

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe.
 Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle.
 Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
57002	5	Actiq 1200 Mikrogramm, Lutschtabletten	3	Tablette(n)	76 80 57002 033 7	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 1200 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
57002	5	Actiq 1200 Mikrogramm, Lutschtabletten	30	Tablette(n)	76 80 57002 039 9	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 1200 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
57002	6	Actiq 1600 Mikrogramm, Lutschtabletten	3	Tablette(n)	76 80 57002 041 2	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 1600 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
57002	6	Actiq 1600 Mikrogramm, Lutschtabletten	30	Tablette(n)	76 80 57002 047 4	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 1600 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
57002	1	Actiq 200 Mikrogramm, Lutschtabletten	3	Tablette(n)	76 80 57002 001 6	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 200 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
57002	1	Actiq 200 Mikrogramm, Lutschtabletten	30	Tablette(n)	76 80 57002 007 8	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 200 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
57002	2	Actiq 400 Mikrogramm, Lutschtabletten	3	Tablette(n)	76 80 57002 009 2	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 400 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
57002	2	Actiq 400 Mikrogramm, Lutschtabletten	30	Tablette(n)	76 80 57002 015 3	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 400 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
57002	3	Actiq 600 Mikrogramm, Lutschtabletten	3	Tablette(n)	76 80 57002 017 7	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 600 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
57002	3	Actiq 600 Mikrogramm, Lutschtabletten	30	Tablette(n)	76 80 57002 023 8	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 600 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
57002	4	Actiq 800 Mikrogramm, Lutschtabletten	3	Tablette(n)	76 80 57002 025 2	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 800 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
57002	4	Actiq 800 Mikrogramm, Lutschtabletten	30	Tablette(n)	76 80 57002 031 3	Teva Pharma AG	a	A+	fantanylum 800 µg ut fantanyli citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.
42127	1	Anxiolit, comprimés	30	Tablette(n)	76 80 42127 035 5	Vifor SA	b	B	oxazepamum 15 mg, excipiens pro compresso.
42127	1	Anxiolit, comprimés	60	Tablette(n)	76 80 42127 043 0	Vifor SA	b	B	oxazepamum 15 mg, excipiens pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
12175	2	Aphenylbarbit 100 mg, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 12175 116 1	Streuli Pharma AG	b	B	phenobarbitalum 100 mg, excipiens pro compresso.
12175	2	Aphenylbarbit 100 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 12175 078 2	Streuli Pharma AG	b	B	phenobarbitalum 100 mg, excipiens pro compresso.
12175	5	Aphenylbarbit 15 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 12175 221 2	Streuli Pharma AG	b	B	phenobarbitalum 15 mg, excipiens pro compresso.
12175	5	Aphenylbarbit 15 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 12175 248 9	Streuli Pharma AG	b	B	phenobarbitalum 15 mg, excipiens pro compresso.
12175	1	Aphenylbarbit 50 mg, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 12175 051 5	Streuli Pharma AG	b	B	phenobarbitalum 50 mg, excipiens pro compresso.
12175	1	Aphenylbarbit 50 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 12175 019 5	Streuli Pharma AG	b	B	phenobarbitalum 50 mg, excipiens pro compresso.
40521	1	Benamin Expectorans mit Codein ad us.vet., Sirup	100	ml	76 80 40521 011 7	Dr. E. Gräub AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 2.19 mg, diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 124, E 150, excipiens ad solutionem pro 1 ml.
40521	1	Benamin Expectorans mit Codein ad us.vet., Sirup	500	ml	76 80 40521 038 4	Dr. E. Gräub AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 2.19 mg, diphenhydramini hydrochloridum 2.67 mg, ammonii chloridum 26 mg, levomentholum 0.22 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 124, E 150, excipiens ad solutionem pro 1 ml.
55818	1	Benylin mit Codein N, Hustensirup	125	ml	76 80 55818 001 5	Janssen-Cilag AG	c	C	diphenhydramini hydrochloridum 14 mg, codeini phosphas hemihydricus 5.7 mg, arom.: saccharinum natricum, levomentholum, vanillinum et alia, color.: E 124, E 150, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
42967	2	Bronchialpastillen Dr. Welti	40	Tablette(n)	76 80 42967 041 6	Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch- pharmazeutischer Produkte	c	C	acidum benzoicum 0.8 mg, lidocainum 1.2 mg, codeini phosphas hemihydricus 0.8 mg, ephedrini hydrochloridum 0.4 mg, ipecacuanhae extractum liquidum 1 mg, polygalae extractum liquidum 0.75 mg, levomentholum 1.2 mg, anisi aetheroleum, eucalypti aetheroleum, liquiritiae succus pulveratus, excipiens pro compresso.
59475	1	Bronchialpastillen VA mit Codein, Pastillen	24	Stück	76 80 59475 001 2	Iromedica AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.
62556	4	Buccolam 10mg/2mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle	4	Spritze(n)	76 80 62556 004 7	ViroPharma LLC	b	B	midazolamum 10 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.
62556	1	Buccolam 2.5mg/0.5mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle	4	Spritze(n)	76 80 62556 001 6	ViroPharma LLC	b	B	midazolamum 2.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.
62556	2	Buccolam 5mg/1mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle	4	Spritze(n)	76 80 62556 002 3	ViroPharma LLC	b	B	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
62556	3	Buccolam 7.5mg/1.5mL, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle	4	Spritze(n)	76 80 62556 003 0	ViroPharma LLC	b	B	midazolamum 7.5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
63081	1	Bupaq ad us.vet., Injektionslösung	10	ml	76 80 63081 001 4	Streuli Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1.35 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
63081	1	Bupaq ad us.vet., Injektionslösung	10 x 10	ml	76 80 63081 003 8	Streuli Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1.35 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
63081	1	Bupaq ad us.vet., Injektionslösung	5 x 10	ml	76 80 63081 002 1	Streuli Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1.35 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56479	2	Bupivacain 1.25 mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione	1 x 250 ml	Beutel	76 80 56479 005 5	Sintetica SA	a	A+	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56479	2	Bupivacain 1.25 mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione	5 x 250 ml	Beutel	76 80 56479 006 2	Sintetica SA	a	A+	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56479	1	Bupivacain 1mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione	1 x 250 ml	Beutel	76 80 56479 001 7	Sintetica SA	a	A+	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56479	1	Bupivacain 1mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione	5 x 250 ml	Beutel	76 80 56479 003 1	Sintetica SA	a	A+	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
65188	1	Buprenorphin-Mepha 0.4 mg, Sublingualtabletten	7	Tablette(n)	76 80 65188 001 0	Mepha Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipiens pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
65188	1	Buprenorphin-Mepha 0.4 mg, Sublingualtabletten	28	Tablette(n)	76 80 65188 002 7	Mepha Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
65188	2	Buprenorphin-Mepha 2 mg, Sublingualtabletten	7	Tablette(n)	76 80 65188 003 4	Mepha Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, color.: E 110, excipients pro compresso.
65188	2	Buprenorphin-Mepha 2 mg, Sublingualtabletten	28	Tablette(n)	76 80 65188 004 1	Mepha Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, color.: E 110, excipients pro compresso.
65188	3	Buprenorphin-Mepha 8 mg, Sublingualtabletten	7	Tablette(n)	76 80 65188 005 8	Mepha Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, color.: E 110, excipients pro compresso.
65188	3	Buprenorphin-Mepha 8 mg, Sublingualtabletten	28	Tablette(n)	76 80 65188 006 5	Mepha Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, color.: E 110, excipients pro compresso.
62237	2	Clorazepate Zentiva 10mg, capsules	20	Kapsel(n)	76 80 62237 003 8	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
62237	2	Clorazepate Zentiva 10mg, capsules	50	Kapsel(n)	76 80 62237 004 5	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
62237	3	Clorazepate Zentiva 20mg, capsules	20	Kapsel(n)	76 80 62237 005 2	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
62237	3	Clorazepate Zentiva 20mg, capsules	50	Kapsel(n)	76 80 62237 006 9	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
62235	1	Clorazepate Zentiva 20mg, comprimés pelliculés	20	Tablette(n)	76 80 62235 001 6	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
62235	1	Clorazepate Zentiva 20mg, comprimés pelliculés	50	Tablette(n)	76 80 62235 002 3	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
62236	1	Clorazepate Zentiva 50mg, comprimés pelliculés	30	Tablette(n)	76 80 62236 001 5	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 50 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.
62237	1	Clorazepate Zentiva 5mg, capsules	20	Kapsel(n)	76 80 62237 001 4	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
62237	1	Clorazepate Zentiva 5mg, capsules	50	Kapsel(n)	76 80 62237 002 1	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
46357	4	Co-Becetamol 1000 mg/20 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 46357 094 9	Gebro Pharma AG	c	B	paracetamolum 1 g, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, excipients pro suppositoio.
46357	2	Co-Becetamol 250 mg/5 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 46357 078 9	Gebro Pharma AG	c	B	paracetamolum 250 mg, codeini phosphas hemihydricus 5 mg, excipients pro suppositoio.
46357	3	Co-Becetamol 500 mg/10 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 46357 086 4	Gebro Pharma AG	c	B	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 10 mg, excipients pro suppositoio.
53906	1	Co-Becetamol forte, Kapseln	20	Kapsel(n)	76 80 53906 044 2	Gebro Pharma AG	c	B	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, excipients pro capsula.
46358	1	Co-Becetamol, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 46358 058 0	Gebro Pharma AG	c	B	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, excipients pro compresso.
47353	1	Co-Dafalgan, Brausetabletten	16	Tablette(n)	76 80 47353 025 4	Bristol-Myers Squibb SA	c	B	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, aromatica, aspartamum, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
51321	1	Co-Dafalgan, Filmtabletten	16	Tablette(n)	76 80 51321 014 6	Bristol-Myers Squibb SA	c	B	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, excipients pro compresso obducto.
51321	1	Co-Dafalgan, Filmtabletten	40	Tablette(n)	76 80 51321 022 1	Bristol-Myers Squibb SA	c	B	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, excipients pro compresso obducto.
19220	1	Codein Knoll, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 19220 028 5	Abbott AG	c	B	codeini phosphas hemihydricus 50 mg, excipients pro compresso.
60540	1	Codicalm, Sirup	200	ml	76 80 60540 001 1	Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte	c	C	codeini phosphas hemihydricus 5 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml.
53027	3	Codicontin 120 mg, Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 53027 059 8	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	c	A	dihydrocodeini tartras 120 mg corresp. dihydrocodeinum 80 mg, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
53027	3	Codicontin 120 mg, Tabletten retard	60	Tablette(n)	76 80 53027 067 3	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	c	A	dihydrocodeini tartras 120 mg corresp. dihydrocodeinum 80 mg, excipients pro compresso.
53027	1	Codicontin 60 mg, Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 53027 016 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	c	A	dihydrocodeini tartras 60 mg corresp. dihydrocodeinum 40 mg, excipients pro compresso.
53027	1	Codicontin 60 mg, Tabletten retard	60	Tablette(n)	76 80 53027 024 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	c	A	dihydrocodeini tartras 60 mg corresp. dihydrocodeinum 40 mg, excipients pro compresso.
53027	2	Codicontin 90 mg, Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 53027 032 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	c	A	dihydrocodeini tartras 90 mg corresp. dihydrocodeinum 60 mg, excipients pro compresso.
53027	2	Codicontin 90 mg, Tabletten retard	60	Tablette(n)	76 80 53027 040 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	c	A	dihydrocodeini tartras 90 mg corresp. dihydrocodeinum 60 mg, excipients pro compresso.
56249	1	Concerta 18 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	30	Tablette(n)	76 80 56249 002 5	Janssen-Cilag AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	1	Concerta 18 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	60 (2 x 30)	Tablette(n)	76 80 56249 004 9	Janssen-Cilag AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	4	Concerta 27 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	30	Tablette(n)	76 80 56249 046 9	Janssen-Cilag AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	4	Concerta 27 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	60 (2 x 30)	Tablette(n)	76 80 56249 048 3	Janssen-Cilag AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	2	Concerta 36 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	30	Tablette(n)	76 80 56249 022 3	Janssen-Cilag AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	2	Concerta 36 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	60 (2 x 30)	Tablette(n)	76 80 56249 024 7	Janssen-Cilag AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	3	Concerta 54 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	30	Tablette(n)	76 80 56249 042 1	Janssen-Cilag AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
56249	3	Concerta 54 mg, Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreigabe	60 (2 x 30)	Tablette(n)	76 80 56249 044 5	Janssen-Cilag AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.
40536	1	Dalmadorm mite, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 40536 086 7	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	flurazepami monohydrochloridum 15 mg, excipients pro compresso obducto.
40536	1	Dalmadorm mite, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 40536 094 2	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	flurazepami monohydrochloridum 15 mg, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
40536	1	Dalmadorm mite, Filmtabletten	100	Tablette(n)	76 80 40536 108 6	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	flurazepamum monohydrochloridum 15 mg, excipients pro compresso obducto.
40536	2	Dalmadorm, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 40536 116 1	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	flurazepamum monohydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.
40536	2	Dalmadorm, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 40536 124 6	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	flurazepamum monohydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.
40536	2	Dalmadorm, Filmtabletten	100	Tablette(n)	76 80 40536 132 1	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	flurazepamum monohydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.
39416	4	Demetrin 10, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 39416 034 9	Pfizer AG	b	B	prazepamum 10 mg, excipients pro compresso.
39416	4	Demetrin 10, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 39416 042 4	Pfizer AG	b	B	prazepamum 10 mg, excipients pro compresso.
39416	3	Demetrin 20, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 39416 050 9	Pfizer AG	b	B	prazepamum 20 mg, excipients pro compresso.
39416	3	Demetrin 20, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 39416 069 1	Pfizer AG	b	B	prazepamum 20 mg, excipients pro compresso.
55561	2	Diaphin 10 g i.v., Injektionspräparat	15	Ampulle(n)	76 80 55561 004 1	DiaMo Narcotics GmbH	d	A+	diamorphini hydrochloridum monohydricum 10 g corresp. diamorphinum 8.71 g pro vitro.
57724	1	Diaphin IR 200, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 57724 001 1	DiaMo Narcotics GmbH	d	A+	diamorphini hydrochloridum anhydricum 200 mg corresp. diamorphinum 182 mg, excipients pro compresso.
57720	1	Diaphin SR 200, Filmtabletten	100	Tablette(n)	76 80 57720 001 5	DiaMo Narcotics GmbH	d	A+	diamorphini hydrochloridum anhydricum 200 mg corresp. diamorphinum 182 mg, excipients pro compresso obducto.
59328	1	Diazepam 10 AApot, Auto-Injektor	2ml	Injektor(en), vorgefüllt/Pen	76 80 59328 001 5	Armeeapotheke	b	B	diazepamum 10 mg, propylenglycolum, ethanolum 175.4 mg, acidum benzoicum 7.5 mg, natrii benzoas 91.14 mg, alcohol benzylicus 33.86 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.
54467	2	Diazepam Desitin 10 mg, Rectal Tube	5	Stück	76 80 54467 036 0	Desitin Pharma GmbH	b	B	diazepamum 10 mg, conserv.: E 210, E 211, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
54467	1	Diazepam Desitin 5 mg, Rectal Tube	5	Stück	76 80 54467 028 5	Desitin Pharma GmbH	b	B	diazepamum 5 mg, conserv.: E 210, E 211, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.
45163	1	Dormicum 15 mg, Filtabletten	10	Tablette(n)	76 80 45163 016 7	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	midazolamum 15 mg ut midazolami maleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
45163	1	Dormicum 15 mg, Filtabletten	30	Tablette(n)	76 80 45163 024 2	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	midazolamum 15 mg ut midazolami maleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
45163	1	Dormicum 15 mg, Filtabletten	100	Tablette(n)	76 80 45163 032 7	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	midazolamum 15 mg ut midazolami maleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
44448	4	Dormicum 15 mg/3 mL, Injektionslösung	5 x 3	ml	76 80 44448 068 7	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	midazolamum 15 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 3 ml.
44448	1	Dormicum 5 mg/1 mL, Injektionslösung	10 x 1	ml	76 80 44448 025 0	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
44448	2	Dormicum 5 mg/5 mL, Injektionslösung	10 x 5	ml	76 80 44448 033 5	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.
44448	3	Dormicum 50 mg/10 mL, Injektionslösung	5 x 10	ml	76 80 44448 041 0	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	midazolamum 50 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.
45163	2	Dormicum 7,5 mg, Filtabletten	10	Tablette(n)	76 80 45163 040 2	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	midazolamum 7.5 mg ut midazolami maleas, excipients pro compresso obducto.
45163	2	Dormicum 7,5 mg, Filtabletten	30	Tablette(n)	76 80 45163 059 4	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	midazolamum 7.5 mg ut midazolami maleas, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
60715	1	Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	24	Stück	76 80 60715 001 3	DR. BÄHLER DROPAG AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
53904	8	Durogesic Matrix 100 ug/h, Transdermales Pflaster	5	Pflaster	76 80 53904 106 9	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 16.8 mg, excipients ad praeparationem pro 42 cm ² cum liberatione 100 µg/h.
53904	8	Durogesic Matrix 100 ug/h, Transdermales Pflaster	10	Pflaster	76 80 53904 157 1	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 16.8 mg, excipients ad praeparationem pro 42 cm ² cum liberatione 100 µg/h.
53904	9	Durogesic Matrix 12 ug/h, Transdermales Pflaster	5	Pflaster	76 80 53904 068 0	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 2.1 mg, excipients ad praeparationem pro 5.25 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.
53904	9	Durogesic Matrix 12 ug/h, Transdermales Pflaster	10	Pflaster	76 80 53904 114 4	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 2.1 mg, excipients ad praeparationem pro 5.25 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.
53904	5	Durogesic Matrix 25 ug/h, Transdermales Pflaster	5	Pflaster	76 80 53904 076 5	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 4.2 mg, excipients ad praeparationem pro 10.5 cm ² cum liberatione 25 µg/h.
53904	5	Durogesic Matrix 25 ug/h, Transdermales Pflaster	10	Pflaster	76 80 53904 122 9	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 4.2 mg, excipients ad praeparationem pro 10.5 cm ² cum liberatione 25 µg/h.
53904	6	Durogesic Matrix 50 ug/h, Transdermales Pflaster	5	Pflaster	76 80 53904 084 0	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 8.4 mg, excipients ad praeparationem pro 21 cm ² cum liberatione 50 µg/h.
53904	6	Durogesic Matrix 50 ug/h, Transdermales Pflaster	10	Pflaster	76 80 53904 130 4	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 8.4 mg, excipients ad praeparationem pro 21 cm ² cum liberatione 50 µg/h.
53904	7	Durogesic Matrix 75 ug/h, Transdermales Pflaster	5	Pflaster	76 80 53904 092 5	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 12.6 mg, excipients ad praeparationem pro 31.5 cm ² cum liberatione 75 µg/h.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
53904	7	Durogesic Matrix 75 ug/h, Transdermales Pflaster	10	Pflaster	76 80 53904 149 6	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 12.6 mg, excipiens ad praeparationem pro 31.5 cm² cum liberatione 75 µg/h.
61669	1	Effentora 100 mcg, Buccaltabletten	4	Tablette(n)	76 80 61669 001 2	Teva Pharma AG	a	A+	fentanylum 100 µg ut fentanyl citras, excipiens pro compresso.
61669	1	Effentora 100 mcg, Buccaltabletten	28	Tablette(n)	76 80 61669 002 9	Teva Pharma AG	a	A+	fentanylum 100 µg ut fentanyl citras, excipiens pro compresso.
61669	2	Effentora 200 mcg, Buccaltabletten	4	Tablette(n)	76 80 61669 003 6	Teva Pharma AG	a	A+	fentanylum 200 µg ut fentanyl citras, excipiens pro compresso.
61669	2	Effentora 200 mcg, Buccaltabletten	28	Tablette(n)	76 80 61669 004 3	Teva Pharma AG	a	A+	fentanylum 200 µg ut fentanyl citras, excipiens pro compresso.
61669	3	Effentora 400 mcg, Buccaltabletten	4	Tablette(n)	76 80 61669 005 0	Teva Pharma AG	a	A+	fentanylum 400 µg ut fentanyl citras, excipiens pro compresso.
61669	3	Effentora 400 mcg, Buccaltabletten	28	Tablette(n)	76 80 61669 006 7	Teva Pharma AG	a	A+	fentanylum 400 µg ut fentanyl citras, excipiens pro compresso.
61669	4	Effentora 600 mcg, Buccaltabletten	4	Tablette(n)	76 80 61669 007 4	Teva Pharma AG	a	A+	fentanylum 600 µg ut fentanyl citras, excipiens pro compresso.
61669	4	Effentora 600 mcg, Buccaltabletten	28	Tablette(n)	76 80 61669 008 1	Teva Pharma AG	a	A+	fentanylum 600 µg ut fentanyl citras, excipiens pro compresso.
61669	5	Effentora 800 mcg, Buccaltabletten	4	Tablette(n)	76 80 61669 009 8	Teva Pharma AG	a	A+	fentanylum 800 µg ut fentanyl citras, excipiens pro compresso.
61669	5	Effentora 800 mcg, Buccaltabletten	28	Tablette(n)	76 80 61669 010 4	Teva Pharma AG	a	A+	fentanylum 800 µg ut fentanyl citras, excipiens pro compresso.
63023	1	Elvanse 30 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 63023 001 0	Opopharma Vertriebs AG	a	A+	lisdexamphetamini dimesylas 30 mg corresp. dexamphetaminum 8.9 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula.
63023	2	Elvanse 50 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 63023 002 7	Opopharma Vertriebs AG	a	A+	lisdexamphetamini dimesylas 50 mg corresp. dexamphetaminum 14.8 mg, color.: E 133, excipiens pro capsula.
63023	3	Elvanse 70 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 63023 003 4	Opopharma Vertriebs AG	a	A+	lisdexamphetamini dimesylas 70 mg corresp. dexamphetaminum 20.8 mg, color.: E 127, E 133, excipiens pro capsula.
57295	1	Equasym XR 10 mg; Retardkapseln	30	Kapsel(n)	76 80 57295 006 9	Opopharma Vertriebs AG	a	A+	methyphenidati hydrochloridum 10 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
57295	1	Equasym XR 10 mg; Retardkapseln	60	Kapsel(n)	76 80 57295 019 9	Opopharma Vertriebs AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
57295	2	Equasym XR 20 mg; Retardkapseln	30	Kapsel(n)	76 80 57295 012 0	Opopharma Vertriebs AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
57295	2	Equasym XR 20 mg; Retardkapseln	60	Kapsel(n)	76 80 57295 020 5	Opopharma Vertriebs AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
57295	3	Equasym XR 30 mg; Retardkapseln	30	Kapsel(n)	76 80 57295 018 2	Opopharma Vertriebs AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
57295	3	Equasym XR 30 mg; Retardkapseln	60	Kapsel(n)	76 80 57295 021 2	Opopharma Vertriebs AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
55815	1	Esconarkon ad us.vet., Injektionslösung	100	ml	76 80 55815 002 5	Streuli Pharma AG	b	B	pentobarbitalum natricum 300 mg, ethanolum 96 per centum, color.: E 123, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
55815	1	Esconarkon ad us.vet., Injektionslösung	500	ml	76 80 55815 004 9	Streuli Pharma AG	b	B	pentobarbitalum natricum 300 mg, ethanolum 96 per centum, color.: E 123, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
30157	1	Escotussin, Tropfen	20	ml	76 80 30157 036 0	Streuli Pharma AG	c	C	dihydrocodeini thiocyanas 10 mg, guaifenesinum 92.5 mg, belladonnae tinctura normata 10 mg, droserae extractum liquidum 10 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 35 guttae, corresp. ethanolum 34 % V/V.
62912	1	Euthasol 40% ad us. vet., Injektionslösung	100	ml	76 80 62912 001 8	Virbac (Switzerland) AG	b	B	pentobarbitalum 362.9 mg ut pentobarbitalum natricum 400 mg, ethanolum 96 per centum, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, color.: E 131 0.01 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
62912	1	Euthasol 40% ad us. vet., Injektionslösung	250	ml	76 80 62912 002 5	Virbac (Switzerland) AG	b	B	pentobarbitalum 362.9 mg ut pentobarbitalum natricum 400 mg, ethanolum 96 per centum, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, color.: E 131 0.01 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
63149	5	Fentanyl Actavis 100, Matrixpflaster	5	Pflaster	76 80 63149 005 5	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 100 µg/h.
63149	5	Fentanyl Actavis 100, Matrixpflaster	10	Pflaster	76 80 63149 010 9	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 100 µg/h.
63149	1	Fentanyl Actavis 12, Matrixpflaster	5	Pflaster	76 80 63149 001 7	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm ² , cum liberatione 12 µg/h.
63149	1	Fentanyl Actavis 12, Matrixpflaster	10	Pflaster	76 80 63149 006 2	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm ² , cum liberatione 12 µg/h.
63149	2	Fentanyl Actavis 25, Matrixpflaster	5	Pflaster	76 80 63149 002 4	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/h.
63149	2	Fentanyl Actavis 25, Matrixpflaster	10	Pflaster	76 80 63149 007 9	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/h.
63149	3	Fentanyl Actavis 50, Matrixpflaster	5	Pflaster	76 80 63149 003 1	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² , cum liberatione 50 µg/h.
63149	3	Fentanyl Actavis 50, Matrixpflaster	10	Pflaster	76 80 63149 008 6	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² , cum liberatione 50 µg/h.
63149	4	Fentanyl Actavis 75, Matrixpflaster	5	Pflaster	76 80 63149 004 8	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 12.375 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm ² , cum liberatione 75 µg/h.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
63149	4	Fentanyl Actavis 75, Matrixpflaster	10	Pflaster	76 80 63149 009 3	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 12.375 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm ² , cum liberatione 75 µg/h.
53484	1	Fentanyl Curamed i.v., Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 53484 018 6	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53484	1	Fentanyl Curamed i.v., Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 53484 034 6	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53484	1	Fentanyl Curamed i.v., Injektionslösung	5 x 10	Ampulle(n)	76 80 53484 026 1	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53484	1	Fentanyl Curamed i.v., Injektionslösung	5 x 10	Ampulle(n)	76 80 53484 042 1	Actavis Switzerland AG	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
58341	4	Fentanyl Helvepharm TTS 100, Pflaster	5	Pflaster	76 80 58341 013 2	Helvepharm AG	a	A+	fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 100 µg/h.
58341	5	Fentanyl Helvepharm TTS 12, Pflaster	5	Pflaster	76 80 58341 014 9	Helvepharm AG	a	A+	fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm ² , cum liberatione 12 µg/h.
58341	1	Fentanyl Helvepharm TTS 25, Pflaster	5	Pflaster	76 80 58341 010 1	Helvepharm AG	a	A+	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/h.
58341	2	Fentanyl Helvepharm TTS 50, Pflaster	5	Pflaster	76 80 58341 011 8	Helvepharm AG	a	A+	fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² , cum liberatione 50 µg/h.
58341	3	Fentanyl Helvepharm TTS 75, Pflaster	5	Pflaster	76 80 58341 012 5	Helvepharm AG	a	A+	fentanylum 12.375 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm ² , cum liberatione 75 µg/h.
57997	5	Fentanyl Sandoz MAT 100 ug/h, transdermales Pflaster	5	Pflaster	76 80 57997 018 3	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	fentanylum 16.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 42 cm ² cum liberatione 100 µg/h.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
57997	5	Fentanyl Sandoz MAT 100 ug/h, transdermales Pflaster	10	Pflaster	76 80 57997 030 5	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	fentanylum 16.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 42 cm ² cum liberatione 100 µg/h.
57997	1	Fentanyl Sandoz MAT 12 ug/h, transdermales Pflaster	5	Pflaster	76 80 57997 002 2	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	fentanylum 2.1 mg, excipiens ad praeparationem pro 5.25 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.
57997	1	Fentanyl Sandoz MAT 12 ug/h, transdermales Pflaster	10	Pflaster	76 80 57997 022 0	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	fentanylum 2.1 mg, excipiens ad praeparationem pro 5.25 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.
57997	2	Fentanyl Sandoz MAT 25 ug/h, transdermales Pflaster	5	Pflaster	76 80 57997 006 0	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	fentanylum 4.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 10.5 cm ² cum liberatione 25 µg/h.
57997	2	Fentanyl Sandoz MAT 25 ug/h, transdermales Pflaster	10	Pflaster	76 80 57997 024 4	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	fentanylum 4.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 10.5 cm ² cum liberatione 25 µg/h.
57997	3	Fentanyl Sandoz MAT 50 ug/h, transdermales Pflaster	5	Pflaster	76 80 57997 010 7	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	fentanylum 8.4 mg, excipiens ad praeparationem pro 21 cm ² cum liberatione 50 µg/h.
57997	3	Fentanyl Sandoz MAT 50 ug/h, transdermales Pflaster	10	Pflaster	76 80 57997 026 8	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	fentanylum 8.4 mg, excipiens ad praeparationem pro 21 cm ² cum liberatione 50 µg/h.
57997	4	Fentanyl Sandoz MAT 75 ug/h, transdermales Pflaster	5	Pflaster	76 80 57997 014 5	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	fentanylum 12.6 mg, excipiens ad praeparationem pro 31.5 cm ² cum liberatione 75 µg/h.
57997	4	Fentanyl Sandoz MAT 75 ug/h, transdermales Pflaster	10	Pflaster	76 80 57997 028 2	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	fentanylum 12.6 mg, excipiens ad praeparationem pro 31.5 cm ² cum liberatione 75 µg/h.
53987	2	Fentanyl Sintetica 0.02 mg/1 ml, soluzione iniettabile	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 53987 003 4	Sintetica SA	a	A+	fentanylum 20 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53987	1	Fentanyl Sintetica 0.05 mg/1 ml, soluzione iniettabile	10 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 53987 002 7	Sintetica SA	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
53987	1	Fentanyl Sintetica 0.05 mg/1 ml, soluzione iniettabile	10 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 53987 001 0	Sintetica SA	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59132	4	Fentanyl Spirig HC 100 ug/h, Depotpflaster	5	Pflaster	76 80 59132 019 5	Spirig HealthCare AG	a	A+	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 33.6 cm ² cum liberatione 100 µg/h.
59132	4	Fentanyl Spirig HC 100 ug/h, Depotpflaster	10	Pflaster	76 80 59132 020 1	Spirig HealthCare AG	a	A+	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 33.6 cm ² cum liberatione 100 µg/h.
59132	5	Fentanyl Spirig HC 12 ug/h, Depotpflaster	5	Pflaster	76 80 59132 011 9	Spirig HealthCare AG	a	A+	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 4.2 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.
59132	5	Fentanyl Spirig HC 12 ug/h, Depotpflaster	10	Pflaster	76 80 59132 012 6	Spirig HealthCare AG	a	A+	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 4.2 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.
59132	1	Fentanyl Spirig HC 25 ug/h, Depotpflaster	5	Pflaster	76 80 59132 013 3	Spirig HealthCare AG	a	A+	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 8.4 cm ² cum liberatione 25 µg/h.
59132	1	Fentanyl Spirig HC 25 ug/h, Depotpflaster	10	Pflaster	76 80 59132 014 0	Spirig HealthCare AG	a	A+	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 8.4 cm ² cum liberatione 25 µg/h.
59132	2	Fentanyl Spirig HC 50 ug/h, Depotpflaster	5	Pflaster	76 80 59132 015 7	Spirig HealthCare AG	a	A+	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 16.8 cm ² cum liberatione 50 µg/h.
59132	2	Fentanyl Spirig HC 50 ug/h, Depotpflaster	10	Pflaster	76 80 59132 016 4	Spirig HealthCare AG	a	A+	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 16.8 cm ² cum liberatione 50 µg/h.
59132	3	Fentanyl Spirig HC 75 ug/h, Depotpflaster	5	Pflaster	76 80 59132 017 1	Spirig HealthCare AG	a	A+	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 25.2 cm ² cum liberatione 75 µg/h.
59132	3	Fentanyl Spirig HC 75 ug/h, Depotpflaster	10	Pflaster	76 80 59132 018 8	Spirig HealthCare AG	a	A+	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 25.2 cm ² cum liberatione 75 µg/h.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
31110	1	Fentanyl-Janssen, Injektionslösung	50 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 31110 033 5	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
31110	1	Fentanyl-Janssen, Injektionslösung	50 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 31110 017 5	Janssen-Cilag AG	a	A+	fentanylum 50 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
57362	4	Fentanyl-Mepha 100, Matrixpflaster	5	Pflaster	76 80 57362 015 2	Mepha Pharma AG	a	A+	fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 100 µg/h.
57362	5	Fentanyl-Mepha 12, Matrixpflaster	5	Pflaster	76 80 57362 016 9	Mepha Pharma AG	a	A+	fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm ² , cum liberatione 12 µg/h.
57362	1	Fentanyl-Mepha 25, Matrixpflaster	5	Pflaster	76 80 57362 009 1	Mepha Pharma AG	a	A+	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/h.
57362	2	Fentanyl-Mepha 50, Matrixpflaster	5	Pflaster	76 80 57362 011 4	Mepha Pharma AG	a	A+	fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² , cum liberatione 50 µg/h.
57362	3	Fentanyl-Mepha 75, Matrixpflaster	5	Pflaster	76 80 57362 013 8	Mepha Pharma AG	a	A+	fentanylum 12.375 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm ² , cum liberatione 75 µg/h.
59245	2	Focalin XR 10 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 59245 003 7	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 10 mg corresp. dexmethylphenidatum 8.65 mg, excipiens pro capsula.
59245	2	Focalin XR 10 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 59245 004 4	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 10 mg corresp. dexmethylphenidatum 8.65 mg, excipiens pro capsula.
59245	3	Focalin XR 15 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 59245 005 1	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 15 mg corresp. dexmethylphenidatum 12.97 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.
59245	3	Focalin XR 15 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 59245 006 8	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 15 mg corresp. dexmethylphenidatum 12.97 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
59245	4	Focalin XR 20 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 59245 007 5	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 20 mg corresp. dexmethylphenidatum 17.3 mg, excipients pro capsula.
59245	4	Focalin XR 20 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 59245 008 2	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 20 mg corresp. dexmethylphenidatum 17.3 mg, excipients pro capsula.
59245	1	Focalin XR 5 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 59245 001 3	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 5 mg corresp. dexmethylphenidatum 4.32 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
59245	1	Focalin XR 5 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 59245 002 0	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	dexmethylphenidati hydrochloridum 5 mg corresp. dexmethylphenidatum 4.32 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
60450	1	GEM Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	24	Stück	76 80 60450 001 9	Iromedica AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
41314	3	Halcion 0.125 mg, Tabletten	10	Tablette(n)	76 80 41314 141 0	Pfizer AG	b	B	triazolamum 0.125 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
41314	3	Halcion 0.125 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 41314 125 0	Pfizer AG	b	B	triazolamum 0.125 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
41314	1	Halcion 0.25 mg, Tabletten	10	Tablette(n)	76 80 41314 028 4	Pfizer AG	b	B	triazolamum 0.25 mg, color.: E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
41314	1	Halcion 0.25 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 41314 176 2	Pfizer AG	b	B	triazolamum 0.25 mg, color.: E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
41314	1	Halcion 0.25 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 41314 117 5	Pfizer AG	b	B	triazolamum 0.25 mg, color.: E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
28752	1	Husten- und Bronchialsirup S, mit Zucker	200	ml	76 80 28752 016 8	Hänseler AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 4.2 mg, droserae tinctura 36 mg, hyoscyami tinctura 6 mg, liquiritiae extractum liquidum 150 mg, primulae radices extractum liquidum 30 mg, saccharum, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 1.4 % V/V.
36818	2	Hydrocodon Streuli 10 mg, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 36818 116 5	Streuli Pharma AG	a	A+	hydrocodoni tartras 10 mg, excipiens pro compresso.
36818	1	Hydrocodon Streuli 5 mg, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 36818 027 4	Streuli Pharma AG	a	A+	hydrocodoni tartras 5 mg, excipiens pro compresso.
56556	1	Hydromorphoni hydrochloridum Streuli, Tropfen	50 ml	Flasche(n)	76 80 56556 001 5	Streuli Pharma AG	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 1 mg corresp. hydromorphonum 0.89 mg, dinatrii edetas, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.
55854	1	Incontex ad us.vet., Sirup	150	ml	76 80 55854 001 7	Dr. E. Gräub AG	c	B	phenylpropanolamini hydrochloridum 25 mg corresp. phenylpropanolaminum 20.14 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 150, excipiens ad solutionem pro 1 ml.
43836	2	Iropect Bronchialpastillen, Lutschpastillen	24	Stück	76 80 43836 051 3	Iromedica AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.
58351	2	Jurnista 16 mg, Retardtabletten	28	Tablette(n)	76 80 58351 004 7	Janssen-Cilag AG	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.2 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
58351	3	Jurnista 32 mg, Retardtabletten	28	Tablette(n)	76 80 58351 006 1	Janssen-Cilag AG	a	A+	hydromorpheni hydrochloridum 32 mg corresp. hydromorphonum 28.5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
58351	5	Jurnista 4 mg, Retardtabletten	14	Tablette(n)	76 80 58351 009 2	Janssen-Cilag AG	a	A+	hydromorpheni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
58351	5	Jurnista 4 mg, Retardtabletten	28	Tablette(n)	76 80 58351 010 8	Janssen-Cilag AG	a	A+	hydromorpheni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
58351	1	Jurnista 8 mg, Retardtabletten	14	Tablette(n)	76 80 58351 001 6	Janssen-Cilag AG	a	A+	hydromorpheni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.1 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
58351	1	Jurnista 8 mg, Retardtabletten	28	Tablette(n)	76 80 58351 002 3	Janssen-Cilag AG	a	A+	hydromorpheni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.1 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
53842	3	Kapanol 100 mg, Retardkapseln	60	Kapsel(n)	76 80 53842 070 4	GlaxoSmithKline AG	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75.2 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipients pro capsula.
53842	1	Kapanol 20 mg, Retardkapseln	60	Kapsel(n)	76 80 53842 038 4	GlaxoSmithKline AG	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15.04 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipients pro capsula.
53842	2	Kapanol 50 mg, Retardkapseln	60	Kapsel(n)	76 80 53842 054 4	GlaxoSmithKline AG	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipients pro capsula.
14770	2	Ketalgin 1 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 14770 047 1	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 1 mg, color.: E 127, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
14770	2	Ketalgin 1 mg, Tabletten	1000	Tablette(n)	76 80 14770 048 8	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 1 mg, color.: E 127, excipients pro compresso.
19932	1	Ketalgin 10 mg, Suppositorien	5	Suppositorien	76 80 19932 028 3	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro suppositoio.
19932	1	Ketalgin 10 mg, Suppositorien	25	Suppositorien	76 80 19932 036 8	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro suppositoio.
14770	3	Ketalgin 10 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 14770 049 5	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
14770	3	Ketalgin 10 mg, Tabletten	1000	Tablette(n)	76 80 14770 050 1	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
19932	8	Ketalgin 100 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 19932 049 8	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 100 mg, excipients pro suppositoio.
19932	8	Ketalgin 100 mg, Suppositorien	50	Suppositorien	76 80 19932 050 4	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 100 mg, excipients pro suppositoio.
56512	4	Ketalgin 10mg/ml, Lösung (oral)	1 x 1 L	Flasche(n)	76 80 56512 006 6	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
56512	4	Ketalgin 10mg/ml, Lösung (oral)	1 x 1 L	Flasche(n)	76 80 56512 009 7	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
56512	4	Ketalgin 10mg/ml, Lösung (oral)	1 x 3 L	Flasche(n)	76 80 56512 007 3	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
19932	9	Ketalgin 125 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 19932 051 1	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 125 mg, excipients pro suppositoio.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaberin titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
19932	9	Ketalgin 125 mg, Suppositorien	50	Suppositorien	76 80 19932 052 8	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 125 mg, excipients pro suppositoio.
19932	10	Ketalgin 150 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 19932 053 5	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro suppositoio.
19932	10	Ketalgin 150 mg, Suppositorien	50	Suppositorien	76 80 19932 054 2	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro suppositoio.
56512	1	Ketalgin 1mg/ml, Lösung (oral)	1 x 1L	Flasche(n)	76 80 56512 001 1	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 1 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
19932	3	Ketalgin 20 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 19932 039 9	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro suppositoio.
19932	3	Ketalgin 20 mg, Suppositorien	50	Suppositorien	76 80 19932 040 5	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro suppositoio.
14770	4	Ketalgin 20 mg, Tabletten	10	Tablette(n)	76 80 14770 051 8	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
14770	4	Ketalgin 20 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 14770 052 5	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
14770	4	Ketalgin 20 mg, Tabletten	1000	Tablette(n)	76 80 14770 053 2	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
56512	2	Ketalgin 2mg/ml, Lösung (oral)	1 x 10 L	Flasche(n)	76 80 56512 003 5	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
56512	2	Ketalgin 2mg/ml, Lösung (oral)	1 x 1L	Flasche(n)	76 80 56512 002 8	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaberin titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
19932	4	Ketalgin 30 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 19932 041 2	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 30 mg, excipients pro suppositorio.
19932	4	Ketalgin 30 mg, Suppositorien	50	Suppositorien	76 80 19932 042 9	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 30 mg, excipients pro suppositorio.
19932	5	Ketalgin 40 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 19932 043 6	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro suppositorio.
19932	5	Ketalgin 40 mg, Suppositorien	50	Suppositorien	76 80 19932 044 3	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro suppositorio.
14770	5	Ketalgin 40 mg, Tabletten	10	Tablette(n)	76 80 14770 054 9	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso.
14770	5	Ketalgin 40 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 14770 055 6	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso.
14770	5	Ketalgin 40 mg, Tabletten	1000	Tablette(n)	76 80 14770 056 3	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso.
19932	2	Ketalgin 5 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 19932 037 5	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro suppositorio.
19932	2	Ketalgin 5 mg, Suppositorien	50	Suppositorien	76 80 19932 038 2	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro suppositorio.
14770	1	Ketalgin 5 mg, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 14770 011 2	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
14770	1	Ketalgin 5 mg, Tabletten	200	Tablette(n)	76 80 14770 038 9	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaberin titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
14770	1	Ketalgin 5 mg, Tabletten	1000	Tablette(n)	76 80 14770 046 4	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
19932	6	Ketalgin 50 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 19932 045 0	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 50 mg, excipients pro suppositoio.
19932	6	Ketalgin 50 mg, Suppositorien	50	Suppositorien	76 80 19932 046 7	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 50 mg, excipients pro suppositoio.
56512	3	Ketalgin 5mg/ml, Lösung (oral)	1 x 1 L	Flasche(n)	76 80 56512 008 0	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
56512	3	Ketalgin 5mg/ml, Lösung (oral)	1 x 100ml	Flasche(n)	76 80 56512 004 2	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
19932	7	Ketalgin 75 mg, Suppositorien	10	Suppositorien	76 80 19932 047 4	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 75 mg, excipients pro suppositoio.
19932	7	Ketalgin 75 mg, Suppositorien	50	Suppositorien	76 80 19932 048 1	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 75 mg, excipients pro suppositoio.
14769	1	Ketalgin, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 14769 056 7	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 1 ml.
14769	1	Ketalgin, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 14769 048 2	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 1 ml.
38294	1	Lexotanil 1,5, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 38294 016 8	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	bromazepamum 1.5 mg, excipients pro compresso.
38294	1	Lexotanil 1,5, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 38294 024 3	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	bromazepamum 1.5 mg, excipients pro compresso.
38294	4	Lexotanil 3, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 38294 106 6	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	bromazepamum 3 mg, excipients pro compresso.
38294	4	Lexotanil 3, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 38294 107 3	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	bromazepamum 3 mg, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
38294	3	Lexotanil 6, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 38294 091 5	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	bromazepamum 6 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
38294	3	Lexotanil 6, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 38294 105 9	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	bromazepamum 6 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
28275	1	Librax, Dragées	30	Dragée(s)	76 80 28275 013 3	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	chlordiazepoxidum 5 mg, clidini bromidum 2.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
28275	1	Librax, Dragées	100	Dragée(s)	76 80 28275 021 8	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	chlordiazepoxidum 5 mg, clidini bromidum 2.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
41495	2	Librocol, compresse rivestite	30	Tablette(n)	76 80 41495 015 8	Lagap SA	b	B	chlordiazepoxidum 5 mg, clidini bromidum 2.5 mg, color.: E 104, E 110, E 132, E 133, excipients pro compresso obducto.
33354	1	Limbitrol, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 33354 010 2	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	amitriptylinum 12.5 mg ut amitriptylini hydrochloridum, chlordiazepoxidum 5 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
33354	1	Limbitrol, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 33354 029 4	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	amitriptylinum 12.5 mg ut amitriptylini hydrochloridum, chlordiazepoxidum 5 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
43154	2	Loramet 1,0, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 43154 060 8	MEDA Pharma GmbH	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
43154	3	Loramet 2,0, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 43154 095 0	MEDA Pharma GmbH	b	B	lorazepamum 2 mg, excipients pro compresso.
52267	1	Lorasifar 1 mg, compresse	20	Tablette(n)	76 80 52267 013 9	Siphar SA	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
52267	1	Lorasifar 1 mg, compresse	50	Tablette(n)	76 80 52267 021 4	Siphar SA	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
52267	2	Lorasifar 2,5 mg, compresse	20	Tablette(n)	76 80 52267 048 1	Siphar SA	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
52267	2	Lorasifar 2,5 mg, compresse	50	Tablette(n)	76 80 52267 056 6	Siphar SA	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
65042	1	L-Polamidon 5 mg/mL, Lösung zum Einnehmen	100	ml	76 80 65042 001 9	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	levomethadoni hydrochloridum 5 mg, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
65042	1	L-Polamidon 5 mg/mL, Lösung zum Einnehmen	500	ml	76 80 65042 003 3	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	levomethadoni hydrochloridum 5 mg, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
65042	1	L-Polamidon 5 mg/mL, Lösung zum Einnehmen	3 x 100	ml	76 80 65042 002 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	levomethadoni hydrochloridum 5 mg, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.
28503	1	I-Polamivet ad us.vet., Injektionslösung	100	ml	76 80 28503 024 9	MSD Animal Health GmbH	a	A+	levomethadoni hydrochloridum 2.5 mg, fempipramidi hydrochloridum 125 µg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
39255	3	Makatussin Comp., Hustensirup	80	ml	76 80 39255 031 9	Gebro Pharma AG	c	C	dihydrocodeini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 15 mg, saccharum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml.
55274	1	Makatussin, Hustentropfen	30	g	76 80 55274 005 5	Gebro Pharma AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 13.6 mg, arom.: saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.
55274	1	Makatussin, Hustentropfen	30	g	76 80 55274 006 2	Gebro Pharma AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 13.6 mg, arom.: saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.
60078	1	MAKU Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	24	Stück	76 80 60078 001 9	Iromedica AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
57460	4	Matrifen 100 µg/h, Depotpflaster	5	Pflaster	76 80 57460 015 3	Takeda Pharma AG	a	A+	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 33.6 cm ² cum liberatione 100 µg/h.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
57460	4	Matrifen 100 ug/h, Depotpflaster	10	Pflaster	76 80 57460 023 8	Takeda Pharma AG	a	A+	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 33.6 cm ² cum liberatione 100 µg/h.
57460	5	Matrifen 12 ug/h, Depotpflaster	5	Pflaster	76 80 57460 024 5	Takeda Pharma AG	a	A+	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 4.2 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.
57460	5	Matrifen 12 ug/h, Depotpflaster	10	Pflaster	76 80 57460 025 2	Takeda Pharma AG	a	A+	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 4.2 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.
57460	1	Matrifen 25 ug/h, Depotpflaster	5	Pflaster	76 80 57460 003 0	Takeda Pharma AG	a	A+	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 8.4 cm ² cum liberatione 25 µg/h.
57460	1	Matrifen 25 ug/h, Depotpflaster	10	Pflaster	76 80 57460 017 7	Takeda Pharma AG	a	A+	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 8.4 cm ² cum liberatione 25 µg/h.
57460	2	Matrifen 50 ug/h, Depotpflaster	5	Pflaster	76 80 57460 007 8	Takeda Pharma AG	a	A+	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 16.8 cm ² cum liberatione 50 µg/h.
57460	2	Matrifen 50 ug/h, Depotpflaster	10	Pflaster	76 80 57460 019 1	Takeda Pharma AG	a	A+	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 16.8 cm ² cum liberatione 50 µg/h.
57460	3	Matrifen 75 ug/h, Depotpflaster	5	Pflaster	76 80 57460 011 5	Takeda Pharma AG	a	A+	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 25.2 cm ² cum liberatione 75 µg/h.
57460	3	Matrifen 75 ug/h, Depotpflaster	10	Pflaster	76 80 57460 021 4	Takeda Pharma AG	a	A+	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 25.2 cm ² cum liberatione 75 µg/h.
53060	1	Mederantil ad us.vet., Injektionslösung	50	ml	76 80 53060 013 5	Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH	b	B	brotizolamum 0.2 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56846	2	Medikinet 10 mg, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 56846 003 9	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methyphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
56846	2	Medikinet 10 mg, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 56846 009 1	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methyphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
56846	2	Medikinet 10 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 56846 013 8	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methyphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
56846	3	Medikinet 20 mg, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 56846 029 9	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso.
56846	3	Medikinet 20 mg, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 56846 035 0	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso.
56846	3	Medikinet 20 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 56846 041 1	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso.
56846	1	Medikinet 5 mg, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 56846 017 6	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
56846	1	Medikinet 5 mg, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 56846 021 3	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
56846	1	Medikinet 5 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 56846 025 1	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso.
56847	5	Medikinet MR 10 mg, Kapseln	20	Kapsel(n)	76 80 56847 035 9	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	5	Medikinet MR 10 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 56847 001 4	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	5	Medikinet MR 10 mg, Kapseln	50	Kapsel(n)	76 80 56847 036 6	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	5	Medikinet MR 10 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 56847 037 3	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	6	Medikinet MR 20 mg, Kapseln	20	Kapsel(n)	76 80 56847 038 0	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	6	Medikinet MR 20 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 56847 002 1	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	6	Medikinet MR 20 mg, Kapseln	50	Kapsel(n)	76 80 56847 039 7	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
56847	6	Medikinet MR 20 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 56847 040 3	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.
56847	3	Medikinet MR 30 mg, Kapseln	20	Kapsel(n)	76 80 56847 041 0	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	3	Medikinet MR 30 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 56847 003 8	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	3	Medikinet MR 30 mg, Kapseln	50	Kapsel(n)	76 80 56847 042 7	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	3	Medikinet MR 30 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 56847 043 4	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	4	Medikinet MR 40 mg, Kapseln	20	Kapsel(n)	76 80 56847 044 1	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	4	Medikinet MR 40 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 56847 004 5	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	4	Medikinet MR 40 mg, Kapseln	50	Kapsel(n)	76 80 56847 045 8	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56847	4	Medikinet MR 40 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 56847 046 5	Salmon Pharma GmbH	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
56542	1	Methadon Sintetica 10 mg, soluzione iniettabile	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 56542 001 2	Sintetica SA	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56552	1	Methadon Streuli 10 mg/ml, Tropflösung	100 ml	Flasche(n)	76 80 56552 002 6	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
56552	1	Methadon Streuli 10 mg/ml, Tropflösung	1000 ml	Flasche(n)	76 80 56552 008 8	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	1	Methadon Streuli 10 mg/ml, Tropflösung	50 ml	Flasche(n)	76 80 56552 001 9	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	1	Methadon Streuli 10 mg/ml, Tropflösung	500 ml	Flasche(n)	76 80 56552 007 1	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	2	Methadon Streuli 20 mg/ml, Tropflösung	100 ml	Flasche(n)	76 80 56552 004 0	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	2	Methadon Streuli 20 mg/ml, Tropflösung	50 ml	Flasche(n)	76 80 56552 003 3	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.
56552	3	Methadon Streuli 50 mg/ml, Tropflösung	100 ml	Flasche(n)	76 80 56552 006 4	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 50 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.
56552	3	Methadon Streuli 50 mg/ml, Tropflösung	50 ml	Flasche(n)	76 80 56552 005 7	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 50 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.
34383	1	Methadon Streuli, Injektionslösung (s.c., i.m., i.v.)	10	Ampulle(n)	76 80 34383 022 4	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 1 ml.
34383	1	Methadon Streuli, Injektionslösung (s.c., i.m., i.v.)	100	Ampulle(n)	76 80 34383 057 6	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 1 ml.
34385	1	Methadon Streuli, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 34385 017 8	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso.
34385	1	Methadon Streuli, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 34385 025 3	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso.
34385	1	Methadon Streuli, Tabletten	500	Tablette(n)	76 80 34385 041 3	Streuli Pharma AG	a	A+	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
62228	1	Methylphenidat Sandoz 18, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62228 001 6	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	1	Methylphenidat Sandoz 18, Retardtabletten	60 (2x30)	Tablette(n)	76 80 62228 004 7	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	4	Methylphenidat Sandoz 27, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62228 007 8	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	4	Methylphenidat Sandoz 27, Retardtabletten	60 (2x30)	Tablette(n)	76 80 62228 008 5	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	2	Methylphenidat Sandoz 36, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62228 002 3	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	2	Methylphenidat Sandoz 36, Retardtabletten	60 (2x30)	Tablette(n)	76 80 62228 005 4	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	3	Methylphenidat Sandoz 54, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62228 003 0	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
62228	3	Methylphenidat Sandoz 54, Retardtabletten	60 (2x30)	Tablette(n)	76 80 62228 006 1	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.
57551	3	Midazolam Actavis 15 mg / 3 ml, Injektionslösung	5	Ampulle(n)	76 80 57551 019 2	Actavis Switzerland AG	b	B	midazolamum 15 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 3 ml.
57551	2	Midazolam Actavis 5 mg / 1 ml, Injektionslösung	5	Ampulle(n)	76 80 57551 017 8	Actavis Switzerland AG	b	B	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 1 ml.
57551	1	Midazolam Actavis 5 mg / 5 ml, Injektionslösung	5	Ampulle(n)	76 80 57551 015 4	Actavis Switzerland AG	b	B	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 5 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
57551	4	Midazolam Actavis 50 mg / 10 ml, Injektionslösung	5	Ampulle(n)	76 80 57551 021 5	Actavis Switzerland AG	b	B	midazolamum 50 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.
58872	3	Midazolam B. Braun 15 mg/3ml, Injektionslösung	10 x 3	ml	76 80 58872 005 2	B. Braun Medical AG	b	B	midazolamum 15 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.
58872	2	Midazolam B. Braun 5 mg/1ml, Injektionslösung	10 x 1	ml	76 80 58872 003 8	B. Braun Medical AG	b	B	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
58872	1	Midazolam B. Braun 5 mg/5ml, Injektionslösung	20 x 5	ml	76 80 58872 008 3	B. Braun Medical AG	b	B	midazolamum 5 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.
58872	4	Midazolam B. Braun, 50mg/10ml, Injektionslösung	20 x 10	ml	76 80 58872 007 6	B. Braun Medical AG	b	B	midazolamum 50 mg ut midazolami hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.
58875	4	Midazolam Sintetica 15 mg/3 ml, solution injectable	10	Ampulle(n)	76 80 58875 004 2	Sintetica SA	b	B	midazolamum 15 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia ad solutionem pro 3 ml.
58875	1	Midazolam Sintetica 2 mg/2 ml, solution injectable	10	Ampulle(n)	76 80 58875 001 1	Sintetica SA	b	B	midazolamum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia ad solutionem pro 2 ml.
58875	2	Midazolam Sintetica 5 mg/1ml, solution injectable	10	Ampulle(n)	76 80 58875 002 8	Sintetica SA	b	B	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia ad solutionem pro 1 ml.
58875	3	Midazolam Sintetica 5 mg/5 ml, solution injectable	10	Ampulle(n)	76 80 58875 003 5	Sintetica SA	b	B	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia ad solutionem pro 5 ml.
58875	5	Midazolam Sintetica 50 mg/10 ml, solution injectable	10	Ampulle(n)	76 80 58875 005 9	Sintetica SA	b	B	midazolamum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia ad solutionem pro 10 ml.
31406	1	Mogadon, Tabletten	10	Tablette(n)	76 80 31406 013 1	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	nitrazepamum 5 mg, excipiens pro compresso.
31406	1	Mogadon, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 31406 021 6	MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH	b	B	nitrazepamum 5 mg, excipiens pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
53571	6	Morphin HCl 2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	10	Durchstechflasch e(n)	76 80 53571 175 1	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 2 mg corresp. morphinum 1.52 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	1	Morphin HCl 0,2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 53571 018 1	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.2 mg corresp. morphinum 0.152 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	1	Morphin HCl 0,2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 53571 019 8	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.2 mg corresp. morphinum 0.152 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	2	Morphin HCl 0,4 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 53571 026 6	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.4 mg corresp. morphinum 0.304 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	2	Morphin HCl 0,4 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 53571 027 3	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.4 mg corresp. morphinum 0.304 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	3	Morphin HCl 0,5 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 53571 050 1	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.5 mg corresp. morphinum 0.38 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	3	Morphin HCl 0,5 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 53571 054 9	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 0.5 mg corresp. morphinum 0.38 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	4	Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 53571 093 8	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
53571	4	Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 53571 097 6	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	4	Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 53571 094 5	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	4	Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 53571 098 3	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56513	2	Morphin HCl 10 mg/ml Amino, Injektionslösung	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 56513 001 0	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56513	2	Morphin HCl 10 mg/ml Amino, Injektionslösung	100 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 56513 002 7	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	5	Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 53571 131 7	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	5	Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 53571 166 9	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53571	5	Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 53571 158 4	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
53571	5	Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 53571 174 4	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56513	3	Morphin HCl 20 mg/ml Amino, Injektionslösung	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 56513 003 4	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56513	3	Morphin HCl 20 mg/ml Amino, Injektionslösung	10 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 56513 005 8	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56513	3	Morphin HCl 20 mg/ml Amino, Injektionslösung	100 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 56513 004 1	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, acidum hydrochloridum q.s. ad pH, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
51039	1	Morphin HCl Sintetica 10 mg/1 ml, soluzione iniettabile	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 51039 017 9	Sintetica SA	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
51039	5	Morphin HCl Sintetica 100 mg/10 ml, soluzione iniettabile	10 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 51039 021 6	Sintetica SA	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 100 mg corresp. morphinum 76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.
51039	2	Morphin HCl Sintetica 2 mg/2 ml, soluzione iniettabile	10 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 51039 020 9	Sintetica SA	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 2 mg corresp. morphinum 1.52 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.
51039	4	Morphin HCl Sintetica 5 mg/0.5ml, soluzione iniettabile	10 x 0.5 ml	Ampulle(n)	76 80 51039 018 6	Sintetica SA	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 5 mg corresp. morphinum 3.8 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
56401	1	Morphin Sulfate Sintetica 10mg/ml, soluzione iniettabile	1	Durchstechflasch e(n)	76 80 56401 001 6	Sintetica SA	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56400	1	Morphin Sulfate Sintetica 1mg/ml, soluzione per infusione	1 x 100 ml	Beutel	76 80 56400 002 4	Sintetica SA	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 1 mg corresp. morphinum 0.75 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56400	1	Morphin Sulfate Sintetica 1mg/ml, soluzione per infusione	10 x 100 ml	Beutel	76 80 56400 003 1	Sintetica SA	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 1 mg corresp. morphinum 0.75 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56401	2	Morphin Sulfate Sintetica 50mg/ml, soluzione iniettabile	1	Durchstechflasch e(n)	76 80 56401 002 3	Sintetica SA	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56401	2	Morphin Sulfate Sintetica 50mg/ml, soluzione iniettabile	1	Durchstechflasch e(n)	76 80 56401 003 0	Sintetica SA	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56401	2	Morphin Sulfate Sintetica 50mg/ml, soluzione iniettabile	1	Durchstechflasch e(n)	76 80 56401 004 7	Sintetica SA	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56560	1	Morphini hydrochloridum Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 56560 001 8	Streuli Pharma AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56560	1	Morphini hydrochloridum Streuli 10 mg/ml, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 56560 002 5	Streuli Pharma AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
56554	1	Morphini hydrochloridum Streuli 10 mg/ml, Tropfen	20	ml	76 80 56554 001 7	Streuli Pharma AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.
56554	1	Morphini hydrochloridum Streuli 10 mg/ml, Tropfen	50	ml	76 80 56554 002 4	Streuli Pharma AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.
56560	2	Morphini hydrochloridum Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 56560 003 2	Streuli Pharma AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56560	2	Morphini hydrochloridum Streuli 20 mg/ml, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 56560 004 9	Streuli Pharma AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
56554	2	Morphini hydrochloridum Streuli 20 mg/ml, Tropfen	20	ml	76 80 56554 004 8	Streuli Pharma AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.
56554	2	Morphini hydrochloridum Streuli 20 mg/ml, Tropfen	50	ml	76 80 56554 005 5	Streuli Pharma AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.
53644	1	M-retard Helvepharm 10 mg, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 53644 163 3	Helvepharm AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, excipients pro compresso obducto.
53644	1	M-retard Helvepharm 10 mg, Filmtabletten	60	Tablette(n)	76 80 53644 171 8	Helvepharm AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
53644	4	M-retard Helvepharm 100 mg, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 53644 236 4	Helvepharm AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 100 mg corresp. morphinum 75.9 mg, color.: E 104, E 110. excipients pro compresso obducto.
53644	5	M-retard Helvepharm 200 mg, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 53644 244 9	Helvepharm AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 200 mg corresp. morphinum 151.8 mg, color.: E 110, E 124. excipients pro compresso obducto.
53644	2	M-retard Helvepharm 30 mg, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 53644 198 5	Helvepharm AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 30 mg corresp. morphinum 22.8 mg, color.: E 104, E 132. excipients pro compresso obducto.
53644	2	M-retard Helvepharm 30 mg, Filmtabletten	60	Tablette(n)	76 80 53644 201 2	Helvepharm AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 30 mg corresp. morphinum 22.8 mg, color.: E 104, E 132. excipients pro compresso obducto.
53644	3	M-retard Helvepharm 60 mg, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 53644 228 9	Helvepharm AG	a	A+	morphini hydrochloridum trihydricum 60 mg corresp. morphinum 45.6 mg, color.: E 104, E 110. excipients pro compresso obducto.
44246	8	MST Continus 10 mg Tabletten retard	60	Tablette(n)	76 80 44246 001 8	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, excipients pro compresso obducto.
44246	4	MST Continus 100 mg Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 44246 058 2	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
51697	4	MST Continus 100 mg, Suspension retard	30	Sachet(s)	76 80 51697 049 8	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75 mg, ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipients ad granulum pro charta.
51697	1	MST Continus 20 mg, Suspension retard	30	Sachet(s)	76 80 51697 014 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipients ad granulum pro charta.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
44246	5	MST Continus 200 mg Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 44246 082 7	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg, color.: E 104, E 133, excipients pro compresso obducto.
51697	5	MST Continus 200 mg, Suspension retard	30	Sachet(s)	76 80 51697 057 3	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipients ad granulum pro charta.
44246	2	MST Continus 30 mg Tabletten retard	60	Tablette(n)	76 80 44246 074 2	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, color.: E 110, E 127, E 132, excipients pro compresso obducto.
51697	2	MST Continus 30 mg, Suspension retard	30	Sachet(s)	76 80 51697 022 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipients ad granulum pro charta.
44246	3	MST Continus 60 mg Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 44246 031 5	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg, color.: E 104, E 110, E 127, excipients pro compresso obducto.
51697	3	MST Continus 60 mg, Suspension retard	30	Sachet(s)	76 80 51697 030 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipients ad granulum pro charta.
22110	1	Néo-Codion N, Filmtabletten	20	Tablette(n)	76 80 22110 039 5	Interdelta S.A.	c	B	codeini 10-camsilas 25 mg corresp. codeinum 14.92 mg, sulfogaicolum 100 mg, grindeliae extractum spissum 17 mg, saccharum, arom.: ethylvanillinum, color.: E 110, E 131, excipients pro compresso obducto.
43153	3	Noctamid forte, Tabletten	10	Tablette(n)	76 80 43153 102 6	Bayer (Schweiz) AG	b	B	lormetazepamum 2 mg, excipients pro compresso.
43153	3	Noctamid forte, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 43153 110 1	Bayer (Schweiz) AG	b	B	lormetazepamum 2 mg, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
43153	1	Noctamid, Tabletten	10	Tablette(n)	76 80 43153 056 2	Bayer (Schweiz) AG	b	B	lormetazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
43153	1	Noctamid, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 43153 064 7	Bayer (Schweiz) AG	b	B	lormetazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
44854	4	Normison 20 mg, Gelatinekapseln	30	Kapsel(n)	76 80 44854 104 9	MEDA Pharma GmbH	b	B	temazepamum 20 mg, excipients pro capsula.
44854	4	Normison 20 mg, Gelatinekapseln	100	Kapsel(n)	76 80 44854 112 4	MEDA Pharma GmbH	b	B	temazepamum 20 mg, excipients pro capsula.
44854	3	Normison mite 10 mg, Gelatinekapseln	30	Kapsel(n)	76 80 44854 082 0	MEDA Pharma GmbH	b	B	temazepamum 10 mg, excipients pro capsula.
44854	3	Normison mite 10 mg, Gelatinekapseln	100	Kapsel(n)	76 80 44854 090 5	MEDA Pharma GmbH	b	B	temazepamum 10 mg, excipients pro capsula.
63224	2	Oxycodon Actavis 10 mg, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 63224 003 1	Actavis Switzerland AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	2	Oxycodon Actavis 10 mg, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 63224 004 8	Actavis Switzerland AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	3	Oxycodon Actavis 20 mg, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 63224 005 5	Actavis Switzerland AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	3	Oxycodon Actavis 20 mg, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 63224 006 2	Actavis Switzerland AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	4	Oxycodon Actavis 40 mg, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 63224 007 9	Actavis Switzerland AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	4	Oxycodon Actavis 40 mg, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 63224 008 6	Actavis Switzerland AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
63224	1	Oxycodon Actavis 5 mg, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 63224 001 7	Actavis Switzerland AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
63224	1	Oxycodon Actavis 5 mg, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 63224 002 4	Actavis Switzerland AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
63224	5	Oxycodon Actavis 80 mg, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 63224 009 3	Actavis Switzerland AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaberin titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
63224	5	Oxycodon Actavis 80 mg, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 63224 010 9	Actavis Switzerland AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
58707	2	Oxycodon Sandoz 10, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 58707 003 5	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	2	Oxycodon Sandoz 10, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 58707 004 2	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	3	Oxycodon Sandoz 20, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 58707 005 9	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	3	Oxycodon Sandoz 20, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 58707 006 6	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	4	Oxycodon Sandoz 40, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 58707 007 3	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	4	Oxycodon Sandoz 40, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 58707 008 0	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
58707	1	Oxycodon Sandoz 5, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 58707 001 1	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
58707	1	Oxycodon Sandoz 5, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 58707 002 8	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
58707	5	Oxycodon Sandoz 80, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 58707 009 7	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.
58707	5	Oxycodon Sandoz 80, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 58707 010 3	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.
54871	1	Oxycontin 10 mg, Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 54871 015 4	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	1	Oxycontin 10 mg, Tabletten retard	60	Tablette(n)	76 80 54871 023 9	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaberin titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
54871	2	Oxycontin 20 mg, Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 54871 031 4	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	2	Oxycontin 20 mg, Tabletten retard	60	Tablette(n)	76 80 54871 058 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	3	Oxycontin 40 mg, Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 54871 066 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	3	Oxycontin 40 mg, Tabletten retard	60	Tablette(n)	76 80 54871 074 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.
54871	5	Oxycontin 5 mg, Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 54871 104 5	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
54871	5	Oxycontin 5 mg, Tabletten retard	60	Tablette(n)	76 80 54871 112 0	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
54871	4	Oxycontin 80 mg, Tabletten retard	30	Tablette(n)	76 80 54871 082 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
54871	4	Oxycontin 80 mg, Tabletten retard	60	Tablette(n)	76 80 54871 090 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
59302	2	Oxynorm 10 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 59302 003 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
59302	2	Oxynorm 10 mg, Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 59302 004 8	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
63204	2	Oxynorm 10 mg, Schmelztabletten	28	Tablette(n)	76 80 63204 003 7	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaberin titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
63204	2	Oxynorm 10 mg, Schmelztabletten	56	Tablette(n)	76 80 63204 004 4	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
59302	3	Oxynorm 20 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 59302 005 5	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
59302	3	Oxynorm 20 mg, Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 59302 006 2	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
63204	3	Oxynorm 20 mg, Schmelztabletten	28	Tablette(n)	76 80 63204 005 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
63204	3	Oxynorm 20 mg, Schmelztabletten	56	Tablette(n)	76 80 63204 006 8	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
59302	1	Oxynorm 5 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 59302 001 7	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 110, E 132, excipients pro capsula.
59302	1	Oxynorm 5 mg, Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 59302 002 4	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 110, E 132, excipients pro capsula.
63204	1	Oxynorm 5 mg, Schmelztabletten	28	Tablette(n)	76 80 63204 001 3	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
63204	1	Oxynorm 5 mg, Schmelztabletten	56	Tablette(n)	76 80 63204 002 0	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.
55352	1	Oxynorm, Lösung zum Einnehmen	30	ml	76 80 55352 001 4	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
55352	1	Oxynorm, Lösung zum Einnehmen	120	ml	76 80 55352 003 8	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.
60530	3	Palexia 100 mg, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 60530 013 7	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	3	Palexia 100 mg, Filmtabletten	20	Tablette(n)	76 80 60530 014 4	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	3	Palexia 100 mg, Filmtabletten	60	Tablette(n)	76 80 60530 015 1	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	3	Palexia 100 mg, Filmtabletten	10 x 10	Tablette(n)	76 80 60530 016 8	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62841	2	Palexia 20 mg/ml, Lösung	100	ml	76 80 62841 001 1	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 20 mg ut tapentadoli hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml.
60530	1	Palexia 50 mg, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 60530 001 4	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	1	Palexia 50 mg, Filmtabletten	20	Tablette(n)	76 80 60530 002 1	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	1	Palexia 50 mg, Filmtabletten	60	Tablette(n)	76 80 60530 003 8	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	1	Palexia 50 mg, Filmtabletten	10 x 10	Tablette(n)	76 80 60530 004 5	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
60530	2	Palexia 75 mg, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 60530 005 2	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
60530	2	Palexia 75 mg, Filmtabletten	20	Tablette(n)	76 80 60530 006 9	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.
60530	2	Palexia 75 mg, Filmtabletten	60	Tablette(n)	76 80 60530 007 6	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.
60530	2	Palexia 75 mg, Filmtabletten	10 x 10	Tablette(n)	76 80 60530 008 3	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.
62452	2	Palexia retard 100 mg, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62452 003 5	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.
62452	2	Palexia retard 100 mg, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 62452 004 2	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.
62452	3	Palexia retard 150 mg, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62452 005 9	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 150 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.
62452	3	Palexia retard 150 mg, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 62452 006 6	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 150 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.
62452	4	Palexia retard 200 mg, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62452 007 3	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 200 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.
62452	4	Palexia retard 200 mg, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 62452 008 0	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 200 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.
62452	5	Palexia retard 250 mg, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62452 009 7	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 250 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.
62452	5	Palexia retard 250 mg, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 62452 010 3	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 250 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
62452	1	Palexia retard 50 mg, Retardtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62452 001 1	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
62452	1	Palexia retard 50 mg, Retardtabletten	60	Tablette(n)	76 80 62452 002 8	Grünenthal Pharma AG	a	A+	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.
53222	1	Palladon 1,3 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 53222 064 5	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 1.3 mg corresp. hydromorphonum 1.16 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
53222	1	Palladon 1,3 mg, Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 53222 072 0	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 1.3 mg corresp. hydromorphonum 1.16 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
53222	2	Palladon 2,6 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 53222 080 5	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 2.6 mg corresp. hydromorphonum 2.32 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
53222	2	Palladon 2,6 mg, Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 53222 099 7	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 2.6 mg corresp. hydromorphonum 2.32 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
59225	2	Palladon Inject 10 mg, Injektionslösung	5	Ampulle(n)	76 80 59225 003 3	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 10 mg corresp. hydromorphonum 8.87 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	2	Palladon Inject 10 mg, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 59225 004 0	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 10 mg corresp. hydromorphonum 8.87 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	1	Palladon Inject 2 mg, Injektionslösung	5	Ampulle(n)	76 80 59225 001 9	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 2 mg corresp. hydromorphonum 1.77 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
59225	1	Palladon Inject 2 mg, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 59225 002 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 2 mg corresp. hydromorphonum 1.77 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	3	Palladon Inject 20 mg, Injektionslösung	5	Ampulle(n)	76 80 59225 005 7	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 20 mg corresp. hydromorphonum 17.7 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	3	Palladon Inject 20 mg, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 59225 006 4	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 20 mg corresp. hydromorphonum 17.7 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	4	Palladon Inject 50 mg, Injektionslösung	5	Ampulle(n)	76 80 59225 007 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 50 mg corresp. hydromorphonum 44.3 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59225	4	Palladon Inject 50 mg, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 59225 008 8	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 50 mg corresp. hydromorphonum 44.3 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53223	3	Palladon Retard 16 mg, Retard-Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 53223 141 2	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.24 mg, excipiens pro capsula.
53223	3	Palladon Retard 16 mg, Retard-Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 53223 168 9	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.24 mg, excipiens pro capsula.
53223	4	Palladon Retard 24 mg, Retard-Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 53223 176 4	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphoni hydrochloridum 24 mg corresp. hydromorphonum 21.36 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
53223	4	Palladon Retard 24 mg, Retard-Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 53223 184 9	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphone hydrochloridum 24 mg corresp. hydromorphonum 21.36 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
53223	1	Palladon Retard 4 mg, Retard-Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 53223 109 2	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphone hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
53223	1	Palladon Retard 4 mg, Retard-Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 53223 117 7	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphone hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.
53223	2	Palladon Retard 8 mg, Retard-Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 53223 125 2	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphone hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.12 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
53223	2	Palladon Retard 8 mg, Retard-Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 53223 133 7	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	hydromorphone hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.12 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
23774	1	Paracodin, gocce	20	ml	76 80 23774 011 0	FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA	c	C	dihydrocodeini thiocyanas 10 mg, saccharum, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. 30 guttae, corresp. ethanolum 21 % V/V.
52006	2	Pectocalmine Junior N sans sucre, sirop	125	ml	76 80 52006 023 9	Vifor SA	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, bergamottae aetheroleum et alia, conserv.: E 216, E 218, E 211, E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
52005	2	Pectocalmine N, sans sucre, sirop	200	ml	76 80 52005 020 9	Vifor SA	c	C	codeini phosphas hemihydricus 20 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, guaifenesinum 300 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, vanillinum et, alia, color.: E 150, conserv.: E 211, E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.
12874	2	Pectocalmine N, sirop	200	ml	76 80 12874 015 1	Vifor SA	c	C	guaifenesinum 300 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, saccharum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150d, conserv.: E 211, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.
53572	1	Pethidin HCl 25 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	10 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 53572 014 2	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	a	A+	pethidini hydrochloridum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53572	1	Pethidin HCl 25 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	100 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 53572 022 7	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	a	A+	pethidini hydrochloridum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53572	2	Pethidin HCl 50 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	10 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 53572 030 2	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
53572	2	Pethidin HCl 50 mg/ml Bichsel, Injektionslösung	100 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 53572 049 4	Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
13369	1	Pethidin HCl Amino 100 mg/2 ml, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 13369 054 0	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	pethidini hydrochloridum 100 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.
13369	1	Pethidin HCl Amino 100 mg/2 ml, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 13369 046 5	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	pethidini hydrochloridum 100 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.
13369	2	Pethidin HCl Amino 50 mg/1 ml, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 13369 062 5	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
13369	2	Pethidin HCl Amino 50 mg/1 ml, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 13369 070 0	Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
22672	1	Pethidin Streuli, Injektionslösung	10 x 1	ml	76 80 22672 029 1	Streuli Pharma AG	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
22672	1	Pethidin Streuli, Injektionslösung	10 x 2	ml	76 80 22672 088 8	Streuli Pharma AG	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
22672	1	Pethidin Streuli, Injektionslösung	100 x 2	ml	76 80 22672 126 7	Streuli Pharma AG	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
52109	1	Petidina HCl Sintetica 50 mg/ml, soluzione iniettabile	10 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 52109 019 8	Sintetica SA	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
52109	1	Petidina HCl Sintetica 50 mg/ml, soluzione iniettabile	10 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 52109 027 3	Sintetica SA	a	A+	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.
59383	1	Pharmacieplus Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	24	Stück	76 80 59383 001 2	Iromedica AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami toluani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.
60489	1	Phenobarbital Bichsel 10 %, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 60489 001 1	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	b	B	phenobarbitalum 200 mg ut phenobarbitalum natricum, propylenglycolum, ethanolum 188 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.
60489	1	Phenobarbital Bichsel 10 %, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 60489 002 8	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	b	B	phenobarbitalum 200 mg ut phenobarbitalum natricum, propylenglycolum, ethanolum 188 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.
56469	1	Phenobarbital Bichsel 2 %, Injektionslösung	10	Ampulle(n)	76 80 56469 001 0	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	b	B	phenobarbitalum 20 mg, propylenglycolum, ethanolum 61 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
56469	1	Phenobarbital Bichsel 2 %, Injektionslösung	100	Ampulle(n)	76 80 56469 002 7	Laboratorium Dr. G. Bichsel AG	b	B	phenobarbitalum 20 mg, propylenglycolum, ethanolum 61 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
42636	1	Phol-Tussil, Sirup	200	ml	76 80 42636 010 5	Interdelta S.A.	c	C	pholcodinum 6 mg, balsamum toltanum 7.3 mg, arom.: vanillinum et bergamottae aetheroleum et alia color.: E 150, conserv.: E 211, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 10 ml.
42637	2	Phol-Tux expectorans, Sirup	200	ml	76 80 42637 017 3	Interdelta S.A.	c	C	pholcodinum 1.25 mg, ethylmorphini hydrochloridum 7.5 mg, sulfogaiacolum 200 mg, natrii benzoas 312.5 mg, belladonnae extractum siccum normatum 1.87 mg, polygalae extractum siccum normatum 12.5 mg, saccharum, arom.: ethylvanillinum et alia, color.: E 150, excipients ad solutionem pro 10 ml.
56200	1	Propalin ad us.vet., Sirup	30	ml	76 80 56200 001 9	VETOQUINOL AG Business Building	c	B	phenylpropanolamini hydrochloridum 50 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.
56200	1	Propalin ad us.vet., Sirup	100	ml	76 80 56200 003 3	VETOQUINOL AG Business Building	c	B	phenylpropanolamini hydrochloridum 50 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.
44941	1	Psychopax, Tropfen	20	ml	76 80 44941 015 3	Curatis AG	b	B	diazepamum 12.5 mg, aromatica, saccharinum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 37.5 guttae, corresp. ethanolum 38 % V/V.
45204	1	Rapifen, Injektionslösung	5 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 45204 014 9	Janssen-Cilag AG	a	A+	alfentanilum 0.5 mg ut alfentanili hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
45204	1	Rapifen, Injektionslösung	50 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 45204 049 1	Janssen-Cilag AG	a	A+	alfentanilum 0.5 mg ut alfentanili hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
60231	1	Remifentanil Fresenius 1 mg, Pulver	5	Durchstechflasche(n)	76 80 60231 002 3	Fresenius Kabi (Schweiz) AG	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
60231	2	Remifentanil Fresenius 2 mg, Pulver	5	Durchstechflasch e(n)	76 80 60231 004 7	Fresenius Kabi (Schweiz) AG	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
60231	3	Remifentanil Fresenius 5 mg, Pulver	5	Durchstechflasch e(n)	76 80 60231 006 1	Fresenius Kabi (Schweiz) AG	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
61455	1	Remifentanil Sandoz 1 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung	5	Durchstechflasch e(n)	76 80 61455 001 1	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
61455	2	Remifentanil Sandoz 2 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung	5	Durchstechflasch e(n)	76 80 61455 002 8	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
61455	3	Remifentanil Sandoz 5 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung	5	Durchstechflasch e(n)	76 80 61455 003 5	Sandoz Pharmaceuticals AG	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
39032	1	Resyl plus, Sirup	200	ml	76 80 39032 015 0	NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 7.5 mg, guaifenesinum 100 mg, sorbitolum 2.1 g, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, alia, excipients ad solutionem pro 5 ml, corresp. ethanolum 6 % V/V.
12806	1	Resyl plus, Tropfen	20	ml	76 80 12806 019 8	NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG	c	C	guaifenesinum 100 mg, codeini phosphas hemihydricus 10 mg, arom.: saccharinum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 53 % V/V.
55931	4	Ritalin LA 10 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 55931 013 8	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro capsula.
55931	4	Ritalin LA 10 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 55931 014 5	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro capsula.
55931	1	Ritalin LA 20 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 55931 002 2	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro capsula.
55931	1	Ritalin LA 20 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 55931 004 6	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro capsula.
55931	2	Ritalin LA 30 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 55931 006 0	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
55931	2	Ritalin LA 30 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 55931 008 4	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula.
55931	3	Ritalin LA 40 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 55931 010 7	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, excipients pro capsula.
55931	3	Ritalin LA 40 mg, Kapseln	100	Kapsel(n)	76 80 55931 012 1	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, excipients pro capsula.
55052	1	Ritalin SR, Retardtabletten	100	Tablette(n)	76 80 55052 001 7	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.
20736	1	Ritalin, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 20736 011 9	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
20736	1	Ritalin, Tabletten	200	Tablette(n)	76 80 20736 038 6	Novartis Pharma Schweiz AG	a	A+	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.
37757	1	Rivotril 0.5 mg, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 37757 012 7	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	clonazepamum 0.5 mg, excipients pro compresso.
37757	2	Rivotril 2 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 37757 047 9	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	clonazepamum 2 mg, excipients pro compresso.
37756	1	Rivotril, Injektionslösung i.m., i.v.	5 + 5	Ampulle(n)	76 80 37756 016 6	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	clonazepamum 1 mg, ethanolum, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml. Diluens: aqua ad iniectionabilia 1 ml.
37758	2	Rivotril, Tropfen	10	ml	76 80 37758 020 1	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	clonazepamum 2.5 mg, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 133, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.
54959	1	Rohypnol 1 mg, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 54959 028 1	CPS Cito Pharma Services GmbH	b	B	flunitrazepamum 1 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
54959	1	Rohypnol 1 mg, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 54959 036 6	CPS Cito Pharma Services GmbH	b	B	flunitrazepamum 1 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
59273	1	Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	24	Stück	76 80 59273 001 6	Parcopharm AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.
42968	3	Sano-Tuss N, Sirup	200	ml	76 80 42968 015 6	Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte	c	C	codeini phosphas hemihydricus 7.5 mg, guaifenesinum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml.
41919	2	Sanotussin, Filmtabletten	20	Tablette(n)	76 80 41919 028 3	Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte	c	C	ephedrini hydrochloridum 15 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, thymi extractum aquosum siccum 50 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.
62644	1	Sativex, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle	1 x 10	ml	76 80 62644 001 0	Almirall AG	d	A+	cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.8-4.4 mg corresp. delta-9-tetrahydrocannabinolum 2.7 mg, cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.5-4.2 mg corresp. cannabidiolum 2.5 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad solutionem pro dosi. doses pro vase 100. corresp. ethanolum 42-44 % V/V.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
62644	1	Sativex, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle	3 x 10	ml	76 80 62644 003 4	Almirall AG	d	A+	cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.8-4.4 mg corresp. delta-9-tetrahydrocannabinolum 2.7 mg, cannabis sativae folii cum flore extractum spissum 3.5-4.2 mg corresp. cannabidiolum 2.5 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 100. corresp. ethanolum 42-44 % V/V.
47481	1	Sedazin 1 mg, compresse	20	Tablette(n)	76 80 47481 015 7	Lagap SA	b	B	lorazepamum 1 mg, excipiens pro compresso.
47481	1	Sedazin 1 mg, compresse	50	Tablette(n)	76 80 47481 023 2	Lagap SA	b	B	lorazepamum 1 mg, excipiens pro compresso.
47481	2	Sedazin 2,5 mg, compresse	20	Tablette(n)	76 80 47481 067 6	Lagap SA	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso.
47481	2	Sedazin 2,5 mg, compresse	50	Tablette(n)	76 80 47481 068 3	Lagap SA	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso.
32497	2	Seresta forte, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 32497 047 5	MEDA Pharma GmbH	b	B	oxazepamum 50 mg, excipiens pro compresso.
32497	2	Seresta forte, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 32497 055 0	MEDA Pharma GmbH	b	B	oxazepamum 50 mg, excipiens pro compresso.
32497	1	Seresta, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 32497 012 3	MEDA Pharma GmbH	b	B	oxazepamum 15 mg, excipiens pro compresso.
32497	1	Seresta, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 32497 020 8	MEDA Pharma GmbH	b	B	oxazepamum 15 mg, excipiens pro compresso.
52076	1	Sevredol 10 mg, Filmtabletten	20	Tablette(n)	76 80 52076 048 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.
51590	1	Sevredol 10 mg, Suppositorien	12	Suppositorien	76 80 51590 015 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, excipiens pro suppositoio.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
52076	2	Sevredol 20 mg, Filmtabletten	20	Tablette(n)	76 80 52076 001 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, color.: E 110, E 127, excipients pro compresso obducto.
51590	2	Sevredol 20 mg, Suppositorien	12	Suppositorien	76 80 51590 031 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, excipients pro suppositoio.
51590	3	Sevredol 30 mg, Suppositorien	12	Suppositorien	76 80 51590 023 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, excipients pro suppositoio.
53952	4	Sevre-Long 120 mg, Kapseln retard	30	Kapsel(n)	76 80 53952 046 5	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 120 mg corresp. morphinum 90 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
53952	4	Sevre-Long 120 mg, Kapseln retard	100	Kapsel(n)	76 80 53952 001 4	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 120 mg corresp. morphinum 90 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
53952	6	Sevre-Long 200 mg, Kapseln retard	30	Kapsel(n)	76 80 53952 054 0	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg, excipients pro capsula.
53952	6	Sevre-Long 200 mg, Kapseln retard	100	Kapsel(n)	76 80 53952 002 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg, excipients pro capsula.
53952	1	Sevre-Long 30 mg, Kapseln retard	30	Kapsel(n)	76 80 53952 011 3	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
53952	2	Sevre-Long 60 mg, Kapseln retard	30	Kapsel(n)	76 80 53952 038 0	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
42286	1	Solatran 15 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 42286 028 9	Doetsch Grether AG	b	B	ketazolamum 15 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
42286	1	Solatran 15 mg, Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 42286 036 4	Doetsch Grether AG	b	B	ketazolamum 15 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
42286	2	Solatran 30 mg, Kapseln	30	Kapsel(n)	76 80 42286 044 9	Doetsch Grether AG	b	B	ketazolamum 30 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
42286	2	Solatran 30 mg, Kapseln	60	Kapsel(n)	76 80 42286 060 9	Doetsch Grether AG	b	B	ketazolamum 30 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
46457	1	Somnium, comprimés	20	Tablette(n)	76 80 46457 013 9	Vifor SA	b	B	lorazepamum 1 mg, diphenhydramini hydrochloridum 25 mg excipients pro compresso.
46457	1	Somnium, comprimés	50	Tablette(n)	76 80 46457 021 4	Vifor SA	b	B	lorazepamum 1 mg, diphenhydramini hydrochloridum 25 mg excipients pro compresso.
39645	3	Stesolid 10 mg, Tabletten	25	Tablette(n)	76 80 39645 106 3	Actavis Switzerland AG	b	B	diazepamum 10 mg, excipients pro compresso.
39645	3	Stesolid 10 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 39645 114 8	Actavis Switzerland AG	b	B	diazepamum 10 mg, excipients pro compresso.
39645	1	Stesolid 2 mg, Tabletten	25	Tablette(n)	76 80 39645 017 2	Actavis Switzerland AG	b	B	diazepamum 2 mg, excipients pro compresso.
39645	1	Stesolid 2 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 39645 025 7	Actavis Switzerland AG	b	B	diazepamum 2 mg, excipients pro compresso.
39645	2	Stesolid 5 mg, Tabletten	25	Tablette(n)	76 80 39645 149 0	Actavis Switzerland AG	b	B	diazepamum 5 mg, excipients pro compresso.
39645	2	Stesolid 5 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 39645 076 9	Actavis Switzerland AG	b	B	diazepamum 5 mg, excipients pro compresso.
45519	1	Stesolid Novum, Injektionsemulsion	10 x 2 mL	Ampulle(n)	76 80 45519 031 5	Actavis Switzerland AG	b	B	diazepamum 10 mg, sojæ oleum fractionatum, acetylated lard glyceride, lecithinum fractionatum e vitello ovi, glycerolum, aqua q.s. ad emulsionem pro 2 ml.
41756	2	Stesolid Rectal 10 mg, Microclisma	5	Klistier(e)	76 80 41756 047 7	Actavis Switzerland AG	b	B	diazepamum 10 mg, propylenglycolum, conserv.: E 210, E 211, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.
41756	1	Stesolid Rectal 5 mg, Microclisma	5	Klistier(e)	76 80 41756 020 0	Actavis Switzerland AG	b	B	diazepamum 5 mg, propylenglycolum, conserv.: E 210, E 211, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.
57409	2	Stilnox CR 12.5 mg, comprimés à libération contrôlée	7	Tablette(n)	76 80 57409 008 4	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
57409	2	Stilnox CR 12.5 mg, comprimés à libération contrôlée	14	Tablette(n)	76 80 57409 010 7	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
57409	2	Stilnox CR 12.5 mg, comprimés à libération contrôlée	28	Tablette(n)	76 80 57409 012 1	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
57409	1	Stilnox CR 6.25 mg, comprimés à libération contrôlée	7	Tablette(n)	76 80 57409 002 2	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
57409	1	Stilnox CR 6.25 mg, comprimés à libération contrôlée	14	Tablette(n)	76 80 57409 004 6	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
57409	1	Stilnox CR 6.25 mg, comprimés à libération contrôlée	28	Tablette(n)	76 80 57409 006 0	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
49106	1	Stilnox, comprimés pelliculés sécables	10	Tablette(n)	76 80 49106 025 2	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
49106	1	Stilnox, comprimés pelliculés sécables	30	Tablette(n)	76 80 49106 017 7	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
54732	1	Subutex 0,4 mg, Sublingualtabletten	7	Tablette(n)	76 80 54732 015 6	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
54732	1	Subutex 0,4 mg, Sublingualtabletten	28	Tablette(n)	76 80 54732 023 1	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
54732	2	Subutex 2 mg, Sublingualtabletten	7	Tablette(n)	76 80 54732 031 6	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
54732	2	Subutex 2 mg, Sublingualtabletten	28	Tablette(n)	76 80 54732 058 3	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
54732	3	Subutex 8 mg, Sublingualtabletten	7	Tablette(n)	76 80 54732 066 8	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
54732	3	Subutex 8 mg, Sublingualtabletten	28	Tablette(n)	76 80 54732 074 3	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
52413	2	Sufenta forte, Injektionslösung	5 x 1 ml	Ampulle(n)	76 80 52413 044 0	Janssen-Cilag AG	a	A+	sufentanilum 50 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
52413	2	Sufenta forte, Injektionslösung	5 x 5 ml	Ampulle(n)	76 80 52413 052 5	Janssen-Cilag AG	a	A+	sufentanilum 50 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
52413	1	Sufenta, Injektionslösung	5 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 52413 036 5	Janssen-Cilag AG	a	A+	sufentanilum 5 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
52413	1	Sufenta, Injektionslösung	5 x 2 ml	Ampulle(n)	76 80 52413 028 0	Janssen-Cilag AG	a	A+	sufentanilum 5 µg ut sufentanili citras, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
60133	2	Sufentanil Forte Labatec 250 ug/5 ml, solution pour injection	10 x 5 ml	Ampulle(n)	76 80 60133 004 6	Labatec Pharma SA	a	A+	sufentanilum 50 µg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
60133	2	Sufentanil Forte Labatec 250 ug/5 ml, solution pour injection	5 x 5 ml	Ampulle(n)	76 80 60133 003 9	Labatec Pharma SA	a	A+	sufentanilum 50 µg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
60133	1	Sufentanil Labatec 50 ug/10 ml, solution pour injection	5 x 10 ml	Ampulle(n)	76 80 60133 001 5	Labatec Pharma SA	a	A+	sufentanilum 5 µg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
65347	1	Swidro Bronchialpastillen mit Codein, Pastillen	24	Stück	76 80 65347 001 1	Iromedica AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.
58683	1	Targin, Tabletten retard 10/5 mg	30	Tablette(n)	76 80 58683 001 2	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. naloxonium 4.5 mg, excipiens pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaberin titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
58683	1	Targin, Tabletten retard 10/5 mg	60	Tablette(n)	76 80 58683 002 9	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. naloxonium 4.5 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	2	Targin, Tabletten retard 20/10 mg	30	Tablette(n)	76 80 58683 003 6	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum anhydricum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. naloxonium 9 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	2	Targin, Tabletten retard 20/10 mg	60	Tablette(n)	76 80 58683 004 3	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum anhydricum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. naloxonium 9 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	4	Targin, Tabletten retard 40/20 mg	30	Tablette(n)	76 80 58683 007 4	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum anhydricum 40 mg corresp. oxycodonum 36 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg corresp. naloxonium 18 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	4	Targin, Tabletten retard 40/20 mg	60	Tablette(n)	76 80 58683 008 1	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum anhydricum 40 mg corresp. oxycodonum 36 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg corresp. naloxonium 18 mg, excipients pro compresso obducto.
58683	3	Targin, Tabletten retard 5/2.5 mg	30	Tablette(n)	76 80 58683 005 0	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. naloxonium 2.25 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaberin titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
58683	3	Targin, Tabletten retard 5/2.5 mg	60	Tablette(n)	76 80 58683 006 7	Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch	a	A+	oxycodoni hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. naloxonum 2.25 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.
36203	1	Temesta 1mg, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 36203 013 1	Pfizer AG	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
36203	1	Temesta 1mg, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 36203 021 6	Pfizer AG	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
36203	2	Temesta 2.5mg, Tabletten	20	Tablette(n)	76 80 36203 056 8	Pfizer AG	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
36203	2	Temesta 2.5mg, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 36203 064 3	Pfizer AG	b	B	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.
50490	2	Temesta 4 mg/ml, Injektionslösung	10 x 1ml	Ampulle(n)	76 80 50490 025 4	Pfizer AG	b	B	lorazepamum 4 mg, macrogolum 400, conserv.: alcohol benzylicus 21 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.
47102	3	Temesta Expidet 1mg, Schmelztabletten	20	Tablette(n)	76 80 47102 073 3	Pfizer AG	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
47102	3	Temesta Expidet 1mg, Schmelztabletten	50	Tablette(n)	76 80 47102 081 8	Pfizer AG	b	B	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.
47102	4	Temesta Expidet 2.5mg, Schmelztabletten	20	Tablette(n)	76 80 47102 103 7	Pfizer AG	b	B	lorazepamum 2.5 mg, excipients pro compresso.
47102	4	Temesta Expidet 2.5mg, Schmelztabletten	50	Tablette(n)	76 80 47102 111 2	Pfizer AG	b	B	lorazepamum 2.5 mg, excipients pro compresso.
44100	1	Temgesic Sublingual 0,2 mg, Tabletten	10	Tablette(n)	76 80 44100 010 9	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 0.2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
44100	1	Temgesic Sublingual 0,2 mg, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 44100 029 1	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 0.2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
44100	3	Temgesic Sublingual 0,4 mg, Tabletten	10	Tablette(n)	76 80 44100 037 6	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
44100	3	Temgesic Sublingual 0,4 mg, Tabletten	50	Tablette(n)	76 80 44100 045 1	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipients pro compresso.
41931	1	Temgesic, Injektionslösung	5 x 1	ml	76 80 41931 035 3	Reckitt Benckiser (Switzerland) AG	a	A+	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum anhydricum, aqua ad iniectiones q.s. ad solutionem pro 1 ml.
45114	1	Tossamin plus, Kapseln für den Tag/für die Nacht	18	Kapsel(n)	76 80 45114 015 4	NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG	c	C	Kapsel für den Tag: noscapinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, dl- methylephedrinum hydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula. Kapsel für die Nacht: noscapinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, diphenhydraminum hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
45115	1	Tossamin, Sirup	90	ml	76 80 45115 011 5	NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG	c	C	noscapinum 15 mg, codeini phosphas hemihydricus 6.7 mg, arom.: saccharinum natrium, vanillinum, bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 104, conserv.: E 200, excipients ad solutionem pro 5 ml.
55423	1	Transtec 35 ug/h, Transdermales Pflaster	4	Pflaster	76 80 55423 020 2	Grünenthal Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 20 mg, excipients ad praeparationem pro 25 cm ² , cum liberatione 35 µg/h.
55423	1	Transtec 35 ug/h, Transdermales Pflaster	8	Pflaster	76 80 55423 022 6	Grünenthal Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 20 mg, excipients ad praeparationem pro 25 cm ² , cum liberatione 35 µg/h.
55423	2	Transtec 52,5 ug/h, Transdermales Pflaster	4	Pflaster	76 80 55423 024 0	Grünenthal Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 30 mg, excipients ad praeparationem pro 37.5 cm ² , cum liberatione 52.5 µg/h.
55423	2	Transtec 52,5 ug/h, Transdermales Pflaster	8	Pflaster	76 80 55423 026 4	Grünenthal Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 30 mg, excipients ad praeparationem pro 37.5 cm ² , cum liberatione 52.5 µg/h.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
55423	3	Transtec 70 ug/h, Transdermales Pflaster	4	Pflaster	76 80 55423 028 8	Grünenthal Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 40 mg, excipients ad praeparationem pro 50 cm ² , cum liberatione 70 µg/h.
55423	3	Transtec 70 ug/h, Transdermales Pflaster	8	Pflaster	76 80 55423 030 1	Grünenthal Pharma AG	a	A+	buprenorphinum 40 mg, excipients ad praeparationem pro 50 cm ² , cum liberatione 70 µg/h.
33866	2	Tranxilium 10, capsules	20	Kapsel(n)	76 80 33866 073 7	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
33866	2	Tranxilium 10, capsules	50	Kapsel(n)	76 80 33866 074 4	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
33866	3	Tranxilium 20, capsules	20	Kapsel(n)	76 80 33866 075 1	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
33866	3	Tranxilium 20, capsules	50	Kapsel(n)	76 80 33866 076 8	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.
33866	1	Tranxilium 5, capsules	20	Kapsel(n)	76 80 33866 071 3	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
33866	1	Tranxilium 5, capsules	50	Kapsel(n)	76 80 33866 072 0	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.
45388	1	Tranxilium 50mg, comprimés pelliculés	30	Tablette(n)	76 80 45388 050 8	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 50 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.
48285	1	Tranxilium Tabs 20mg, comprimés pelliculés	20	Tablette(n)	76 80 48285 031 2	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
48285	1	Tranxilium Tabs 20mg, comprimés pelliculés	50	Tablette(n)	76 80 48285 058 9	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
41624	1	Tranxilium, solution injectable	5 + 5	Stück	76 80 41624 019 6	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	Praeparatio cryodesiccata: dikalii clorazepas 50 mg, mannitolum, kalii carbonas pro vitro. Solvens: kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.
53747	1	Ultiva 1 mg, Lyophilisat	5	Durchstechflasche(n)	76 80 53747 019 9	GlaxoSmithKline AG	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
53747	2	Ultiva 2 mg, Lyophilisat	5	Durchstechflasche(n)	76 80 53747 027 4	GlaxoSmithKline AG	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
53747	3	Ultiva 5 mg, Lyophilisat	5	Durchstechflasche(n)	76 80 53747 035 9	GlaxoSmithKline AG	a	A+	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.
41383	1	Urbanyl, comprimés sécables	30	Tablette(n)	76 80 41383 011 6	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	clobazamum 10 mg, excipiens pro compresso.
30433	1	Valium Roche 10 mg, Injektionslösung	5	Ampulle(n)	76 80 30433 017 6	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	diazepamum 10 mg, propylenglycolum, ethanolum, conserv.: E 210 5 mg, E 211 95 mg, alcohol benzylicus 31.4 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.
28840	3	Valium Roche 10 mg, Tabletten	25	Tablette(n)	76 80 28840 063 6	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	diazepamum 10 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.
28840	3	Valium Roche 10 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 28840 071 1	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	diazepamum 10 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.
28840	2	Valium Roche 5 mg, Tabletten	25	Tablette(n)	76 80 28840 039 1	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	diazepamum 5 mg, excipiens pro compresso.
28840	2	Valium Roche 5 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 28840 047 6	Roche Pharma (Schweiz) AG	b	B	diazepamum 5 mg, excipiens pro compresso.
38587	1	Valoron, Tropfen	10	ml	76 80 38587 013 4	Pfizer AG	a	A+	tilidini hydrochloridum 100 mg ut tilidini hydrochloridum hemihydricus, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 19 % V/V.
38587	1	Valoron, Tropfen	20	ml	76 80 38587 021 9	Pfizer AG	a	A+	tilidini hydrochloridum 100 mg ut tilidini hydrochloridum hemihydricus, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 19 % V/V.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
23895	1	Vilan, Injektionslösung (s.c., i.v.)	10	Ampulle(n)	76 80 23895 021 1	Synmedic AG	a	A+	nicomorphini hydrochloridum 10 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
23895	1	Vilan, Injektionslösung (s.c., i.v.)	10 x 10	Ampulle(n)	76 80 23895 048 8	Synmedic AG	a	A+	nicomorphini hydrochloridum 10 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
43216	1	Xanax 0,25 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 43216 015 7	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 0.25 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	1	Xanax 0,25 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 43216 023 2	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 0.25 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	2	Xanax 0,5 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 43216 031 7	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 127, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	2	Xanax 0,5 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 43216 058 4	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 127, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	3	Xanax 1 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 43216 066 9	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 1 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	3	Xanax 1 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 43216 074 4	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 1 mg, color.: E 127, E 132, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	4	Xanax 2 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 43216 082 9	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 2 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
43216	4	Xanax 2 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 43216 090 4	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 2 mg, conserv.: E 211, excipients pro compresso.
52866	1	Xanax retard 0,5 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 52866 014 1	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
52866	1	Xanax retard 0,5 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 52866 022 6	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 0.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
52866	2	Xanax retard 1 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 52866 030 1	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 1 mg, excipients pro compresso.
52866	2	Xanax retard 1 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 52866 049 3	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 1 mg, excipients pro compresso.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
52866	3	Xanax retard 2 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 52866 057 8	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
52866	3	Xanax retard 2 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 52866 065 3	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.
52866	4	Xanax retard 3 mg, Tabletten	30	Tablette(n)	76 80 52866 073 8	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 3 mg, excipients pro compresso.
52866	4	Xanax retard 3 mg, Tabletten	100	Tablette(n)	76 80 52866 081 3	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 3 mg, excipients pro compresso.
62714	1	Xanax SL 0.5 mg, Sublingualtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62714 001 8	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 0.5 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, neotamum, excipients pro compresso.
62714	1	Xanax SL 0.5 mg, Sublingualtabletten	100	Tablette(n)	76 80 62714 002 5	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 0.5 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, neotamum, excipients pro compresso.
62714	2	Xanax SL 1 mg, Sublingualtabletten	30	Tablette(n)	76 80 62714 003 2	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 1 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, neotamum, excipients pro compresso.
62714	2	Xanax SL 1 mg, Sublingualtabletten	100	Tablette(n)	76 80 62714 004 9	Pfizer AG	b	B	alprazolamum 1 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, neotamum, excipients pro compresso.
57184	1	Xyrem 500 mg/ml, Lösung zum Einnehmen	180 ml	Flasche(n)	76 80 57184 007 1	UCB-Pharma SA	a	A+	natrii oxybas 500 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.
56036	1	Zoldorm, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 56036 001 6	Sandoz Pharmaceuticals AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
56036	1	Zoldorm, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 56036 003 0	Sandoz Pharmaceuticals AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
61255	1	Zolpidem Actavis, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 61255 001 3	Actavis Switzerland AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
61255	1	Zolpidem Actavis, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 61255 002 0	Actavis Switzerland AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
59209	1	Zolpidem Axapharm 10 mg, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 59209 001 1	Axapharm AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
59209	1	Zolpidem Axapharm 10 mg, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 59209 002 8	Axapharm AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
62247	2	Zolpidem CR Zentiva 12.5mg, comprimés à libération contrôlée	7	Tablette(n)	76 80 62247 004 2	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
62247	2	Zolpidem CR Zentiva 12.5mg, comprimés à libération contrôlée	14	Tablette(n)	76 80 62247 005 9	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
62247	2	Zolpidem CR Zentiva 12.5mg, comprimés à libération contrôlée	28	Tablette(n)	76 80 62247 006 6	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
62247	1	Zolpidem CR Zentiva 6.25mg, comprimés à libération contrôlée	7	Tablette(n)	76 80 62247 001 1	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
62247	1	Zolpidem CR Zentiva 6.25mg, comprimés à libération contrôlée	14	Tablette(n)	76 80 62247 002 8	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
62247	1	Zolpidem CR Zentiva 6.25mg, comprimés à libération contrôlée	28	Tablette(n)	76 80 62247 003 5	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
57056	1	Zolpidem Helvepharm 10 mg, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 57056 001 7	Helvepharm AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57056	1	Zolpidem Helvepharm 10 mg, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 57056 021 5	Helvepharm AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
65624	1	Zolpidem Spirig HC, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 65624 001 7	Spirig HealthCare AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
65624	1	Zolpidem Spirig HC, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 65624 002 4	Spirig HealthCare AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57053	1	Zolpidem Streuli, Filmtabletten	10	Tablette(n)	76 80 57053 007 2	Streuli Pharma AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57053	1	Zolpidem Streuli, Filmtabletten	30	Tablette(n)	76 80 57053 008 9	Streuli Pharma AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57053	1	Zolpidem Streuli, Filmtabletten	100	Tablette(n)	76 80 57053 009 6	Streuli Pharma AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
51233	1	Zolpidem Zentiva, comprimés pelliculés sécables	10	Tablette(n)	76 80 51233 070 8	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
51233	1	Zolpidem Zentiva, comprimés pelliculés sécables	30	Tablette(n)	76 80 51233 071 5	Sanofi-Aventis (Suisse) SA	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	ZulassungsinhaberIn titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
60180	2	Zolpidem-Lipomed CR 12.5 mg, Retardtabletten	7	Tablette(n)	76 80 60180 004 4	Lipomed AG	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
60180	2	Zolpidem-Lipomed CR 12.5 mg, Retardtabletten	14	Tablette(n)	76 80 60180 005 1	Lipomed AG	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
60180	2	Zolpidem-Lipomed CR 12.5 mg, Retardtabletten	28	Tablette(n)	76 80 60180 006 8	Lipomed AG	b	B	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.
60180	1	Zolpidem-Lipomed CR 6.25 mg, Retardtabletten	7	Tablette(n)	76 80 60180 001 3	Lipomed AG	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
60180	1	Zolpidem-Lipomed CR 6.25 mg, Retardtabletten	14	Tablette(n)	76 80 60180 002 0	Lipomed AG	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
60180	1	Zolpidem-Lipomed CR 6.25 mg, Retardtabletten	28	Tablette(n)	76 80 60180 003 7	Lipomed AG	b	B	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.
57366	1	Zolpidem-Mepha 10 Solubile, Brausetabletten	10	Tablette(n)	76 80 57366 001 1	Mepha Pharma AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.
57366	1	Zolpidem-Mepha 10 Solubile, Brausetabletten	30	Tablette(n)	76 80 57366 021 9	Mepha Pharma AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.
57138	1	Zolpidem-Mepha 10, Lactab	10	Tablette(n)	76 80 57138 001 0	Mepha Pharma AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
57138	1	Zolpidem-Mepha 10, Lactab	30	Tablette(n)	76 80 57138 003 4	Mepha Pharma AG	b	B	zolpidemi tartras 10 mg, excipients pro compresso obducto.
59382	1	Zürcher Bahnhof Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen	24	Stück	76 80 59382 001 3	Iromedica AG	c	C	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page

Hinweis: Es handelt sich bei diesem Verzeichnis nicht um eine abschliessende Liste aller Salze, optischen Isomere, Ester, Ether der unter Kontrolle stehenden Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Verbindlich sind einzig die Betäubungsmittelverzeichnisse in der Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11

Remarque: La présente liste ne constitue pas une liste exhaustive de tous les sels, isomères optiques, esthers, éthers des stupéfiants et substances psychotropes soumis à contrôle. Seuls les tableaux de l'Ordonnance sur les tableaux des stupéfiants, OTStup-DFI, RS 812.121.11 sont contraignants.

Zul.Nr. n°d'autor.	Dosisstärke- nummer numéro de dosage	Präparatebezeichnung préparation	Anzahl nombre	Verpackung conditionnement	GTIN (EAN-A)*	Zulassungsinhaber titulaire d'autorisation	Verz.* tabl.*	Abgabekat.* cat. de remise*	Wirkstoffe substance(s) active(s)
-----------------------	---	-------------------------------------	------------------	-------------------------------	---------------	---	------------------	--------------------------------	--------------------------------------

Legende

GTIN: Global Trade Item Number (13stellige Artikel-Identifikationsnummer; ehemals EAN-A)

Verzeichnisse (Kategorien der Kontrollmassnahmen, denen die Betäubungsmittel unterstellt sind)

- a: Unterstehen allen Kontrollmassnahmen (s. auch Anhang a der BetmV-EDI)
- b: Unterstehen nicht allen Kontrollmassnahmen (s. auch Anhang b der BetmV-EDI)
- c: Unterstehen nicht allen Kontrollmassnahmen; in kleinen Mengen ohne Verschreibung erhältlich (s. auch Verzeichnis c der BetmV-EDI)
- d: Zugelassene Arzneimittel, die kontrollierte Substanzen des Verzeichnisses d gemäss BetmVV-EDI enthalten

Abgabekategorien

- A+: Einmalige Abgabe auf ärztliche Verschreibung, mittels Betäubungsmittelrezept
- A: Einmalige Abgabe auf ärztliche Verschreibung
- B: Abgabe auf ärztliche Verschreibung
- C: Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen

Légende

GTIN: Global Trade Item Number (système d'identification des produits de 13 chiffres; auparavant EAN-A)

Tableaux (catégories de mesures de contrôle auxquelles sont soumis les stupéfiants)

- a: soumis à toutes les mesures de contrôle (voir aussi le tableau a de l'OTStup-DFI)
- b: soustraits partiellement au contrôle (voir aussi le tableau b de l'OTStup-DFI)
- c: soustraits partiellement au contrôle; pouvant être obtenus en petites quantités sans ordonnance (voir aussi le tableau c de l'OTStup-DFI)
- d: médicaments autorisés contenant des substances soumises à contrôle figurant dans le tableau d de l'OTStup-DFI

Abgabekategorien

- A+: remise sur ordonnance médicale non renouvelable, avec ordonnance de stupéfiants
- A: remise sur ordonnance médicale non renouvelable
- B: remise sur ordonnance médicale
- C: remise sur conseil des professionnels de la santé

*Legende siehe letzte Seite / Légende voir dernière page