

# Swissmedic Journal 04/2020

19. Jahrgang  
19<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, 3012 Bern  
Tel. +41 58 462 02 11

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

	Seite		Seite
<b>Im Brennpunkt</b>		<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Umfrage zu Monographien der Pharmacopoea Helvetica	<b>338</b>	Neuzulassung	<b>347</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		Revision und Änderung der Zulassung	<b>358</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Hemo 125 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schweine und Hunde (Etamsylatum)	<b>340</b>	Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>436</b>
<b>Regulatory News</b>		Sistierung der Zulassung	<b>438</b>
Anpassung der Wegleitung Zulassung nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a <sup>bis-quater</sup> HMG HMV4	<b>342</b>	Widerruf der Zulassung	<b>439</b>
Bewertung potentieller Nitrosamine im Rahmen von Neuzulassungen	<b>344</b>	Erlöschen der Zulassung	<b>445</b>
		Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	<b>448</b>
		Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	<b>449</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                         |

	Page		Page
<b>Actualités</b>		<b>Miscellanées</b>	
Enquête sur les monographies de la Pharmacopoea Helvetica	339	Nouvelle autorisation	347
<b>Médicaments</b>		Révision et modification de l'autorisation	358
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Hemo 125 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins, porcins et chiens (Etamsylatum)	341	Modification du titulaire d'AMM	436
<b>Réglementation</b>		Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	438
Adaptation du Guide complémentaire Autorisation selon l'art. 14, al. 1, let. a <sup>bis-quater</sup> LPTH HMV4	343	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	439
Évaluation du risque potentiel de contamination par des nitrosamines dans le cadre des nouvelles autorisations	345	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	445
		Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament	448
		Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament	449

## 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                    |

## Umfrage zu Monographien der Pharmacopoea Helvetica

### Richtet sich an:

- Offizinapotheker/-innen
- Spitalapotheker/-innen
- Kantonsapotheker/-innen
- Arzneimittel-Hersteller/-Grossisten
- Drogisten/Drogistinnen

Um die Pharmacopoea Helvetica (Ph. Helv.) laufend nach neuen wissenschaftlichen Erkenntnissen aktualisieren zu können, ist es immer wieder notwendig zu prüfen, welche Monographien noch angewendet werden und ob sie dem aktuellen Stand des Wissens entsprechen.

In diesem Zusammenhang führen wir eine Umfrage zu den nachfolgenden chemischen Substanzen durch, die in der Ph. Helv. monographiert sind:

Diamorphinhydrochlorid, wasserfreies (CH 301)  
Drofeninhydrochlorid (CH 93)  
Eisen(II)-sulfat-Sesquihydrat (CH 109)  
Methacholinchlorid (CH 178)  
Moclobemid (CH 300)  
Oxychinolinsulfat (CH 210)  
Phenol, verflüssigtes (CH 217)  
Salzsäure 25% (CH 7)  
Thiethylperazindihydrogenmaleat (CH 268)

Sie finden die Umfrage unter nachfolgendem Link:

[Umfrage zu Monographien der Pharmacopoea Helvetica](#)

Besten Dank für Ihre Mitarbeit.

Swissmedic  
Abteilung Pharmakopöe  
Hallerstrasse 7  
3012 Bern  
E-Mail: [pharmacopoeia@swissmedic.ch](mailto:pharmacopoeia@swissmedic.ch)

## Enquête sur les monographies de la Pharmacopoea Helvetica

### A l'attention des:

- Pharmacien(ne)s d'officine
- Pharmacien(ne)s d'hôpital
- Pharmaciennes cantonales et pharmaciens cantonaux
- Fabricants de médicaments / grossistes
- Droguistes

Afin que la Pharmacopoea Helvetica (Ph. Helv.) soit toujours conforme à l'état le plus récent des connaissances scientifiques, il est nécessaire de faire régulièrement le point concernant les monographies qui sont encore utilisées et de vérifier si elles sont scientifiquement à jour.

Compte tenu de ces principes, nous réalisons une enquête sur les substances chimiques suivantes qui sont monographiées dans la Ph. Helv.:

Chlorhydrique (acide) à 25 pour cent (CH 7)  
Diamorphine (chlorhydrate de) anhydre (CH 301)  
Drofénine (chlorhydrate de) (CH 93)  
Ferreux (sulfate) sesquihydraté (CH 109)  
Hydroxyquinoléine (sulfate d') (CH 210)  
Méthacholine (chlorure de) (CH 178)  
Moclobémide (CH 300)  
Phénol liquéfié (CH 217)  
Thiéthylpérazine (maléate de) (CH 268)

Pour accéder à cette enquête, il suffit de cliquer sur le lien suivant:

[Enquete sur les monographies de la Pharmacopoea Helvetica](#)

Nous vous remercions de votre collaboration.

Swissmedic  
Division Pharmacopée  
Hallerstrasse 7  
3012 Berne  
E-Mail: [pharmacopoeia@swissmedic.ch](mailto:pharmacopoeia@swissmedic.ch)

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Hemo 125 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schweine und Hunde (Etamsylatum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Hemo 125 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schweine und Hunde
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Etamsylatum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	Injektionslösung, 125 mg/ml
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Antihämorrhagikum für Rinder, Schweine und Hunde. Kann vor chirurgischen Eingriffen bei Rindern, Schweinen und Hunden zur Reduktion der Blutungsgefahr eingesetzt werden. Kann zur unterstützenden Behandlung von post-traumatischen, obstetrischen und gynäkologischen Blutungen bei Rindern, Schweinen und Hunden eingesetzt werden. Die Ursache der Blutung ist abzuklären und ursächlich zu behandeln.
<b>ATC Code:</b>	QB02BX01
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	67432
<b>Zulassungsdatum:</b>	29.04.2020
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Hemo 125 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins, porcins et chiens  
(Etamsylatum)**

<b>Préparation:</b>	Hemo 125 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins, porcins et chiens
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Etamsylatum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	Solution injectable, 125 mg/ml
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Antihémorragique pour bovins, porcins et chiens. Peut être utilisé avant des interventions chirurgicales sur des bovins, porcins et chiens en vue de réduire le risque de saignement. Peut être utilisé en tant que traitement de soutien des saignements post-traumatiques, obstétriques et gynécologiques chez les bovins, porcins et chiens. La cause du saignement doit être élucidée et traitée.
<b>Code ATC:</b>	QB02BX01
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	67432
<b>Date d'autorisation:</b>	29.04.2020
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

## **Anpassung der Wegleitung *Zulassung nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a<sup>bis-quater</sup> HMG HMV4***

Die Begutachtung klinischer Originaldokumentation ist im Rahmen des stark vereinfachten Verfahrens nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a<sup>bis</sup> HMG grundsätzlich nur für Bioäquivalenzstudien, z.B. bei abweichenden Darreichungsformen möglich.

Swissmedic akzeptiert als Ergänzung der bibliographischen Dokumentation Erkenntnisse aus nicht publizierten klinischen Studienberichten als supportive Evidenz, wenn die Ergebnisse der Studien wissenschaftlich fundiert ausgewertet bzw. dargestellt sowie von einem Expertenstatement begleitet sind. Im Expertenstatement muss die Gesuchstellerin solche Studienergebnisse hinsichtlich Wirksamkeit und Sicherheit in der Gesamtschau der eingereichten Evidenz zusammenfassend kritisch würdigen. Zudem ist im Expertenstatement darzulegen, inwiefern die Studienergebnisse auf das zur Zulassung beantragte Arzneimittel und das ausländische Vergleichsarzneimittel übertragbar sind und allfällige Abweichungen z.B. bezüglich Zusammensetzung und Darreichungsform kritisch beurteilen.

Swissmedic hat die Q&A und die Wegleitung *Zulassung nach Art. 14 Abs. 1 Bst. a<sup>bis-quater</sup> HMG HMV4* entsprechend aktualisiert.



**Adaptation du Guide complémentaire *Autorisation selon l'art. 14, al. 1, let. a<sup>bis-quater</sup> LPT<sup>h</sup> H<sup>MV</sup>4***

Dans le cadre de la procédure fortement simplifiée prévue à l'art. 14, al. 1, let. a<sup>bis</sup> LPT<sup>h</sup>, l'examen de la documentation clinique d'origine est en principe uniquement possible pour les études de bioéquivalence, p. ex en cas de formes pharmaceutiques différentes.

Swissmedic accepte des données provenant de rapports d'études cliniques non publiés comme éléments de preuve étayant la documentation bibliographique à la condition que les résultats des études fassent l'objet d'une présentation/analyse fondée scientifiquement et soient accompagnées d'une déclaration d'expert. Dans la déclaration d'expert, le requérant doit résumer et apprécier de manière critique ces résultats d'études en ce qui concerne l'efficacité et la sécurité au regard de l'ensemble des données probantes soumises. De plus, la déclaration d'expert doit préciser la mesure dans laquelle les résultats d'études sont transposables au médicament dont le requérant demande l'autorisation et au médicament de comparaison étranger, avec une analyse critique des éventuelles divergences, notamment quant à la composition et la forme pharmaceutique.

Swissmedic a mis à jour en conséquence les questions et réponses correspondantes ainsi que le Guide complémentaire *Autorisation selon l'art. 14, al. 1, let. a<sup>bis-quater</sup> LPT<sup>h</sup> H<sup>MV</sup>4*.

## Bewertung potentieller Nitrosamine im Rahmen von Neuzulassungen

In der Publikation «Potentielle Verunreinigungen mit Nitrosaminen: Aufforderung zur Risikoevaluation» im Swissmedic Journal 11/2019 bzw. der Mitteilung auf der Swissmedic Homepage vom 03. April 2020 wurden die Zulassungsinhaberinnen aller Arzneimittel mit chemisch-synthetischen Wirkstoffen (API) aufgefordert, Vorsichtsmassnahmen zu ergreifen, um das Risiko einer Kontamination mit Nitrosaminen zu senken. Dies soll sowohl für zugelassene, auf dem Markt befindliche Arzneimittel, als auch für Arzneimittel, die derzeit zur Neuzulassung angemeldet sind oder zur Neuzulassung angemeldet werden sollen, gelten. Nachstehend werden die Anforderungen an die Zulassungsdokumentation aller Arzneimittel mit chemisch-synthetischen Wirkstoffen in der **Neuzulassung** präzisiert. Diese Anforderungen stützen sich auf die derzeit gültigen EMA Publikationen:

- Guideline "Questions and answers on Information on nitrosamines for marketing authorisation holders" (EMA/CHMP/428592/2019 Rev.3; Question 13. «What is the approach for new and ongoing marketing authorisation applications (MAA)?»)
- Guideline "Information on nitrosamines for marketing authorisation holders: Request to evaluate the risk of the presence of nitrosamine impurities in human medicinal products containing chemically synthesised active pharmaceutical ingredients" (EMA/189634/2019; 19 September 2019)

### Arzneimittel, die zur Neuzulassung eingereicht werden sollen

Bei Einreichung ist den Zulassungsunterlagen eine Risikoevaluation («Risk Evaluation») über die Entstehung und das Vorkommen von potentiellen Nitrosaminen im Arzneimittel beizufügen. Sollte die Risikoevaluation ein potentielles Risiko in einem oder in mehreren Teilschritten der Herstellung oder im Stabilitätsverhalten identifizieren, so ist zusätzlich ein umfassendes Risikogutachten («Risk Assessment») einzureichen. Dieses beinhaltet auch eine Bewertung des Einflusses auf das Nutzen/Risiko-Verhältnis, eine Strategie zur Risikominimierung und einen Prüfplan für bestätigende analytische Untersuchungen resp. bestätigende analytische Prüfergebnisse (Bestätigungstests).

### Arzneimittel, die bereits zur Neuzulassung angemeldet sind

Fehlende Unterlagen zur Risikoevaluation bzw. zum Risikogutachten im Rahmen der Begutachtung von eingereichten Zulassungsunterlagen werden in allen Fällen in der «List of Questions» nachverlangt. Sollten zu diesem Zeitpunkt noch keine ausreichenden Informationen und/oder eine Bewertung des Risiko-/Nutzen-Verhältnisses vorliegen, so müssen diese in einer späteren Phase eingereicht werden.

Das Vorliegen dieser Unterlagen ist eine Voraussetzung für die spätere Zulassung des Arzneimittels.

### Umfang Risikoevaluation/Risikogutachtens

Risikoevaluation und Risikogutachten müssen die gesamte Herstellkette des Arzneimittels mit allen Teilschritten der Herstellung umfassen. Die Herstellung eines Arzneimittels als Summe aller Teilschritte umfasst die Synthese des Wirkstoffes unter Einbezug der verwendeten Startmaterialien und Reagenzien, die galenische Formulierung des Wirkstoffes mit den pharmazeutischen Hilfsstoffen und den dabei verwendeten Hilfsmitteln sowie den Primär- und Sekundärverpackungsprozess. Das Stabilitätsverhalten des Arzneimittels ist ebenfalls zu berücksichtigen.

### Dokumentation/Risikogutachtens

Wirkstoff: Unterlagen zur Risikoevaluation und/oder zum Risikogutachten der Entstehung und des Vorkommens von potentiellen Nitrosaminen im Wirkstoff sind vorzugsweise in die CTD Kapitel 3.2.S.2.6 Manufacturing process development, 3.2.S.3.2 Impurities und/oder 3.2.S.4.5 Justification of specification einzuarbeiten. Abhängig vom Ergebnis können weitere CTD Kapitel betroffen sein (z.B. 3.2.S.2.3 Control of Materials, 3.2.S.2.4 Control of Critical Steps and Intermediates).

Arzneimittel: Unterlagen zur Risikoevaluation und/oder zum Risikogutachten der gesamthafte Entstehung und des Vorkommens von potentiellen Nitrosaminen im Arzneimittel sind vorzugsweise im CTD Kapitel 3.2.P.5.6 Justification of specification zu präsentieren. Abhängig vom Ergebnis können weitere CTD Kapitel betroffen sein (z.B. 3.2.P.3.4 Control of Critical Steps and Intermediates).

Die neuen Anforderungen treten per sofort in Kraft.

## Évaluation du risque potentiel de contamination par des nitrosamines dans le cadre des nouvelles autorisations

Dans l'article « Risque potentiel de contamination par des nitrosamines: demande d'évaluation du risque » paru dans l'édition 11/2019 du Journal Swissmedic et la mise à jour publiée sur le site web de Swissmedic le 3 avril 2020, l'institut a ordonné aux titulaires d'autorisation de tous les médicaments contenant des principes actifs (API) de synthèse chimique de prendre des mesures de précaution pour réduire le risque de contamination par des nitrosamines. Cette demande vaut aussi bien pour les médicaments autorisés et actuellement disponibles sur le marché que pour ceux dont la demande de nouvelle autorisation est en cours d'examen ou sera déposée. Vous trouverez ci-après des précisions quant aux exigences relatives à la documentation à remettre pour tous les médicaments contenant des principes actifs synthétiques faisant l'objet d'une demande de **nouvelle autorisation**.

Ces exigences se fondent sur les publications de l'EMA actuellement en vigueur:

- Directive «Questions and answers on Information on nitrosamines for marketing authorisation holders» (EMA/CHMP/428592/2019 Rev.3; Question 13. «What is the approach for new and ongoing marketing authorisation applications (MAA)?»)
- Directive «Information on nitrosamines for marketing authorisation holders: Request to evaluate the risk of the presence of nitrosamine impurities in human medicinal products containing chemically synthesised active pharmaceutical ingredients» (EMA/189634/2019; 19 September 2019)

### Médicaments dont la demande de nouvelle autorisation n'a pas encore été déposée

Il convient de joindre aux documents d'autorisation remis à Swissmedic une évaluation des risques (« Risk Evaluation ») de formation et de présence de nitrosamines potentielles dans le médicament. Si ladite évaluation des risques met au jour un risque potentiel à une ou plusieurs étapes partielles de la fabrication ou au cours des essais de stabilité, il est nécessaire de nous remettre en sus une analyse des risques (« Risk Assessment ») exhaustive. Cette dernière contiendra également une évaluation de l'impact sur le rapport bénéfices/risques, une stratégie de minimisation des risques et un plan d'étude pour les tests de confirmation et leurs résultats.

### Médicaments dont la demande de nouvelle autorisation a déjà été déposée

Les documents d'évaluation ou d'analyse des risques qui font défaut lors de l'examen des documents d'autorisation déjà remis seront systématiquement exigés dans la « Liste de questions ». Si à ce stade, les informations disponibles sont insuffisantes et/ou si aucune évaluation du rapport bénéfices/risques ne peut être remise, elle(s) devra(ont) nous être adressée(s) ultérieurement.

La remise de ces documents est une condition sine qua non pour l'autorisation subséquente du médicament.

### Portée d'une évaluation / analyse des risques

L'évaluation et l'analyse des risques doivent porter sur toute la chaîne de fabrication du médicament et inclure toutes les étapes partielles de la fabrication. La fabrication d'un médicament, qui est l'aboutissement de la succession de toutes les étapes partielles de production, inclut la synthèse du principe actif à partir des matières premières et réactifs utilisés, la formulation galénique du principe actif avec les excipients pharmaceutiques et les adjuvants employés à cet effet, de même que le processus de conditionnement primaire et secondaire. Les essais de stabilité du médicament doivent également être pris en considération.

### Documentation d'une évaluation / analyse des risques

Principe actif: Les documents sur l'évaluation et/ou l'analyse des risques de formation et de présence de nitrosamines potentielles dans le principe actif seront insérés de préférence dans le chapitre 3.2.S.2.6 Manufacturing process development, 3.2.S.3.2 Impurities et/ou 3.2.S.4.5 Justification of specification du CTD.

En fonction des résultats, d'autres chapitres du CTD peuvent être impactés (p. ex. 3.2.S.2.3 Control of Materials, 3.2.S.2.4 Control of Critical Steps and Intermediates).

Médicament: Les documents sur l'évaluation et/ou l'analyse des risques de formation globale et de présence de nitrosamines potentielles dans le médicament seront insérés de préférence dans le chapitre 3.2.P.5.6 Justification of specification du CTD.

En fonction des résultats, d'autres chapitres du CTD peuvent être impactés (p. ex. 3.2.P.3.4 Control of Critical Steps and Intermediates).

Les nouvelles exigences entrent en vigueur immédiatement.

**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 Carbetocin Ferring 100 ug, Injektionslösung**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>67157</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.2.	27.04.2020
Zusammensetzung	01	carbetocinum 100 µg, acidum succinicum, mannitolium, antiox.: methioninum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prävention uteriner Blutungen aufgrund einer postpartalen Uterusatonie	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis		26.04.2025	

- 01 Co-Olmesartan Amlol Spirig HC 20 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten  
 02 Co-Olmesartan Amlol Spirig HC 40 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten  
 03 Co-Olmesartan Amlol Spirig HC 40 mg/5 mg/25 mg, Filmtabletten  
 04 Co-Olmesartan Amlol Spirig HC 40 mg/10 mg/12.5 mg, Filmtabletten  
 05 Co-Olmesartan Amlol Spirig HC 40 mg/10 mg/25 mg, Filmtabletten  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67447	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, lactosum monohydricum 102.565 mg, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 1.96 mg, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, lactosum monohydricum 224.565 mg, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.92 mg, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, lactosum monohydricum 212.065 mg, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.92 mg, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum 217.63 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.92 mg, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
	05	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, lactosum monohydricum 205.13 mg, Überzug: hypromellosum, lactosum monohydricum 3.92 mg, macrogolum 4000, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	05	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
Gültig bis		21.04.2025	

**01 Dr. Bähler Bronchialpastillen mit Sorbit**

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>67662</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 4.2 mg, DER: 3-6:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, acaciae gummi, sorbitolum liquidum non cristallisabile 532.2 mg, natrii cyclamas corresp. natrium 0.8043 mg, aqua purificata pro pastillo.	
Anwendung		Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) E
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Escitalopram NOBEL 10 mg, Filmtabletten****02 Escitalopram NOBEL 20 mg, Filmtabletten**

NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67544</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	17.04.2020
Zusammensetzung	01	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, copovidonum, lactosum monohydricum 51.7 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.546 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, acidum stearicum, E 171 pro compresso obducto.	
	02	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, copovidonum, lactosum monohydricum 103.40 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.092 mg, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, cellulolum microcristallinum, acidum stearicum, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	004	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Gültig bis		16.04.2025	

**01 Etoricoxib-Mepha 30 mg, Lactab****02 Etoricoxib-Mepha 60 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>67489</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	etoricoxibum 30 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, talcum, triglycerida, E 171, cellulolum microcristallinum, E 132, E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	02	etoricoxibum 60 mg, calcii hydrogenophosphas, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, povidonum K 25, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, hydroxypropylcellulosum, talcum, triglycerida, E 171, E 133, E 132, E 172, E 172, pro compresso obducto.	
Anwendung		Arthritis und rheumatische Krankheiten	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	7 Tablette(n) B
		003	28 Tablette(n) B
Gültig bis		01.04.2025	

**01 Fixaprost Augentropfen, (Monodosen)**

THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>67295</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	17.04.2020
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg corresp. timololi maleas 6.830 mg, macrogolglyceroli hydroxystearas, sorbitolum, glyceroli monostearas, macrogoli 4000 monostearas, carbomerum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia, nitrogenium, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	30 x 0.2 ml 6 x 5 Monodosen B
		002	90 x 0.2 ml 18 x 5 Monodosen B
Gültig bis		16.04.2025	

**01 Fycompa 0.5 mg / ml, Suspension zum Einnehmen**

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>67665</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	perampanelum anhydricum 0.5 mg, sorbitolum liquidum cristallisabile 250 mg corresp. sorbitolum 175 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum, poloxamerum 188, simethiconum, polysorbatum 65, methylcellulosum, silica colloidalis hydrica, macrogoli 12 stearas, E 210 < 5 µg, E 200, acidum sulfuricum concentratum, acidum citricum, E 211 1.1 mg, aqua purificata q.s. ad suspensionem pro 1 ml corresp. natrium 0.418 mg.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	340 ml B
Gültig bis		15.04.2025	



**01 Hydroxychloroquin Sandoz 200 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>67944</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.04.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	hydroxychloroquini sulfas 200.00 mg, calcii hydrogenophosphas dihydricus, povidonum, natrii hydrogenocarbonas corresp. natrium 0.27 mg, magnesii stearas, Überzug: hydroxypropylcellulosum, hypromellose, E 171, macrogolum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria, Lupus erythematoses, chronische Polyarthrit	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) Flaschen B
		002	500 Tablette(n) Flaschen B
Gültig bis		02.04.2021	

**01 Imraldi 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>67427</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	03.04.2020
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 20 mg, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 375 µg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, psoriatische Arthritis, ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, ulcerative Colitis, Plaque Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
		002	2 Fertigspritze(n) B
		003	6 Fertigspritze(n) B
Gültig bis		02.04.2025	

**01 Imraldi 40 mg/0.8 ml, Injektionslösung in Fertigpen**

Samsung Bioepis CH GmbH, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>67582</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	03.04.2020
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, sorbitolum 20 mg, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml corresp. natrium 375 µg.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, psoriatische Arthritis, ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn bei Erwachsenen, ulcerative Colitis, Plaque Psoriasis bei Erwachsenen, Hidradenitis suppurativa	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		003	6 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Gültig bis		02.04.2025	

**01 Juliette, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>67466</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	dienogestum 2 mg, ethinylestradiolum 0.03 mg, lactosum monohydricum 60.9 mg, maydis amylum, povidonum K 30, magnesii stearas, Überzug: hypromellose, macrogolum 400, E 171 pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis		08.04.2025	

**01 Lactococcus lactis comp. D9, Spray zur Anwendung auf der Haut**

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: <b>66841</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 20.01.1.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	lactococcus lactis subsp. lactis antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, streptococcus pyogenes antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,22 g, streptococcus oralis antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, streptococcus pneumoniae antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, staphylococcus saprophyticus subsp. saprophyticus antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, staphylococcus aureus subsp. aureus antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, neisseria sicca antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, mycobacterium bovis antigenum Spengler D9 (HAB 58a) 0,11 g, aqua purificata, thymolum, acidum hydrochloridum concentratum, ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 Sprühstösse.	
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. Abgabekategorie D ab D13.	
Gültig bis		07.04.2025	

- 01 Lenalidomid Spirig HC 2.5 mg, Hartkapseln  
 02 Lenalidomid Spirig HC 5 mg, Hartkapseln  
 03 Lenalidomid Spirig HC 7.5 mg, Hartkapseln  
 04 Lenalidomid Spirig HC 10 mg, Hartkapseln  
 05 Lenalidomid Spirig HC 15 mg, Hartkapseln  
 06 Lenalidomid Spirig HC 20 mg, Hartkapseln  
 07 Lenalidomid Spirig HC 25 mg, Hartkapseln  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67561	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	lenalidomidum 2.5 mg, lactosum 53.5 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.26 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 133, E 127, E 129 0.0274 mg, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), pro capsula.	
	02	lenalidomidum 5 mg, lactosum 107 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.52 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 133, E 110 0.0277 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro capsula.	
	03	lenalidomidum 7.5 mg, lactosum 160.5 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.79 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 127, E 110 0.023 mg, E 133, pro capsula.	
	04	lenalidomidum 10 mg, lactosum 214 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.05 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 102 0.0436 mg, E 129 0.0153 mg, E 133, E 110 0.0119 mg, pro capsula.	
	05	lenalidomidum 15 mg, lactosum 120 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.63 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), E 129 0.0058 mg, E 133, E 102 0.0032 mg, pro capsula.	
	06	lenalidomidum 20 mg, lactosum 160 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 0.84 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, E 172 (rubrum), E 172 (flavum), E 129 0.0011 mg, E 133, pro capsula.	
	07	lenalidomidum 25 mg, lactosum 200 mg, cellulolum microcristallinum, carmellosum natricum conexum corresp. natrium 1.05 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	21 Kapsel(n) A
	02	002	21 Kapsel(n) A
	03	003	21 Kapsel(n) A
	04	004	21 Kapsel(n) A
	05	005	21 Kapsel(n) A
	06	006	21 Kapsel(n) A
	07	007	21 Kapsel(n) A
Gültig bis		31.03.2025	

**01 Metoflex 750 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>66781</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.13.0.	17.10.2019
Composition	01	methocarbamolium 750 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Myorelaxant	
Conditionnements	01	001	10 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		002	50 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		003	100 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
Valable jusqu'au		16.10.2024	

**01 Miglustat Dipharma 100 mg, capsule**

Dipharma SA, Piazza Col C. Bernasconi 5, 6830 Chiasso

N° d'AMM: <b>67633</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	03.04.2020
Composizione	01	miglustatum 100 mg, magnesii stearas, gelatina, E 171, lacca, propylenglycolium, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), pro capsula.	
Indicazione		Gaucher di tipo 1, Niemann-Pick di tipo C	
Confezione/i	01	001	84 capsula/capsule <span style="float: right;">B</span>
Valevole fino al		02.04.2025	

**01 Ogivri 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>67467</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	trastuzumabum 150 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, macrogolum 3350, sorbitolum 115.2 mg, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, pro vitro corresp. natrium 0.07 mg.	
Anwendung		Mammakarzinom, Magenkarzinom oder Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis		01.04.2025	

**01 Ogivri 440 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>67470</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 440 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, macrogolum 3350, sorbitolum 337.9 mg, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum corresp. natrium 0.18 mg, pro vitro. Solvens: alcohol benzylicus 231 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem 20 ml, solutio reconstituta 1 ml corresp. trastuzumabum 21 mg.	
Anwendung		Mammakarzinom, Magenkarzinom oder Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis		01.04.2025	

**01 Osanit Verletzungen, Globuli**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>67328</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	arnica montana D6 10.0 mg, excipiens ad globulos pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss dem homöopathischen Therapieprinzip unterstützend bei Verletzungen	
Packung/en	01	001	7.5 g D
Gültig bis		07.04.2025	

**01 Rasagilin Spirig HC 1 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>67362</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	14.04.2020
Zusammensetzung	01	rasagilinum 1.00 mg ut rasagilini tartras, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Gültig bis		13.04.2025	

**01 Rybelsus 3 mg, Tabletten****02 Rybelsus 7 mg, Tabletten****03 Rybelsus 14 mg, Tabletten**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>67446</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	24.03.2020
Zusammensetzung	01	semaglutidum 3 mg, natrii salcaprozas corresp. natrium 22.9 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 90, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	semaglutidum 7 mg, natrii salcaprozas corresp. natrium 22.9 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 90, magnesii stearas, pro compresso.	
	03	semaglutidum 14 mg, natrii salcaprozas corresp. natrium 22.9 mg, cellulolum microcristallinum, povidonum K 90, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		009	90 Tablette(n) B
Gültig bis		23.03.2025	

**01 TravoTim-Vision 5 mg/ml, Augentropfen**

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: <b>67232</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	24.04.2020
Zusammensetzung	01	travoprostum 40 µg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Okuläre Hypertension, Offenwinkelglaukom	
Packung/en	01	001	2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
Gültig bis		23.04.2025	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Alfaxan Multidose 10 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>67539</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.04.2020
Zusammensetzung	01	alfaxalonum 10 mg, hydroxypropylbetadexum, natrii chloridum, dinatrii phosphas, kalii dihydrogenophosphas, ethanolum anhydricum 150 mg, chlorocresolum 1.0 mg, benzethonii chloridum 0.2 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum dilutum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anästhetikum für Hunde, Katzen und Kaninchen zur intravenösen Anwendung	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	20 ml B
Gültig bis		16.04.2025	

**01 Florkem 300 mg/ml ad us. vet., solution injectable pour bovins et porcins**

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

N° d'AMM: <b>67568</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	21.04.2020
Composition	01	florfenicolum 300 mg, N,N-dimethylacetamidum, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, macrogolum 300, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antibiotique pour bovins et porcins	
Conditionnements	01	001	20 ml Flacon en verre B
		002	50 ml Flacon en verre B
		003	100 ml Flacon en verre B
		004	250 ml Flacon en verre B
		005	500 ml Flacon en verre B
		006	50 ml Flacon en plastique B
		007	100 ml Flacon en plastique B
		008	250 ml Flacon en plastique B
		009	500 ml Flacon en plastique B
Valable jusqu'au		20.04.2025	

**01 Hemo 125 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Rinder, Schweine und Hunde**

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

Zul.-Nr.: <b>67432</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	29.04.2020
Zusammensetzung	01	etamsylatum 125.0 mg, E 223 0.4 mg, E 221 0.3 mg, dinatrii edetas, alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antihämorrhagikum für Rinder, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	002	5 x 20 ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): etamsylatum, DCI	
Gültig bis		28.04.2025	

**01 Sedanol 40 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Schweine**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>67650</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.04.2020
Zusammensetzung	01	azaperonum 40 mg, E 218 0.50 mg, propylis parahydroxybenzoas 0.05 mg, E 223 2.00 mg, acidum tartaricum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum für Schweine	
Packung/en	01	001	100 ml <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		23.04.2025	

## 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.

Bei allen „Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2“ wurde betreffend Publikation der Umteilungen danach unterschieden, ob das Arzneimittel der Abgabekategorie B oder Abgabekategorie D, oder von der Abgabekategorie D in die Abgabekategorie E zugeteilt wird. Bei Umteilungen in die Abgabekategorie B kann Swissmedic den Umteilungsentscheid erst publizieren, nachdem er in Rechtskraft erwachsen ist und muss daher insbesondere den Ablauf der 30-tägigen Beschwerdefrist abwarten.

Dans toutes les procédures de reclassification dans les catégories de remise relevant de la LPT 2, une distinction a été faite, en ce qui concerne la publication des reclassifications, selon que le médicament était rattaché à la catégorie de remise B ou à la catégorie D, ou qu'il était transféré de la catégorie D à E. Dans les reclassifications dans la catégorie B, Swissmedic peut ne publier la décision qu'après son entrée en force et est donc en particulier tenu d'attendre que le délai de recours de 30 jours ait expiré.

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Acido-X, magensaftresistente Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61354	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, Überzug: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) D
		002	14 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

#### 01 Acular, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 53181	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	ketorolacum trometamolium 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht steroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Applikation am Auge	
Packung/en	01	015	5 ml Tropfflasche B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Algifor Liquid caps 400, Capsule de gélatine molle**

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

N° d'AMM: <b>65372</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	09.04.2020
Composition	01	ibuprofenum 400 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001	10 capsule(s) D
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Algifor, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: <b>50411</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	29.04.2020
Composition	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Remarque		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		02.02.2021	

**01 Allergovit Alnus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Alnus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60633</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Alnus/Corylus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Alnus/Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60624</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: alnus glutinosa 50 % et corylus avellana 50 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: alnus glutinosa 50 % et corylus avellana 50 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: alnus glutinosa 50 % et corylus avellana 50 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60641</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Betula Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Betula Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60642</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (betula spec.) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (betula spec.) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (betula spec.) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Betula/Alnus/Corylus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Betula/Alnus/Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60636</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: betula spec. 35 % et alnus glutinosa 30 % et corylus avellana 35 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: betula spec. 35 % et alnus glutinosa 30 % et corylus avellana 35 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: betula spec. 35 % et alnus glutinosa 30 % et corylus avellana 35 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Corylus Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Corylus Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60639	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
		B): pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (corylus avellana) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40 Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea 60/Secale 40 Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60628	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 40 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
		B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 40 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 40 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea 80/Secale 20 Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60629</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 80 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 80 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 80 % et secale cereale 20 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60630</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Artemisia Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60626</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et artemisia vulgaris 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et artemisia vulgaris 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et artemisia vulgaris 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Betula Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Betula Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60627</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et betula spec. 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et betula spec. 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et betula spec. 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea-Cerealis/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60625	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 44 % et hordeum vulgare 8 % et avena sativa 8 % et secale cereale 12 % et triticum sativum 8 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60631</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis), aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.  B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis), aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis), aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60621</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	2 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Einleitungsbehandlung A
	02	1 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension**  
**02 Allergovit Mixtura Graminea/Artemisia/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**  
 Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60635	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et artemisia vulgaris 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60623</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et betula spec. 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et betula spec. 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et betula spec. 20 % et secale cereale 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	2 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Einleitungsbehandlung A
	02	1 x 3 ml Durchstechflasche(n)	Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea/Betula/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60634</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et betula spec. 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et betula spec. 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	<p>pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 50 % et betula spec. 20 % et secale cereale 15 % et plantago lanceolata 15 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Mixtura Graminea/Secale/Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60637</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 20 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 20 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 60 % et secale cereale 20 % et plantago lanceolata 20 %, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Parietaria Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Parietaria Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60640</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (parietaria officinalis) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Plantago Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Plantago Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60632	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (plantago lanceolata) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Allergovit Secale Kombipackung, Injektionssuspension****02 Allergovit Secale Stärke B, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60638	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (secale cereale) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (secale cereale) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (secale cereale) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	2 x 3 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	02	002	1 x 3 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Angocin, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>66092</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	Filmtablette: tropaeoli majus herbae pulvis 200.0 mg, armoraciae radice pulvis 80.0 mg, pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei akuten Entzündungen der oberen Atemwege und bei Harnwegsinfekten	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n) 002 100 Tablette(n) 005 200 Tablette(n)	D D D
Bemerkung		Ersatz der Bündelpackung (2 x 100 Filmtabletten) durch eine Packung à 200 Filmtabletten.	
Gültig bis		05.03.2023	

**01 Apis/Larynx comp., Globuli velati**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60362</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	apis mellifica ex animale toto GI D16 (HAB 41c) 10 mg, bryonia cretica ferm 33b (HAB) D14 10 mg, larynx bovis GI D16 (HAB 41b) 10 mg (Rind:), levisticum officinale e radice rec. ferm 33c D14 (HAB 33c) 10 mg, nervus laryngeus recurrens bovis GI D16 (HAB 41a) 10 mg (Rind:), nervus laryngeus superior bovis GI D16 (HAB 41a) 10 mg (Rind:), nervus vagus bovis GI D16 (HAB 41a) 10 mg (Rind:), saccharum 1000 mg, natrium 0.024 mg, ad globulos pro 1 g, corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Apo-Stom, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55328</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D12 85 mg, belladonna (Ph.Eur.Hom) spag. Peka D4 145 mg, colchicum autumnale (HAB) D6 125 mg, citrullus colocynthis (HAB) D4 145 mg, dinatrii phosphas D4 145 mg, robinia pseudacacia spag. Peka D4 145 mg, stibium sulfuratum nigrum (HAB) D6 125 mg, strychnos nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) spag. Peka D12 85 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Funktionsstörungen im Magenbereich	
Packung/en	01	001 50 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aqua ad iniectabilia Fresenius, Injektionslösung**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 53773	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.4.	06.04.2020
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	060 20 x 10 ml Ampullen à 10 ml	B
		096 10 x 100 ml Durchstechflaschen	B
		097 20 x 5 ml Polyethylen-Ampullen à 5 ml	B
		098 20 x 10 ml Polyethylen-Ampullen à 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Aripiprazol Spirig HC 5 mg, Tabletten****02 Aripiprazol Spirig HC 10 mg, Tabletten****03 Aripiprazol Spirig HC 15 mg, Tabletten****04 Aripiprazol Spirig HC 30 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65456	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	02	aripiprazolum 10 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso.	
	04	aripiprazolum 30 mg, saccharinum natricum, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Aviral, Crème**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55060	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	14.04.2020
Zusammensetzung	02	aciclovirum 50 mg, propylenglyolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	02	005 2 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Balmed Hermal, Medizinisches Oelbad**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>29448</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	sojae oleum 850 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Medizinisches Oelbad bei trockenen und schuppigen Hautveränderungen	
Packung/en	01	078	500 ml <span style="float: right;">D</span>
		086	200 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**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.	02.04.2020
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	004	1 Set Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 500 I.E. und Verabreichungsset <span style="float: right;">B</span>
	03	005	1 Set Stechampulle Lyophilisat mit Solvens 1000 I.E. und Verabreichungsset <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Blopress Plus 8/12.5 mg, Tabletten**  
**02 Blopress Plus 16/12.5 mg, Tabletten**  
**03 Blopress Plus 32/12.5 mg, Tabletten**  
**04 Blopress Plus 32/25 mg, Tabletten**  
 Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55247	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	29.04.2020
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	012 28 Tablette(n)	B
		016 98 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	03	026 28 Tablette(n)	B
		028 98 Tablette(n)	B
	04	034 28 Tablette(n)	B
		036 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bonherba classique Kräuter, gefüllt, Kräuterbonbons**  
 F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 20732	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 12.2 mg, liquiritiae succus pulveratus 5.4 mg, plantaginis extractum 4 mg, eucalypti aetheroleum 2 mg, anisi aetheroleum 1.1 mg, foeniculi aetheroleum 0.4 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	026 150 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bonherba classique Kräuter, zuckerfrei, Kräuterbonbons**  
 F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 30367	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 5.4 mg, acidum ascorbicum 9.45 mg, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	023 150 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bryonia/Stannum, Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	21.04.2020
Zusammensetzung	01	bryonia cretica ferm 33b (HAB) D2 100 mg, stannum metallicum (HAB) D9 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Budenofalk 2 mg, Mousse rectale**

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

N° d'AMM: <b>59263</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	23.04.2020
Composition	01	budesonidum 2 mg, propylenglycolum, propellentia et excipients ad emulsionem pro dosi.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	001	1 x 14 pièce(s) applications <span style="float: right;">B</span>
		002	2 x 14 pièce(s) applications <span style="float: right;">B</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Burgerstein Beta-Carotin-Kapseln 6 mg**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>51274</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	betacarotenum 6 mg corresp. retinolum 10000 U.I., excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin-A-Präparat	
Packung/en	01	016	100 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Burgerstein EPA-Kapseln 500mg, Kapseln**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>49417</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.12.0.	06.04.2020
Zusammensetzung	01	piscis oleum 500 mg corresp. acida carboxylica omega-3 oligoinsaturata 150 mg ut acidum eicosapentaenoicum 90 mg et acidum docosahexaenoicum 60 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Als diätetische Ergänzung der Nahrung bei erhöhten Blutfetten	
Packung/en	01	012	60 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
		020	180 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Calcipotriol-Betamethason-Mepha, Salbe**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65269</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, antiox.: E 321, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	004	30 g B
		005	60 g B
		006	120 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Calciumfolinat Labatec 50 mg/5 ml, solution pour injection****02 Calciumfolinat Labatec 100 mg/10 ml, solution pour injection****03 Calciumfolinat Labatec 300 mg/30 ml, solution pour injection****04 Calciumfolinat Labatec 500 mg/50 ml, solution pour injection**

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

N° d'AMM: <b>66077</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	16.04.2020
Composition	01	acidum folinicum 50 mg ut calcii folinas, trometamolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acidum folinicum 100 mg ut calcii folinas, trometamolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	acidum folinicum 300 mg ut calcii folinas, trometamolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 30 ml.	
	04	acidum folinicum 500 mg ut calcii folinas, trometamolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		Antidote contre des antagonistes de l'acide folique	
Remarque		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		06.04.2022	

**01 Cartilago suis compositum, Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59001	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	acidum thiocticum D6 (HAB 6) 0.03 mg, acidum silicicum (HAB) D6 3 mg, arnica montana (HAB) D1 0.6 mg, cartilago suis D4 (HAB 42a) 0.3 mg, coenzymum A D6 (HAB 5a) 0.03 mg, embryo totalis suis D4 (HAB 42a) 0.3 mg, funiculus umbilicalis suis D4 (HAB 42a) 0.3 mg, nadidum D6 (HAB 5a) 0.03 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 (HAB 6) 0.03 mg, placenta totalis suis D4 (HAB 42a) 0.3 mg, sanguinaria canadensis (HAB) D3 0.45 mg, solanum dulcamara (HAB) D2 0.15 mg, sulfur (HAB) D6 0.54 mg, symphytum officinale (HAB) D8 0.15 mg, rhus toxicodendron (HAB) D2 0.54 mg, lactosum monohydricum, magnesii stearas, pro compresso corresp. lactosum monohydricum 300 mg.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Cartilago/Echinacea comp., Globuli velati**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60291	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	articulatio interphalangea bovis GI D16 (HAB 41b) 10 mg (Rind: Knorpel), echinacea pallida e planta tota rec. ferm 33c D1 (HAB 33c) 10 mg, quarz (HAB) D29 10 mg, saccharum 1000 mg, natrium 0.007 mg, ad globulos pro 1 g, corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

**01 Cinacalcet-Mepha 30mg, Lactab**  
**02 Cinacalcet-Mepha 60mg, Lactab**  
**03 Cinacalcet-Mepha 90mg, Lactab**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65736</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.05.0.	17.04.2020
Zusammensetzung	01	cinacalcetum 30 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	cinacalcetum 60 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	cinacalcetum 90 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperparathyreoidismus	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
	03	003 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		10.03.2021	

**01 Clarithromycin Sandoz 125 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
**02 Clarithromycin Sandoz 250 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57388</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipients ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipients ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml	A
	02	003 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Clopidrax, Filmtabletten**  
Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61340</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



- 01 Co-Amoxi-Mepha 550 i.v. Kinder, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung  
 02 Co-Amoxi-Mepha 1100 i.v. Kinder, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung  
 03 Co-Amoxi-Mepha 1200 i.v. Erwachsene, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung  
 04 Co-Amoxi-Mepha 2200 i.v. Erwachsene, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56758	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	14.04.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: amoxicillinum anhydricum 2 g ut amoxicillinum natricum, acidum clavulanicum 200 mg ut kalii clavulanas pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) A
	02	004	10 Durchstechflasche(n) A
	03	009	10 Durchstechflasche(n) A
	04	010	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 5 Durchstechflaschen der Dosisstärken 1100 mg, 1200 mg und 2200 mg)	
Gültig bis		21.03.2024	

- 01 Co-Amoxicillin Sandoz 457, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57046	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	01.04.2020
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 80 mg ut amoxicillinum trihydricum 91.84 mg, acidum clavulanicum 11.4 mg ut kalii clavulanas 13.577 mg, acidum citricum, cellulosum microcristallinum, carmellosum natricum, xanthani gummi, silica colloidalis anhydrica, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	35 ml A
		003	70 ml A
		005	140 ml A
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Erneuerung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Coenzyme A compositum, Injektionslösung (s.c., i.m.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59012	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	acidum alpha-ketoglutaricum D8 (HAB 5a) 22 mg, acidum thiocticum D6 (HAB 6) 22 mg, acidum ascorbicum D6 (HAB 5a) 22 mg, acidum cis-aconiticum D8 (HAB 5a) 22 mg, acidum citricum (HAB) D8 22 mg, acidum malicum D8 (HAB 5a) 22 mg, acidum fumaricum D8 (HAB 5a) 22 mg, acidum succinicum (Ph. Eur. Hom.) D8 (HAB 5a) 22 mg, adenosinum triphosphoricum D10 (HAB 5a) 22 mg, barium oxalsuccinicum D10 (HAB 6) 22 mg, beta vulgaris rubra ex radice D4 (HAB 2a) 22 mg, cerium oxalicum (HAB) D8 22 mg, coenzymum A D8 (HAB 5a) 22 mg, cysteinum D6 (HAB 5a) 22 mg, hepar sulfuris (HAB) D10 22 mg, magnesium oroticum dihydricum D6 (HAB 6) 22 mg, manganum phosphoricum D6 (HAB 6) 22 mg, nadidum D8 (HAB 5a) 22 mg, natrium diethylmalaceticum D6 (HAB 6) 22 mg, natrium pyruvicum D8 (HAB 5a) 22 mg, natrium riboflavinum phosphoricum D6 (HAB 5a) 22 mg, nicotinamidum D6 (HAB 5a) 22 mg, pulsatilla pratensis (HAB) D6 22 mg, pyridoxinum hydrochloricum D6 (HAB 5a) 22 mg, sulfur (HAB) D10 22 mg, thiaminum hydrochloricum D6 (HAB 5a) 22 mg, aqua ad iniectabilia, natrii chloridum corresp. natrium 7.6 mg, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cotellic 20mg, Filmtabletten**

Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 65620	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.04.2020
Zusammensetzung	01	cobimetinibum 20 mg ut cobimetinibi hemifumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	63 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Cremolan, Waschlotion**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 38658	Abgabekategorie: E	Index: 10.10.0.	30.04.2020
Zusammensetzung	02	triclosanum 10 mg, detergentia, propylenglyolum, color.: E 131, conserv.: E 202, methyl(chloro)isothiazolinonum et methylisothiazolinonum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, schuppige Haut	
Packung/en	02	053	150 ml E
		054	300 ml E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Defaeton, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55254	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	cynara scolymus ex herba cum floribus D4 165 mg, dioscorea villosa (HAB) D6 165 mg, fumaria officinalis spag. Peka D4 145 mg, peumus boldus spag. Peka D4 160 mg, frangula alnus (HAB) D6 145 mg, rheum D12 95 mg, strychnos ignatii (Ph.Eur.Hom.) spag. Peka D12 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 18 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Verdauungsstörungen	
Packung/en	01	041	50 ml D
		043	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 DicloZ, Emulsions-Gel**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65901	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	06.04.2020
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001	50 g D
		002	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 39528	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	16.04.2020
Zusammensetzung	02	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 3350, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 4000, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Intramuskuläre und lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	02	010	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		029	5 x 1 ml Ampulle(n) B
	03	045	1 x 1 ml Spritze(n) B
Bemerkung		(Verzicht auf eine Packungsgrösse: 037 (5 x 1 ml Durchstechflaschen))	
Gültig bis		22.11.2022	

**01 Disci/Rhus toxicodendron comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60275</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere rec. ferm 33c D4 (HAB 33c) 10 mg, argentum metallicum (HAB) D18 10 mg, arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D18 (HAB 33c) 10 mg, disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D6 (HAB 41b) 10 mg (Rind: Knorpel), formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D5 (HAB 41c) 10 mg, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm 35b D2 (HAB 35b) 10 mg, granit D8 (HAB 6/8b) 10 mg, leontopodium alpinum e planta tota sicc. ferm 36 D2 (HAB 36) 10 mg, mandragora officinarum e radice rec. ferm 34d D4 (HAB 34d) 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo rec. ferm 35c D4 (HAB 35c) 10 mg, toxicodendron quercifolium e foliis rec. ferm 33d D4 (HAB 33d) 10 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.05.2021	

**01 Donepezil-Mepha 5 mg, Lactab****02 Donepezil-Mepha 10 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60535</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Duraphat Fluorid 5 mg/g, Zahnpaste**

GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>56696</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 13.05.1.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	fluoridum 5 mg ut natrii fluoridum, laurilsulfas, macrogolum 600, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 133, conserv.: E 211, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Wurzelkariesbehandlung, Zahnkariesprophylaxe	
Packung/en	01	001	51 g Tube B
		003	3 x 51 g Tuben B
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Elocta 250 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 02 Elocta 500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 04 Elocta 1000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 05 Elocta 1500 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 06 Elocta 2000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 07 Elocta 3000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 08 Elocta 4000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 09 Elocta 5000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 10 Elocta 6000 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 Swedish Orphan Biovitrum AG, 6003 Luzern

Zul.-Nr.: **65843** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 23.04.2020

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 250 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.
	02	Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 500 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.
	04	Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 1000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.
	05	Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 1500 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.
	06	Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 2000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.
	07	Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 3000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.
	08	Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 4000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.
	09	Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 5000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.

	10	Praeparatio cryodesiccata: efmoroctocogum alfa 6000 U.I., histidinum, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, saccharum, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.		
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit 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
	04	004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	05	005	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	06	006	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	07	007	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	08	008	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	09	009	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
	10	010	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation)		
Gültig bis		22.06.2021		

**01 Eloxatine 50 mg/10 ml, concentré pour perfusion**  
**02 Eloxatine 100 mg/20 ml, concentré pour perfusion**  
**03 Eloxatine 200 mg/40 ml, concentré pour perfusion**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 57207	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	02.04.2020
Composition	01	oxaliplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	006	1 flacon(s) A
	02	007	1 flacon(s) A
	03	008	1 flacon(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Encepur N Kinder, Injektionssuspension**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 628	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: virus FSME inactivatus (Stamm K23) 0.75 µg, trometamolium, aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, saccharum, natrii chloridum, residui: formaldehydum max. 2.5 µg, neomycini hydrochloridum et chlortetracyclinum et gentamicini sulfas nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) à 0.25 ml Suspension B
		002	10 Fertigspritze(n) à 0.25 ml Suspension B
		003	10 x 1 Fertigspritze(n) à 0.25 ml Suspension als Bündelpackung B
		004	10 Fertigspritze(n) à 0.25 ml Suspension (ohne Nadel) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Packung à 10 Fertigspritzen ohne Nadel)	
Gültig bis		24.01.2022	

**01 Encepur N, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>627</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: <b>08.08.</b>	<b>30.04.2020</b>
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: virus FSME inactivatus (Stamm K23) 1.5 µg, trometamol, aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, saccharum, natrii chloridum, residui: formaldehydum max. 5 µg, neomycini hydrochloridum et chlortetracyclinum et gentamicini sulfas nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem vollendeten 12. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) à 0.5 ml Suspension B
		002	10 Fertigspritze(n) à 0.5 ml Suspension B
		003	10 x 1 Fertigspritze(n) à 0.5 ml Suspension als Bündelpackung B
		004	10 Fertigspritze(n) à 0.5 ml Suspension (ohne Nadel) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Packung à 10 Fertigspritzen ohne Nadel)	
Gültig bis		31.03.2022	



01 Epethinan 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten  
 02 Epethinan 10 mg/5 mg, Retardtabletten  
 03 Epethinan 20 mg/10 mg, Retardtabletten  
 04 Epethinan 40 mg/20 mg, Retardtabletten  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 65727	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	009	30 Tablette(n) A
		010	60 Tablette(n) A
		017	30 Tablette(n) Flasche A
		018	60 Tablette(n) Flasche A
	02	011	30 Tablette(n) A
		012	60 Tablette(n) A
		019	30 Tablette(n) Flasche A
		020	60 Tablette(n) Flasche A
	03	013	30 Tablette(n) A
		014	60 Tablette(n) A
	04	015	30 Tablette(n) A
		016	60 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 5 mg/2.5 mg und 10 mg/5 mg: 30 und 60 Tabletten in Flaschen) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		24.11.2021	

01 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/10 mg, Tabletten  
 02 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/20 mg, Tabletten  
 03 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/40 mg, Tabletten  
 04 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/80 mg, Tabletten  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66234	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	21.04.2020
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 51.225 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 0.406 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 1.122 mg.	
	02	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, lactosum monohydricum 112.45 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 0.812 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 2.247 mg.	
	03	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, lactosum monohydricum 234.90 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 1.624 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 4.494 mg.	
	04	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, lactosum monohydricum 479.80 mg, hypromellosum, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 3.248 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 8.985 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Korrektur des Na-Gehaltes in der 10 mg/10 mg Dosisstärke	
Gültig bis		10.08.2022	

**03 Femoston 1/10 mg, Tabletten****04 Femoston 2/10 mg, Tabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 53128	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	06.04.2020
Zusammensetzung	03	I) Tablette weiss: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. II) Tablette grau: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	I) Tablette ziegelrot: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. II) Tablette gelb: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonsubstitution nach der Menopause	
Packung/en	03	025 28 Tablette(n)	B
	04	033 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fiasp ultra-fast-acting FlexTouch, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66200	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 600 nmol corresp. insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum ut zinci acetate dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, arginini hydrochloridum, nicotinamidum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	001 5 x 3 ml FlexTouch	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information Dezember 2019)	
Gültig bis		06.06.2022	

**01 Fiasp ultra-fast-acting Penfill, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66201	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 600 nmol corresp. insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum ut zinci acetate dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, arginini hydrochloridum, nicotinamidum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	001 5 x 3 ml Patrone	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information Dezember 2019)	
Gültig bis		06.06.2022	

**01 Fiasp ultra-fast-acting, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66202</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 600 nmol corresp. insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum ut zinci acetat dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, arginini hydrochloridum, nicotinamidum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	001	1 x 10 ml Durchstechflasche B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information Dezember 2019)	
Gültig bis		06.06.2022	

**01 Flu-SWAN, Injektionslösung**

SWAN Isotopen AG SWAN Haus, Inselspital, Freiburgstrasse 38, 3010 Bern

Zul.-Nr.: <b>61546</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.9.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	fludeoxyglucosum(18-F) zum Kalibrierungszeitpunkt 185 MBq, natrii chloridum, ethanolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Tomographie	
Packung/en	01	001	15 ml Multidosis-Flakon aus Glas 90 - 1850 MBq A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fluconax 50 mg, Kapseln****02 Fluconax 150 mg, Kapseln****03 Fluconax 200 mg, Kapseln**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57182	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, lactosum monohydricum 16.6 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.01 mg, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 131, E 172 (flavum), E 171, pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, lactosum monohydricum 49.8 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.04 mg, Kapselhülle: gelatina, E 104, E 110 0.02 mg, E 171, pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, lactosum monohydricum 66.4 mg, cellulolum microcristallinum, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, natrii laurilsulfas corresp. natrium 0.05 mg, Kapselhülle: gelatina, E 171, pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
	02	007 1 Kapsel(n)	B
		009 4 Kapsel(n)	B
	03	013 2 Kapsel(n)	B
		015 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 100 Kps der Dosisstärken 50 mg und 150 mg)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Fluconazol Labatec 200 mg, solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: 59527	Catégorie de remise: B	Index: 08.06.0.	15.04.2020
Composition	02	fluconazolum 200 mg, natrii chloridum corresp. natrium 354.45 mg, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Antimycotique	
Conditionnements	02	002 100 ml flacon	B
Remarque		(Révocation aux dosages 200 mg et 400 mg)	
Valable jusqu'au		illimité	

**02 Flumucil 600 mg, compresse**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>57279</b>	Categoria di dispensazione: <b>B/D</b>		Index: 03.02.0.	06.04.2020
Composizione	02	acetylcysteinum 600 mg, crospovidonum, cellulolum microcristallinum, hydroxypropylcellulosum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas pro compresso.		
Indicazione		Mucolitico		
Confezione/i	02	016	12 compressa/compresse	D
		017	60 compressa/compresse	B
		018	30 compressa/compresse	B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)		
Valevole fino al		illimitata		

**01 Forxiga 5 mg, Filmtabletten****02 Forxiga 10 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>65176</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 07.06.2.	21.04.2020
Zusammensetzung	01	dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum 6.15 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum 25 mg, crospovidonum, silica colloidalis hydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
	02	dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum 12.30 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum 50 mg, crospovidonum, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 3350, talcum, E 172 (flavum), pro compresso obducto.		
Anwendung		Diabetes Typ-2		
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)	B
		002	98 Tablette(n)	B
	02	003	28 Tablette(n)	B
		004	98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information 04/2020)		
Gültig bis		unbegrenzt		

**01 Gilenya 0.5 mg, Kapseln**  
**02 Gilenya 0.25 mg, Kapseln**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60916</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, mannitolum, magnesii stearas, Kapselhülle: E 172 (flavum), E 171, gelatina, Drucktinte: lacca, alcohol isopropylicus, alcohol butylicus, propylenglycolum, aqua purificata, ammoniae solutio 28 per centum, kalii hydroxidum, E 172 (nigrum), E 172 (flavum), E 171, dimeticonum pro capsula.	
	02	fingolimodum 0.25 mg ut fingolimodi hydrochloridum, mannitolum, hydroxypropylcellulosum, hydroxypropylbetadexum, magnesii stearas, Kapselhülle: gelatina, E 171, E 172 (flavum), Drucktinte: lacca, E 172 (nigrum), propylenglycolum, ammoniae solutio 28 per centum pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	98 Kapsel(n) B
	02	003	7 Kapsel(n) B
		004	28 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Glandula thymi D6, Hartkapseln**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59020</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.1.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	glandulae thymi bovis recentis congelatis (lyophil., steril.) D6 (HAB 6) 330 mg (Rind: Sekretionsdrüse), Kapselhülle: hypromellosem, pro capsula corresp. lactosum monohydricum 330 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Glimepiride Zentiva 2 mg, Tabletten**  
**03 Glimepiride Zentiva 3 mg, Tabletten**  
**04 Glimepiride Zentiva 4 mg, Tabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57584</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	09.04.2020
Zusammensetzung	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipiens pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	02	018 30 Tablette(n)	B
		019 120 Tablette(n)	B
	03	020 30 Tablette(n)	B
		021 120 Tablette(n)	B
	04	022 30 Tablette(n)	B
		023 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Granisetron Fresenius i.v. 1mg/1ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Granisetron Fresenius i.v. 3mg/3ml, Infusionskonzentrat**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: <b>65050</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	20.04.2020
Zusammensetzung	01	granisetronum 1 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	granisetronum 3 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001 5 Ampulle(n)	B
	02	003 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 10x 1 mg/1 ml und 10x 3 mg/3 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Granufink femina, Hartkapseln**  
 Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: <b>65193</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	cucurbitae oleum 227.3 mg, extracta aquosa sicca: 80 mg ex, rhois aromatica arboris cortex 56 mg DER: 5-7:1, glucosum liquidum, extracta aquosa sicca: 20 mg ex lupuli strobulus 18 mg DER: 5.5-6.5:1, maltodextrinum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Traditionelles Arzneimittel zur Stärkung oder Kräftigung der Blasenfunktion	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	D
		002 60 Kapsel(n)	D
		003 120 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Ergänzung der Darreichungsform in der Arzneimittelbezeichnung	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Hametum-Haemo, Suppositorien**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>65855</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.09.1.	06.04.2020
Zusammensetzung	01	hamamelidis folii extractum liquidum 400 mg, ratio: 1:2, (+)-alpha-tocopherolum 2 mg, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	001	10 Suppositorien <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Isuprel, Injektionslösung / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>56457</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	isoprenalini hydrochloridum 0.2 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sympathomimetikum	
Packung/en	01	002	5 x 1ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kaletra, Sirup**

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>55649</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	lopinavirum 400 mg, ritonavirum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 42.4 % V/V.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002	60 ml 5 Flaschen à <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Keli-med, Crème**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>47456</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	02	allii cepae extractum 100 mg, hyoscyami maceratum oleosum 50 mg, allantoinum 20 mg, heparinum natricum 200 U.I., avobenzonum 12 mg, 3-(4-methylbenzyliden)bornan-2-onum 8 mg, aromatica, propylenglycolum et antiox.: E 321, conserv.: chlorhexidini digluconas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Narbenbehandlung	
Packung/en	02	045	20 g <span style="float: right;">D</span>
		053	50 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kenacort, Tabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>24206</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.24	27.04.2020
Zusammensetzung	01	triamcinolonum 4 mg, maydis amyllum, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 99.75 mg, magnesi stearas, pro compresso.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	041	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Keytruda 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>66231</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	pembrolizumabum 100 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
		002	2 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis		21.02.2022	

**01 Klean-Prep, Pulver**

Norgine AG, Werftstrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>51985</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	21.04.2020
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 59 g, natrii sulfas anhydricus 5.7 g, natrii hydrogenocarbonas 1.7 g, natrii chloridum 1.5 g, kalii chloridum 0.7 g, arom.: vanillinum, aspartamum, ad pulverem pro charta corresp. solutio reconstituta 1 l.	
Anwendung		Reinigung des Darmes vor therapeutischen und diagnostischen Eingriffen	
Packung/en	01	037	4 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse à 24 Sachets)	
Gültig bis		05.02.2024	

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>60065</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		peptisches Ulcus, gastroösophageale Refluxkrankheit	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Lebewohl, Hühneraugenpflaster**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>10379</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	02	Tela cum unguento: acidum salicylicum 19.25 mg, acidum lacticum 671 µg, adeps lanae, color.: E 141, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Hühneraugen, Hornhaut	
Packung/en	02	001	8 Pflaster
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lercanidipin-Mepha 10 mg, Lactab****02 Lercanidipin-Mepha 20 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65579</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	lercanidipini hydrochloridum 10 mg corresp. lercanidipinum 9.4 mg, magnesium stearas, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum natrium corresp. natrium 0.65 mg, lactosum monohydricum 30 mg, cellulosum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	lercanidipini hydrochloridum 10 mg corresp. lercanidipinum 18.8 mg, magnesium stearas, povidonum K 29-32, carboxymethylamylum natrium corresp. natrium 1.3 mg, lactosum monohydricum 60 mg, cellulosum microcristallinum, Überzug: poly(alcohol vinylicus), macrogolum 3350, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n)
		006	100 Tablette(n)
	02	007	30 Tablette(n)
		008	100 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Linezolid Mylan 600 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>65187</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	linezolidum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lisinopril-Mepha 5, Tabletten****02 Lisinopril-Mepha 10, Tabletten****03 Lisinopril-Mepha 20, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56777</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	29.04.2020
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Loperamid Zentiva 2 mg, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>56049</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.09.0.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, lactosum monohydricum 225.5 mg, talcum, Kapselhülle: gelatina, pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	006	20 Kapsel(n) D
		007	60 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lorviqua 25 mg, Filmtabletten****02 Lorviqua 100 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66941</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	lorlatinibum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	lorlatinibum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Nicht kleinzelliges Lungenkarzinom (non small cell lung cancer, NSCLC)	
Packung/en	01	001	120 Tablette(n) A
		003	90 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 90 Filmtabletten für 25 mg)	
Gültig bis		18.02.2025	

**03 Makatussin Comp., Hustensirup**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>39255</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	03	dihydrocodeini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 15 mg, saccharum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten, Reizhusten	
Packung/en	03	031	80 ml C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Makatussin, Hustentropfen**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>55274</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 13.6 mg, arom.: saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	005	30 g Fläschchen C
		006	30 g Tropftube C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mestinon retard, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>56387</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.14.0.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	pyridostigmini bromidum 180 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vagotonicum, Antimyasthenicum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) Braunglasflasche B
		002	100 Tablette(n) Blister B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Metamizol Spirig HC 500 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65234</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum monohydricum 500 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	003	20 ml B
		004	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Meto Zerok 25, Retardtabletten**  
**02 Meto Zerok 50, Retardtabletten**  
**03 Meto Zerok 100, Retardtabletten**  
**04 Meto Zerok 200, Retardtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56969</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	014	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
	02	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	04	010	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Moviprep Orange, Pulver**  
 Norgine AG, Werftestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>61631</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	21.04.2020
Zusammensetzung	01	A): macrogolum 3350 100 g, natrii sulfas anhydricus 7.5 g, natrii chloridum 2.691 g, kalii chloridum 1.015 g, aspartamum 175 mg et acesulfamum kalicum, aromatica (Orange), glucosum, ad pulverem, pro charta corresp. natrium 3.49 g, kalium 0.56 g. B): acidum ascorbicum 4.7 g, natrii ascorbas 5.9 g, ad pulverem pro charta corresp. natrium 0.69 g.	
Anwendung		Zur vollständigen Darmreinigung vor diagnostischen Untersuchungen	
Packung/en	01	001	2 + 2 Sachet(s) Sachets A + Sachets B B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 40 Packungen mit je 2 Sachets A und 2 Sachets B)	
Gültig bis		13.09.2021	

**01 Moviprep, Pulver**

Norgine AG, Werfttestrasse 3, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>57900</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	21.04.2020
Zusammensetzung	01	A): macrogolum 3350 100 g, natrii sulfas anhydricus 7.5 g, natrii chloridum 2.69 g, kalii chloridum 1.02 g, aspartamum 0.23 g, acesulfamum kalicum, aromatica, ad pulverem, pro charta corresp. natrium 3.49 g, kalium 0.56 g. B): acidum ascorbicum 4.7 g, natrii ascorbas 5.9 g, ad pulverem, pro charta corresp. natrium 0.69 g.	
Anwendung		Zur vollständigen Darmreinigung vor diagnostischen Untersuchungen	
Packung/en	01	001	2 + 2 Sachtet(s) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 40 Packungen mit je 2 Sachtets A und 2 Sachtets B)	
Gültig bis		07.04.2023	

**01 Nasenspray Neo Spirig HC 0.1%, Dosierspray****02 Nasenspray Neo Spirig HC 0,05%, Dosierspray**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61376</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	002	15 ml <span style="float: right;">D</span>
	02	003	10 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nebivolol Sandoz 5, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	56 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Neosynephrin-POS 5%, Augentropfen**  
 Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>65568</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.02.0.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 50 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mydriatikum	
Packung/en	01	001	10 ml <span style="float: right;">B</span>
		002	10 x 10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nicorandil Rivopharm 10 mg, comprimés**

**02 Nicorandil Rivopharm 20 mg, comprimés**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>60431</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 02.04.4.	09.04.2020
Composizione	01	nicorandilum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Angina pectoris	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Nidazea, Gel**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>57701</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	metronidazolium 7.5 mg, propylenglycolum, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.12.2023	

**01 Nina 120, suppositoires**

**02 Nina 250, suppositoires**

**03 Nina 400, suppositoires**

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

N° d'AMM: <b>45954</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	06.04.2020
Composition	01	paracetamolium 120 mg, excipients pro suppositoio.	
	02	paracetamolium 250 mg, excipients pro suppositoio.	
	03	paracetamolium 400 mg, excipients pro suppositoio.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	



**01 Noradrenalin Sintetica 1 mg/1 ml senza disulfito, concentrato per soluzione per infusione**  
**02 Noradrenalin Sintetica 4 mg/4 ml senza disulfito, concentrato per soluzione per infusione**  
**03 Noradrenalin Sintetica 10 mg/10 ml senza disulfito, concentrato per soluzione per infusione**  
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>60955</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 02.05.2.	09.04.2020
Composizione	01	noradrenalinum 1 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	noradrenalinum 4 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 4 ml.		
	03	noradrenalinum 10 mg ut noradrenalini tartras natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.		
Indicazione	Simpatomimetico, vasoconstrictore, stimolante cardiaco			
Confezione/i	01	001	10 x 1 ml fiala/fiale	B
	02	002	10 x 4 ml fiala/fiale	B
	03	003	10 x 10 ml fiala/fiale	B
Osservazione	(Rinnovo dell'omologazione)			
Valevole fino al	illimitata			

**02 Novo-Helisen Depot D. farinae Kombipackung 1-3, Injektionssuspension**  
**04 Novo-Helisen Depot D. farinae Stärke 3, Injektionssuspension**  
 Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60608</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>		Index: 07.13.3.	06.04.2020
Zusammensetzung	02	A): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
	04	acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung	Hyposensibilisierung			
Packung/en	02	002	3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	04	003	1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
		004	2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)			
Gültig bis	unbegrenzt			

02 Novo-Helisen Depot D. farinae/D. pteronyssinus Kombipackung 1-3, Injektionssuspension

04 Novo-Helisen Depot D. farinae/D. pteronyssinus Stärke 3, Injektionssuspension

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 60606	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	06.04.2020
Zusammensetzung	02	<p>A): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides farinae 50 % et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides farinae 50 % et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae 50 % et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides farinae 50 % et dermatophagoides pteronyssinus 50 %, aluminium, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	02	002	3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	003	1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
		004	2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus Kombipackung 1-3, Injektionssuspension****04 Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus Stärke 3, Injektionssuspension**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>60609</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	06.04.2020
Zusammensetzung	02	A): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): acari allergeni extractum 500 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	02	002	3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A
	04	003	1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
		004	2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nurofen Dolo Liquid Caps 200 mg, Weichkapseln****02 Nurofen Dolo forte Liquid Caps 400 mg, Weichkapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>63249</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, color.: E 124, excipients pro capsula.	
	02	ibuprofenum 400 mg, color.: E 124, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Opdivo 40 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**02 Opdivo 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**03 Opdivo 240 mg/24 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>65660</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	nivolumabum 47 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4.7 ml corresp. natrium 11.75 mg.	
	02	nivolumabum 107 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10.7 ml corresp. natrium 26.75 mg.	
	03	nivolumabum 250 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml, natrium 62.5 mg.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Otagan, solution**

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

N° d'AMM: <b>10714</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.01.1.	09.04.2020
Composition	02	procainum 10 mg ut procaini hydrochloridum, phenazonum 50 mg, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Otagie	
Conditionnements	02	036	12 g D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Oxycodon / Naloxon Acino 5 mg / 2,5 mg, Retardtabletten**  
**02 Oxycodon / Naloxon Acino 10 mg / 5 mg, Retardtabletten**  
**03 Oxycodon / Naloxon Acino 20 mg / 10 mg, Retardtabletten**  
**04 Oxycodon / Naloxon Acino 40 mg / 20 mg, Retardtabletten**  
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>65710</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, color.: E 133, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	009	30 Tablette(n) A
		010	60 Tablette(n) A
		017	30 Tablette(n) Flasche A
		018	60 Tablette(n) Flasche A
	02	011	30 Tablette(n) A
		012	60 Tablette(n) A
		019	30 Tablette(n) Flasche A
		020	60 Tablette(n) Flasche A
	03	013	30 Tablette(n) A
		014	60 Tablette(n) A
	04	015	30 Tablette(n) A
		016	60 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 5 mg/2.5 mg und 10 mg/5 mg: 30 und 60 Tabletten in Flaschen) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		24.11.2021	

**02 Oxyplastin, Paste**

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

Zul.-Nr.: <b>13749</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	02	zinci oxidum 460 mg, adeps lanae, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundheilung und Hautschutz	
Packung/en	02	028	75 g D
		029	120 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ozurdex, intravitreales Implantat in Applikator**

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60324</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.99.0.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 0.7 mg, poly(lactidum-co-glycolidum), pro praeparatione.	
Anwendung		Makulaödem nach retinalem Venenastverschluss oder Zentralvenenverschluss; Entzündung des posterioren Segments des Auges, die sich als nicht infektiöse Uveitis darstellt, diabetisches Makulaödem	
Packung/en	01	001 1 Stück Implantat	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Paclitaxel-Teva 30 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Paclitaxel-Teva 100 mg/16.7 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Paclitaxel-Teva 300 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57058</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 2635 mg, acidum citricum, ethanolum anhydricum 1990 mg ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 8801 mg, acidum citricum, ethanolum anhydricum 6647 mg ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas 26350 mg, acidum citricum, ethanolum anhydricum 19900 mg ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Änderung Bezeichnung, früher: Paclitaxel-Teva, Infusionskonzentrat, neu: Paclitaxel-Teva, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Panadol-S, Filmtabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58837</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, amyllum pregelificatum, calcii carbonas, acidum alginicum, crospovidonum, povidonum K 25, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, aqua purificata, Überzug: cera carnauba, hypromelloseum, macrogolum 400, polysorbatum 80, E 171, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	006 20 Tablette(n)	D
		007 1000 Tablette(n) (Klinikpackung)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pansekrel, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51456</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	chionanthus virginicus (HAB) D4, eichhornia crassipes (HAB) D3, hedera helix spag. Peka D4, iberis amara (HAB) D4, lycopodium clavatum (HAB) D4, strychnos ignatii (Ph.Eur.Hom.) spag. Peka D4 ana partes 120 mg, glechoma hederacea spag. Peka TM 140 mg, taraxacum officinale spag. Peka TM 140 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Bauchspeicheldrüsen-Funktionsstörungen	
Packung/en	01	041	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Paragar, Emulsion**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>32333</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	02.04.2020
Zusammensetzung	01	phenolphthaleinum 65 mg, paraffinum liquidum 2 g, agar 15 mg, arom.: vanillinum, conserv.: E 202, E 210, excipients ad emulsionem pro 5 ml.	
Anwendung		Laxativum	
Packung/en	01	028	150 ml B
		036	1000 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Pemzek 4 mg, Tabletten**  
**02 Pemzek 8 mg, Tabletten**  
**03 Pemzek 16 mg, Tabletten**  
**04 Pemzek 32 mg, Tabletten**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62498</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
		008 30 Tablette(n)	B
		012 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
		009 30 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
		010 30 Tablette(n)	B
	04	006 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
		011 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 4 mg, 28 Tabletten)	
Gültig bis		05.01.2022	

**01 Perenterol travel, Kapseln**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>60114</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	09.04.2020
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg corresp. cellulae vivae 2*10 <sup>9</sup> CFU, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Antidiarrhoicum	
Confezione/i	01	001 8 capsula/capsule	D
		002 12 capsula/capsule	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	



**03 Perskindol Classic, fluid**

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

N° d'AMM: <b>42369</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	30.04.2020
Composition	03	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetat 1 mg, conserv.: benzylis benzoas, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires	
Conditionnements	03	071	250 ml D
		098	1000 ml D
		101	5000 ml D
		128	50 ml D
		129	500 ml D
		130	2 x 500 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Perskindol Dolo, Gel**

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

N° d'AMM: <b>55548</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	21.04.2020
Composition	01	gaultheriae aetheroleum 129 mg, pini aetheroleum 95 mg, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Traumatismes douloureux, rhumatisme	
Conditionnements	01	001	50 ml D
		002	100 ml D
		007	85 ml D
		021	200 ml D
Remarque		(Changement ou ajout d'un conditionnement ; nouveau : 100 ml)	
Valable jusqu'au		14.12.2021	

**01 Pigmanorm, Crème**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>46769</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	hydrochinonum 50 mg, tretinoinum 0.3 mg, dexamethasonum 0.3 mg, propylenglyolum, octinoxatum 32.3 mg, avobenzonum 16.2 mg, dexpanthenolum 10.3 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Umschriebene Formen von melaninbedingten Hyperpigmentierungen	
Packung/en	01	015	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 PO-HO-Oel blau**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>40985</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	camphorae solutio oleosa 50 mg, eucalypti aetheroleum 480 mg, menthae piperitae aetheroleum 350 mg, terebinthinae aetheroleum e pino pinastro 80 mg, aromatica q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Kopf- und Muskelschmerzen sowie bei Husten und Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: R05X)	
Gültig bis		25.01.2022	

**01 Postinor 1.5 mg, Tabletten**

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>65082</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Redoxon orange 1g, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56354</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin C Präparat	
Packung/en	01	005	30 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Respreeza 50 mg/ml à 1 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung  
 02 Respreeza 50 mg/ml à 4 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung  
 03 Respreeza 50 mg/ml à 5 g, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung  
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 65337	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 1000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 4000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 76 ml, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinasi inhibitor humanum 5000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 95 ml, pro vitro.	
Anwendung		Erhaltungstherapie für Erwachsene mit schwerem Alpha1-Proteinase- Inhibitor-Mangel und klinisch manifester Lungenerkrankung	
Packung/en	01	003	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 B
	02	004	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 und Verabreichungsset B
	03	005	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 und Verabreichungsset B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Retacrit (Epoetin Zeta) 1000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 02 Retacrit (Epoetin Zeta) 2000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 03 Retacrit (Epoetin Zeta) 3000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 04 Retacrit (Epoetin Zeta) 4000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 05 Retacrit (Epoetin Zeta) 5000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 06 Retacrit (Epoetin Zeta) 6000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 07 Retacrit (Epoetin Zeta) 8000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 08 Retacrit (Epoetin Zeta) 10000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 09 Retacrit (Epoetin Zeta) 20000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 10 Retacrit (Epoetin Zeta) 30000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 11 Retacrit (Epoetin Zeta) 40000, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60407	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	epoetinum zeta 1000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	02	epoetinum zeta 2000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	03	epoetinum zeta 3000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.	
	04	epoetinum zeta 4000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	05	epoetinum zeta 5000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	06	epoetinum zeta 6000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	07	epoetinum zeta 8000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	08	epoetinum zeta 10000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	epoetinum zeta 20000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	10	epoetinum zeta 30000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	

	11	epoetinum zeta 40000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		unbegrenzt

**01 Retina/Secale comp., Injektionslösung (s.c.)**

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60307</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	betula pendula e cortice sicc. decoctum D4 (HAB 23a) 100 mg, galenit (HAB) D7 100 mg, nicotiana tabacum e foliis rec. ferm 33b D5 (HAB 33b) 100 mg, retina et chorioidea bovis GI D7 (HAB 35b) 100 mg (Rind:), secale cornutum e sklerotio sicc. ferm 35b D5 (HAB 35b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Revatio, Injektionslösung**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60411</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	07.04.2020
Zusammensetzung	01	sildenafilum 10 mg ut sildenafili citras, glucosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 12.5 ml.	
Anwendung		Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (primäre pulmonale Hypertonie, sowie mit Bindegewebserkrankungen assoziierte PAH) der WHO-Klasse II und III, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Revaxis, suspension injectable**

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

N° d'AMM: 646	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	01.04.2020
Composition	01	toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., virus poliomyelitis typus 1 inactivatus 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus 32 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, formaldehydum, medium 199, neomycinum, streptomycinum, polymyxinum B, conserv.: phenoxyethanolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Indication		Immunisation active en rappel d'une immunisation de base contre la diphtérie, le tétanos et la poliomyélite dès 5 ans révolus	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s) B
		002	10 seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Revestive 5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65739	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	15.04.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: teduglutidum 5 mg, histidinum, mannitolum, natrii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum dilutum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung		Zur Behandlung von Patienten mit Kurzdarmsyndrom ab dem Alter von 1 Jahr, die abhängig von parenteraler Ernährung sind	
Packung/en	01	001	28 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(neue Indikation: Kurzdarmsyndrom ab dem Alter von 1 Jahr)	
Gültig bis		31.08.2021	

**02 Rhinatussol Adultes, sirop**

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

N° d'AMM: 61368	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	01.04.2020
Composition	02	carbocisteinum 750 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150a, conserv.: E 219, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	02	001	200 ml D
		002	250 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Rhinatussol Enfants, sirop**

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

N° d'AMM: <b>61640</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	08.04.2020
Composition	01	carbocisteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	001	125 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Ricura, Tropfen zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51285</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	allium cepa spag. Peka D3 140 mg, apis mellifica D4 140 mg, echinacea spag. Peka TM 150 mg, luffa operculata (HAB) D4 140 mg, magnesium fluoratum (HAB) D8 140 mg, plantago major spag. Peka TM 150 mg, thuja occidentalis (HAB) D6 140 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild und dem Therapieprinzip der Spagyrik bei Schnupfen mit Nasen-Nebenhöhlenbeschwerden	
Packung/en	01	027	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Rosuvastatin NOBEL 5 mg, Filmtabletten  
 02 Rosuvastatin NOBEL 10 mg, Filmtabletten  
 03 Rosuvastatin NOBEL 20 mg, Filmtabletten  
 04 Rosuvastatin NOBEL 40 mg, Filmtabletten  
 NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67605	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.04.2020
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 47.696 mg, calcii carbonas, cellulose microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: macrogolum poly(alcohol vinylicus) copolymerum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.9 µg, E 104, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3 µg.	
	02	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 42.489 mg, calcii carbonas, cellulose microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: macrogolum poly(alcohol vinylicus) copolymerum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 2.6 µg, E 120, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 3 µg.	
	03	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 84.978 mg, calcii carbonas, cellulose microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: macrogolum poly(alcohol vinylicus) copolymerum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.1 µg, E 120, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 6 µg.	
	04	rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, lactosum monohydricum 64.150 mg, calcii carbonas, cellulose microcristallinum, crospovidonum, hydroxypropylcellulosum, magnesii stearas, aqua purificata, Überzug: macrogolum poly(alcohol vinylicus) copolymerum, copovidonum, E 171, kaolinum ponderosum, natrii laurilsulfas, E 110 5.1 µg, E 120, poly(alcohol vinylicus), silica colloidalis anhydrica, talcum, pro compresso obducto corresp. natrium 6 µg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.	
Packung/en	01	001	30 mg B
		002	105 mg B
	02	003	30 mg B
		004	105 mg B
	03	005	30 mg B
		006	105 mg B
	04	007	30 mg B
		008	105 mg B
Bemerkung		Korrektur der Zusammensetzung	
Gültig bis		15.12.2024	



**01 Salamol Autohaler, Dosier-Aerosol**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>55092</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	02.04.2020
Zusammensetzung	01	salbutamoli sulfas corresp. salbutamolum 0.1 mg pro dosi, excipiens et propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	002	200 Inhalationen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Salbu Orion Easyhaler 100, Pulver zur Inhalation****02 Salbu Orion Easyhaler 200, Pulver zur Inhalation**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>53190</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	salbutamolum 100 µg ut salbutamoli sulfas, lactosum monohydricum, ad pulverem pro dosi, doses pro vase 200.	
	02	salbutamolum 200 µg ut salbutamoli sulfas, lactosum monohydricum, ad pulverem pro dosi, doses pro vase 200.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	050	200 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	051	200 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Seractil 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen****02 Seractil 300 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen****03 Seractil 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57985</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	dexibuprofenum 200 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
	02	dexibuprofenum 300 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
	03	dexibuprofenum 400 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	10 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
		002	30 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
		003	50 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
	02	004	10 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
		005	30 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
		006	50 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
	03	007	10 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
		008	30 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
		009	50 Sachet(s) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Seretide 50, Dosier-Aerosol****02 Seretide 125, Dosier-Aerosol****03 Seretide 250, Dosier-Aerosol**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55552	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	23.04.2020
Zusammensetzung	01	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni propionas 50 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	02	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni propionas 125 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	03	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni propionas 250 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	001	120 Einzeldose(n) B
	02	003	120 Einzeldose(n) B
	03	005	120 Einzeldose(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sertralin Spirig HC, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57135	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	018	10 Tablette(n) B
		019	30 Tablette(n) B
		020	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Sidroga Erkältungstee, geschnittene Drogen**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 39445	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	27.04.2020
Zusammensetzung	02	rosae pseudofructus 20 %, matricariae flos 20 %, sambuci flos 20 %, serpylli herba 20 %, tiliae flos 20 % pro charta 1.8 g.	
Anwendung		Bei Erkältung mit Husten	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Soledum 100 mg, Kapseln**  
**02 Soledum forte 200 mg, Kapseln**  
 Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66484</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	08.04.2020
Zusammensetzung	01	cineolum 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	cineolum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Expektorans	
Bemerkung		Nur für den Export bestimmt	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.04.2023	

**01 Somavert 10 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion**  
**02 Somavert 15 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion**  
**03 Somavert 20 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57144</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 10 mg, glycinum, mannitolium, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 15 mg, glycinum, mannitolium, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 20 mg, glycinum, mannitolium, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
Anwendung		Akromegalie	
Packung/en	01	002	30 Durchstechflasche(n) 30 Vials Pulver und 30 Fertigspritzen Lösungsmittel
			A
	02	004	30 Durchstechflasche(n) 30 Vials Pulver und 30 Fertigspritzen Lösungsmittel
			A
	03	006	1 Durchstechflasche(n) 1 Vial Pulver und 1 Fertigspritze Lösungsmittel
			A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Swidro Ginseng Extrakt, Kapseln**  
 Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: <b>57514</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	01.04.2020
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 220 mg corresp. ginsenosidea 22 mg, DER: 10-15:1, excipients pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	021	30 Kapsel(n)
			D
		023	60 Kapsel(n)
			D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Testoviron Depot 250 mg, Injektionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>17626</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.4.	16.04.2020
Zusammensetzung	02	testosteroni enantas 250 mg corresp. testosteroneum 178 mg, benzylis benzoas, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Androgenmangel (Hypogonadismus) beim Mann; als Adjuvans bei progressivem Mammakarzinom	
Packung/en	02	035	3 x 250 mg <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Uman Big 180 UI/1ml, Lösung zur intramuskulären Injektion****02 Uman Big 540 UI/3ml, Lösung zur intramuskulären Injektion**

Kedrion Swiss Sarl, Obmoos 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59374</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 100-180 mg: immunoglobulinum humanum normale min.90 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 180 U.I., glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	proteina plasmatis humani 100-180 mg: immunoglobulinum humanum normale min.90 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 180 U.I., glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prophylaxe einer Hepatitis-B-Infektion	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Valverde Hals- und Rachenspray, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>57044</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	22.04.2020
Zusammensetzung	01	salviae extractum ethanolicum liquidum 150 mg, DER: 1:1, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Zur äusserlichen Behandlung von entzündlichen Erkrankungen im Mund- und Rachenraum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Venbig 500 U.I./10 ml, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion**  
**02 Venbig 2500 U.I./50 ml, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion**  
 Kedrion Swiss Sarl, Obmoos 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59373	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	30.04.2020
Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 50 mg: immunoglobulinum humanum normale min.95 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 50 U.I., saccharum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	proteina plasmatis humani 50 mg: immunoglobulinum humanum normale min.95 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 50 U.I., saccharum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prophylaxe einer Hepatitis-B-Infektion	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Venoruton 500, Pulver**  
**02 Venoruton 1000, Pulver**  
**05 Venoruton 500 mit Orangenaroma, Pulver**  
**06 Venoruton 1000 mit Orangenaroma, Pulver**  
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53883	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	28.04.2020
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 1 g, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	05	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	06	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 1 g, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Virucalm, crema**  
 Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 55151	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.09.3.	01.04.2020
Composizione	01	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Herpes labialis	
Confezione/i	01	004 2 g	D
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Voltaren Dolo forte, Emulgel**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61859</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	09.04.2020
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natricum 20 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	50 g Runde Kappe D
		002	100 g Easy Cap D
		003	120 g Easy Cap D
		004	150 g Easy Cap D
		005	180 g Easy Cap D
		006	100 g Runde Kappe D
		007	120 g Runde Kappe D
		008	150 g Runde Kappe D
		009	180 g Runde Kappe D
		014	100 g Easy Click Cap D
		015	120 g Easy Click Cap D
		016	150 g Easy Click Cap D
		017	180 g Easy Click Cap D
Bemerkung		(zusätzliche Packungsgrößen, neu: 100 g / 120 g / 150 g / 180 g Easy Cick Cap)	
Gültig bis		12.04.2022	

**01 Voriconazol Mylan 50 mg, Filmtabletten****02 Voriconazol Mylan 200 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>63268</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	06.04.2020
Zusammensetzung	01	voriconazolum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	voriconazolum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2020	

01 Votum plus 20/12.5, Filmtabletten  
 02 Votum plus 20/25, Filmtabletten  
 03 Votum plus 40/12.5, Filmtabletten  
 04 Votum plus 40/25, Filmtabletten  
 A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 57554	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	29.04.2020
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
		009	50 Tablette(n) Klinikpackung B
	02	011	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
		019	50 Tablette(n) Klinikpackung B
	03	020	28 Tablette(n) B
		022	98 Tablette(n) B
		028	50 Tablette(n) Klinikpackung B
	04	024	28 Tablette(n) B
		026	98 Tablette(n) B
		029	50 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Votum 10 mg, Filmtabletten**  
**02 Votum 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Votum 40 mg, Filmtabletten**  
 A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57142</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	21.04.2020
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	02	011 28 Tablette(n)	B
		015 98 Tablette(n)	B
	03	021 28 Tablette(n)	B
		025 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 10 mg: 56 Tabl 003; 10 x 28 Tabl Klinikpack 007; 1 x 50 Tabl Klinikpack 009 / 20 mg: 56 Tabl 013; 10 x 28 Tabl Klinikpack 017; 1 x 50 Tabl Klinikpack 019 / 40 mg: 56 Tabl 023; 10 x 28 Tabl Klinikpack 027; 1 x 50 Tabl Klinikpack 029)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Wala Arnika-Kompressen, anthroposophisches Arzneimittel**  
 WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>42977</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.	21.04.2020
Zusammensetzung	01	Tela cum: arnicae floris extractum ethanolicum liquidum 4000 mg, pro compresso.	
Anwendung		Bei traumatischen Verletzungen	
Packung/en	01	012 5 imprägnierter Verband	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



01 Xigduo XR 5 mg / 500 mg, Filmtabletten  
 02 Xigduo XR 10 mg / 500 mg, Filmtabletten  
 03 Xigduo XR 5 mg / 1000 mg, Filmtabletten  
 04 Xigduo XR 10 mg / 1000 mg, Filmtabletten  
 AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65377	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	21.04.2020
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 500 mg, dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	metformini hydrochloridum 1000 mg, dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information 04/2020)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 YERVOY 50 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung  
 02 YERVOY 200 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung  
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61798	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.04.2020
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml corresp. natrium 23 mg.	
	02	ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml corresp. natrium 92 mg.	
Anwendung		Melanom, Nierenzellkarzinom, kolorektales Karzinom	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		13.10.2021	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Advantix 40 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde  
 02 Advantix 100 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde  
 03 Advantix 250 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde  
 04 Advantix 400 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde  
 05 Advantix 600 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde  
 Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 56909	Abgabekategorie: B	Index:	03.04.2020
Zusammensetzung	01	imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	04	imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	05	imidaclopridum 100 mg, permethrinum 500 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde bis 4 kg Körpergewicht	
	02	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 4 bis 10 kg Körpergewicht	
	03	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 10 bis 25 kg Körpergewicht	
	04	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 25 bis 40 kg Körpergewicht	
	05	Ektoparasitikum zur äusserlichen Anwendung für Hunde von 40 bis 60 kg Körpergewicht	
Packung/en	01	002	0.4 ml 4 Pipetten B
	02	004	1.0 ml 4 Pipetten B
	03	006	2.5 ml 4 Pipetten B
	04	008	4.0 ml 4 Pipetten B
	05	001	6.0 ml 4 Pipetten B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: Advantix 600 ad us. vet., Spot-on Lösung für Hunde 6.0 ml x 4 Pipetten)	
Gültig bis		12.02.2024	

**01 Bravecto Plus spot-on Katze S ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut**  
**02 Bravecto Plus spot-on Katze M ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut**  
**03 Bravecto Plus spot-on Katze L ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut**  
 MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>66817</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.04.2020
Zusammensetzung	01	fluralanerum 112.5 mg, moxidectinum 5.6 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.40 ml.	
	02	fluralanerum 250 mg, moxidectinum 12.5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.89 ml.	
	03	fluralanerum 500 mg, moxidectinum 25 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.79 ml.	
Anwendung	01	Antiparasitikum für kleine Katzen von 1.2 - 2.8 kg	
	02	Antiparasitikum für Katzen mittlerer Grösse von >2.8 - 6.25 kg	
	03	Antiparasitikum für grosse Katzen von >6.25 - 12.5 kg	
Packung/en	01	001 0.40 ml 1 Pipette	B
		002 0.40 ml 2 Pipetten	B
	02	003 0.89 ml 1 Pipette	B
		004 0.89 ml 2 Pipetten	B
	03	005 1.79 ml 1 Pipette	B
		006 1.79 ml 2 Pipetten	B
Bemerkung		(Ergänzung einer Indikation; Katze: neue Indikation Otodectes cynotis)	
Gültig bis		22.10.2023	

**01 Butomidor 10mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen**  
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>65250</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.04.2020
Zusammensetzung	01	butorphanolum 10 mg ut butorphanoli tartras 14.58 mg, benzethonii chloridum 0.10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Pferde, Hunde und Katzen, Antitussivum für Hunde	
Packung/en	01	001 1 x 10 ml	B
		002 5 x 10 ml	B
		003 10 x 10 ml	B
		004 1 x 50 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dalmazin ad us. vet., Injektionslösung für Rinder und Schweine**  
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>59856</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.04.2020
Zusammensetzung	01	(+)-cloprostenolum 75 µg, ethanolum, chlorocresolum 1.000 mg, natrii hydroxidum, acidum citricum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches Prostaglandin für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001 10 ml	B
		002 15 x 2 ml	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 52879	Abgabekategorie: A	Index:	17.04.2020
Zusammensetzung	01	doramectinum 10 mg, ethylis oleas, antioxid.: E 320 77 µg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Injektion beim nicht laktierenden Rind und Schaf sowie beim Schwein	
Packung/en	01	001	250 ml A
		019	50 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Draxxin 10% ad us. vet., Injektionslösung für Rinder und Schweine**

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 57173	Abgabekategorie: A	Index:	15.04.2020
Zusammensetzung	01	tulathromycinum 100.0 mg, acidum citricum, acidum hydrochloridum concentratum, natrii hydroxidum, propylenglycolum, 3-mercapto-1,2-propandiolum 5.00 mg, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Therapie und Metaphylaxe von Atemwegserkrankungen bei Rind und Schwein, zur Therapie von Keratokonjunktivitis beim Rind	
Packung/en	01	004	50 ml A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 100 ml)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Onsior 5 mg ad us. vet., schmackhafte Tabletten für Hunde****02 Onsior 10 mg ad us. vet., schmackhafte Tabletten für Hunde****03 Onsior 20 mg ad us. vet., schmackhafte Tabletten für Hunde****04 Onsior 40 mg ad us. vet., schmackhafte Tabletten für Hunde**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 58753	Abgabekategorie: B	Index:	07.04.2020
Zusammensetzung	01	robenacoxibum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	robenacoxibum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	robenacoxibum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	robenacoxibum 40 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	002	5 x 6 Tablette(n) B
	02	003	5 x 6 Tablette(n) B
	03	004	5 x 6 Tablette(n) B
	04	005	5 x 6 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung der Packungsgrössen, neu: 30 Tabletten)	
Gültig bis		21.07.2024	

**03 Primadox 50 ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 55001	Abgabekategorie: A	Index:	29.04.2020
Zusammensetzung	03	doxycyclinum 50 g ut doxycyclini hyclas, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Infektionen des Atmungsapparates, verursacht durch Doxycyclin-empfindliche Erreger. Insbesondere: Schweine: empfindliche Pasteurella multocida und Mycoplasma hyopneumoniae Kälber: empfindliche Pasteurella multocida	
Packung/en	03	020	5 kg Sack (ohne Messlöffel) A
		022	25 kg Sack (ohne Messlöffel) A
		029	700 g Dose (mit Messlöffel) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zolvix ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Schafe**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 61392	Abgabekategorie: B	Index:	03.04.2020
Zusammensetzung	01	monepantelum 25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitbandspektrum Anthelminthikum für Schafe	
Packung/en	01	006	0.5 l B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

## 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 01.04.2020 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 01.04.2020, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Janssen-Cilag 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)
49379	Nizoral, Shampoo

Per 01.04.2020 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 01.04.2020, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Janssen-Cilag 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)
53698	Terzolin, Shampoo

Per 01.04.2020 übernimmt die Firma **Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd** folgende/s Arzneimittel der Firma **AstraZeneca AG, Baar**:

A compter du 01.04.2020, l'entreprise **Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55609	Nexium, MUPS-Tabletten
56730	Nexium i.v., Injektions-/ Infusionspräparat
58091	Nexium 10 mg, Granulat zur oralen Suspension
60574	Esomep, MUPS-Tabletten
60576	Esomep i.v., Injektions-/Infusionspräparat

Per 01.04.2020 übernimmt die Firma **Luye Pharma Switzerland AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Gedeon Richter (Schweiz) AG, Cham**:

A compter du 01.04.2020, l'entreprise **Luye Pharma Switzerland AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Gedeon Richter (Schweiz) AG, Cham**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
63163	Lisvy, transdermales Pflaster

Per 01.04.2020 übernimmt die Firma **Amgen Switzerland AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Celgene GmbH, Zürich**:

A compter du 01.04.2020, l'entreprise **Amgen Switzerland AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Celgene GmbH, Zürich**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65346	Otezla, Filmtabletten

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

Per 27.04.2020 ändert die Firma **Incyte Biosciences International Sàrl** ihr Firmendomizil von Biopôle, route de la Corniche 1, 1066 Epalinges nach **Rue Docteur-Yersin 10, 1110 Morges**.

A compter du 27.04.2020, l'entreprise **Incyte Biosciences International Sàrl** actuellement sise Biopôle, route de la Corniche 1, 1066 Epalinges, aura pour nouveau domicile **Rue Docteur-Yersin 10, 1110 Morges**.

Zul.-Nr.	Arzneimittel
N° d'AMM	Médicament
63097	Iclusig, comprimés pelliculés

## 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>Esmya, Tabletten</b> Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham	<b>62653</b>	<b>B</b>	07.09.0.	24.03.2020
----	--	--------------	----------	----------	------------



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

Zeichenerklärung / Légende

- |   |   |
|---|---|
| <p>1 <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>2 <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>3 <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>4 <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. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	-------------------------------------

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Augmentin i.v. 1,2 g (1000/200) Adult, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	46452	A	08.01.93	31.08.2020
1	02	<b>Augmentin i.v. 2,2 g (2000/200) Adult, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	46452	A	08.01.93	31.08.2020
1	03	<b>Augmentin i.v. 550 mg (500/50) Paed., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	46452	A	08.01.93	31.08.2020
1	04	<b>Augmentin i.v. 1,1 g (1000/100) Paed., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	46452	A	08.01.93	31.08.2020
1	01	<b>Flamon-120 retard, Opticaps</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	49419	B	02.06.1.	01.04.2020
1	01	<b>Flamon-240, Retardtabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	50161	B	02.06.1.	01.04.2020
1	01	<b>Flamon-40, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	49023	B	02.06.1.	01.04.2020

1	02	<b>Flamon-80, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>49023</b>	<b>B</b>	02.06.1.	01.04.2020
1	03	<b>Flamon-120, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>49023</b>	<b>B</b>	02.06.1.	01.04.2020
1	01	<b>Fluox Axapharm, Tabletten</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	<b>59411</b>	<b>B</b>	01.06.0.	06.04.2020
1	01	<b>Fluoxetin-CIMEX, Tabletten</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	<b>56684</b>	<b>B</b>	01.06.0.	30.04.2020
1	01	<b>Gynodian Depot, Injektionslösung i.m.</b> Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich	<b>37811</b>	<b>B</b>	07.08.6.	28.02.2021
1	01	<b>Künzle Bärentraubenblätter, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47921</b>	<b>D</b>	05.02.0.	07.04.2020
1	01	<b>Künzle Birkenblätter, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>50215</b>	<b>D</b>	05.02.0.	25.04.2020
1	01	<b>Künzle Brennesselkraut, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47922</b>	<b>D</b>	05.02.0.	07.04.2020
1	01	<b>Künzle Eisenkraut, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47923</b>	<b>E</b>	04.99.0.	07.04.2020
1	01	<b>Künzle Fenchel, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47924</b>	<b>E</b>	04.04.0.	14.04.2020
1	01	<b>Künzle Frauenmantelkraut, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47925</b>	<b>E</b>	04.09.0.	15.04.2020

1	01	<b>Künzle Hagebutten mit Karkade, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47926</b>	<b>E</b>	05.02.0. 07.04.2020
1	01	<b>Künzle harntreibender Tee, geschnittene Drogen</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>9672</b>	<b>D</b>	05.02.0. 07.04.2020
1	02	<b>Künzle Herz- und Kreislauftee, geschnittene Drogen</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>8579</b>	<b>D</b>	02.98.0. 17.04.2020
1	01	<b>Künzle Holunderblüten, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47927</b>	<b>E</b>	03.99.0. 17.04.2020
1	01	<b>Künzle Kamille, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47928</b>	<b>E</b>	04.99.0. 14.04.2020
1	01	<b>Künzle Lindenblüten, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47929</b>	<b>E</b>	03.99.0. 17.04.2020
1	01	<b>Künzle Löwenzahnblätter, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47930</b>	<b>E</b>	04.11.2. 14.04.2020
1	01	<b>Künzle Malvenblätter, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47931</b>	<b>E</b>	12.03.2. 14.04.2020
1	01	<b>Künzle Melissenblätter, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47932</b>	<b>E</b>	01.04.1. 17.04.2020
1	01	<b>Künzle Orangenblüten, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47933</b>	<b>E</b>	01.04.1. 17.04.2020

1	01	<b>Künzle Pfefferminze, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47934</b>	<b>E</b>	04.11.2.	14.04.2020
1	01	<b>Künzle Salbeiblätter, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47935</b>	<b>E</b>	12.03.2.	28.04.2020
1	01	<b>Künzle Schachtelhalm, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47936</b>	<b>D</b>	05.02.0.	25.04.2020
1	01	<b>Künzle Spitzwegerichblätter, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47940</b>	<b>E</b>	03.02.0.	28.04.2020
1	01	<b>Künzle Thymian, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>47943</b>	<b>E</b>	03.02.0.	28.04.2020
1	02	<b>Künzle Verdauungstee, geschnittene Drogen</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>9666</b>	<b>E</b>	04.99.0.	15.04.2020
1	02	<b>Lapidar 11, Tabletten</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>10393</b>	<b>D</b>	07.98.0.	30.04.2020
1	01	<b>Lapidar 4, Filmtabletten</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>10386</b>	<b>D</b>	02.08.1.	23.04.2020
1	01	<b>Lapidar 5, Tabletten</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>10387</b>	<b>D</b>	05.02.0.	25.04.2020
1	02	<b>Lapidar 9, Kapseln</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>49313</b>	<b>D</b>	07.10.2.	28.04.2020
1	01	<b>Leucovorin Calcium Famos, Injektionslösung</b> Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	<b>48034</b>	<b>B</b>	15.01.0.	01.06.2020

1	01	<b>Mycodermil, crème</b> Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	49586	D	10.09.4.	02.04.2020
1	02	<b>Mycodermil, poudre</b> Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	49587	D	10.09.4.	02.04.2020
1	01	<b>Mycodermil, spray</b> Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	49588	D	10.09.4.	02.04.2020
1	01	<b>Neo-Synephrine HCl, Injektionslösung / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	56458	B	02.05.2.	31.08.2020
1	01	<b>Nif-Ten, Kapseln</b> AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	48627	B	02.07.2.	01.07.2020
1	01	<b>Norfloxacin Helvepharm 400 mg, Filmtabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	56810	A	08.01.8.	30.06.2020
1	01	<b>Ponstan, Suspension</b> Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	32710	B	07.10.1.	28.04.2020
1	01	<b>Sevredol 10 mg, Suppositorien</b> Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51590	A	01.01.3.	09.04.2020
1	02	<b>Sevredol 20 mg, Suppositorien</b> Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51590	A	01.01.3.	09.04.2020
1	03	<b>Sevredol 30 mg, Suppositorien</b> Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	51590	A	01.01.3.	09.04.2020
1	01	<b>Spiriva Respimat 2.5 Mikrogramm, Lösung zur Inhalation</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	65737	B	03.04.3.	30.06.2020

1	01	<b>Tramundin, Tropfen</b> Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	53544	A	01.01.3. 09.04.2020
---	----	--	-------	---	---------------------

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

Zeichenerklärung / Légende

- 1 Erlöschen der regulären Zulassung  
Extinction de l'AMM standard
- 2 Erlöschen der befristeten Zulassung  
Extinction de l'AMM à durée limitée

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.

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	--------------------------------------

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Eosine 2%, Solution aqueuse pour application cutanée</b> REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne	<b>56463</b>	<b>D</b>	10.09.1.	16.09.2020
1	01	<b>Excipial, Crème</b> Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	<b>39903</b>	<b>D</b>	10.10.0.	28.09.2020
1	01	<b>Excipial, Fettsalbe</b> Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	<b>39904</b>	<b>D</b>	10.10.0.	28.09.2020
1	01	<b>Künzle Abführtee, geschnittene Droge</b> Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>56197</b>	<b>D</b>	04.08.14	31.05.2020
1	01	<b>Morga Birkenblätterttee, geschnittene Droge</b> Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>43289</b>	<b>E</b>	05.02.0.	26.09.2020
1	03	<b>Morga Brennnesselblätterttee, geschnittene Droge</b> Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>43290</b>	<b>E</b>	05.02.0.	26.09.2020
1	01	<b>Morga Löwenzahnkrauttee, geschnittene Droge</b> Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>43293</b>	<b>E</b>	04.11.2.	26.09.2020
1	01	<b>Morga Malvenblätterttee, geschnittene Droge</b> Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>43294</b>	<b>E</b>	03.02.0.	26.09.2020

1	03	<b>Morga Salbeiblätterttee, geschnittene Droge</b> Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>43296</b>	<b>E</b>	12.03.2.	26.09.2020
1	01	<b>Morga Schafgarbentee, geschnittene Droge</b> Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>43297</b>	<b>E</b>	04.07.1.	26.09.2020
1	01	<b>Morga Spitzwegerichblätterttee, geschnittene Droge</b> Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>43298</b>	<b>E</b>	03.02.0.	26.09.2020
1	01	<b>Morga Tausendgüldenkrauttee, geschnittene Droge</b> Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>43299</b>	<b>E</b>	04.07.1.	26.09.2020
1	01	<b>Morga Thymiantee, geschnittene Droge</b> Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>43300</b>	<b>E</b>	03.02.0.	26.09.2020
1	01	<b>Natrium diethyloxalaceticum D10 D30 D200, Injektionslösung</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>58908</b>	<b>B</b>	20.01.0.	25.08.2020
1	01	<b>Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 80 mg, Suppositorien</b> Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	<b>46351</b>	<b>D</b>	01.01.1.	05.09.2020
1	02	<b>Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 170 mg, Suppositorien</b> Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	<b>46351</b>	<b>D</b>	01.01.1.	05.09.2020
1	01	<b>Robinia comp., Solutio ad injectionem</b> WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	<b>60369</b>	<b>B</b>	20.02.0.	07.07.2020
1	01	<b>Seractil 100 mg/5 ml, Suspension</b> Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	<b>57986</b>	<b>B</b>	07.10.1.	23.08.2020
1	01	<b>Testes comp., Solutio ad injectionem</b> WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern	<b>60295</b>	<b>B</b>	20.02.0.	28.06.2020



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Solution de désinfection Stricker ad us. vet.</b> Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	<b>47616</b>	<b>D</b>	27.09.2020
1	01	<b>Spray de désinfection Stricker ad us. vet.</b> Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	<b>47617</b>	<b>D</b>	27.09.2020

**Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels  
 Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament**

Anwendungsgebiet gemäss Antrag der Gesuchstellerin  
 Champ d'application selon demande du requérant

Zeichenerklärung / Légende

- 1 **Abweisung des Gesuchs um Zulassung, Indikationserweiterung oder Zulassungserweiterung**  
 Rejet de la demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM
- 2 **Rückzug des Gesuchs um Zulassung, Indikationserweiterung oder Zulassungserweiterung**  
 Retrait de la demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM

Zeichen	<b>Wirkstoffe</b> (Anzahl Arzneimittel) Gesuchstyp Anwendungsgebiet Gesuchstellerin	Datum Verfügung
Signe	<b>Principe(s) actif(s)</b> (nombre de médicaments) Type de demande Champ d'application Requérant	Date de décision

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

2	<p><b>Treosulfan</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff</p> <p>TREOSUL kann angewendet werden als Teil eines Konditionierungsregimens zur Vorbereitung auf eine hämatopoietische Stammzelltransplantation bei Patienten älter als einen Monat.</p> <p>IDEOGEN AG, 8807 Freienbach</p>	08.04.2020
---	---	------------

**Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation  
oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels**  
**Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension  
de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament**

Anwendungsgebiet gemäss Antrag der Gesuchstellerin  
 Champ d'application selon demande du requérant

Wirkstoffe (Anzahl Arzneimittel) Gesuchstyp Anwendungsgebiet Gesuchstellerin	Datum Eingang
Principe(s) actif(s) (nombre de médicaments) Type de demande Champ d'application Requérant	Date de réception

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

<b>Buprenorphine</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Treatment of opioid dependence pharma services Oehler GmbH, Sihleggstrasse 15, 8832 Wollerau	06.04.2020
<b>Acidum Zoledronicum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Zur Behandlung von Patienten mit Knochenmetastasen solider Tumoren und bei multiplem Myelom in Verbindung mit einer antineoplastischen Standardtherapie. Behandlung der malignen Hyperkalzämie (HCM), definiert als albuminkorrigiertes Serum-Kalzium (cCa) >12.0 mg/dl [3.0 mmol/l] Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH	07.04.2020
<b>Dexpanthenol, Xylometazoline Hydrochloride</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Schnupfen Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	07.04.2020
<b>pembrolizumab</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation esophageal cancer MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	07.04.2020
<b>Bisoprololi fumaras</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Betarezeptorenblocker NOBEL Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	08.04.2020

<p><b>Vancomycinum ut Vancomycinum hydrochloridum</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Orales Vancomycin ist indiziert für die Behandlung von Infektionen durch Clostridium difficile. Parenterale Verabreichung von Vancomycin ist nicht wirksam für die obige Indikation; deshalb muss Vancomycin für diese Indikation oral verabreicht werden. Oral verabreichtes Vancomycin ist nicht wirksam für andere Typen von Infektionen. Offizielle Empfehlungen zum angemessenen Gebrauch von Antibiotika sollen beachtet werden, insbesondere Anwendungsempfehlungen zur Verhinderung der Zunahme der Antibiotikaresistenz.</p> <p>Fairmed Healthcare AG, Industriestrasse 9, 6300 Zug</p>	09.04.2020
<p><b>Calcipotriol monohydrat und Betamehtason dipropionat</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Psotriol Salbe wird zur Behandlung einer chronisch-stationären Psoriasis vulgaris vom Plaque-Typ bei Erwachsenen angewendet, wenn eine topische Therapie angezeigt ist.</p> <p>Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg</p>	14.04.2020
<p><b>Rituximab</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Biosimilars</p> <p>Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vaskulitis</p> <p>Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	14.04.2020
<p><b>Efmoroctocog alfa</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke</p> <p>Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A</p> <p>Swedish Orphan Biovitrum AG, 6003 Luzern</p>	15.04.2020
<p><b>Heparinum natricum</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Zulassungserweiterung, neue Dosisstärke</p> <p>Antikoagulans</p> <p>Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken</p>	15.04.2020
<p><b>arnicae tinctura 150mg, DER 1:9, calendulae floris extractum liquidum 10mg, DER: 1:3</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing</p> <p>Zum Einreiben bei stumpfen Verletzungen</p> <p>Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen</p>	20.04.2020
<p><b>Mannitol</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation</p> <p>Cystic Fibrosis</p> <p>EffRx Pharmaceuticals SA, Wolleraustrasse 41B, 8807 Freienbach</p>	21.04.2020
<p><b>Perindopril (als Perindopril tert-Butylamin), Amlodipin (als Amlodipinbesilat), Indapamid</b> (1 Arzneimittel)</p> <p>Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation</p> <p>Hypertension</p> <p>Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld</p>	21.04.2020

<b>Pertuzumab, Trastuzumab</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels nach Art. 12 Abs. 4 VAZV Mammakarzinom Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	21.04.2020
<b>Xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml / dexpanthenolum 50mg/mg</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Schnupfen Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	21.04.2020
<b>Dutasterid, Tamsulosinhydrochlorid</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Urologikum Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	22.04.2020
<b>Atezolizumab</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Melanom Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel	23.04.2020
<b>Torasemidum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Diureticum Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen	24.04.2020
<b>Toxinum botulinicum A</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Behandlung von fokalen Spastiken bei Patienten über 2 Jahren Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich	24.04.2020
<b>Flurbiprofen</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung bei schmerzhaften Entzündungen der Rachenschleimhaut. Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel	27.04.2020
<b>Liraglutide</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Anwendung bei übergewichtigen Jugendlichen ab 12 bis 18 Jahren zur Gewichtsregulierung Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	29.04.2020
<b>Pantoprazolum ut Pantoprazolum natricum sesquihydricum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing duodenal ulcer, mild an d moderate forms of reflux esophagitis, Zollinger-Ellison syndrome Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	30.04.2020

**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

**Tulathromycin (1 Arzneimittel)**

01.04.2020

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Makrolid-Antibiotikum für Rinder und Schweine

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

**siehe FO Volldeklaration (2 Arzneimittel)**

27.04.2020

Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit reduziertem Dossier  
ohne Indikation

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach