophilus parasuis und Pasteurellen sowie andere amoxicillinempfindliche Erreger. Nicht ruminierende Kälber: Bakterielle Primär- und Sekundärinfektionen, insbesondere Erkrankungen des Atmungsapparates sowie Nabelentzündungen verursacht durch amoxicillinempfindliche Erreger.			
Packung/en	01	014	400 g	mit Messlöffel	A
		022	1 kg	mit Messlöffel	A
		030	5 kg	ohne Messlöffel	A
		049	25 kg	ohne Messlöffel	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Februar 2004 (Neue Zieltierart: Schwein; Aktualisierung der Zulassung)			
Gültig bis		01.02.2009			

01 Butasan ad us.vet., Suspension

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.:	48430	Abgabekategorie:	B	Index:	09.10.2007
* Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 320 mg, Arom.: natrii cyclamas, Antiox.: E 307, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.			
* Anwendung		Analgetisch, antiphlogistisch, antipyretisch und antirheumatisch wirksame Paste zum Eingeben für Pferde			
Packung/en	01	015	25 ml		B
Bemerkung					
* Gültig bis		08.10.2012			

01 Finadyne ad us.vet., Injektionslösung

Provot AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.:	43985	Abgabekategorie:	B	Index:	26.10.2007
Zusammensetzung	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum, diethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglycolum, Antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, Conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.			
Anwendung		Nicht steroidaler Entzündungshemmer für Pferde, Rinder und Schweine			
Packung/en	01	019	50 ml		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.8.2006 (neue Zieltierart Schwein)			
Gültig bis		24.08.2011			

01 Lincocin Neo intramammär ad us.vet., Lösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54334	Abgabekategorie: A	Index:	17.10.2007
* Zusammensetzung	01	lincomycinum 330 mg ut lincomycini hydrochloridum, neomycinum 100 mg ut neomycini sulfas, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	036	24 x 10 ml Injektoren A
Bemerkung			
* Gültig bis		16.10.2012	

02 Myolaxin 15% ad us.vet., Infusionslösung

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 40988	Abgabekategorie: B	Index:	09.10.2007
Zusammensetzung	02	guaifenesinum 150 g, glucosum anhydricum 45.46 g, propylenglycolum, 1-methyl-2-pyrrolidonum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
* Anwendung		Muskelrelaxans zum medikamentösen Niederlegen und zur Sedation des Pferdes	
Packung/en	02	025	500 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		08.10.2012	

01 Panacur Tabletten 250 ad us.vet.**02 Panacur Tabletten 500 ad us.vet.**

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49164	Abgabekategorie: B	Index:	31.10.2007
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 250 mg, excipients pro compresso.	
	02	fenbendazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung	01	Anthelminthikum für Hunde und Katzen	
	02	Anthelminthikum für Hunde	
Packung/en	01	025	20 Tablette(n) B
	02	068	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. November 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		30.10.2012	

01 Paracillin SP ad us.vet., Arzneimittelvormischung (lösliches Pulver)

Veterinaria AG, Grubenstrasse 40, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 55990	Abgabekategorie: A	Index:	30.10.2007
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 697 g ut amoxicillinum trihydricum 800 g, excipients ad pulverem pro 1000 g.	
* Anwendung		Erkrankungen hervorgerufen durch Amoxicillin-empfindliche Erreger, insbesondere: Geflügel, einschliesslich Legehennen: Atemwegserkrankungen und hohe Sterblichkeit hervorgerufen durch E. coli, Infektionen bedingt durch Salmonella: die Mortalität kann gesenkt werden, eine Elimination der Erreger findet jedoch nicht statt. Schweine: Atemwegserkrankungen hervorgerufen durch Actinobacillus pleuropneumoniae, Meningitis und Arthritis hervorgerufen durch Streptococcus suis.	
Packung/en	01	001 100 g 003 250 g 005 1 kg	A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19. Oktober 2005 (Aktualisierung der Zulassung)	
Gültig bis		02.03.2008	

01 Preventic ad us.vet., Halsband gegen Zecken

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 51120	Abgabekategorie: B	Index:	26.10.2007
Zusammensetzung	01	amitrazum 2.48 g, aromatica, Color.: E 172, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Zeckenbefall bei Hunden	
Packung/en	01	019 1 Halsband	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 8. November 2002 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
* Gültig bis		25.10.2012	

01 Prifinial ad us.vet., Dragées

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 43952	Abgabekategorie: B	Index:	03.10.2007
Zusammensetzung	01	prifinii bromidum 70 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidiarrhoikum, Spasmolytikum für Hunde	
Packung/en	01	013 8 Dragée(s)	B
Bemerkung			
* Gültig bis		02.10.2012	

01 Prifinial ad us.vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 43951	Abgabekategorie: B	Index:	03.10.2007
Zusammensetzung	01	prifinii bromidum 7.5 mg, natrii chloridum, Conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 0.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antidiarrhoikum, Spasmolytikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	025	50 ml B
Bemerkung			
* Gültig bis		02.10.2012	

02 Program M ad us.vet., Lacktabletten**03 Program L ad us.vet., Lacktabletten****04 Program LL ad us.vet., Lacktabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 51904	Abgabekategorie: D	Index:	03.10.2007
Zusammensetzung	02	lufenuronum 67.8 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	03	lufenuronum 204.9 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
	04	lufenuronum 409.8 mg. Überzug: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall bei Hunden	
Packung/en	02	079	6 Tablette(n) D
	03	087	6 Tablette(n) D
	04	095	6 Tablette(n) D
Bemerkung			
* Gültig bis		11.10.2012	

01 Stabox 5% ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 53240	Abgabekategorie: A	Index:	30.10.2007
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 50 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
* Anwendung		Schweine: Infektionen der Atemwege bedingt durch Actinobacillus pleuropneumoniae. Infektionen bedingt durch Streptokokken, Hämophilus parasuis und Pasteurellen sowie andere amoxicillinempfindliche Erreger.	
Packung/en	01	062	1 kg mit Messlöffel A
		070	5 kg ohne Messlöffel A
		089	25 kg ohne Messlöffel A
Bemerkung			
* Gültig bis		29.10.2012	

01 Stabox 50% ad us.vet., Arzneimittelvormischung

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 55075	Abgabekategorie: A	Index:	30.10.2007
* Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, Arom.: vanillinum, excipients ad pulverem pro 1 g.	
* Anwendung		Schweine: Infektionen der Atemwege bedingt durch Actinobacillus pleuropneumoniae. Infektionen bedingt durch Streptokokken, Hämophilus parasuis und Pasteurellen sowie andere amoxicillinempfindliche Erreger. Geflügel: Infektionen bedingt durch Escherichia coli (chronische Erkrankungen der Atemwege). Nicht ruminierende Kälber: Bakterielle Primär- und Sekundärinfektionen, insbesondere Erkrankungen des Atmungsapparates sowie Nabelentzündungen verursacht durch amoxicillinempfindliche Erreger.	
Packung/en	01	006	200 g
		010	1 kg
Bemerkung			
* Gültig bis		29.10.2012	

01 Vétranquil ad us.vet., granulé

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

N° d'AMM: 35291	Catégorie de remise: B	Index:	12.10.2007
Composition	01	acepromazinum 10 mg ut acepromazini hydrogenomaleas, excipients ad granulatum pro 1 g.	
* Indication		Granulés tranquillisants pour chevaux, chiens et chats	
Conditionnements	01	024	1 kg
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 28 septembre 2004 (renonciation aux espèces cibles bovins et porcs)	
Valable jusqu'au		27.09.2009	

01 Xylapan ad us.vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 48616	Abgabekategorie: B	Index:	12.10.2007
Zusammensetzung	01	xylazinum 20 mg ut xylazini hydrochloridum, natrii chloridum, Conserv.: E 216 0.35 mg, E 218 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. d solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedation bei Wiederkäuern, Pferden und Heimtieren	
Packung/en	01	011	50 ml
Bemerkung			
* Gültig bis		11.10.2012	

Zentralstelle für Änderung Firmen Registre Swissmedic des titulaires d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Oktober 2007 übernimmt die Firma **Novartis Consumer Health Schweiz AG, Bern** die folgenden Präparate der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern**:
A compter du 1 octobre 2007, l'entreprise **Novartis Consumer Health Schweiz AG, Bern** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
53680	Fenivir, Crème

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 15. Oktober 2007 übernimmt die Firma **ProReo Pharma AG, Liestal** die folgenden Präparate der Firma **Drac AG, Murten**:
A compter du 15 octobre 2007, l'entreprise **ProReo Pharma AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Drac AG, Murten**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
16598	W-Tropfen, Lösung

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 1. Oktober 2007 übernimmt die Firma **Janssen-Cilag AG, Baar** die folgenden Präparate der Firma **Pfizer AG, Zürich:**

A compter du 1 octobre 2007 l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Baar** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Pfizer AG, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
54821	Agarol soft mit Sorbitol und Feige, Sirup
55818	Benylin mit Codein N, Hustensirup
24883	Cicatrex, Puder
24884	Cicatrex, Salbe
30190	Gelusil N, Tabletten
32899	Hextril, Lösung
37299	Hextril, Spray
54560	Hextriletten, Lutschtabletten
56254	Hextrimint, Lutschtabletten
33230	Kompensan, Tabletten
21719	Marzine, Tabletten
29869	Microklist, Klysm
52634	Nicorette, Nikotin Nasenspray
53208	Nicorette, Inhaler 10 mg
51938	Nicorette, Depotpflaster
40580	Nicorette, Kaudepôt
55372	Nicorette Microtab, Sublingualtabletten zur Raucherentwöhnung
49046	Olynth, Lösung
51378	Olynth Microdoseur, Dosierspray
51775	Regaine 2 %, Gel
48249	Regaine, Lösung
57183	Rhinopront N, Kapseln
53218	Rhinopront Top, Dosierspray
53217	Rhinopront Top, Nasentropfen
43947	Trosyd, Crème
45337	Trosyd, Spray-Lösung
57048	Tussalpront, Sirup
56968	Tussalpront, Kapseln
25490	Visine, Augentropfen
56245	Visine Augentropfen, Monodosen

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 30. Oktober 2007 übernimmt die Firma **Cimex AG, Liesberg** die folgenden Präparate der Firma **Nycomed Pharma AG, Dübendorf:**

A compter du 30 octobre 2007 l'entreprise **Cimex AG, Liesberg** devient titulaire de l'AMM des préparations suivantes détenues jusque là par l'entreprise **Nycomed Pharma AG, Dübendorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57445	Pravastatin-Cimex, Tabletten

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

Per 10. Oktober 2007 ändert die Firma **Ferring AG** ihr Firmendomizil von 8304 Wallisellen nach **6340 Baar**.

A compter du 10 octobre 2007, l'entreprise **Ferring AG** actuellement sise 8304 Wallisellen, aura pour nouveau domicile **6340 Baar**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
47660	Decapeptyl, Injektionslösung s.c.
53830	Decapeptyl Retard, Injektionspräparat i.m./s.c.
55799	Fleet Phospho-Soda, Trinklösung
47956	GHRH Ferring, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
44470	Glypressin, Injektionspräparat
35237	Klyx Magnum, Pulver für Klistier
47366	Lutrelaf, Injektionspräparat
55042	Menogon, Injektionspräparat
55763	Menopur, Injektionspräparat
43585	Minirin, Injektionslösung
57151	Minirin Melt
48069	Minirin, Nasalspray
38088	Minirin, Nasaltropfen
49002	Minirin, Tabletten
52277	Norprolac 25 ug, Tabletten
53745	Octostim, Nasalspray
52711	Octostim 15 ug, Injektionslösung
53431	Pentasa, Depot-Granulat
47502	Pentasa, Depot-Tabletten
50725	Pentasa Klysmä, Klistier
55834	Pentasa, Suppositorien
53915	Propess, Pessar
55742	Tractocile, Injektionslösung

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

Per 12. Oktober 2007 ändert die Firma „**Lysoform**“ **Schweizerische Gesellschaft für Antisepsie AG, Windisch** ihr Firmendomizil von Gaswerkstrasse 1 nach **Dorfstrasse 26, Windisch**.

A compter du 12 octobre 2007, l'entreprise „**Lysoform**“ **Schweizerische Gesellschaft für Antisepsie AG, Windisch** actuellement sise Gaswerkstrasse 1, aura pour nouveau domicile **Dorfstrasse 26, Windisch**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
48387	Fugisept, Lösung
48388	Hospisept, Lösung

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

Per 15. Oktober 2007 ändert die Firma **Salmon Pharma GmbH** ihr Firmendomizil von St. Jakobs-Strasse 110 nach **St. Jakobs-Strasse 90, Basel.**

A compter du 15 octobre 2007, l'entreprise **Salmon Pharma GmbH** actuellement sise St. Jakobs-Strasse 110, aura pour nouveau domicile **St. Jakobs-Strasse 90, Basel.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Präparat Produit
57258	AcetaPhos 750 mg, Filmtabletten
55950	Calcitriol Salmon Pharma, Kapseln
52622	Calcium-Acetat Salmon Pharma 500 mg, Tabletten
50383	Calcium-Carbonat 500 mg Salmon Pharma, Tabletten
56847	Medikinet MR, Kapseln
56846	Medikinet, Tabletten
47141	Nephrotrans, Kapseln
45866	Phosphonorm, Kapseln

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Crème antikeloides Widmer, Crème Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren	43020	B	10.11.0.	31.12.2007
1	01	Duspatalin, Suspension Solvay Pharma AG, Untermattweg 8, 3027 Bern	44629	B	04.02.0.	30.09.2007
1	01	Livial, Kapseln Organon AG, Churerstrasse 158, 8808 Pfäffikon SZ	56848	B	07.08.3.	03.08.2007
1	01	Nebacetin pro instillatione, poudre stérile et solvant pour solution à 10 mL Eumédica Pharmaceuticals AG, Peter Merian - Strasse 54, 4052 Basel	20006	A	10.09.2.	28.08.2007
1	02	Nebacetin pro instillatione, poudre stérile et solvant pour solution à 30 mL Eumédica Pharmaceuticals AG, Peter Merian - Strasse 54, 4052 Basel	20006	A	10.09.2.	28.08.2007
1	03	Nebacetin pro instillatione, poudre stérile et solvant pour solution à 100 mL Eumédica Pharmaceuticals AG, Peter Merian - Strasse 54, 4052 Basel	20006	A	10.09.2.	28.08.2007
1	04	Nebacetin pro instillatione, poudre stérile sans solvant pour solution à 100 mL Eumédica Pharmaceuticals AG, Peter Merian - Strasse 54, 4052 Basel	20006	A	10.09.2.	28.08.2007

1	01	Neo-Angin Lido, Lutschtabletten Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel	53307	D	12.03.3.	07.09.2007
1	01	Puregon 50 I.U., Injektionspräparat Organon AG, Churerstrasse 158, 8808 Pfäffikon SZ	53341	A	07.08.1.	21.08.2007
1	02	Puregon 75 I.U., Injektionspräparat Organon AG, Churerstrasse 158, 8808 Pfäffikon SZ	53341	A	07.08.1.	21.08.2007
1	03	Puregon 100 I.U., Injektionspräparat Organon AG, Churerstrasse 158, 8808 Pfäffikon SZ	53341	A	07.08.1.	21.08.2007
1	04	Puregon 150 I.U., Injektionspräparat Organon AG, Churerstrasse 158, 8808 Pfäffikon SZ	53341	A	07.08.1.	21.08.2007
1	01	Retabolin-Cimex, Tabletten Cimex AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	32971	B	07.02.4.	15.08.2008
1	01	Ridaura 3 mg, Filmtabletten Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel	44863	B	07.10.3.	04.09.2007

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 commercialisée ni remise.

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

Blutprodukte und Impfstoffe / Produits sanguins et vaccins

1	06	Digitalis – Antidot BM, 80 mg Durchstechflaschen Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach	45819	B	15.01.0.	24.09.2007
---	----	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------	----------	----------	------------

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

Nach dem in der Spalte « Erlöschen per » angegebenen 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	Ciprofloxacin Sandoz 250, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	56174	A	08.01.8.	14.04.2008
02	Ciprofloxacin Sandoz 500, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	56174	A	08.01.8.	14.04.2008
03	Ciprofloxacin Sandoz 750, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	56174	A	08.01.8.	14.04.2008