

# Swissmedic Journal 05/2017

16. Jahrgang  
16<sup>e</sup> année  
ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle  
[www.swissmedic.ch/journal](http://www.swissmedic.ch/journal)

Redaktion und Administration:  
Swissmedic, Abteilung Kommunikation, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9  
Tel. +41 58 462 02 11

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Rydapt®, Weichkapseln (Midostaurinum)	<b>382</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tecentriq®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Atezolizumabum)	<b>384</b>
<b>Regulatory News</b>	
Fachtechnisch verantwortliche Person: Präzisierung von Anforderungen betreffend Unabhängigkeit und Unmittelbarkeit der Aufsicht	<b>386</b>
<b>Medizinprodukte</b>	
Sicherheitsmitteilung: Bio Octane Plus - Warnung vor jeglicher Anwendung	<b>388</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Neuzulassung	<b>390</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>404</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>484</b>
Widerruf der Zulassung	<b>489</b>
Sistierung der Zulassung	<b>492</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>493</b>

### Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) finden Sie unter dem Navigationspunkt „Über uns“ in der Rubrik „Kontakt“ die Kontaktmaske für Anfragen und Reklamationen. Adressen für Meldungen sowie weitere Adressen finden Sie auf den entsprechenden Themenseiten.

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Rydapt®, capsules molles (Midostaurinum)	<b>383</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tecentriq®, Solution à diluer pour perfusion (Atezolizumabum)	<b>385</b>
<b>Réglementation</b>	
Responsable technique : Clarification des exigences en matière d'indépendance et d'exercice direct de la surveillance	<b>387</b>
<b>Dispositifs médicaux</b>	
Avis de sécurité : Bio Octane Plus - Mise en garde contre toute utilisation de ce produit	<b>389</b>
<b>Miscellanées</b>	
Nouvelle autorisation	<b>390</b>
Révision et modification de l'autorisation	<b>404</b>
Modification du titulaire d'AMM	<b>484</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>489</b>
Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	<b>492</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>493</b>

## Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse <http://www.swissmedic.ch>, à la rubrique "Contact" du menu de navigation "notre profil", le masque de saisie vous permettant de nous adresser vos questions et réclamations. Pour ce qui est des adresses auxquelles envoyer les annonces ou d'autres adresses encore, elles figurent sur les pages à thème correspondantes.

## Légende

### Catégories de remise

- |  |   |
|--|---|
| A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable | C Remise sur conseil des professionnels de la santé |
| B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire                  | D Remise sur conseil spécialisé                     |
|  | E Remise sans conseil spécialisé                    |

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Rydapt<sup>®</sup>, Weichkapseln (Midostaurinum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Rydapt <sup>®</sup> , Weichkapseln
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Midostaurinum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	25mg, Weichkapseln
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	<u>Akute myeloische Leukämie (AML)</u> Rydapt ist in Kombination mit einer Standard-Chemotherapie zur Induktion und Konsolidierung, dann als Monotherapie zur Erhaltungstherapie bei Erwachsenen mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML) indiziert, die eine FLT3-Mutation aufweisen.  <u>Fortgeschrittene systemische Mastozytose (fortgeschrittene SM)</u> Rydapt ist zur Behandlung erwachsener Patienten mit fortgeschrittener systemischer Mastozytose (fortgeschrittener SM) indiziert.
<b>ATC Code:</b>	L01XE39
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./ Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66310
<b>Zulassungsdatum:</b>	04.05.2017 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Rydapt<sup>®</sup>, capsules molles (Midostaurinum)**

<b>Préparation:</b>	Rydapt <sup>®</sup> , capsules molles
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Midostaurinum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	25mg, capsules molles
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p><u>Akute myeloische Leukämie (AML)</u> Rydapt ist in Kombination mit einer Standard-Chemotherapie zur Induktion und Konsolidierung, dann als Monotherapie zur Erhaltungstherapie bei Erwachsenen mit neu diagnostizierter akuter myeloischer Leukämie (AML) indiziert, die eine FLT3-Mutation aufweisen.</p> <p><u>Fortgeschrittene systemische Mastozytose (fortgeschrittene SM)</u> Rydapt ist zur Behandlung erwachsener Patienten mit fortgeschrittener systemischer Mastozytose (fortgeschrittener SM) indiziert.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01XE39
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./ Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	66310
<b>Date d'autorisation:</b>	04.05.2017
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Tecentriq<sup>®</sup>, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Atezolizumabum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Tecentriq <sup>®</sup> , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Atezolizumabum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	1200 mg/ 20ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Tecentriq ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) nach vorausgegangener Chemotherapie.
<b>ATC Code:</b>	L01XC
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66152
<b>Zulassungsdatum:</b>	23.05.2017

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Tecentriq<sup>®</sup>, Solution à diluer pour perfusion (Atezolizumabum)**

<b>Préparation:</b>	Tecentriq <sup>®</sup> , Solution à diluer pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Atezolizumabum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	1200 mg/ 20ml, Solution à diluer pour perfusion
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Tecentriq ist indiziert zur Behandlung von Patienten mit lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem nicht-kleinzelligem Lungenkarzinom (NSCLC) nach vorausgegangener Chemotherapie.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01XC
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	66152
<b>Date d'autorisation:</b>	23.05.2017

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Fachtechnisch verantwortliche Person: Präzisierung von Anforderungen betreffend Unabhängigkeit und Unmittelbarkeit der Aufsicht

Die fachtechnisch verantwortliche Person (FVP) muss die unmittelbare fachliche Aufsicht über den Betrieb ausüben (Art. 5 Abs. 1, Art. 10 Abs. 1, Art. 14 Abs. 1 und Art. 15 Abs. 1 Bst. b der Arzneimittel-Bewilligungsverordnung (AMBV SR 812.212.1)) und in ihren Entscheidungen unabhängig von der Geschäftsleitung sein. Swissmedic hat diesbezüglich eine Präzisierung der geltenden Anforderungen vorgenommen. Die überarbeiteten Anforderungen sind in der auf der Swissmedic Website publizierten Technical Interpretation I-SMI.TI.17 öffentlich einsehbar ([www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) > Bewilligungen > Betriebsbewilligungen > Inspektorate).

Die **Unabhängigkeit der FVP** bei der Entscheidung zur Freigabe oder Nicht-Freigabe von Chargen ist essentiell um die Qualität und Sicherheit der in Verkehr gebrachten Arzneimittel unabhängig von finanziellen Interessen jederzeit gewährleisten zu können. Bei einer Personalunion als FVP und gleichzeitig als Geschäftsführer, Hauptaktionär oder Verwaltungsratspräsident ist diese Unabhängigkeit nicht gewährleistet; diese Personalkonstellation wird seitens Swissmedic deshalb künftig nicht mehr akzeptiert.

Die **unmittelbare fachliche Aufsicht** kann durch die FVP nur sichergestellt werden, wenn sie regelmässig im Betrieb anwesend ist. Diese Vorgabe besteht grundsätzlich unabhängig von der Anzahl Produkte oder Chargen, die hergestellt oder vertrieben werden.

In Übereinstimmung mit Art. 5 Abs. 6, Art. 10 Abs. 4 und Art. 14 Abs. 3 der AMBV ist es trotzdem prinzipiell möglich, die Funktion der fachtechnisch verantwortliche Person im Teilzeitverhältnis auszuüben, sofern Umfang und Art des Betriebs dies zulassen. Die Anforderungen an die fachtechnisch verantwortliche Person im Teilzeitverhältnis wurden mit der Überarbeitung der Technical Interpretation I-SMI.TI.17 präzisiert. Zur unmittelbaren Aufsicht durch die FVP im Teilzeitverhältnis gehört demnach mindestens die Überprüfung und Überwachung aller kritischen Tätigkeiten an den Standorten der Firma und die Gewährleistung der Einhaltung der gesetzlichen Bestimmungen. Voraussetzung dazu ist eine minimale, vertraglich festgelegte Präsenzzeit. Die Überlegungen, die zur Festlegung der minimalen Präsenzzeit geführt haben, sind zwecks der Nachvollziehbarkeit schriftlich festzuhalten. Die minimale Präsenzzeit darf in

der Regel nicht weniger als 10% einer Vollzeitstelle betragen. Wenn eine FVP im Teilzeitverhältnis mehrere Mandate innehat, dann darf die Summe aller Mandate das Pensum einer Vollzeitstelle (100%) nicht überschreiten. Zusätzlich darf die FVP nicht mehr als 5 Mandate gleichzeitig ausüben.

Die präzisierten Anforderungen treten am 1. Juli 2017 in Kraft und werden bei neuen Gesuchen ab diesem Datum angewendet. Die Inhaberinnen von Arzneimittel-Betriebsbewilligungen, welche vor diesem Datum ausgestellt wurden, sind aufgefordert, bis spätestens 30. Juni 2018 eine neue fachtechnisch verantwortliche Person zu melden, falls die aktuell bewilligte fachtechnisch verantwortliche Person den oben beschriebenen Vorgaben nicht entspricht.

Die Einhaltung der präzisierten Anforderungen wird anlässlich von Routineinspektionen und bei Erneuerungen oder Änderungen der Betriebsbewilligung überprüft.

## Responsable technique : Clarification des exigences en matière d'indépendance et d'exercice direct de la surveillance

Le responsable technique (RT) doit exercer la surveillance technique directe de l'établissement (art. 5, al. 1, art. 10, al. 1, art. 14, al. 1 et art. 15, al. 1, let. b de l'Ordonnance sur les autorisations dans le domaine des médicaments (OAMéd ; RS 812.212.1)) et prendre ses décisions en toute indépendance par rapport à la direction de l'établissement. Swissmedic a jugé nécessaire de préciser les exigences en vigueur, qui sont détaillées dans l'Interprétation technique I-SMI.TI.17 mise en ligne sur son site ([www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) > Autorisations d'exploitation > Autorisations d'exploitation > Services d'inspection).

En matière de décision quant à la libération ou à la non-libération de lots, l'**indépendance du RT** notamment par rapport aux intérêts financiers de l'établissement est essentielle pour garantir la qualité et la sécurité des médicaments mis sur le marché. Or, si le RT est aussi gérant, actionnaire principal ou président du Conseil d'administration, cette indépendance n'est pas assurée ; aussi cette double fonction ne sera-t-elle plus acceptée à l'avenir par Swissmedic.

Quant à la **surveillance technique directe**, elle ne peut être assurée par le RT que s'il est régulièrement présent dans l'établissement, et ce quel que soit le nombre de produits ou de lots fabriqués ou distribués.

Conformément à l'art. 5, al. 6, à l'art. 10, al. 4 et à l'art. 14, al. 3 de l'OAMéd, il est cependant en principe possible d'exercer à temps partiel la fonction de responsable technique, dans la mesure où la taille et le genre de l'établissement le permettent. Les exigences applicables au RT exerçant son activité à temps partiel ont été précisées lors de la révision de l'interprétation technique I-SMI.TI.17. Ainsi, la surveillance directe par le RT travaillant à temps partiel inclut au minimum le contrôle et la surveillance de toutes les opérations critiques effectuées sur les sites de l'entreprise et la garantie du respect des dispositions légales. Cette activité à temps partiel est en revanche conditionnée au fait qu'un temps de présence minimal dans l'établissement soit fixé par contrat. Quant aux réflexions menées pour déterminer ce temps de présence minimal, elles doivent être consignées par écrit

pour des raisons de traçabilité. Par ailleurs, ce temps de présence minimal ne peut en principe être inférieur à 10 % d'un poste à temps complet. Enfin, si un RT à temps partiel est titulaire de plusieurs mandats, la somme des temps partiels ne peut dépasser l'équivalent d'un plein-temps (100 %) et il ne peut en exercer plus de 5 simultanément.

Ces exigences clarifiées entrent en vigueur le 1<sup>er</sup> juillet 2017 et s'appliquent dès cette date à toutes les nouvelles demandes. Les titulaires d'autorisations d'exploitation en lien avec des médicaments ayant été délivrées avant cette date sont par ailleurs tenus d'annoncer au plus tard d'ici au 30 juin 2018 un nouveau responsable technique si l'actuel RT ne remplit pas les exigences expliquées ci-dessus.

Enfin, le respect des exigences précisées sera vérifié lors des inspections de routine et des renouvellements ou modifications d'autorisations d'exploitation.

## Sicherheitsmitteilung: Bio Octane Plus - Warnung vor jeglicher Anwendung

Ophthalmologisches Produkt **Bio Octane Plus** (Zusammensetzung 90% Perfluoro-n-Octan und 10% Perfluorohexyloctan) hergestellt durch **BioTech Ophthalmics Pvt. Ltd** in Indien: **Warnung vor jeglicher Anwendung.**

**30. Mai 2017**

### **Betroffenes Produkt**

Ophthalmologisches Produkt Bio Octane Plus hergestellt durch BioTech Ophthalmics Pvt. Ltd in Indien. Dieses Produkt wird bei folgenden Indikationen verwendet:

- Entfaltung abgelöster Netzhaut
- Riesenrissen
- Traumata
- Laserkoagulation
- Kryotherapie
- Heben luxierter Linsen
- Kurzzeitiger Tamponade

### **Beschreibung der Gefährdung**

In Spanien wurden 4 Fälle mit vollständigem und irreversiblen Verlust des Sehvermögens gemeldet. In diesen 4 Fällen wurden Einheiten des Lots 1605148 des Produktes Bio Octane Plus verwendet. Proben aus diesem Lot haben sich in Labortests als hoch zytotoxisch erwiesen.

### **Empfohlene Massnahmen**

Swissmedic empfiehlt:

- Das Produkt Bio Octane Plus nicht zu verwenden

### **Kontakt**

Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut / Abteilung Medizinprodukte / Hallerstrasse 7 / Postfach / CH - 3000 Bern 9

Tel.: +41 58 463 22 51

Fax: +41 58 462 76 46

Internet: [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md)

E-Mail: [medical.devices@swissmedic.ch](mailto:medical.devices@swissmedic.ch)

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md)

**Avis de sécurité : Bio Octane Plus - Mise en garde contre toute utilisation de ce produit**

Produit ophtalmologique **Bio Octane Plus** (composé de 90% Perfluoro-n-Octane et de 10% Perfluorohexyloctane) fabriqué par **BioTech Ophthalmics Pvt. Ltd** en Inde: **mise en garde contre toute utilisation de ce produit.**

**Le 30 mai 2017**

**Produit concerné**

Produit ophtalmologique Bio Octane Plus fabriqué par BioTech Ophthalmics Pvt. Ltd en Inde. Ce produit est utilisé lors des indications suivantes:

- Décollement de la rétine
- Déchirure géante de la rétine
- Décollement de rétine traumatique
- Photocoagulation au laser
- Cryothérapie
- Déplacement de lentille intraoculaire
- Tamponnade à court terme

**Description du risque**

4 cas de cécité complète et irréversible ont été déclarés en Espagne lors de l'utilisation de dispositifs du lot 1605148 du produit Bio Octane Plus. Des tests en laboratoire effectués sur des échantillons de ce lot ont révélé une cytotoxicité élevée.

**Mesures recommandées**

La recommandation de Swissmedic est la suivante :

- Ne pas utiliser le produit Bio Octane Plus

**Contact**

Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques / Division Dispositifs médicaux / Hallerstrasse 7 / Case postale / CH - 3000 Berne 9

Tél. : +41 58 463 22 51

Fax : +41 58 462 76 46

Internet : [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md)

E-Mail : [medical.devices@swissmedic.ch](mailto:medical.devices@swissmedic.ch)

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse [www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md)

## Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Antivipmyn

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65745</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bothrops sp. venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 780 LD <sub>50</sub> , crotalus sp. venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 780 LD <sub>50</sub> , conserv.: metacresolum ≤ 0.4 % m/m, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

#### 01 Antivipmyn TRI

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65746</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bothrops sp. venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 780 LD <sub>50</sub> , crotalus sp. venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 220 LD <sub>50</sub> , lachesis sp. venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 200 LD <sub>50</sub> , conserv.: metacresolum ≤ 0.4 % m/m, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 ASS Cardio Axapharm 100 mg, magensaftresistente Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66360</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <b>B</b>
		002	100 Tablette(n) <b>B</b>
Gültig bis		17.05.2022	

**01 Banded Krait Antivenin**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65747</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bungarus fasciatus venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.25 % m/m, pro vitro.	
		Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <b>A</b>
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Black Snake Antivenom**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65748</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis pseudechis australis 18000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <b>A</b>
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Bronchipret Thymian Efeu, Sirup**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>65999</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	30.05.2017
Zusammensetzung	01	thymi extractum fluidum 168.0 mg DER: 1:2-2.5 Auszugsmittel Ammoniaklösung 10% (m/m): Glycerol 85 % (m/m): Ethanol 90 % (V/V): Wasser (1:20:70:109), hederæ helicis folii extractum liquidum 16.8 mg DER: 1:1 Auszugsmittel Ethanol 70% (V/V), conserv.: E 202, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung von Husten mit Schleimbildung bei akuter Bronchitis	
Packung/en	01	001	100 ml <b>D</b>
Gültig bis		29.05.2022	

**01 Brown Snake Antivenom**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65749</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis pseudonaja textilis 1000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Cobra Antivenin**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65750</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: naja naja kaouthia venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Death Adder Antivenom**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65752</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis acanthophis antarcticus 6000 U.I. natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Desonur 75 mcg, comprimés pelliculés**

Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>66179</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	02.05.2017
Composition	01	desogestrelum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Contraceptif hormonal	
Conditionnements	01	001	1 x 28 comprimé(s) B
		002	3 x 28 comprimé(s) B
		003	6 x 28 comprimé(s) B
Valable jusqu'au		01.05.2022	

**01 Folliculinum D12, Granules/Globules****02 Folliculinum C6, Granules/Globules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>60423</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.05.2017
Composition	01	folliculinum D12, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
	02	folliculinum C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication	sans indication		
Remarque	Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes ses dilutions supérieures subséquentes.		
Valable jusqu'au	16.05.2022		

**01 Green Pit Viper Antivenin**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65753</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trimeresurus albolabris venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität 7 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung	Antivenin		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis	09.05.2022		

**01 Ilaris, Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66191</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	15.05.2017
Zusammensetzung	01	canakinumabum 150 mg, mannitolium, histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Cryopyrin-assoziierte Periodische Syndrome (CAPS) wie des Muckle-Wells-Syndroms (MWS), des familiären autoinflammatorischen Kälte-Syndroms (FACS) / der familiären Kälteurtikaria (FCU) und der multisystemischen entzündlichen Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (NOMID)/des chronischen infantilen neuro-dermo-artikulären Syndroms (CINCA). Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS). Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS) / Mevalonatkinasedefizienz (MKD). Familiäres Mittelmeerfieber (FMF). Systemische juvenile idiopathische Arthritis (SJIA).		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis	14.05.2022		

**01 King Cobra Antivenin**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65754</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ophiophagus hannah venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität 8 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Lidazon chlorhexidine et lidocaine spray, solution**

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

N° d'AMM: <b>66523</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	29.05.2017
Composition	01	chlorhexidini digluconas 180 µg ut chlorhexidini digluconatis solutio, lidocaini hydrochloridum 45 µg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro dosi corresp. ethanolum 44.4 % V/V, doses pro vase 337.	
Indication		symptômes en cas d'inflammation de la gorge	
Conditionnements	01	001	30ml flacon(s) D
Valable jusqu'au		28.05.2022	

**01 Malayan Pit Viper Antivenin**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65755</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: calloselasma rhodostoma venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität 16 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

01 Methylphenidat Actavis 18 mg, Retardtabletten  
 02 Methylphenidat Actavis 27 mg, Retardtabletten  
 03 Methylphenidat Actavis 36 mg, Retardtabletten  
 04 Methylphenidat Actavis 54 mg, Retardtabletten  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66109</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 13.5 mg, Überzug: methylphenidati hydrochloridum 4.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 20.25 mg, Überzug: methylphenidati hydrochloridum 6.75 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, Überzug: methylphenidati hydrochloridum 9 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 40.5 mg, Überzug: methylphenidati hydrochloridum 13.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zentral wirkendes Sympathomimetikum	
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.05.2022	

01 Polyvalent Snake Antivenom  
 Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65756</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: bitis arietans venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD <sub>50</sub> , cerastes cerastes venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD <sub>50</sub> , echis carinatus venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD <sub>50</sub> , echis coloratus venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD <sub>50</sub> , naja haje venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD <sub>50</sub> , walterinnesia aegyptia venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität NLT: 250 LD <sub>50</sub> , conserv.: metacresolum ≤ 35 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Red Back Spider Antivenom**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65757</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis latrodectus hasselti 500 U. Neutralisierungskapazität 5 mg Spinnengift, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.22 % m/V, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Rosuvastatin Stada 5 mg, Filmtabletten****02 Rosuvastatin Stada 10 mg, Filmtabletten****03 Rosuvastatin Stada 20 mg, Filmtabletten****04 Rosuvastatin Stada 40 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66606</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	31.05.2017
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.05.2022	

**01 Russell's Viper Antivenin**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65758</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: daboia russelii siamensis venensis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, glycinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum ≤ 0.25 % m/m, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Rydapt 25 mg, Weichkapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66310</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	midostaurinum 25 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		akute myeloische Leukämie, systemische Mastrozytose	
Packung/en	01	001	56 Kapsel(n) A
		002	112 Kapsel(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): midostaurinum	
Gültig bis		03.05.2022	

**01 SAIMR Boomslang Antivenom**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65759</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis dispholidus typus gemäss FI, natrii chloridum, conserv.: metacresolum ≤ 0.35 % m/V, aqua ad inietabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 SAIMR Echis Antivenom**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65760</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis echis carinatus/ocellatus gemäss FI, natrii chloridum, conserv.: metacresolum 0.35 % m/V, aqua ad inietabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 SAIMR Polyvalent Snake Antivenom**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65761</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum equis bitis arietans, immunoglobulinum equis bitis gabonica, immunoglobulinum equis hemachatus haemachatus, immunoglobulinum equis dendroaspis angusticeps, immunoglobulinum equis dendroaspis jamesoni, immunoglobulinum equis dendroaspis polylepis, immunoglobulinum equis naja nivea, immunoglobulinum equis naja melanoleuca, immunoglobulinum equis naja annulifera, immunoglobulinum equis naja mossambica, Für alle Globuline: Dosierung gemäss FI, natrii chloridum, conserv.: metacresolum ≤ 0.35 % m/V, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Similasan Akne Spray, Spray zur Anwendung auf der Haut**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>65993</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	arnica montana D15 166.6 mg, calendula officinalis D10 166.6 mg, hepar sulfuris D12 166.6 mg, kalii bromidum D12 166.6 mg, mercurius solubilis hahnemanni D12 166.6 mg, pulsatilla pratensis D15 166.6 mg, ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 21.9 % V/V.	
Anwendung	01	Bei unreiner und fettiger Haut	
Packung/en	01	001	90 ml D
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Similasan Wundheilspray, Spray zur Anwendung auf der Haut**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>65961</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	arnica montana D15 136.7 mg, calcii fluoridum D12 136.7 mg, calendula officinalis D12 136.7 mg, hepar sulfuris D12 136.7 mg, mercurius solubilis hahnemanni D15 136.7 mg, petroleum rectificatum D15 136.7 mg, ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneibild zur Wundheilung	
Packung/en	01	001	30 ml
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Snake Antivenin I.P.**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65763</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum equis naja naja Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, immunoglobulinum equis bungarus caeruleus Neutralisierungskapazität 4.5 mg Schlangengift, immunoglobulinum equis daboia russeli Neutralisierungskapazität 6 mg Schlangengift, immunoglobulinum equis echis carinatus Neutralisierungskapazität 4.5 mg Schlangengift, conserv.: phenolum NMT 0.25 % m/V, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n)
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Tadalafil PAH-Mepha Teva, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66443</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	24.05.2017
Zusammensetzung	01	Tablette: tadalafilum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Pulmonale arterielle Hypertonie (PAH)	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.05.2022	

**01 Taipan Antivenom**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65766</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis oxyranus scutellatus 12000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.22 % m/V, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Tecentriq 1200 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>66152</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	atezolizumabum 1200 mg, L-histidinum, acidum aceticum glaciale, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): atezolizumabum	
Gültig bis		22.05.2022	

**01 Tiger Snake, Antivenom**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65767</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: immunoglobulinum monovalentum equis notechis scutatus 3000 U.I., natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.22 % m/V, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

01 Vihuma 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 02 Vihuma 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 03 Vihuma 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 04 Vihuma 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: <b>66588</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	01.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 250 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 500 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 1000 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 2000 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit vorbehandelter Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset
			B
	02	002	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset
			B
	03	003	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset
			B
	04	004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset
			B
Gültig bis	30.04.2022		

**01 Viper Venom Antiserum European**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65768</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 15.01.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: viperae aspis venenis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität > 1000 LD50 mus, viperae berus venenis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität > 500 LD50 mus, viperae ammodytes venenis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität > 1000 LD50 mus, viperae lebetina venenis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität > 500 LD50 mus, viperae xanthina venenis antitoxinum equis F(ab') <sub>2</sub> Neutralisierungskapazität > 500 LD50 mus, natrii chloridum, conserv.: metacresolum 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antivenin	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		09.05.2022	

**01 Vitamin D3 Sandoz 500 I.E., Tabletten****02 Vitamin D3 Sandoz 1000 I.E., Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66466</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	11.05.2017
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 500 U.I., excipients pro compresso.	
	02	cholecalciferolum 1000 U.I., excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) D
		002	100 Tablette(n) D
	02	003	50 Tablette(n) D
		004	100 Tablette(n) D
Gültig bis		10.05.2022	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Cevazuril 50 mg/ml ad us. vet., suspension orale**

Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: <b>66153</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	05.05.2017
Composition	01	toltrazurilum 50 mg, conserv.: E 211, E 281, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		En cas de coccidioses chez les veaux et les porcelets	
Conditionnements	01	001	100 ml B
		002	250 ml B
Valable jusqu'au		04.05.2022	

**01 Dilaterol ad us. vet., Sirup**

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

Zul.-Nr.: <b>66133</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	30.05.2017
Zusammensetzung	01	clenbuteroli hydrochloridum 25 µg, aromatica, conserv.: E 218, E 216, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchodilatator für Pferde	
Packung/en	01	001	355 ml A
Gültig bis		29.05.2022	

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

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66397</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	30.05.2017
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 100 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, polyvidonum K 17, magnesi oxidum leve, ethanolaminum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 3.92 mg, 3-mercapto-1,2-propandiolium 10.53 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schafe, Schweine, Ziegen und Pferde	
Packung/en	01	001	100 ml A
Gültig bis		29.05.2022	

## Revision und Änderung der Zulassung Révision et modification de l'autorisation

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Acerola Halspastillen

F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: <b>58686</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	02.05.2017
Zusammensetzung	01	glycerolum 20 mg, acerolae succus concentratus 6.7 mg, natrii ascorbas 11 mg, acidum ascorbicum 1.4 mg, arom.: vanillinum, conserv.: E 202, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	002	220 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2022	

#### 01 Agaricus plus, Globuli

RUBIMED AG, Grossmatt 3, 6052 Hergiswil NW

Zul.-Nr.: <b>62939</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.05.2017
Zusammensetzung	01	agaricus muscarius C800, cuprum metallicum LM 18, iodium D21, bufo bufo D21, thyreoidinum D21 ana partes, saccharum ad globulos.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2022	

**01 Albunorm 5 %, Lösung zur intravenösen Infusion**  
**02 Albunorm 20 %, Lösung zur intravenösen Infusion**  
 Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>62660</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	11.05.2017
Zusammensetzung	01	albuminum humanum 50 g, natrium 144 - 160 mmol, kalium max. 2.5 mmol, N-acetyltryptophanum, acidum octanoicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 l.	
	02	albuminum humanum 200 g, natrium 144 - 160 mmol, kalium max. 10 mmol, N-acetyltryptophanum, acidum octanoicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 l.	
Anwendung		Wiederherstellung und Aufrechterhaltung des zirkulierenden Blutvolumens bei nachgewiesenem Volumenmangel, wenn der Einsatz eines Kolloids angezeigt ist.	
Packung/en	01	001 10 x 100 ml Glasflaschen	B
		002 10 x 250 ml Glasflaschen	B
		003 500 ml Glasflasche	B
		008 100 ml Glasflasche	B
		009 250 ml Glasflasche	B
	02	004 10 x 50 ml Glasflaschen	B
		005 10 x 100 ml Glasflaschen	B
		006 50 ml Glasflasche	B
		007 100 ml Glasflasche	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2022	

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

Zul.-Nr.: <b>27257</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	spironolactonum 25 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	02	spironolactonum 100 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
	03	spironolactonum 50 mg, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	011 20 Tablette(n)	B
		038 100 Tablette(n)	B
	02	046 30 Tablette(n)	B
		054 100 Tablette(n)	B
	03	062 20 Tablette(n)	B
		070 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2022	

**01 Allergodil, Augentropfen**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>52803</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.2.	22.05.2017
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis	
Packung/en	01	012	6 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.12.2022	

**01 Allsan Mariendistel, Filmtabletten**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>54110</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	12.05.2017
Zusammensetzung	01	silybi mariani extractum siccum raffinatum et normatum 35 mg corresp. silymarinum 21 mg DER: 24-27:1 Auszugsmittel Acetonum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	014	100 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		030	300 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2013 (Anpassung DER)	
Gültig bis		30.09.2018	

**01 Amsidyl, Infusionspräparat**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>48299</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	19.05.2017
Zusammensetzung	01	amsacrinum 85 mg, N,N-dimethylacetamidum ad solutionem pro 1.7 ml, diluens: acidum l-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 13.5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	016	6 Ampulle(n) mit Wirkstoffkonzentrat + 6 Durchstechflaschen mit Diluens <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2022	

**01 Androcur Depot, Injektionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>40881</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	cyproteroni acetat 100 mg, benzylis benzoas, ricini oleum virginale 354 mg, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sexualtriebdämpfung, Prostatakarzinom	
Packung/en	01	018	3 x 3 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2022	

**01 Androcur-50, Tabletten****02 Androcur-10, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>37482</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	22.05.2017
Zusammensetzung	01	cyproteroni acetat 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	cyproteroni acetat 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen (Frau); Sexualtriebdepression, Prostatakarzinom (Mann)	
Packung/en	01	003	5 x 50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		013	1 x 50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	056	3 x 15 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2022	

**01 Anexate, Injektionslösung**

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: <b>48280</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	flumazenilum 0.1 mg, dinatrii edetas, acidum aceticum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Benzodiazepin-Antagonist	
Packung/en	01	013	5 x 5 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2016	
Gültig bis		07.02.2023	

**01 Arnica / Levisticum D6 comp., Ampullen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59800</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	apis mellifica D6, arnica montana ex planta tota Rh D6, levisticum officinale Rh D6, ana partes 333 mg, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2023	

**01 ARTISS 2 ml, tiefgefrorene Lösung****02 ARTISS 4 ml, tiefgefrorene Lösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>58618</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.99.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 91 mg, aprotininum syntheticum 3000 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 4 U.I., calcii chloridum anhydricus, natrii chloridum, albuminum humanum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 182 mg, aprotininum syntheticum 6000 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 8 U.I., calcii chloridum anhydricus, natrii chloridum, albuminum humanum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zur Klebung von subkutanem Gewebe in der Verbrennungschirurgie	
Packung/en	01	004	1 Set Fertigspritze mit 1ml Sealer Protein + 1ml Thrombin Sol. <span style="float:right">B</span>
	02	005	1 Set Fertigspritze mit 2ml Sealer Protein + 2ml Thrombin Sol. <span style="float:right">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.02.2014 (Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt (Ersatz Human Albumin))	
Gültig bis		14.07.2019	

**01 Aspégic 100, poudre en sachets****02 Aspégic Mite, poudre en sachets****03 Aspégic 500, poudre en sachets****04 Aspégic Forte, poudre en sachets**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>38133</b>	Catégorie de remise: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	09.05.2017
Composition	01	dl-lysini acetylsalicylas 180 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 100 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
	02	dl-lysini acetylsalicylas 450 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 250 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
	03	dl-lysini acetylsalicylas 900 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 500 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
	04	dl-lysini acetylsalicylas 1.8 g corresp. acidum acetylsalicylicum 1 g, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	063	100 sachet-dose(s) <span style="float:right">B</span>
		128	20 sachet-dose(s) <span style="float:right">D</span>
	02	071	20 sachet-dose(s) <span style="float:right">D</span>
	03	098	20 sachet-dose(s) <span style="float:right">D</span>
	04	101	20 sachet-dose(s) <span style="float:right">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.07.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.12.2022	

**01 Assalix, Dragées**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>56082</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	salicis corticis extractum ethanolicum siccum 393.24 mg, DER: 6-12:1 corresp. Auszugsmittel EtOH 70% V/V, salicinum 60 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	033	100 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.04.2023	

**03 Augmentin Duo 457 mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53974</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	09.05.2017
Zusammensetzung	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	03	001	35 ml mit Dosierpipette A
		002	70 ml mit Dosierbecher A
		003	140 ml mit Dosierbecher A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: qualitative und quantitative Änderungen, neues Aroma)	
Gültig bis		14.03.2019	

**01 Azarek 25, Filmtabletten****02 Azarek 50, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55578</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	azathioprinum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	azathioprinum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
	02	003	50 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

**01 Bepanthen, Nasensalbe**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>45535</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 50 mg, adeps lanae (Schaf: Fell/Haare/Wolle), excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung trockener und gereizter Nasenschleimhaut	
Packung/en	01	029	2 x 5 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2022	

**02 Beriate 500 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat****03 Beriate 1000 I.E. Lyophilisat, Injektionspräparat**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>54824</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	18.05.2017
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 400-600 U.I., natrii chloridum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 800-1200 U.I., natrii chloridum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, glycinum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel) Faktor VIII Mangel	
Packung/en	02	002	1 Set Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 500 I.E. <span style="float: right;">B</span>
	03	003	1 Set Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 1000 I.E. <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2016 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Proteingehalt Fertigprodukt)	
Gültig bis		31.12.2020	

**02 Berinert , Injektionspräparat**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>51950</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	24.05.2017
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: proteina plasmatis humani 5-8 mg corresp. C1-inactivator humanus 50 U.I., glycinum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hereditäres Angioödem	
Packung/en	02	003	1 Set 1 Fl. mit 500 IE/UI Lyophilisat + 1 Fl. mit 10 ml Wasser <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

**01 Betolvex, Injektionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>31833</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.2.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	cyanocobalaminum 1 mg, tanninum, aluminii monostearas, sesami oleum raffinatum q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Vitamin B12	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2022	

**01 Bioflorin, capsules**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>40506</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	02.05.2017
Composition	01	enterococcus faecium vivus (typus SF 68) 75 Mio CFU, excipiens pro capsula.	
Indication		rééquilibrage de la flore intestinale antidiarrhéique	
Conditionnements	01	001	2 x 25 capsule(s) emballage groupé à 2 flacon de 25 capsules D
		012	25 capsule(s) Flasche mit 25 Kapseln D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.01.2016 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.12.2022	

**01 Biovigor, sciroppo**

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

N° d'AMM: <b>54155</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	03.05.2017
Composizione	01	hydroxocobalamini chloridum 0.5 mg, l-O-phosphothreoninum 10 mg, l-O-phosphoserinum 40 mg, glutaminum 60 mg, arginini hydrochloridum 100 mg, sorbitolum, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Ricostituente	
Confezione/i	01	001	100 ml D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 29.08.2016 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		27.11.2022	

**01 Boldocynara, Tropfen**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>55938</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	cynarae extractum ethanolicum liquidum 414 mg, DER: 1:30, Auszugsmittel EtOH 65% v/v taraxaci radice cum herba extractum ethanolicum liquidum 414 mg, DER: 1:17, Auszugsmittel EtOH 51% v/v boldo extractum ethanolicum liquidum 64 mg, DER: 1:10, Auszugsmittel EtOH 70% v/v menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 28 mg, DER: 1:18, Auszugsmittel EtOH 65% v/v ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 60 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	005	50 ml D
		023	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.08.2022	

**01 Broncho-Vaxom adultes, capsules**

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>596</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.05.0.	11.05.2017
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 7 mg corresp. haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococcus aureus lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum, natrii hydrogenoglutamas, antioxid.: E 310, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		immuno-stimulant lors d' infections du système respiratoire et lors de bronchite chronique	
Conditionnements	01	001	10 capsule(s) C
		002	30 capsule(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.02.2012 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		03.07.2022	

**01 Broncho-Vaxom enfants, capsules**

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>597</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.05.0.	11.05.2017
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 3.5 mg corresp. haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococcus aureus lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum, natrii hydrogenoglutamas, antiox.: E 310, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		immuno-stimulant lors d' infections du système respiratoire et lors de bronchite chronique	
Conditionnements	01	001	10 capsule(s) C
		002	30 capsule(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.02.2012 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation, (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		03.07.2022	

**01 BronchoVerde Hustenlöser, Sirup**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>62305</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	02.05.2017
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 8.712 mg DER: 6-7:1 Auszugsmittel Ethanolum 40% (m/m), arom.: alia, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.09.2022	

**01 Burgerstein Vitamin B6-Tabletten**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>47054</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.3.	02.05.2017
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.09.2022	

**01 Burgerstein Zinkglukonat 30 mg, Tabletten****02 Burgerstein Zinkglukonat 8,5 mg, Tabletten**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>47133</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	29.05.2017
Zusammensetzung	01	zincum 30 mg ut zinci d-gluconas anhydricus, excipiens pro compresso.	
	02	zincum 8.5 mg ut zinci d-gluconas anhydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	01	025	100 Tablette(n) <b>B</b>
	02	017	100 Tablette(n) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2022	

**01 Calcium Folinat Pharmedon 50 mg, preparazione liofilizzata**

Ingenus Pharmaceuticals GmbH, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>54041</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	18.05.2017
Composizione	01	Praeparatio cryodesiccata: acidum folinicum 50 mg ut calcii folinas, natrii chloridum pro vitro.	
Indicazione		Antidoto agli antagonisti dell'acido folico	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 02.03.2016 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		10.10.2022	

**01 Calmedoron, Globuli**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>62038</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	avena sativa TM 46.6 %, valeriana officinalis decocta ethanolica TM 27.9 %, passiflora incarnata TM 14.0 %, coffea tosta decocta ethanolica D60 9.3 %, humulus lupulus TM 2.2 %, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei Einschlafstörungen und Nervosität	
Packung/en	01	001	10 g <b>C</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.10.2022	

**01 Canesten, Crème**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>37510</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	02.05.2017
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	20 g <b>C</b>
		002	50 g <b>C</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2022	

**01 Capecitabin Sandoz 150mg Filmtabletten****02 Capecitabin Sandoz 500mg Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62642</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	capecitabinum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	capecitabinum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n) Blister	A
		003 60 Tablette(n) Flasche	A
	02	002 120 Tablette(n) Blister	A
		004 120 Tablette(n) Flasche	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.03.2023	

**01 Carboplatin Labatec 150 mg / 15 ml, solution pour perfusion****02 Carboplatin Labatec 450 mg / 45 ml, solution pour perfusion****03 Carboplatin Labatec 600 mg / 60 ml, solution pour perfusion****04 Carboplatin Labatec 50 mg / 5 ml, solution pour perfusion**

Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>62902</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.05.2017
Composition	01	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	02	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
	03	carboplatinum 600 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 60 ml.	
	04	carboplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
	02	002 1 flacon(s)	A
	03	003 1 flacon(s)	A
	04	004 1 flacon(s)	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 24.10.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.11.2022	

04 Carboplatin Sandoz 50 mg/5 ml, Infusionslösung  
 05 Carboplatin Sandoz 150 mg/15 ml, Infusionslösung  
 06 Carboplatin Sandoz 450 mg/45 ml, Infusionslösung  
 07 Carboplatin Sandoz 600 mg/60 ml, Infusionslösung  
 08 Carboplatin Sandoz 1000 mg/100 ml, Infusionslösung  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54829</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.05.2017
Zusammensetzung	04	carboplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	05	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	06	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
	07	carboplatinum 600 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 60 ml.	
	08	carboplatinum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	04	001	1 Durchstechflasche(n) A
	05	002	1 Durchstechflasche(n) A
	06	003	1 Durchstechflasche(n) A
	07	004	1 Durchstechflasche(n) A
	08	005	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2014 (Umwandlung Zulassungsart)	
Gültig bis		06.04.2019	

02 Carboplatin-Teva 50mg / 5ml, Infusionslösung  
 03 Carboplatin-Teva 150mg / 15ml, Infusionslösung  
 04 Carboplatin-Teva 450mg / 45ml, Infusionslösung  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>51481</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	08.05.2017
Zusammensetzung	02	carboplatinum 50 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	carboplatinum 150 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	04	carboplatinum 450 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	119	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
	03	127	1 x 15 ml Durchstechflasche(n) A
	04	135	1 x 45 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2022	

**01 Cardioral, capsula molle**

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

N° d'AMM: <b>61466</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 06.03.2.	10.05.2017
Composizione	01	acidum acetylsalicylicum 75 mg, excipients pro capsula.		
Indicazione		Inibitore dell 'aggregazione dei trombociti		
Confezione/i	01	003	30 capsula/capsule blister	B
		004	90 capsula/capsule blister	B
		005	30 capsula/capsule flacone	B
		006	90 capsula/capsule flacone	B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.09.2013 (proroga dell'omologazione)			
Valevole fino al	07.11.2022			

**01 Cefepime OrPha 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****02 Cefepime OrPha 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>58378</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>		Index: 08.01.3.	03.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.		
	02	Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.		
Anwendung	Infektionskrankheiten			
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n)	A
	02	003	5 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	27.09.2022			

**01 Cellcept 250 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>53337</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 07.15.0.	31.05.2017
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipients pro capsula.		
Anwendung	Immunsuppressivum			
Packung/en	01	001	100 Kapsel(n)	B
		002	300 Kapsel(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Löschung der Packungsgrösse: 3 x 100 Kapseln als Bündelpackung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle			
Gültig bis	15.06.2019			

**01 Cellcept 500 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>53338</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	31.05.2017
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		002	150 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Löschung der Packungsgrösse 3 x 50 Filmtabletten als Bündelpackung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		15.06.2019	

**01 Cisplatin Actavis 10 mg/10 ml, Infusionskonzentrat****02 Cisplatin Actavis 50 mg/50 ml, Infusionskonzentrat****03 Cisplatin Actavis 100 mg/100 ml, Infusionskonzentrat**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58984</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	05.05.2017
Zusammensetzung	01	cisplatinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	cisplatinum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	cisplatinum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 100 mg/100 ml)	
Gültig bis		01.12.2018	

**01 Clopidogrel STADA, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61299</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	005	28 Tablette(n) B
		006	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Änderung Präparatename, früher: Clopidogrel Spirig HC, Filmtabletten)	
Gültig bis		01.08.2020	

**01 Contra-Schmerz P, Tabletten**

Dr. Wild &amp; Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>52897</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	017	20 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

**01 Cyclogyl 0,5 %, Augentropfen****02 Cyclogyl 1 %, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>32634</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.02.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	cyclopentolati hydrochloridum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	cyclopentolati hydrochloridum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mydriatikum	
Packung/en	01	060	10 ml <span style="float: right;">B</span>
	02	079	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2022	

**01 Decoderm bivalent, Crème**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>50912</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	02.05.2017
Zusammensetzung	01	fluprednideni-21 acetas 1 mg, miconazoli nitras 20 mg, propylenglyolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatomykosen	
Packung/en	01	019	20 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2022	

**01 Demonatur Dragées pour les reins et la vessie**

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

N° d'AMM: <b>37936</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	30.05.2017
Composition	01	orthosiphonis folii extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 4.2:1, uvae ursi folii extractum aquosum siccum 45 mg corresp. arbutinum 4.5 mg, DER: 5:1, solidaginis virgaureae extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6:1, ononidis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 6.65:1, echinaceae purpureae radice extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6.6:1, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		En cas de douleurs dans la zone de la vessie et des voies urinaires	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.10.2022	

**01 Dexdor, Infusionskonzentrat 200ug/2ml**  
**02 Dexdor, Infusionskonzentrat 400ug/4ml**  
**03 Dexdor, Infusionskonzentrat 1000ug/10ml**  
 Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62183</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.04.1.	24.05.2017
Zusammensetzung	01	dexmedetomidinum 200 µg ut dexmedetomidini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	dexmedetomidinum 400 µg ut dexmedetomidini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	03	dexmedetomidinum 1000 µg ut dexmedetomidini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Sedierung erwachsener, intensivmedizinisch behandelter Patienten	
Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	A
		002 25 Ampulle(n)	A
	02	003 4 Durchstechflasche(n)	A
	03	004 4 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

**01 Diamicon MR 30 mg, comprimés à libération modifiée**  
**02 Diamicon MR 60 mg, comprimés à libération modifiée**  
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: <b>55234</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	04.05.2017
Composition	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
	02	gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	01	001 20 comprimé(s)	B
		003 60 comprimé(s)	B
		005 120 comprimé(s)	B
	02	006 30 comprimé(s)	B
		007 90 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 05.07.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.10.2022	

**01 Diprosalic, Salbe**  
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>39308</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	02.05.2017
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, acidum salicylicum 30 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, hyperkeratotische Dermatosen	
Packung/en	01	029 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2022	

**01 Disflatyl, Kautabletten**

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>30658</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.04.0.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	simeticonum 40 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Blähungen	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) D
		004	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.10.2022	

**01 Disflatyl, Tropfen**

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>52051</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.04.0.	22.05.2017
Zusammensetzung	01	simeticonum 40 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 210, E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Blähungen	
Packung/en	01	010	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.10.2022	

**01 Dormicum 15 mg, Filmtabletten****02 Dormicum 7,5 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>45163</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	midazolamum 15 mg ut midazolami maleas, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	midazolamum 7.5 mg ut midazolami maleas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	016	10 Tablette(n) B
		024	30 Tablette(n) B
		032	100 Tablette(n) Spitalpackung B
	02	040	10 Tablette(n) B
		059	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2012 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		18.12.2022	

**02 Ebrantil 50 mg, Injektionslösung**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>44486</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.05.2017
Zusammensetzung	02	urapidilum 5 mg ut urapidili hydrochloridum, natrii phosphates ut propylenglycolum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	02	032	5 x 10 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2022	

**01 Efavirenz Sandoz, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62751</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	30.05.2017
Zusammensetzung	01	efavirenzum 600 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Flasche <span style="float: right;">A</span>
		002	30 Tablette(n) Blister <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2016 zusätzlich: Blister	
Gültig bis		11.04.2021	

**01 Elixir frangulae compositum Streuli, Elixir**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>55457</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.08.14	09.05.2017
Zusammensetzung	01	frangulae corticis extractum siccum normatum 40.5-72.0 mg corresp. glucofrangulinum 9.375 mg, DER: 5-7:1, aromatica, saccharum 950 mg, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 10 % V/V.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	020	200 ml <span style="float: right;">D</span>
		021	500 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.08.2022	

**01 Exemestan Helvepharm, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62204</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	exemestanum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		2nd und 3rd line Therapie des fortgeschrittenen Mamma-Ca bei postmenopausalen Patientinnen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.10.2022	

**01 Ezetrol, Tabletten**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>56195</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	29.05.2017
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2022	

**01 Fexo Pollen Sandoz, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66342</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	08.05.2017
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2017 (Angabe der Wirkstoffmenge)	
Gültig bis		21.02.2022	

**01 Fexofenadin Sandoz 120 mg, Filmtabletten****02 Fexofenadin Sandoz 180 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66343</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	08.05.2017
Zusammensetzung	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) <span style="float: right;">C</span>
		002	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	003	10 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2017 (Angabe der Wirkstoffmenge für beide Dosisstärken)	
Gültig bis		21.02.2022	

**10 FLUAD, Injektionssuspension**

PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: <b>58317</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	22.05.2017
Zusammensetzung	10	haemagglutininum influenzae A (H1N1) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-181), haemagglutininum influenzae A (H3N2) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Hong Kong/4801/2014 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-263B), haemagglutininum influenzae B 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008), adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum, excipients: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza für ältere Menschen (65 Jahre oder älter), besonders für Personen mit erhöhtem Risiko für Influenza-assoziierte Komplikationen	
Packung/en	10	013	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		014	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2022	

**01 Fluconazol-Mepha 50 N, Kapseln****02 Fluconazol-Mepha 150 N, Kapseln****03 Fluconazol-Mepha 200 N, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58063</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	09.05.2017
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002	7 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	28 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	006	1 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		008	4 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	010	2 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		012	7 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2022	

**01 Fluidose, Augentropfen Einzeldosis**

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: <b>57779</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	carbomerum 980 1.3 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	002	10 x 0,4 ml Einzeldose(n) D
		006	30 x 0,4 ml Einzeldose(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2022	

**03 Froben 50 mg, Dragées****04 Froben 100 mg, Dragées**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>40795</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	15.05.2017
Zusammensetzung	03	flurbiprofenum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	flurbiprofenum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogisticum	
Packung/en	03	024	100 Dragée(s) B
	04	059	100 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2017 (Verzicht auf Packungsgrösse zu 20 Dragées)	
Gültig bis		22.01.2018	

- 01 Fycompa 2mg, Filmtabletten  
 02 Fycompa 4mg, Filmtabletten  
 03 Fycompa 6mg, Filmtabletten  
 04 Fycompa 8mg, Filmtabletten  
 05 Fycompa 10mg, Filmtabletten  
 06 Fycompa 12mg, Filmtabletten

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62440</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	perampanelum anhydricum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perampanelum anhydricum 4 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	perampanelum anhydricum 6 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	perampanelum anhydricum 8 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	perampanelum anhydricum 10 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	06	perampanelum anhydricum 12 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) B
		017	28 Tablette(n) B
	02	002	7 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
	03	005	7 Tablette(n) B
		006	28 Tablette(n) B
	04	008	7 Tablette(n) B
		009	28 Tablette(n) B
	05	011	7 Tablette(n) B
		012	28 Tablette(n) B
	06	014	7 Tablette(n) B
		015	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.12.2022	

**01 Gastrolux, Lösung zur oralen und rektalen Applikation**

Sanochemia Diagnostics International Ltd, Gubelstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62509</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	meglumini amidotrizoas 66 g et natrii amidotrizoas 10 g corresp. iodum 37 g, aromatica, saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	001	1 x 100 ml Flaschen B
		002	10 x 100 ml Flaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2022	

**01 Gyno-Pevaryl, Vaginalcrème**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>38824</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vulvovaginale Mykosen	
Packung/en	01	015	78 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2023	

**01 Gyno-Pevaryl 50 mg, Vaginalovula****02 Gyno-Pevaryl 150 mg, Vaginalovula**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>38825</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 50 mg, excipients pro ovulo.	
	02	econazoli nitras 150 mg, excipients pro ovulo.	
Anwendung		Vulvovaginale Mykosen	
Packung/en	01	011	15 Suppositorien (Ovula) B
	02	038	3 Suppositorien (Ovula) B
		046	1 Kombipackung(en) 3 Ovula + 15 g Vaginalcreme, Zul.-Nr. 38824 B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2023	

**01 Hepar-Stannum D4, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>60034</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	hepar-stannum D4 1 ml, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2022	

**01 Hexvix, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung**

Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: <b>58015</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.03.0.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: hexaminolevulinatum hydrochloridum corresp. hexaminolevulinatum 85 mg pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Diagnostikum zur Fluoreszenz-Zystoskopie	
Packung/en	01	001	1 x 85 mg Durchstechflasche(n) Kit: 1 x 85 mg Pulver + 1 x 50 ml Lösungsmittel in Flasche B
		002	1 x 85 mg Durchstechflasche(n) Kit: 1 x 85 mg Pulver und 1 x 50 ml Lösungsmittel in Fertigspritze B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2016 (Verlängerung der Zulassung und Korrektur Hilfsstoffname neu: Dinatrii phosphas dihydricus; alt: Dinatrii phosphas dodecahydricus)	
Gültig bis		05.11.2022	

**02 Humira 40 mg/0.4 ml, Injektionslösung**

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>56221</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	11.05.2017
Zusammensetzung	02	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	02	007	1 Set (1 Fertigspritze zur Selbstinjektion und 1 Alkoholtupfer) B
		008	1 Set (1 Fertigspritze mit Nadelschutz und 1 Alkoholtupfer) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2016 (Neue Indikation: Uveitis)	
Gültig bis		25.02.2018	

**03 Humira 40 mg/0.4 ml, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor**

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>57862</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	11.05.2017
Zusammensetzung	03	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolium, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa, Uveitis	
Packung/en	03	002	1 Set (1 vorgefüllter Injektor zur Selbstinjektion und 2 Alkoholtupfer) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2016 (Neue Indikation: Uveitis)	
Gültig bis		19.03.2022	

**01 Ilaris 150 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung****02 Ilaris 150 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Injektionskit)**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59226</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	15.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: canakinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: canakinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.	
Anwendung		Cryopyrin-assoziierte Periodische Syndrome (CAPS) wie des Muckle-Wells-Syndroms (MWS), des familiären autoinflammatorischen Kälte-Syndroms (FACS) / der familiären Kälteurtikaria (FCU) und der multisystemischen entzündlichen Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (NOMID)/des chronischen infantilen neuro-dermo-artikulären Syndroms (CINCA). Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS). Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS) / Mevalonatkinasedefizienz (MKD). Familiäres Mittelmeerfieber (FMF). Systemische juvenile idiopathische Arthritis (SJIA).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <b>A</b>
	02	002	1 Set 1 Durchstechflasche Pulver + 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel + Zubehör <b>A</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2014 Neue Indikation: Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS). Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS) / Mevalonatkinasedefizienz (MKD). Familiäres Mittelmeerfieber (FMF).	
Gültig bis		05.07.2019	

**01 Insulin Lilly Humalog Flacon, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>53290</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	08.05.2017
Composition	01	insulinum lisprum 100 U.I., glycerolum, zincum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	019	1 x 10 ml flacon(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.03.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		24.09.2022	

01 Iopamiro 200, soluzione iniettabile

02 Iopamiro 300, soluzione iniettabile

03 Iopamiro 370, soluzione iniettabile

04 Iopamiro 150, soluzione iniettabile

Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM: **44140** Categoria di dispensazione: **B** Index: 14.01.0. 30.05.2017

Composizione	01	iopamidolum 408 mg corresp. iodum 200 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	04	iopamidolum 306 mg corresp. iodum 150 mg, trometamololum, natrii calcii edetas dihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia		
Confezione/i	01	012	1 x 10 ml Fiale	B
		160	5 x 10 ml Fiale	B
	02	020	1 x 10 ml Fiale	B
		039	1 x 30 ml Flaconi	B
		047	1 x 50 ml Flaconi	B
		055	10 x 100 ml Flaconi	B
		136	10 x 50 ml Flaconi	B
		179	5 x 10 ml Fiale	B
		225	1 x 100 ml Flaconi	B
		249	1 x 200 ml Flaconi	B
		257	10 x 200 ml Flaconi	B
		265	10 x 30 ml Flaconi	B
		495	1 x 500 ml Flaconi	B
		496	6 x 500 ml Flaconi	B
	03	071	1 x 10 ml Fiale	B
		101	1 x 50 ml Flaconi	B
		128	10 x 100 ml Flaconi	B
		144	10 x 50 ml Flaconi	B
		152	10 x 200 ml Flaconi	B
		187	5 x 10 ml Fiale	B
		233	1 x 100 ml Flaconi	B
		241	1 x 200 ml Flaconi	B
		497	1 x 500 ml Flaconi	B
		498	6 x 500 ml Flaconi	B
	04	209	1 x 100 ml Flaconi	B
		478	10 x 100 ml Flaconi	B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.11.2012 (proroga dell'omologazione)			
Valevole fino al	11.12.2022			

**01 Jadenu 90 mg, Filmtabletten**  
**02 Jadenu 180 mg, Filmtabletten**  
**03 Jadenu 360 mg, Filmtabletten**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65867</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.99.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	deferasiroxum 90 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	deferasiroxum 180 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	deferasiroxum 360 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der transfusionsbedingten Hämosiderose. Behandlung von chronischer Eisenüberladung, die eine Chelattherapie erfordert, bei Patienten mit nicht-transfusionsabhängiger Thalassämie ab 10 Jahren.	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Korrektur der Abgabekategorie in der Zulassungsbescheinigung von A zu B	
Gültig bis		11.01.2022	

**01 Jakavi 5 mg, Tabletten**  
**02 Jakavi 15 mg, Tabletten**  
**03 Jakavi 20 mg, Tabletten**  
**04 Jakavi 10 mg, Tabletten**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62126</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	ruxolitinibum 5 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipients pro compresso.	
	02	ruxolitinibum 15 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipients pro compresso.	
	03	ruxolitinibum 20 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipients pro compresso.	
	04	ruxolitinibum 10 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Myelofibrose, Polycythaemia vera	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) Blister A
		002	3 x 56 Tablette(n) Blister A
	02	004	56 Tablette(n) Blister A
		005	3 x 56 Tablette(n) Blister A
	03	007	56 Tablette(n) Blister A
		008	3 x 56 Tablette(n) Blister A
	04	010	56 Tablette(n) Blister A
		011	3 x 56 Tablette(n) Blister A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.12.2022	

01 Jinarc 15 mg, Tabletten  
 02 Jinarc 30 mg, Tabletten  
 03 Jinarc 45 mg + 15 mg, Tabletten  
 04 Jinarc 60 mg + 30 mg, Tabletten  
 05 Jinarc 90 mg + 30 mg, Tabletten  
 Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>65676</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 05.02.0.	05.05.2017
Zusammensetzung	01	tolvaptanum 15 mg, color.: E 132, pro compresso.	
	02	tolvaptanum 30 mg, color.: E 132, pro compresso.	
	03	A): tolvaptanum 45 mg, color.: E 132, pro compresso. B): tolvaptanum 15 mg, color.: E 132, pro compresso.	
	04	A): tolvaptanum 60 mg, color.: E 132, pro compresso. B): tolvaptanum 30 mg, color.: E 132, pro compresso.	
	05	A): tolvaptanum 90 mg, color.: E 132, pro compresso. B): tolvaptanum 30 mg, color.: E 132, pro compresso.	
Anwendung		Verlangsamung der Progression der Zystenentwicklung und Niereninsuffizienz bei autosomal-dominanter polyzystischer Nierenerkrankung	
Packung/en	01	002 28 Tablette(n)	A
	02	004 28 Tablette(n)	A
	03	006 28 + 28 Tablette(n)	A
	04	009 28 + 28 Tablette(n)	A
	05	012 28 + 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2016 (Änderung ATC-Code: von G04BX zu C03XA01)	
Gültig bis		20.04.2021	

01 Kamillin Medipharm, Konzentrat  
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>33752</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	24.05.2017
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum corresp. matricariae aetheroleum 1.7 mg corresp. levomenolum 0.5 mg et ether EN-IN-dicyclus 0.2 mg, ratio: 1:1.7-2.6, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 48 % V/V.	
Anwendung		Bei kleineren Hautaffektionen	
Packung/en	01	083 100 ml	D
		105 5 l	D
		121 500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.09.2022	

**01 Kardionin, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>62992</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	30.05.2017
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum siccum 450 mg corresp. DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender Leistungsfähigkeit des Herzens	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2022	

**01 Kemadrin, Tabletten**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>22562</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	procyclidini hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	010 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.11.2022	

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

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56316</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.05.2017
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	021 28 Tablette(n)	B
		023 98 Tablette(n)	B
	02	025 28 Tablette(n)	B
		027 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2022	

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

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56315</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	09.05.2017
Zusammensetzung	02	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	042	28 Tablette(n) B
		044	98 Tablette(n) B
	03	050	28 Tablette(n) B
		052	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2022	

**01 Lacrifluid, Augentropfen**

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: <b>57824</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	carbomerum 980 1.3 mg, conserv.: cetrimidum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	001	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.09.2022	

**01 Lanvis, Tabletten**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>37890</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	tioguaninum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akute Leukämie	
Packung/en	01	014	25 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2022	

**02 Lapidar 9, Kapseln**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>49313</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.2.	09.05.2017
Zusammensetzung	02	salicis extractum aquosum siccum 150 mg, DER: 8-10:1, spiraeae ulmariae herbae extractum ethanolicum siccum 10 mg, DER: 4-5:1, Auszugsmittel EtOH 30% v/v, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.10.2022	

**01 Leponex 25 mg, Tabletten****02 Leponex 100 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>37491</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.05.0.	22.05.2017
Zusammensetzung	01	clozapinum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	clozapinum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	012 50 Tablette(n)	A
		020 500 Tablette(n) Spitalpackung	A
	02	039 50 Tablette(n)	A
		047 500 Tablette(n) Spitalpackung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2022	

**01 Levetiracetam mmpharm 100 mg/ml, Lösung**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>62136</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	17.05.2017
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 100 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.09.2022	

**01 Levocetirizin-Mepha 5mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62519</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
		002 30 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2022	

**02 Librocol, compresse rivestite**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>41495</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.04.2.	23.05.2017
Composizione	02	chlordiazepoxidum 5 mg, clidini bromidum 2.5 mg, color.: E 104, E 110, E 132, E 133, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		Spasmolitico	
Confezione/i	02	015	30 compressa/compresse
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 10.09.2012 (proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope	
Valevole fino al		18.12.2022	

**01 Limbitrol, Kapseln**

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>33354</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	amitriptylinum 12.5 mg ut amitriptylini hydrochloridum, chlordiazepoxidum 5 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	010	30 Kapsel(n)
		029	100 Kapsel(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2014 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		19.12.2022	

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

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56223</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.02.0.	30.05.2017
Zusammensetzung	01	dimeglumini gadopentetas 1.876 mg, acidum penteticum, natrii chloridum, megluminum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Magnetresonanz-Arthrographie	
Packung/en	01	002	1 x 20 ml Fertigspritze(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2023	

**01 Medibudget Abführdragées Bisacodyl**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>55097</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.11	02.05.2017
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	002	30 Dragée(s)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.10.2022	

**01 Menjugate, Trockensubstanz mit Solvens**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>657</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	polysaccharida neisseriae meningitidis C 10 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 12.5-25 µg, aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, mannitolium, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		ab dem vollendeten 2. Lebensmonat aktive Immunisierung gegen Meningokokken der Serogruppe C	
Packung/en	01	004	1 Set 1 Flasche mit 10ug Lyophilisat + 1 Spritze Solvens 0.5ml B
		005	5 Set 5 Flaschen mit 10ug Lyophilisat + 5 Spritzen Solvens 0.5ml B
		006	10 Set 10 Flaschen mit 10ug Lyophilisat + 10 Spritzen Solvens 0.5ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.09.2022	

**01 Mercurialis perennis D3, Augentropfen**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59633</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	17.05.2017
Zusammensetzung	01	mercurialis perennis D3 1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2022	

01 Methotrexat Teva Onco 50 mg/2 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung  
 02 Methotrexat Teva Onco 500 mg/20 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung  
 03 Methotrexat Teva Onco 1000 mg/10 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung  
 04 Methotrexat Teva Onco 5000 mg/50 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung  
 05 Methotrexat Teva Onco 5 mg/2 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>47999</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	15.05.2017
Zusammensetzung	01	methotrexatum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	methotrexatum 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	methotrexatum 1000 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	04	methotrexatum 5000 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	05	methotrexatum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
	05	005	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2022	

01 Metrolag 250 mg, compresse  
 02 Metrolag 500 mg, compresse  
 Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>40215</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 08.04.3.	02.05.2017
Composizione	01	metronidazolum 250 mg, excipients pro compresso.	
	02	metronidazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Affezioni da Trichomonas vaginalis, lambliasi, amebiasi, infezioni causate da batteri anaerobi	
Confezione/i	01	069	20 compressa/compresse B
		077	100 compressa/compresse B
	02	026	100 compressa/compresse B
		042	8 compressa/compresse B
		050	24 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 10.01.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		19.06.2022	

**01 Microbar HD (E-Z-HD), polvere per sospensione orale**

Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>41341</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	30.05.2017
Composizione	01	barii sulfas 334.74 g, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients ad pulverem pro 340 g, Corresp. barii sulfas 984.5 mg/g.	
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	01	001	340 g <span style="float: right;">B</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 29.04.2015 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		11.12.2022	

**01 Mometason-Mepha, Nasenspray**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>63248</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.3.	05.05.2017
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipients ad suspensionem pro dosi, doses pro vase 140.	
Anwendung		Rhinitis, Nasenpolypen	
Packung/en	01	001	140 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	3 x 140 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 3 x 140 Dosen)	
Gültig bis		06.02.2019	

**01 Morphin Sulfate Sintetica 10mg/ml, soluzione iniettabile****02 Morphin Sulfate Sintetica 50mg/ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56401</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	01.05.2017
Composizione	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	001	1 flaconcino/flaconcini à 1ml <span style="float: right;">A</span>
		002	1 flaconcino/flaconcini à 4 ml <span style="float: right;">A</span>
		004	1 flaconcino/flaconcini à 10 ml <span style="float: right;">A</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 08.04.2014 (revoca della confezione 50 mg/ml: 2 ml) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope	
Valevole fino al		22.07.2019	

**01 Motilium lingual Gastrosan, Schmelztabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>57672</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.06.0.	22.05.2017
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2022	

**01 Motilium, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>41903</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 04.06.0.	31.05.2017
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, oleum vegetabile hydrogenatum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	015 30 Tablette(n) 023 100 Tablette(n)	C B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2014 oleum vegetabile hydrogenatum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwollsamensamen	
Gültig bis		20.09.2019	

**01 Movicol aromafrei, Pulver**

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>58420</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	01.05.2017
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.8 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.6 mg, kalii chloridum 50.2 mg, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	001 20 Sachtet(s) 003 100 Sachtet(s)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.10.2022	

**01 Movicol Junior aromafrei, Pulver**

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>58421</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	01.05.2017
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 6.563 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogenocarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 25.1 mg, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	002 30 Sachtet(s) 004 60 Sachtet(s)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.10.2022	

**01 MR-Lux, Lösung zur Injektion oder Infusion**

Sanochemia Diagnostics International Ltd, Gubelstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>57938</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.02.0.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	dimeglumini gadopentetas 469 mg, megluminum, acidum penteticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel	
Packung/en	01	001 1 x 5 ml Durchstechflasche(n)	B
		002 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
		003 1 x 15 ml Durchstechflasche(n)	B
		004 1 x 20 ml Durchstechflasche(n)	B
		005 1 x 30 ml Durchstechflasche(n)	B
		006 1 x 100 ml Flasche(n) Infusionsflasche(n)	B
		007 5 x 5 ml Durchstechflasche(n) Bündelpackung	B
		008 5 x 10 ml Durchstechflasche(n) Bündelpackung	B
		009 5 x 15 ml Durchstechflasche(n) Bündelpackung	B
		010 5 x 20 ml Durchstechflasche(n) Bündelpackung	B
		011 5 x 30 ml Durchstechflasche(n) Bündelpackung	B
		012 5 x 100 ml Flasche(n) Infusionsflasche(n), Bündelpackung	B
		013 10 x 5 ml Durchstechflasche(n) Bündelpackung	B
		014 10 x 10 ml Durchstechflasche(n) Bündelpackung	B
		015 10 x 15 ml Durchstechflasche(n) Bündelpackung	B
		016 10 x 20 ml Durchstechflasche(n) Bündelpackung	B
		017 10 x 30 ml Durchstechflasche(n) Bündelpackung	B
		018 10 x 100 ml Flasche(n) Bündelpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2023	

- 01 MST Continus 20 mg, Suspension retard  
 02 MST Continus 30 mg, Suspension retard  
 03 MST Continus 60 mg, Suspension retard  
 04 MST Continus 100 mg, Suspension retard  
 05 MST Continus 200 mg, Suspension retard

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

Zul.-Nr.: <b>51697</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	17.05.2017
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipiens ad granulatum pro charta.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipiens ad granulatum pro charta.	
	03	morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipiens ad granulatum pro charta.	
	04	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75 mg, ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipiens ad granulatum pro charta.	
	05	morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg ad resinam adsorbatum, aromatica, color.: E 124, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	014	30 Sachet(s) A
	02	022	30 Sachet(s) A
	03	030	30 Sachet(s) A
	04	049	30 Sachet(s) A
	05	057	30 Sachet(s) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		07.11.2022	

**01 NaCl 0,9 % Fresenius, Infusionslösung**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>42425</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Kochsalzzufuhr	
Packung/en	01	354	60 x 50 ml Beutel Freeflex B
		362	50 x 100 ml Beutel Freeflex B
		370	30 x 250 ml Beutel Freeflex B
		389	20 x 500 ml Beutel Freeflex B
		443	10 x 1000 ml Beutel Freeflex B
		444	40 x 100 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		445	20 x 250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		446	10 x 500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		447	10 x 1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		448	20 x 250 in 500 ml Beutel Freeflex B
		449	60 x 50 ml Beutel Freeflex+ B
		450	50 x 100 ml Beutel Freeflex+ B
		451	30 x 250 ml Beutel Freeflex+ B
		452	20 x 500 ml Beutel Freeflex+ B
		453	20 x 250 in 500 ml Beutel Freeflex+ B
		454	10 x 1000 ml Beutel Freeflex+ B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2015 (Änderung Einzelpackungen in Mehrfachpackungen)	
Gültig bis		27.09.2019	

**01 Natu-Hepa 600, Dragées**

Vita Health Care AG, 3177 Laupen

Zul.-Nr.: <b>55959</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	31.05.2017
Zusammensetzung	01	cynarae extractum aquosum siccum 600 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	024	100 Dragée(s) D
		030	50 Dragée(s) D
		031	20 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.08.2022	

**01 Nif-Ten, Kapseln**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>48627</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	11.05.2017
Zusammensetzung	01	nifedipinum 20 mg, atenololum 50 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	013	30 Kapsel(n) B
		021	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2022	

**01 NovoThirteen 2500 I.E., Injektionspräparat**

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

Zul.-Nr.: <b>62287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: catridecacogum (rFXIII) 15.00 mg corresp. catridecacogum (rFXIII) 2500 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Blutungsprophylaxe	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

**01 NuvaRing, Ring zur vaginalen Anwendung**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>56038</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	24.05.2017
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11.7 mg, ethinylestradiolum 2.7 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Sachet(s) Ring B
		002	1 Sachet(s) Ring mit Applikator B
		003	3 Sachet(s) Ring B
		004	3 Sachet(s) Ring mit Applikator B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: Packungen mit Applikator)	
Gültig bis		08.07.2018	

**01 Omida Cardiospermum-N, homöopathische Salbe bei Hautausschlägen**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>49785</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	11.05.2017
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum TM 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	011	50 g D
		038	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2022	

**01 Paracetamol Sandoz 500 mg, Tabletten****02 Paracetamol Sandoz 1000 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>63048</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, excipiens pro compresso.	
	02	paracetamolum 1 g, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		005	100 Tablette(n) B
	02	002	20 Tablette(n) B
		003	40 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2023	

**02 Pelsano med Badeemulsion**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>13942</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	29.05.2017
Zusammensetzung	02	helianthi oleum 76 mg, acidum undecylenicum 8 mg, paraffinum perliquidum, conserv.: E 216, E 218, phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Schonende, rückfettende Hautreinigung	
Packung/en	02	099	300 ml D
		102	1000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.08.2022	

**02 Pelsano med Salbe**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>15812</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	29.05.2017
Zusammensetzung	02	helianthi oleum 250 mg, dexpanthenolum 50 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung empfindlicher Haut	
Packung/en	02	060	30 g D
		079	100 g D
		087	60 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.08.2022	

**01 Peterer Schweden-Präparat, flüssig**

Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil

Zul.-Nr.: <b>58428</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.14	31.05.2017
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum ex aloe barbadensis et capensis 119 mg, sennae folium 55.3 mg, rhei radix 55.3 mg corresp. hydroxyanthracenae 24.5-30 mg, excipients ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 14-16 % V/V.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	001	150 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.01.2023	

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

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>51884</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.05.2017
Zusammensetzung	01	moxonidinum 0.2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	moxonidinum 0.3 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	moxonidinum 0.4 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertonicum	
Packung/en	01	108	28 Tablette(n) B
		116	98 Tablette(n) B
	02	086	28 Tablette(n) B
		094	98 Tablette(n) B
	03	124	28 Tablette(n) B
		132	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2022	

**01 Practomil, Klistier**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>31959</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.2.	02.05.2017
Zusammensetzung	01	glycerolum 42.5 g, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	050	1 x 1000 ml Klistier(e) <span style="float:right">D</span>
		051	10 x 1000 ml Klistier(e) <span style="float:right">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2022	

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

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>23527</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	22.05.2017
Zusammensetzung	01	promazini hydrochloridum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	promazini hydrochloridum 50 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	promazini hydrochloridum 100 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	014	50 Dragée(s) <span style="float:right">B</span>
	02	030	50 Dragée(s) <span style="float:right">B</span>
	03	057	50 Dragée(s) <span style="float:right">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2022	

**01 Prednison Axapharm 5 mg, Tabletten****02 Prednison Axapharm 20 mg, Tabletten****03 Prednison Axapharm 50 mg, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58761</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.22	29.05.2017
Zusammensetzung	01	prednisonum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	prednisonum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	prednisonum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) <span style="float:right">B</span>
		002	100 Tablette(n) <span style="float:right">B</span>
	02	003	20 Tablette(n) <span style="float:right">B</span>
		004	100 Tablette(n) <span style="float:right">B</span>
	03	005	20 Tablette(n) <span style="float:right">B</span>
		006	100 Tablette(n) <span style="float:right">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.03.2023	

**01 PRILIGY, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60470</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	dapoxetinum 30 mg ut dapoxetini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ejaculatio praecox	
Packung/en	01	001 3 Tablette(n)	B
		002 6 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

**01 Prontolax, Dragées**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>38076</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.08.11	11.05.2017
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	019 30 Dragée(s)	D
		027 100 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.10.2022	

**01 Prontolax, Suppositorien**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>38077</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.08.2.	11.05.2017
Zusammensetzung	01	bisacodylum 10 mg, excipiens pro supposito.rio.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	015 10 Suppositorien	D
		023 50 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.10.2022	

**01 Proscar, Filmtabletten**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>51774</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	019 28 Tablette(n)	B
		027 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

**01 Prostatonin, capsule**

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

<b>N° d'AMM: 49457</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>		Index: 05.98.0.	11.05.2017
Composizione	01	pygei africani extractum 25 mg, DER: 180-200:1, urticae radice extractum siccum 300 mg, DER: 7-14:1, excipients pro capsula.		
Indicazione		Disturbi nella fase iniziale di una iperplasia prostatica		
Confezione/i	01	022	100 capsula/capsule	D
		023	30 capsula/capsule	D
		024	60 capsula/capsule	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 30.05.2012 (proroga dell'omologazione)		
Valevole fino al		17.10.2022		

**01 Pulmex, Bad**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

<b>Zul.-Nr.: 55224</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>		Index: 03.99.0.	29.05.2017
Zusammensetzung	01	thymi aetheroleum 10 mg, pini aetheroleum 200 mg, eucalypti aetheroleum 100 mg, rosmarini aetheroleum 50 mg, lavandulae aetheroleum 50 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.		
Anwendung		Bei Erkältungen		
Packung/en	01	025	150 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		30.09.2022		

**01 Requip-Modutab 2 mg, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung****03 Requip-Modutab 4 mg, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung****04 Requip-Modutab 8 mg, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

<b>Zul.-Nr.: 57740</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 01.08.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellose, carmellosum natricum, excipients pro compresso obducto.		
	03	ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellose, carmellosum natricum, color.: E 110, E 132, excipients pro compresso obducto.		
	04	ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, hypromellose, carmellosum natricum, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung		Morbus Parkinson		
Packung/en	01	003	28 Tablette(n)	B
	03	011	28 Tablette(n)	B
	04	015	28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
		carmellosum natricum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff		
		hypromellose: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff		
Gültig bis		05.11.2022		

**01 Ringer-Lactat + Glucose 5% Baxter, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>55933</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	17.05.2017
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 6 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum anhydricum 0.27 g, natrii lactas 3.2 g, glucosum anhydricum 50 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 840 kJ, Corresp. natrium 131.2 mmol, kalium 5.4 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 112 mmol, dl-lactas 28.5 mmol.	
Anwendung		Flüssigkeitsersatz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.09.2022	

**01 Rinosedin 0,1 %, Nasenspray**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>53348</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	30.05.2017
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	017	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.07.2022	

**01 Rinosedin 0,05 %, Nasentropfen****02 Rinosedin 0,1 %, Nasentropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>53349</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 12.02.1.	30.05.2017
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	013	10 ml C
	02	021	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.07.2022	

**01 Rivastigmin Zentiva Patch 4.6 mg/24 h, transdermales Pflaster****02 Rivastigmin Zentiva Patch 9.5 mg/24 h, transdermales Pflaster**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62917</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipiens ad praeparationem pro 4.6 cm <sup>2</sup> cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 9.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 9.5 mg/24h.	
Anwendung	Demenz vom Alzheimer-Typ		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.04.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	26.03.2019		

**03 Roaccutan 10 mg, Kapseln****04 Roaccutan 20 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>45307</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.02.0.	18.05.2017
Zusammensetzung	03	isotretinoinum 10 mg, sojæ oleum, excipiens pro capsula.	
	04	isotretinoinum 20 mg, sojæ oleum, excipiens pro capsula.	
Anwendung	Schwere therapieresistente Formen von Akne		
Packung/en	03	034	30 Kapsel(n) A
		077	100 Kapsel(n) A
	04	042	30 Kapsel(n) A
		085	100 Kapsel(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.04.2012 (Verlängerung der Zulassung) sojæ oleum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Soja		
Gültig bis	09.12.2022		

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

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

Zul.-Nr.: <b>41728</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.3.	29.05.2017
Zusammensetzung	03	calcitriolum 0.25 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula.	
	04	calcitriolum 0.5 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula.	
Anwendung	Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose		
Packung/en	03	116	30 Kapsel(n) Blister B
		124	100 Kapsel(n) Blister B
	04	132	30 Kapsel(n) Blister B
		140	100 Kapsel(n) Blister B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	30.10.2022		

**01 Salviaben, Hartgelatinekapselfn**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>65481</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	salviae extractum aquosum siccum 120.00 mg DER: 4-7:1 Auszugsmittel Wasser, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung von vermehrter Schweissabsonderung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.05.2021	

**01 Sandostatin 0,05 mg/ml, Injektionslösung****02 Sandostatin 0,1 mg/ml, Injektionslösung****03 Sandostatin 0,2 mg/ml, Injektionslösung****04 Sandostatin 0,5 mg/ml, Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>49137</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	22.05.2017
Zusammensetzung	01	octreotidum 50 µg ut octreotidi acetat, acidum lacticum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	octreotidum 100 µg ut octreotidi acetat, acidum lacticum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	octreotidum 200 µg ut octreotidi acetat, acidum lacticum, mannitolium, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	octreotidum 500 µg ut octreotidi acetat, acidum lacticum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Somatostatin-Analogen	
Packung/en	01	028 5 x 1 ml Ampulle(n)	A
	02	044 5 x 1 ml Ampulle(n)	A
	03	060 1 x 5 ml Durchstechflasche(n)	A
	04	079 5 x 1 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2022	

**01 Sangerol mint, Spüllösung**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>49437</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 5.33 mg, lysozymi hydrochloridum 8 mg corresp. 160000 U. FIP, tyrothricinum 10 mg, propylenglycolium, xylitolium, aromatica, color.: E 104, E 131, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	021 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2022	

**01 Sangerol, Spray**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51808</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum corresp. lidocaini hydrochloridum 66 µg pro dosi, lysozymi hydrochloridum corresp. lysozymi hydrochloridum 106 µg pro dosi, tyrothricinum 0.67 mg/ml corresp. tyrothricinum 134 µg pro dosi, aromatica, color.: E 104, E 131, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	50 ml <span style="float: right;">D</span>
		011	20 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2022	

**01 Sidroga Brennesselblätter, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>41668</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	19.05.2017
Zusammensetzung	01	urticae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Harnwege	
Packung/en	01	024	20 x 1,5 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2022	

**01 Sidroga Durchfalltee, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>58648</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	myrtilli fructus 2 g, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur unterstützenden Behandlung bei unspezifischen, akuten Durchfallerkrankungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.01.2019	

**01 Sidroga Orangenblüten, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>41677</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	29.05.2017
Zusammensetzung	01	aurantii flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.10.2022	

**01 Sidroga Reizhustentee, geschnittene Droge**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>58488</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	19.05.2017
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.9 g pro charta.	
Anwendung		Bei Reizungen der Mund- und Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001	20 x 0,9 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.10.2022	

**01 Signifor 0.3 mg/1 ml, Injektionslösung****02 Signifor 0.6 mg/1 ml, Injektionslösung****03 Signifor 0.9 mg/1 ml, Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61254</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	22.05.2017
Zusammensetzung	01	pasireotidum 0.3 mg ut pasireotidi diaspartas, mannitolium, acidum tartaricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	pasireotidum 0.6 mg ut pasireotidi diaspartas, mannitolium, acidum tartaricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	pasireotidum 0.9 mg ut pasireotidi diaspartas, mannitolium, acidum tartaricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Cushing's Disease	
Packung/en	01	001	30 Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	003	30 Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	005	30 Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2022	

**01 Solcoseryl 12.5 mg/5 ml i.v., Injektionslösung****02 Solcoseryl 85 mg/2 ml i.v., Injektionslösung**

MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>22958</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.99.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 212.5 mg, E 218, E 216, E 214, acidum parahydroxybenzoicum, aqua ad iniectabilia q.s., ad solutionem pro 5 ml.	
	02	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 85 mg, E 218, E 216, E 214, acidum parahydroxybenzoicum, aqua ad iniectabilia q.s., ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Chronisch-venöse Insuffizienz mit therapieresistentem Ulcus cruris; periphere arterielle Verschlusskrankheit (PAVK) Stadium III/IV	
Packung/en	01	054	5 x 5 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	002	25 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2016 (Änderung ATC-Code von C04AX auf V03AX)	
Gültig bis		22.10.2018	

**01 Solmucol 600 tosse grassa, granulato**

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

N° d'AMM: <b>57868</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	23.05.2017
Composizione	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 2.7 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	001	7 bustina/bustine <span style="float: right;">D</span>
		005	14 bustina/bustine <span style="float: right;">D</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 19.07.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		13.12.2022	

**01 Spasmex 20 mg, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>62507</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.02.0.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	tropii chloridum 20 mg, Überzug: saccharinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erkrankung der Harnwege	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Filmtabletten <span style="float: right;">B</span>
		002	50 Tablette(n) Filmtabletten <span style="float: right;">B</span>
		003	100 Tablette(n) Filmtabletten <span style="float: right;">B</span>
		004	10 x 50 Tablette(n) Filmtabletten Klinikpackung <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2022	

**01 Stomacine, Lösung**

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: <b>12990</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.05.0.	29.05.2017
Zusammensetzung	01	pepsini pulvis 4.4 U. Ph. Eur., condurango extractum liquidum 25 mg, cardamomi tinctura 25 mg, quassiae tinctura 25 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Magenbeschwerden	
Packung/en	01	014	100 ml <span style="float: right;">D</span>
		022	500 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2022	

**01 Strepsils Dolo zuckerfrei, Lutschtabletten mit Orangengeschmack**

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>65201</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.03.2.	30.05.2017
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) C
		002	24 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		07.12.2019	

**01 Suboxone 2 mg/0.5 mg, Sublingualtabletten****02 Suboxone 8 mg/2 mg, Sublingualtabletten**

Indivior Schweiz AG, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58405</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, naloxonum 0.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, naloxonum 2 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Substitutionsbehandlung bei Opioidabhängigkeit	
Packung/en	01	005	7 Tablette(n) A
		006	28 Tablette(n) A
	02	007	7 Tablette(n) A
		008	28 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2016 (Umwandlung Zulassungsart, bisher nur für Vertrieb im Ausland, neu Vertrieb auch in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		24.02.2019	

**01 Symfona 240 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>63137</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.97.0.	12.05.2017
Composition	01	ginkgo bilobae extractum aceticum siccum 240 mg corresp. flavoglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et terpenlactona ginkgo 13.0-15.8 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso.	
Indication		Traitement symptomatique de la diminution des facultés intellectuelles et adjuvant de la claudication intermittente, vertiges et acouphènes	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	60 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.08.2015 (modification ou adjonction d'une indication)	
Valable jusqu'au		03.08.2020	

**01 Synacthen Depot 1 mg/ml, Injektionssuspension**

Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: <b>33801</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.1.	31.05.2017
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 1 mg ut tetracosactidi hexaacetas, zinci chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		ACTH-Therapie; Funktionsdiagnostik der NNR	
Packung/en	01	001 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2017 (Verzicht auf die Packungsgrösse 10 x 1 ml Ampullen)	
Gültig bis		08.11.2022	

**01 Synacthen, Injektionslösung**

Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: <b>31723</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.1.	31.05.2017
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 0.25 mg ut tetracosactidi hexaacetas, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Funktionsdiagnostik der NNR; ACTH-Therapie	
Packung/en	01	001 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2017 (Verzicht auf die Packungsgrösse 10 x 1 ml Ampullen)	
Gültig bis		08.11.2022	

**01 Synalar-N, pommade**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>29730</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	02.05.2017
Composizione	01	fluocinoloni acetamidum 0.25 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, propylenglycolum, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Dermatoses inflammatoires ou allergiques, surinfectées par des bactéries	
Confezione/i	01	024 15 g	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 10.07.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		18.11.2022	

**02 Syntocinon 5 I.E., Konzentrat für Infusionslösung / Injektionslösung**  
**03 Syntocinon 10 I.E., Konzentrat für Infusionslösung / Injektionslösung**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>22114</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.2.	18.05.2017
Zusammensetzung	02	oxytocinum 5 U.I., natrii acetat trihydricus, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	oxytocinum 10 U.I., natrii acetat trihydricus, ethanolum, conserv.: chlorobutanolum hemihydricum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Geburtseinleitung, Wehenverstärkung, postpartale Uterusatonie, puerperale und postpartale Blutungen	
Packung/en	02	026 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) 22114 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2022	

**01 Syntocinon, Spray**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>25644</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.2.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	oxytocinum 40 U.I., conserv.: E 216, E 218, chlorobutanolum hemihydricum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Förderung der Milchentleerung und Mastitis-Prophylaxe	
Packung/en	01	018 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2022	

**01 Tamoxifen Farnos 10 mg, Tabletten**

**02 Tamoxifen Farnos 20 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>49059</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	tamoxifenum 10 mg ut tamoxifeni citras, excipients pro compresso.	
	02	tamoxifenum 20 mg ut tamoxifeni citras, excipients pro compresso.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	A
		027 100 Tablette(n)	A
	02	035 30 Tablette(n)	A
		043 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2022	

**02 Targocid 200 mg i.v./i.m., lyophilisat et solvant****03 Targocid 400 mg i.v./i.m., lyophilisat et solvant**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>49339</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	03.05.2017
Composition	02	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 200 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 400 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	02	038	1 + 1 ampoule(s) ampoule de substance sèche et ampoule de solvant A
	03	046	1 + 1 ampoule(s) ampoule de substance sèche et ampoule de solvant A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.08.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.10.2022	

**01 Taxol 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat****02 Taxol 100 mg/16.7 ml, Infusionskonzentrat****03 Taxol 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>52364</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 2.81 g, ethanolum anhydricum 2.11 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 9.15 g, ethanolum anhydricum 6.87 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 27.03 g, ethanolum anhydricum 20.31 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	035	1 Durchstechflasche(n) A
	02	043	1 Durchstechflasche(n) A
	03	051	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2022	

**01 Temgesic Sublingual 0,2 mg, Tabletten**  
**03 Temgesic Sublingual 0,4 mg, Tabletten**  
 Indivior Schweiz AG, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>44100</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	17.05.2017
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	010 10 Tablette(n)	A
		029 50 Tablette(n)	A
	03	037 10 Tablette(n)	A
		045 50 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2016 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		04.10.2022	

**01 Thuja occidentalis Argento culta Rh D3, Ampullen (s.c.)**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59761</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	17.05.2017
Zusammensetzung	01	thuja argento culta Rh D3 1 ml, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.02.2023	

**01 Thuja occidentalis Argento culta Rh D3, Dilutio aquosa**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59737</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	thuja argento culta Rh D3 1 g, ad solutionem.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2023	

**01 Timo-COMOD 0,25 %, Augentropfen**  
**02 Timo-COMOD 0,5 %, Augentropfen**  
 Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>55788</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	timololum 2.5 mg ut timololi maleas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	timololum 5 mg ut timololi maleas, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001 10 ml	B
		003 2 x 10 ml	B
		009 5 ml	B
		011 2 x 5 ml	B
	02	005 10 ml	B
		007 2 x 10 ml	B
		013 5 ml	B
		015 2 x 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2016 (Erneute Zulassung der Dosisstärke 0,25%)	
Gültig bis		07.05.2022	

05 TISSEEL 2 ml, 2 Fertigspritzen

06 TISSEEL 4 ml, 2 Fertigspritzen

07 TISSEEL 10 ml, 2 Fertigspritzen

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>52618</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.99.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	05	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 72-110 mg, factor XIII 0.6-10 U., aprotininum syntheticum 2250-3750 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 400-625 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 144-220 mg, factor XIII 1.2-20 U., aprotininum syntheticum 4500-7500 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 800-1250 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	07	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 72-110 mg/ml, factor XIII 0.6-10 U./ml, aprotininum 2250-3750 U./ml, albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 5 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 400-625 U./ml, albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Gewebekleber und adjuvante Blutstillung bei Operationen Unterstützung der Wundheilung	
Packung/en	05	001 2 x 1 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 2 ml	B
	06	002 2 x 2 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 4 ml	B
	07	003 2 x 5 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2013 (Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt (Ersatz Human Albumin))	
Gültig bis		31.12.2018	

**01 Tracleer 62,5 mg, Filmtabletten****02 Tracleer 125 mg, Filmtabletten**

Actelion Pharmaceuticals Ltd, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>55841</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	31.05.2017
Zusammensetzung	01	bosentanum 62.5 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bosentanum 125 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie Systemische Sklerose mit aktiver digitaler Ulzerationserkrankung	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) Flaschen B
		002	56 Tablette(n) Blister B
		004	112 Tablette(n) Blister B
	02	003	56 Tablette(n) Flaschen B
		006	56 Tablette(n) Blister B
		008	112 Tablette(n) Blister B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2022	

**01 Traumalix forte, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>53911</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	40 g C
		002	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2016 (Änderung Präparatename, früher: Traumalix, Gel)	
Gültig bis		23.08.2021	

**01 Traumalix forte, Spray**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>51379</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, macrogolum 400, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	001	50 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2015 (Änderung Präparatename, früher: Traumalix, Spray)	
Gültig bis		26.04.2021	

01 Tretinac 10 mg, Kapseln  
 02 Tretinac 20 mg, Kapseln  
 03 Tretinac 5 mg, Kapseln  
 Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>55873</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.02.0.	23.05.2017
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, color.: E 124, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, color.: E 124, E 132, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
	03	isotretinoinum 5 mg, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	01	002 30 Kapsel(n)	A
		004 100 Kapsel(n)	A
	02	006 30 Kapsel(n)	A
		008 100 Kapsel(n)	A
	03	010 30 Kapsel(n)	A
		012 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.07.2022	

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

Zul.-Nr.: <b>41174</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.24	30.05.2017
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetonidum 10 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	triamcinoloni acetonidum 40 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	triamcinoloni acetonidum 20 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	triamcinoloni acetonidum 80 mg, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 19.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	013 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		099 25 x 1 ml Ampulle(n)	B
	02	021 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		072 25 x 1 ml Ampulle(n)	B
	03	056 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		064 25 x 1 ml Ampulle(n)	B
	04	048 1 x 2 ml Ampulle(n)	B
		080 25 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

**01 Trimipramine Zentiva 25 mg, comprimés**  
**02 Trimipramine Zentiva 100 mg, comprimés**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>58345</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	04.05.2017
Composition	01	trimipraminum 25 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
	02	trimipraminum 100 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	009 50 comprimé(s)	B
		010 200 (4 x 50) comprimé(s) emballage multiple	B
	02	011 20 comprimé(s)	B
		012 100 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.06.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.10.2022	

**01 Trimipramine Zentiva 40 mg/ml, gouttes**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>58346</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	04.05.2017
Composition	01	trimipraminum 40 mg ut trimipramini mesilas, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, color.: E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae corresp. ethanolum 11 % V/V.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	002	30 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.06.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.10.2022	

**01 Ultracortenol, Augensalbe**

AGEPHA PHARMA s.r.o., Bratislava, Zweigniederlassung Zug, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>23477</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.06.1.	02.05.2017
Zusammensetzung	01	prednisoloni pivalas 5 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Augenentzündungen	
Packung/en	01	017	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.07.2022	

**02 Vagifem 10 µg, Vaginaltabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>49600</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	10.05.2017
Zusammensetzung	02	estradiolum 10 µg ut estradiolum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Durch Oestrogenmangel bedingte atrophische Vaginitis	
Packung/en	02	012	24 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2012 (Verzicht auf die Dosisstärke 01, Vagifem 25 µg)	
Gültig bis		20.12.2022	

**02 Vagifem 10 µg, Vaginaltabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>49600</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	11.05.2017
Zusammensetzung	02	estradiolum 10 µg ut estradiolum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Durch Oestrogenmangel bedingte atrophische Vaginitis	
Packung/en	02	012	24 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2022	

**02 Vagoclyss, flüssig**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>33403</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	18.05.2017
Zusammensetzung	02	acidum lacticum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vaginalspülung	
Packung/en	02	054 1 x 120 ml	B
		070 10 x 120 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2022	

**01 Valium Roche 10 mg, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>30433</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	18.05.2017
Zusammensetzung	01	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.	
Anwendung		Anxiolytikum	
Packung/en	01	017 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2012 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		18.12.2022	

**02 Valium Roche 5 mg, Tabletten****03 Valium Roche 10 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>28840</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	18.05.2017
Zusammensetzung	02	diazepamum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	diazepamum 10 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Anxiolytikum	
Packung/en	02	039 25 Tablette(n)	B
		047 100 Tablette(n)	B
	03	063 25 Tablette(n)	B
		071 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		18.12.2022	

**02 Vicks Inhaler N, baton inhalateur**

Procter &amp; Gamble Switzerland SARL, route de Saint-Georges 47, 0000 Lancy

N° d'AMM: <b>13866</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	16.05.2017
Composition	02	camphora racemica 41.54 % m/m, levomentholum 41.54 % m/m, aromatica pro praeparatione.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	02	023	1 pièce(s) baton inhalateur D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.11.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.09.2022	

**01 Viola tricolor comp., Globuli**

RUBIMED AG, Grossmatt 3, 6052 Hergiswil NW

Zul.-Nr.: <b>62944</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.05.2017
Zusammensetzung	01	thuja occidentalis C50, phosphorus D21, viola tricolor ex herba recens D21, thyreoidinum D21 ana partes, saccharum ad globulos.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2022	

**01 Vitalipid N Infant, Infusionszusatz, Emulsion****02 Vitalipid N Adult, Infusionszusatz, Emulsion**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>43679</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	30.05.2017
Zusammensetzung	01	retinoli palmitas 230 U.I., ergocalciferolum 40 U.I., int-rac-alfatocopherolum 0.64 mg, phytomenadionum 20 µg, sojæ oleum fractionatum, lecithinum fractionatum e vitello ovi, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	retinoli palmitas 330 U.I., ergocalciferolum 20 U.I., int-rac-alfatocopherolum 0.91 mg, phytomenadionum 15 µg, sojæ oleum fractionatum, lecithinum fractionatum e vitello ovi, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitaminzusatz zu Intralipid für die parenterale Ernährung	
Packung/en	01	023	10 x 10 ml Ampulle(n) B
	02	015	10 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2022	

**01 Vitamin B1 Streuli, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>34078</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.3.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B1-Präparat	
Packung/en	01	017	20 Tablette(n) C
		025	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2022	

**01 Vitamin B2 Streuli, Dragées**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>48864</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.3.	02.05.2017
Zusammensetzung	01	riboflavinum 10 mg, color.: E 104, E 127, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin B2 Präparat	
Packung/en	01	015	20 Dragée(s) B
		023	100 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.09.2022	

**01 Vitamin B2 Streuli, Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>48865</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.3.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	riboflavinum 5 mg ut riboflavini natrii phosphas, dinatrii edetas, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin B2 Präparat	
Packung/en	01	011	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.09.2022	

**01 Vitamin B6 Streuli 100 mg, Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>34172</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.3.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 100 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	021	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2022	

**01 Vitamin B6 Streuli 40 mg, Tabletten****02 Vitamin B6 Streuli 300 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>34173</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.3.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 40 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pyridoxini hydrochloridum 300 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	028	100 Tablette(n) C
		109	20 Tablette(n) C
	02	060	100 Tablette(n) C
		117	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2022	

**01 Vitamin D3 Streuli, Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>32435</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.3.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 300000 U.I., triglycerida saturata media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	025	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.11.2022	

**02 Vitamin D3 Streuli Prophylax, Lösung zum Einnehmen****03 Vitamin D3 Streuli zur Therapie, Lösung zum Einnehmen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>33481</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 07.02.3.	04.05.2017
Zusammensetzung	02	cholecalciferolum 4000 U.I., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	cholecalciferolum 4000 U.I., excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	02	001	10 ml D
		003	20 ml D
	03	002	30 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2022	

**01 Vivotif, Kapseln**

PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: <b>467</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	09.05.2017
Zusammensetzung	01	salmonella typhi viva Stamm Ty 21a min.2 Mia. U., antiox.: E 300, materia capsulae: dibutylis phthalas, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Typhus abdominalis, ab dem vollendeten 5. Lebensjahr	
Packung/en	01	001 3 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.12.2022	

**01 Vokanamet 50mg/850mg, Filmtabletten****02 Vokanamet 50mg/1000mg, Filmtabletten****03 Vokanamet 150mg/850mg, Filmtabletten****04 Vokanamet 150mg/1000mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>63239</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	16.05.2017
Zusammensetzung	01	canagliflozinum 50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	canagliflozinum 50 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	canagliflozinum 150 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	canagliflozinum 150 mg ut canagliflozinum hemihydricum, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002 60 Tablette(n)	B
		003 180 (3x60) Tablette(n)	B
	02	005 60 Tablette(n)	B
		006 180 (3x60) Tablette(n)	B
	03	008 60 Tablette(n)	B
		009 180 (3x60) Tablette(n)	B
	04	011 60 Tablette(n)	B
		012 180 (3x60) Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 Verzicht Packungsgrösse (20 Tabletten)	
Gültig bis		31.08.2019	

**01 Weleda Erkältungssalbe, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>52468</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	17.05.2017
Zusammensetzung	01	dextrorcamphora 50 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, piceae aetheroleum 20 mg, pini pumilionis aetheroleum 10 mg, thymi aetheroleum 10 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Erleichterung der Atmung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	020 25 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2022	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49537</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	17.05.2017
Zusammensetzung	01	euphrasia officinalis D3 985.90 mg dilutio, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
	02	euphrasia officinalis D3 398.25 mg, dilutio, excipiens ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Zur Linderung gereizter Augenbindehaut	
Packung/en	01	018 10 ml	D
	02	019 20 x 0,4 ml Monodosen	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2022	

**01 Wellbutrin XR 150 mg, Retardtabletten****02 Wellbutrin XR 300 mg, Retardtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>57803</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	04.05.2017
Zusammensetzung	01	bupropioni hydrochloridum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bupropioni hydrochloridum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	002 7 Tablette(n)	B
		004 30 Tablette(n)	B
	02	008 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.10.2022	

**01 Willfact, Injektionspräparat**

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: <b>62444</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	09.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: von Willebrandfactor 1000 U.I., natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, arginini hydrochloridum, albuminum humanum, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Von-Willebrand-Krankheit	
Packung/en	01	001	10 ml Trockensubstanz und Solvens <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.11.2022	

**01 Zaditen, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>41939</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	08.05.2017
Zusammensetzung	01	ketotifenum 1 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	028	30 Tablette(n) <b>B</b>
		036	100 Tablette(n) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2022	

**01 Zaltrap 100 mg/4 ml, concentré pour solution pour perfusion****02 Zaltrap 200 mg/8 ml, concentré pour solution pour perfusion**

Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>62676</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	22.05.2017
Composition	01	afliberceptum 100 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	afliberceptum 200 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 8 ml.	
Indication		cancer colorectal métastatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) <b>A</b>
	02	002	1 flacon(s) <b>A</b>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.03.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.03.2023	

**01 Zeller Feigen mit Senna, Sirup**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>9442</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.15	23.05.2017
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum 5.9-7.3 g ex caricae fructus pulvis 1.44 g et sennae fructus pulvis 0.96 g corresp. hydroxyanthracenae 7-16 mg, ratio: 1:3.1-3.4, saccharum 5.2 g, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 4 % V/V.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	050	100 ml D
		051	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2022	

**01 Zinacef 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****02 Zinacef 1.5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>41940</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	10.05.2017
Zusammensetzung	01	cefuroximum 750 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
	02	cefuroximum 1.5 g ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	018	1 Durchstechflasche(n) A
	02	026	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2013 (Verzicht auf Packungsgrösse: 1 Durchstechflasche Monovial der Dosisstärke 1,5 g Zinacef )	
Gültig bis		29.03.2019	

**01 Zinnober D6, Tabletten**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59768</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	17.05.2017
Zusammensetzung	01	zinnober D6 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2022	

**01 Zoledronat-Mepha Osteo, Infusionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

---

Zul.-Nr.: <b>62683</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	08.05.2017
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.12.2022	

---

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**02 Atopica 25 ad us. vet., Kapseln****03 Atopica 50 ad us. vet., Kapseln****04 Atopica 100 ad us. vet., Kapseln**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>55969</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	12.05.2017
Zusammensetzung	02	ciclosporinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	03	ciclosporinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	04	ciclosporinum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunmodulator zur Behandlung der atopischen Dermatitis des Hundes	
Packung/en	02	026	30 Kapsel(n) B
	03	028	30 Kapsel(n) B
	04	030	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

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

Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>56127</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	09.05.2017
Zusammensetzung	01	toltrazurilum 50 mg, conserv.: E 211, E 281, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Kokzidiosen bei Kälbern, Ferkeln, Lämmern und Kaninchen	
Packung/en	01	001	100 ml B
		003	250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: Verringerung der Zitronensäure)	
Gültig bis		12.11.2018	

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

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: <b>34068</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.05.2017
Zusammensetzung	01	bromhexini hydrochloridum 3 mg, acidum tartaricum, conserv.: E 216 0.3 mg, E 218 0.7 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Broncho-Sekretolytikum für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	019	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.02.2023	

**03 Chloropal mite ad us. vet., Suspension****04 Chloropal forte ad us. vet., Suspension**

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

Zul.-Nr.: <b>49413</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	17.05.2017
Zusammensetzung	03	chloramphenicolum 25 mg ut chloramphenicoli palmitas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	chloramphenicolum 100 mg ut chloramphenicoli palmitas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotische Suspension für Hunde, Katzen und kleine Nager	
Packung/en	03	068 10 ml	A
		076 50 ml	A
	04	084 10 ml	A
		092 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2022	

**02 Denagard Premix 10% ad us. vet., Arzneimittelvormischung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>41079</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	04.05.2017
Zusammensetzung	02	tiamulini hydrogenofumaras 100 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Schweine: Zur Behandlung und Prävention der Schweinedysenterie verursacht durch <i>Brachyspira hyodysenteriae</i> Zur Behandlung klinischer Anzeichen der porcinen proliferativen Enteropathie (Ileitis) verursacht durch <i>Lawsonia intracellularis</i> Zur Behandlung der porcinen intestinalen Spirochätose (Colitis) verursacht durch <i>Brachyspira pilosicoli</i> Zur Behandlung von Atemwegserkrankungen verursacht durch <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> . Klinische Symptome können vermindert werden, Infektionen mit <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> werden jedoch nicht beseitigt Geflügel: Hühner (Broiler, Junghennen, Legehennen, Zuchttiere): Chronic Respiratory Disease (CRD), chronische Luftsackentzündung und Synovitis verursacht durch <i>Mycoplasma gallisepticum</i> und <i>Mycoplasma synoviae</i> Puten: Infektiöse Sinusitis, chronische Luftsackentzündung und Synovitis verursacht durch <i>Mycoplasma gallisepticum</i> , <i>Mycoplasma synoviae</i> und <i>Mycoplasma meleagridis</i>	
Packung/en	02	001 5 kg	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

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

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>36731</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.05.2017
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Saluretikum (Diuretikum) zur oralen Anwendung für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	028 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2022	

**01 Endex 8.75% ad us. vet., Drench-Suspension**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>51376</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	15.05.2017
Zusammensetzung	01	triclabendazolum 50 mg, levamisoli hydrochloridum 37.5 mg, antiox.: E 223, conserv.: E 210, E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitband-Anthelminthikum gegen Nematoden und Leberegelbefall bei Schafen	
Packung/en	01	064 800 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2022	

**01 Esb3 30% ad us. vet., Arzneimittelvormischung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>33634</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	15.05.2017
Zusammensetzung	01	sulfaclozinum natricum monohydricum 30 % m/m, excipients ad pulverem.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung (lösliches Pulver) für Hühner	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.11.2022	

**01 Laurabolin 25mg ad us. vet., Injektionslösung**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>37596</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.05.2017
Zusammensetzung	01	nandroloni lauras 25 mg, conserv.: alcohol benzylicus 104 mg, arachidis oleum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anabolikum, Antikatabolikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	028 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2022	

**02 Lorasol GL 0.75% ad us. vet., Zitendeseinfektionsmittel**

Novartis Tiergesundheits AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>41531</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	05.05.2017
Zusammensetzung	02	iodum 7.7 mg ut nonoxinolum-15-iodum, glycerolum 78.8 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe bei Kühen	
Packung/en	02	045 5 l	E
		061 4 x 5 l	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

**01 Marfloquin 2% ad us. vet., Injektionslösung****02 Marfloquin 10% ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>62436</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.05.2017
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 20 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, mannitolium, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolium 0.5 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	marbofloxacinum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolium 1 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	01	001 50 ml	A
		002 100 ml	A
	02	003 50 ml	A
		004 100 ml	A
		005 250 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.02.2023	

**01 Marfloquin S 10% ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>62508</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	08.05.2017
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 100 mg, d-glucono-1,5-lactonum, dinatrii edetas, antiox.: 3-mercapto-1,2-propandiolium 1 mg, conserv.: metacresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder und Kälber	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.02.2018	

**01 P.G.600 ad us. vet., Injektionspräparat**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>37647</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	22.05.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum choricum 200 U.I., gonadotropinum sericum equinum 400 U.I., mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Hormonkombination zur Brunst- und Ovulationsindikation bei Sauen	
Packung/en	01	012	5 x 1 Dose(n) 1 Fläschchen Lyophilisat + 1 Fläschchen Lösungsmittel <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2022	

**01 Panolog ad us. vet., Lotion**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>37128</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.05.2017
Zusammensetzung	01	neomycinum 2.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100'000 U.I., thiostreptonum 2'500 U.I., triamcinoloni acetonidum 1 mg (Rind:), excipiens ad unguentum pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Infektionen bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	01	015	7,5 ml Tube <b>B</b>
		023	15 ml Tube <b>B</b>
		058	100 ml Flasche <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

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

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>51904</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	12.05.2017
Zusammensetzung	02	lufenuronum 67.8 mg, exciapiens pro compresso obducto.	
	03	lufenuronum 204.9 mg, exciapiens pro compresso obducto.	
	04	lufenuronum 409.8 mg, exciapiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall bei Hunden	
Packung/en	02	079	6 Tablette(n) <b>D</b>
	03	087	6 Tablette(n) <b>D</b>
	04	095	6 Tablette(n) <b>D</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2022	

**01 Program 133 mg ad us. vet., Suspension****02 Program 266 mg ad us. vet., Suspension**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>51905</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	10.05.2017
Zusammensetzung	01	lufenuronum 133 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro vase 1.9 g.	
	02	lufenuronum 266 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro vase 3.8 g.	
Anwendung		Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall bei Katzen	
Packung/en	01	024	6 Ampulle(n) D
	02	032	6 Ampulle(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2022	

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

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>56062</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	15.05.2017
Zusammensetzung	02	lufenuronum 115 mg, milbemycini oximum 5.75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	lufenuronum 230 mg, milbemycini oximum 11.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	lufenuronum 460 mg, milbemycini oximum 23 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Kontrolle und Vorbeugung von Flohbefall sowie Entwurmung und Herzwurmprophylaxe bei Hunden	
Packung/en	02	003	6 Tablette(n) B
	03	005	6 Tablette(n) B
	04	007	6 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

**01 Rota-TS Oraldoser ad us. vet., Suspension**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>45319</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	29.05.2017
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 420 mg, trimethoprimum 84 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Pferden	
Packung/en	01	001	25 ml A
		002	48 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2017 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 48 ml)	
Gültig bis		27.09.2022	

**01 UFA 902 DUO ad us. vet., Arzneimittelvormischung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>40007</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	16.05.2017
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 40 g, sulfathiazolum 40 g, trimethoprimum 16 g, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung für Schweine und Kälber	
Packung/en	01	001 1 kg Dose (mit Messlöffel)	A
		002 5 kg Sack (ohne Messlöffel)	A
		003 25 kg Sack (ohne Messlöffel)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2022	

**01 Voren ad us. vet., Injektionssuspension**

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: <b>33875</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.05.2017
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 0.8 mg ut dexamethasoni-21 isonicotinas, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: E 216 0.15 mg, E 218 1.35 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Corticosteroid-Therapie bei Rindern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	010 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2022	

**01 Zitac vet 100 ad us. vet., Tabletten****02 Zitac vet 200 ad us. vet., Tabletten**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>56171</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	22.05.2017
Zusammensetzung	01	cimetidinum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	cimetidinum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		H2-Rezeptoren-Antagonist für Hunde	
Packung/en	01	010 10 x 10 Tablette(n)	B
	02	014 10 x 10 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2022	

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

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

Per 01.05.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.05.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53484	Fentanyl-Mepha i.v., Injektionslösung

Per 01.05.2017 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil:**

A compter du 01.05.2017, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Merz Pharma (Schweiz) AG, Allschwil:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56871	Emselex, Retardtabletten

Per 01.05.2017 übernimmt die Firma **Dr. E. Gräub AG, Bern** folgende/s Arzneimittel der Firma **Provesan SA, Genève:**

A compter du 01.05.2017, l'entreprise **Dr. E. Gräub AG, Bern** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Provesan SA, Genève:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53809	Danilon Equidos Granulat ad us.vet.
63082	Dinalgen 150mg ad us. vet., Injektionslösung

Per 13.05.2017 übernimmt die Firma **Iromedica AG, St. Gallen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Parcopharm AG, St. Gallen:**

A compter du 13.05.2017, l'entreprise **Iromedica AG, St. Gallen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Parcopharm AG, St. Gallen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58555	Rotpunkt Apotheke Bronchial-Pastillen zuckerfrei, mit Sorbit neue Formel
59273	Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Per 13.05.2017 übernimmt die Firma **Steinberg Pharma AG, Winterthur** folgende/s Arzneimittel der Firma **Parcopharm AG, St. Gallen:**

A compter du 13.05.2017, l'entreprise **Steinberg Pharma AG, Winterthur** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise

**Parcopharm AG, St. Gallen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65296	MAQS Beehive Strips ad us. vet., imprägnierte Streifen

Per 15.05.2017 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 15.05.2017, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
21693	Sintrom, Tabletten
24958	Esidrex, Tabletten

Per 19.05.2017 übernimmt die Firma **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sandoz Pharmaceuticals AG, Risch:**

A compter du 19.05.2017, l'entreprise **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise

**Sandoz Pharmaceuticals AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
28907	Ca-C 1000 Sandoz, Brausetabletten
49404	Calcium-Sandoz, Instant-Pulver

Per 20.05.2017 übernimmt die Firma **Axapharm AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Orion Pharma AG, Zug:**

A compter du 20.05.2017, l'entreprise **Axapharm AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Orion Pharma AG, Zug:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
25930	Phenytoin-Gerot, Tabletten
29934	Petinimid, Kapseln
40410	Convulex, Kapseln
43615	Convulex, Sirup

Per 22.05.2017 übernimmt die Firma **Bailleul (Suisse) SA, Genève** folgende/s Arzneimittel der Firma **Galderma Schweiz AG, Egerkingen**:

A compter du 22.05.2017, l'entreprise **Bailleul (Suisse) SA, Genève** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Galderma Schweiz AG, Egerkingen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
45860	Imacort, Crème
45861	Imazol, Crème
45862	Imazol, Pâte-crème

Per 30.05.2017 übernimmt die Firma **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pfizer AG, Zürich**:

A compter du 30.05.2017, l'entreprise **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pfizer AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
15303	Salazopyrin, Tabletten
23533	Solu-Cortef, Injektions-/Infusionspräparat
24785	Medrol, Tabletten
25229	Humatin, Kapseln
25915	Depo-Medrol, Injektionssuspension
27257	Aldactone, Filmtabletten
28541	Methotrexat Pfizer, Tabletten
29863	Petinutin, Kapseln
30773	Prodafem, Tabletten
30774	Depo-Provera 150, Injektionssuspension
30785	Ponstan, Kapseln
30906	Salazopyrin EN, Dragées
32710	Ponstan, Suspension
34132	Sinquan, Kapseln
35073	Ketalar, Injektionslösung (i.m., i.v.)
35112	Solu-Medrol, Injektions-/Infusionspräparat
35352	Ponstan, Suppositorien
35438	Dalacin C, Kapseln
36203	Temesta, Tabletten
36829	Vibravenös, Injektionslösung
37528	Soldactone, Injektionspräparat
37905	Dalacin C 75 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Lösung
38546	Depo-Medrol Lidocaine 40 mg/ml, Injektionssuspension
38587	Valoron, Tropfen zum Einnehmen
38978	Dalacin C Phosphat, Injektionslösung
39259	Estracyt, Kapseln
39271	Ponstan 500, Filmtabs
39416	Demetrin, Tabletten
40855	Colestid, Granulat
41314	Halcion, Tabletten
43216	Xanax, Tabletten

43328	Loniten, Tabletten
43416	Vibramycin Tabs, Tabletten
44307	Farlutal, Tabletten
44926	Dalacin T, topische Lösung
44949	Methotrexat Pfizer, Lösung zur parenteralen Anwendung
45333	Prostin VR, Infusionskonzentrat
45452	Felden Tabs, Tabletten
46269	Dilzem retard, Filmtabletten
46346	Prostin E2 3 mg, Vaginaltablette
46927	Gevilon, Filmtabletten
46945	Cytotec, Tabletten
47102	Temesta Expidet, Schmelztabletten
47644	Olbetam, Kapseln
48006	Dalacin T, Emulsion
48113	Minulet, Dragées
48305	Felden, Gel
49414	Vibramycin Akne, Tabs
49503	Diflucan, Kapseln
49577	Dilzem RR, Filmtabletten
50044	Norvasc, Tabletten
50141	Accupro, Filmtabletten
50349	Diflucan, Infusionslösung
50357	Adriblastin RD, Injektionspräparat
50358	Adriblastin Solution, Injektionslösung
50359	Farmorubicin RD, Präparat zur Injektion / Instillation
50442	Farlutal, orale Suspension
50490	Temesta, Injektionslösung
50838	Zavedos Lyophilisat, Injektionspräparat
50991	Tazobac, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
51352	Zithromax, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
51442	Synrelina, Nasenspray
51544	Arthrotec, Bitabs
51579	Farmorubicin Solution, Lösung zur Injektion/Instillation
51601	Diflucan, Pulver zur Herstellung einer Suspension
51756	Dostinex, Tabletten
51946	Accuretic, Filmtabletten
51999	Zithromax, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
52064	Felden lingual, Tabletten
52068	Mycobutin, Kapseln
52119	Dalacin V 2%, Vaginalcreme
52251	Zoloft, Filmtabletten
52256	Zavedos, Kapseln
52275	Estring, Vaginalring
52510	Caverject, Injektionspräparat
52520	Neurontin, Kapseln
52866	Xanax retard, Tabletten
53362	Cabaser, Tabletten

53394	Harmonet, Dragées
53470	Campto, Infusionskonzentrat
53488	Zithromax, Filmtabletten
53640	Vincristine Pfizer, Injektionslösung
53675	Xalatan, Augentropfen
53697	Solu-Medrol SAB, Injektions-/Infusionspräparat
53862	Corvert, Infusionslösung
54159	Edronax, Tabletten
54168	Efexor ER, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe
54274	Aricept, Filmtabletten
54617	Cardura CR, Filmtabletten
54642	Viagra, Filmtabletten
54670	Zavedos Solution, Injektionslösung
54845	Cytosar Solution, Fertiglösung
54877	Minesse, Filmtabletten
54976	Neurontin, Filmtabletten
55216	Aromasin 25 mg, Dragées
55391	Zoloft, orales Konzentrat
55581	Detrusitol SR, Retard-Kapseln
55612	Xalacom, Augentropfen
55674	Caverject DC, Injektionspräparat
56695	Solu-Cortef SAB, Injektionspräparat
57312	Aricept Eves, Schmelztabletten
57505	Revatio, Filmtabletten
57524	Zithromax Uno, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension mit verzögerter Wirkstofffreigabe
57633	Caduet, Filmtabletten
60411	Revatio, Injektionslösung
62074	Sayana, Injektionssuspension
62714	Xanax SL, Sublingualtabletten
62949	Viagra, Schmelztabletten

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

### Zeichenerklärung

- |   |   |
|---|---|
| <p><b>1</b> <b>Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb</b><br/>Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p><b>2</b> <b>Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes</b><br/>Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques</p> | <p><b>3</b> <b>Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle</b><br/>Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> <p><b>4</b> <b>Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes</b><br/>Révocation de l'autorisation en application de l'article 16a de la loi sur les produits thérapeutiques</p> |
|---|---|

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

A compter de la date dans la colonne «**Révocation au**» le médicament ne pourra plus être commercialisé ni remis.

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------	--	-------	-------------------------------------

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Beriplast P Combi-Set 0,5 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel</b> CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	<b>54819</b>	<b>B</b>	06.99.0.	30.05.2017
1	02	<b>Beriplast P Combi-Set 1,0 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel</b> CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	<b>54819</b>	<b>B</b>	06.99.0.	30.05.2017
1	03	<b>Beriplast P Combi-Set 3,0 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel</b> CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	<b>54819</b>	<b>B</b>	06.99.0.	30.05.2017
1	04	<b>Dianeal PD4 1,36</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>52799</b>	<b>B</b>	05.04.0.	12.05.2017
1	05	<b>Dianeal PD4 2,27</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>52799</b>	<b>B</b>	05.04.0.	12.05.2017
1	06	<b>Dianeal PD4 3,86</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>52799</b>	<b>B</b>	05.04.0.	12.05.2017
1	01	<b>Doxorubicin-Acino, Pulver und Lösungen zur Herstellung eines Konzentrates</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	<b>65224</b>	<b>A</b>	07.16.1.	01.12.2017

1	01	<b>Enatec 5, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>55139</b>	<b>B</b>	02.07.1.	10.05.2017
1	02	<b>Enatec 10, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>55139</b>	<b>B</b>	02.07.1.	10.05.2017
1	03	<b>Enatec 20, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>55139</b>	<b>B</b>	02.07.1.	10.05.2017
1	03	<b>Fortecortin Inject 40 mg, Fertigspritzen</b> Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	<b>45017</b>	<b>B</b>	07.07.26	30.09.2017
1	01	<b>Hals Wohl, Lutschtabletten</b> Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	<b>59497</b>	<b>E</b>	12.03.9.	31.05.2017
1	01	<b>Helvemigran 50 mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>59232</b>	<b>B</b>	02.05.1.	05.05.2017
1	02	<b>ImmuCyst, Lyophilisat</b> CytoChemia GmbH, 6330 Cham	<b>52011</b>	<b>A</b>	07.16.1.	11.05.2017
1	01	<b>Myocet 50 mg, Pulver und Lösungen zur Herstellung eines Konzentrates für eine liposomale Infusionsdispersion</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>62254</b>	<b>A</b>	07.16.1.	01.12.2017
1	01	<b>Nystatine Plan 200'000, Gel</b> Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur	<b>38929</b>	<b>B</b>	10.09.4.	23.05.2017
1	01	<b>Otothricinol, Suspension</b> Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur	<b>18781</b>	<b>B</b>	12.01.2.	24.05.2017
1	01	<b>Repatha, Fertigspritze</b> Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6301 Zug	<b>65260</b>	<b>B</b>	07.12.0.	23.05.2017
1	01	<b>Sanogencive Plan, Flüssigkeit</b> Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur	<b>10787</b>	<b>D</b>	13.04.0.	31.05.2017

1	01	<b>Sumatriptan-Mepha 50, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58287</b>	<b>B</b>	02.05.1. 01.03.2018
1	01	<b>Sumatriptan-Mepha T 50, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58288</b>	<b>B</b>	02.05.1. 01.03.2018
1	01	<b>Sumatriptan-Mepha, Injektionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58286</b>	<b>B</b>	02.05.1. 01.03.2018
1	01	<b>Synalar, crema</b> FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano	<b>31100</b>	<b>B</b>	10.05.1. 17.05.2017
1	01	<b>Viskaldix, Tabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>41011</b>	<b>B</b>	02.07.2. 01.03.2018
1	01	<b>Zontivity 2.5mg, Filmtabletten</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>65803</b>	<b>B</b>	06.03.2. 30.05.2017

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

Die folgenden Arzneimittel dürfen bis zu einer allfälligen Aufhebung der Sistierung in der Schweiz nicht mehr vertrieben und abgegeben werden.

Les médicaments ci-après ne peuvent pas être distribués ou remis en Suisse tant que court la suspension.

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Sistierung per Suspension au
-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	---------------------------------------

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	<b>Paro Fluor, Gelée</b> Esro AG, Dorfstrasse 143, 8802 Kilchberg ZH	<b>39620</b>	<b>C/D</b>	13.05.1.	11.05.2017
----	---	--------------	------------	----------	------------

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

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

A compter de la date dans la colonne «Extinction au» le médicament ne pourra plus être commercialisé ni remis.

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Apo-Pulm Salbe, homöopathisch- spagyrisches Arzneimittel</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>52447</b>	<b>C</b>	20.01.0.	10.10.2017
01	<b>Chinamed, Emulsion</b> Peterer Drogerie AG, Bahnhofstrasse 5, 9230 Flawil	<b>55973</b>	<b>D</b>	07.10.4.	16.09.2017
02	<b>Clopidolut 75 mg, Filmtabletten</b> Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	<b>61691</b>	<b>B</b>	06.03.2.	28.11.2016
01	<b>Cromodyn, Nasenspray</b> Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH, Wagistrasse 13, 8952 Schlieren	<b>51386</b>	<b>C</b>	12.02.8.	01.10.2017
01	<b>Esomeprazol-N Spirig HC 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	<b>62366</b>	<b>B</b>	04.99.0.	17.10.2017
02	<b>Esomeprazol-N Spirig HC 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	<b>62366</b>	<b>B</b>	04.99.0.	17.10.2017
01	<b>Influbene N, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>52231</b>	<b>D</b>	01.01.1.	24.10.2017
01	<b>Phytopharma Escholtzia, gélules</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>62883</b>	<b>D</b>	01.04.1.	25.10.2017
04	<b>Stago Nouvelle formule, solution</b> F. Uhlmann-Eyraud SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	<b>12566</b>	<b>D</b>	04.11.2.	25.10.2017

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Discus intervertebralis suis compositum ad us.vet., Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58953</b>	<b>B</b>	16.09.2017
----	--	--------------	----------	------------