

Journal **Swissmedic**

1/2015
14. Jahrgang
14^e année

ISSN 2234-9456

**Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittel Institut, Bern**

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

Erscheint monatlich / Publication mensuelle

Redaktion und Administration: Kommunikation, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9,
Tel. +41 (0)58 462 02 11, www.swissmedic.ch

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

Seite	Seite
Im Brennpunkt	
Europäische Pharmakopöe – Dringliche Korrektur der Monographie Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen	4
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Velphoro®, Kautabletten (Ferrioxyhydroxidum/Saccharum/Amyla)	6
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zydelig®, Filmtabletten (Idelalisibum)	8
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Osurina® ad us. vet., Ohren-Gel für Hunde (Terbinafinum)	10
Regulatory News	
Praxisänderung per 1. Januar 2015: Die Gebühren für kumulierte genehmigungs- und meldepflichtige Änderungen eines Arzneimittels werden auf der Höhe der Gebühr einer Neuzulassung plafoniert.	12
Medizinprodukte	
Hinweis auf eine Sicherheitsinformation für das Alere INRatio PT/INR Monitor-System	14
Fälschung des Produkts JUVÉDERM ULTRA 4®, angeboten durch Qufu Hantang Biological Co. Ltd.	16
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	18
Revision und Änderung der Zulassung	25
Änderung der Zulassungsinhaberin	90
Widerruf der Zulassung	93
Erlöschen der Zulassung	98

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website www.swissmedic.ch finden Sie unter dem Navigationspunkt „Swissmedic“ in der Rubrik „Kontakt/Kontaktadressen“ 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
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

Page	Page
Actualités	
Pharmacopée Européenne – Correction urgente de la monographie Antithrombine III humaine (concentré d')	5
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Velphoro®, comprimés à mâcher (Ferrioxhydroxidum/Saccharum/Amyla)	7
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zydelig®, comprimés pelliculés (Idelalisibum)	9
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Osurina® ad us. vet., Gel auriculaire pour chiens (Terbinafinum)	11
Réglementation	
Nouvelles dispositions à partir du 1 ^{er} janvier 2015 : plafonnement des émoluments cumulés pour plusieurs demandes de modifications soumises à approbation ou à l'obligation d'annoncer portant sur un même médicament à ceux facturés pour une nouvelle autorisation de mise sur le marché	13
Dispositifs médicaux	
Information au sujet d'un problème de sécurité du système de surveillance INRatio PT/INR	15
Contrefaçon du produit JUVÉDERM ULTRA 4® proposée par l'entreprise Qufu Hantang Biological Co. Ltd.	17
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	18
Révision et modification de l'autorisation	25
Modification du titulaire d'AMM	90
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	93
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	98

Annuaire Swissmedic

Vous trouverez sur notre site Internet, à l'adresse <http://www.swissmedic.ch>, à la rubrique "Contact/Adresses de contact" du menu de navigation "Swissmedic", 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
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

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



Europäische Pharmakopöe – Dringliche Korrektur der Monographie Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen

Die Methode zur Bestimmung von Heparin – die bisher im Kapitel 2.7.5 beschrieben war – wurde in die Monographie *Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen (Antithrombinum III humanum densatum)* integriert.

Die Allgemeine Methode „2.7.5 Wertbestimmung von Heparin“ wurde vollständig überarbeitet und trat mit dem Nachtrag 8.3 der Ph. Eur. am 1. Januar 2015 in Kraft.

Bei der bis zum Nachtrag 8.2 gültigen Methode 2.7.5 wurde die blutgerinnungshemmende Wirkung des Heparins bestimmt. Mit der Überarbeitung der Methode wurde diese Wertbestimmung nun durch spezifischere Methoden ersetzt. Neu werden Bestimmungen der Anti-Faktor-IIa-Aktivität und der Anti-Faktor-Xa-Aktivität durchgeführt, um das Verhältnis der Anti-Faktor-Xa-Aktivität zur Anti-Faktor-IIa-Aktivität zu bestimmen. Dieses Verhältnis ist für

die Wirksamkeit von Heparin als Wirkstoff sinnvoll, jedoch zurzeit nicht für die Reinheitsprüfung auf Heparin in Antithrombin-III-Konzentrat geeignet.

In der Monographie *Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen* wird unter „Prüfung auf Reinheit, Heparin“ nicht mehr auf das Kapitel 2.7.5 verwiesen, sondern die ganze Prüfung beschrieben. So kann die bisherige Wertbestimmung von Heparin unverändert beibehalten werden.

Die korrigierte Monographie wird im Nachtrag 8.6 der Ph. Eur. publiziert, ist jedoch bereits ab 1.1.2015 zu berücksichtigen.
Den neuen Monographie-Text (gültig ab 1.1.2015) finden Sie auf der Swissmedic-Website [Europäische Pharmakopöe – Dringliche Korrektur der Monographie Antithrombin-III-Konzentrat vom Menschen](#)



Pharmacopée Européenne – Correction urgente de la monographie Antithrombine III humaine (concentré d')

La méthode de titrage de l'héparine, qui était jusqu'à présent décrite dans le chapitre 2.7.5, a été désormais intégrée dans la monographie *Antithrombine III humaine (concentré d')* (*Antithrombinum III humanum densatum*).

La méthode analytique « 2.7.5 Titrage de l'héparine » a été entièrement remaniée et est entrée en vigueur le 1^{er} janvier 2015, avec le Supplément 8.3 de la Ph. Eur.

La méthode 2.7.5 qui était encore en vigueur dans le Supplément 8.2 prévoyait la mesure de l'activité anticoagulante de l'héparine. Désormais, cette mesure est remplacée par des méthodes plus spécifiques. Ainsi, des mesures de l'activité anti-facteur IIa et de l'activité anti-facteur Xa sont effectuées afin de déterminer le rapport de l'activité anti-facteur Xa et l'activité anti-facteur IIa. Ce rapport est un indicateur de l'activité de l'héparine en tant que principe ac-

tif, même s'il n'est pour l'instant pas adapté pour le contrôle de pureté de l'héparine dans le concentré d'antithrombine III.

Dans la monographie *Antithrombine III humaine (concentré d')*, il n'est plus fait référence sous la partie « Essai de l'héparine » au chapitre 2.7.5. L'analyse y est en effet désormais décrite en intégralité. Ainsi, le titrage de l'héparine peut rester inchangé.

La monographie corrigée sera publiée dans le Supplément 8.6 de la Ph. Eur., mais devra être prise en compte dès le 1^{er} janvier 2015.

Vous trouverez le nouveau texte de la monographie (en vigueur à partir du 01.01.2015) sur le site web

[Pharmacopée Européenne – Correction urgente de la monographie Antithrombine III humaine \(concentré d'\)](#)

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Velphoro[®], Kautabletten (Ferrioxyhydroxidum/Saccharum/Amyla)**

Name Arzneimittel:	Velphoro [®] , Kautabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ferrioxyhydroxidum/Saccharum/Amyla
Dosisstärke und galenische Form:	500mg, Kautabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Hyperphosphatämie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz unter Dialysebehandlung (Hämodialyse, Peritonealdialyse).
ATC Code:	V03AE05
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	62986
Zulassungsdatum:	22.01.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Velphoro[®], comprimés à mâcher (Ferrioxyhydroxidum/Saccharum/Amyla)**

Préparation:	Velphoro [®] , comprimés à mâcher
Principe(s) actif(s):	Ferrioxyhydroxidum/Saccharum/Amyla
Dosage et forme galénique:	500mg, comprimés à mâcher
Possibilités d'emploi / Indication:	Hyperphosphatämie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz unter Dialysebehandlung (Hämodialyse, Peritonealdialyse). L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	V03AE05
No IT / désignation:	07.99.0./Varia
No d'autorisation:	62986
Date d'autorisation:	22.01.2015 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Zydelig[®], Filmtabletten (Idelalisibum)**

Name Arzneimittel:	Zydelig [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Idelalisibum
Dosisstärke und galenische Form:	100mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	In Kombination mit Rituximab zur Behandlung von Patienten mit chronischer lymphatischer B-Zell Leukämie (B-CLL) und Komorbidität: - Die mindestens eine Vortherapie erhalten haben, oder - Bei Hochrisiko-CLL-Patienten (17p-Deletion, <i>TP53</i> -Mutation), die für eine Chemoimmuntherapie ungeeignet sind. Als Monotherapie zur Behandlung von Patienten mit rezidivierendem folliculärem Lymphom, die zwei vorausgegangene Therapielinien erhalten haben.
ATC Code:	L01XX47
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	65291
Zulassungsdatum:	22.01.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Zydelig[®], comprimés pelliculés (Idelalisibum)**

Préparation:	Zydelig [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Idelalisibum
Dosage et forme galénique:	100mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	In Kombination mit Rituximab zur Behandlung von Patienten mit chronischer lymphatischer B-Zell Leukämie (B-CLL) und Komorbidität: <ul style="list-style-type: none">- die mindestens eine Vortherapie erhalten haben, oder- bei Hochrisiko-CLL-Patienten (17p-Deletion, TP53-Mutation), die für eine Chemoimmuntherapie ungeeignet sind.
	Als Monotherapie zur Behandlung von Patienten mit rezidivierendem folliculärem Lymphom, die zwei vorausgegangene Therapielinien erhalten haben. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	L01XX47
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	65291
Date d'autorisation:	22.01.2015 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Osurina® ad us. vet.,
Ohren-Gel für Hunde (Terbinafinum)**

Name Arzneimittel:	Osurina® ad us. vet., Ohren-Gel für Hunde
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Terbinafinum, Florfenicol, Betamethasonacetat
Dosisstärke und galenische Form:	10mg, Gel
Anwendungsgebiet / Indikation:	Behandlung von akuter Otitis externa und akuter Verschlimmerung von rezidivierender Otitis externa, die mit Florfenicol-empfindlichen Bakterien und Terbinafin-empfindlichen Pilzen einhergeht.
ATC Code:	QS02CA90
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	65151
Zulassungsdatum:	08.01.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.tierarzneimittel.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Osurina® ad us. vet., Gel auriculaire pour chiens (Terbinafinum)****Préparation:**

Osurina® ad us. vet., Gel auriculaire pour chiens

Principe(s) actif(s):

Terbinafinum, Florfénicol, Betamethasonacetat

Dosage et forme galénique:

10 mg, Gel

Possibilités d'emploi / Indication:

Traitement de l'otite externe aiguë et des manifestations aiguës des otites externes récidivantes associées aux bactéries sensibles au florfénicol et des champignons sensibles à la terbinafine.

Code ATC:

QS02CA90

No IT / désignation:

--

No d'autorisation:

65151

Date d'autorisation:

08.01.2015

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

www.tierarzneimittel.ch

Praxisänderung per 1. Januar 2015: Die Gebühren für kumulierte genehmigungs- und meldepflichtige Änderungen eines Arzneimittels werden auf der Höhe der Gebühr einer Neuzulassung plafoniert.

Eine Motion von Herrn Ständerat Joachim Eder (Motion Eder; 12.3789) verlangt, dass bei kumulierten genehmigungs- oder meldepflichtigen Änderungen eines Arzneimittels die Gebühren die Kosten einer Neuzulassung nicht überschreiten darf. Der Bundesrat hat dieses Anliegen unterstützt und sowohl der Nationalrat, als auch der Ständerat haben diesem zugestimmt. Swissmedic wurde in der Folge beauftragt, diesen Beschluss umzusetzen.

In vielen Fällen hat die seit Anfang 2013 geltende Differenzierung der Änderungskategorien „klein“ und „gross“ bereits zu einer Gebührenreduktion geführt. Dadurch tritt bei gleichzeitig eingereichten Änderungsgesuchen nur selten die Situation ein, dass dabei die Gebühren einer Erstzulassung überschritten werden. In Einzelfällen kam dies in der Vergangenheit bei Komplementär- und Phytoarzneimitteln sowie bei Tierarzneimitteln vor.

Damit das Anliegen der Motion Eder und der damit verbundene politische Auftrag rasch umgesetzt werden kann, ändert Swissmedic die entsprechende Praxis der Gebührenerhebung per 1. Januar 2015 wie folgt:

Bei allen nach diesem Datum abgeschlossenen Gesuchen, bei welchen mit einem Anschreiben für das gleiche Arzneimittel mehrere genehmigungs- oder meldepflichtige Änderungen beantragt wurden, wird sichergestellt, dass die kumulierte Gebühr für dieses Mehrfachgesuch die Erstzulassungsgebühr nicht übersteigt.

Die entsprechende Anpassung im Ausführungsrecht Revision der Heilmittel-Gebührenverordnung wird später bei der Ausgestaltung des Ausführungsrechts zu HMG2 vorgenommen.

Nouvelles dispositions à partir du 1^{er} janvier 2015 : plafonnement des émoluments cumulés pour plusieurs demandes de modifications soumises à approbation ou à l'obligation d'annoncer portant sur un même médicament à ceux facturés pour une nouvelle autorisation de mise sur le marché

Selon la motion déposée par Monsieur Joachim Eder, Conseiller aux États (motion Eder ; 12.3789), il y a lieu de faire en sorte que les émoluments cumulés de plusieurs modifications portant sur un même médicament et soumises à approbation ou à l'obligation d'annoncer ne puissent excéder le coût d'une nouvelle autorisation de mise sur le marché. Le Conseil fédéral a soutenu cette proposition, et tant le Conseil national que le Conseil des États l'ont approuvée. Swissmedic a ensuite été mandaté de mettre en œuvre cette décision.

Dans de nombreux cas, la distinction entre les modifications mineures et les modifications majeures, en vigueur depuis 2013, s'est déjà traduite par une baisse des émoluments. Par conséquent, il est rare que les frais de plusieurs demandes de modifications introduites simultanément dépassent les émoluments facturés pour une première autorisation de mise sur le marché. Tel a cependant été le cas dans le passé pour certains médicaments complémentaires et phytomédicaments ainsi que pour quelques médicaments vétérinaires.

Afin de pouvoir mettre en œuvre rapidement la demande formulée par la motion Eder et de s'acquitter promptement du mandat correspondant qui lui a été confié par les politiques, Swissmedic a décidé de modifier les modalités correspondantes de perception des émoluments à compter du 1^{er} janvier 2015 :

Pour toutes les demandes dont l'examen sera clôturé après cette date, et lorsque plusieurs modifications soumises à approbation ou à l'obligation d'annoncer ont été sollicitées lors d'un même envoi pour le même médicament, l'institut veillera à ce que le coût cumulé de ces demandes multiples ne dépasse pas les émoluments dus pour une première autorisation de mise sur le marché.

L'adaptation correspondante du droit d'exécution révision de l'ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques sera effectuée ultérieurement dans le cadre de l'élaboration des dispositions d'exécution de la LPTH2.

Hinweis auf eine Sicherheitsinformation für das Alere INRatio PT/INR Monitor-System

Stand 14. Januar 2015

Swissmedic wurde durch die Firma Alere über eine Sicherheitsinformation zu Alere INRatio PT/INR Monitor-System (INRatio/INRatio2 Monitore und die INRatio/INRatio2 Teststreifen) in Kenntnis gesetzt. Die International Normalized Ratio (INR) ist ein labormedizinischer Parameter zur Bestimmung der Blutgerinnung. Hierbei gilt: Je höher die INR ist, desto höher ist die Gerinnungshemmung und somit der Schutz vor Embolien. Gleichzeitig ist bei höherer INR auch das Blutungsrisiko (z. B. durch Blutungen aus dem Magen-Darm-Trakt) erhöht.

Die Sicherheitsinformation beschreibt die Möglichkeit, dass ein INRatio PT/INR Monitor-System ein INR-Ergebnis anzeigen kann, das klinisch signifikant niedriger ist, als das Ergebnis eines INR-Vergleichsystems (Labormethode). Diese Differenz kann sich ergeben, wenn der Patient an bestimmten Erkrankungen leidet, oder die in der Produktinformation enthaltenen Test-Anleitungen nicht ordnungsgemäß befolgt werden. Signifikante Abweichungen bei INR-Ergebnissen können zu verspäteten notwendigen medizinischen Entscheidungen führen, um zu hohen INR Werten entgegenzuwirken, welche über dem durch den Arzt bestimmten Behandlungsziel liegen.

Swissmedic macht auf die Sicherheitsinformation aufmerksam und bittet, allfällige Vorkommnisse an Swissmedic zu melden. Da die Möglichkeit besteht, dass nicht alle Patienten durch die Firma Alere direkt erreicht werden, bitten wir informierte Ärzte und Apotheker, diese Sicherheitsinformation an Ihre Patienten weiterzuleiten.

Weitere Informationen zu dieser Sicherheitsmaßnahme finden Sie im Internet in der Meldung der Firma Alere unter [> „Mitteilungen über bestimmte Medizinprodukte“ > „Rückrufe“.](http://www.swissmedic.ch/md)

Kontakt

Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte
Hallerstrasse 7
Postfach
CH-3000 Bern 9
Tel. 058 463 22 51 / Fax 058 462 76 46
E-Mail: materiovigilance@swissmedic.ch

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf www.swissmedic.ch/md

Information au sujet d'un problème de sécurité du système de surveillance INRatio PT/INR

Etat au 14 janvier 2015

Swissmedic a été alerté par l'entreprise Alere au sujet d'un problème de sécurité du système de surveillance Alere INRatio PT/INR (moniteurs INRatio / INRatio2 et bandelettes de test INRatio / INRatio2). Le ratio INR (International Normalized Ratio) est un paramètre utilisé dans les laboratoires médicaux pour évaluer la coagulation sanguine, les principes étant les suivants : plus l'INR est élevé, plus l'anticoagulation – et par conséquent la prévention des embolies – est efficace ; parallèlement, l'accroissement de l'INR va de pair avec un risque accru d'hémorragie (en raison de saignements au niveau du système digestif notamment).

Selon l'information en question, il est possible que le système de surveillance INRatio PT/INR donne un résultat pour l'INR qui soit inférieur de manière cliniquement significative à celui obtenu avec un système de référence (méthode utilisée en laboratoire pour déterminer l'INR). Cet écart peut apparaître lorsque le patient est atteint de certaines maladies ou lorsqu'il n'a pas suivi correctement les instructions de réalisation du test qui figurent dans l'information sur le dispositif. En cas d'écart significatif entre les INR relevés avec le système INRatio PT/INR et ceux obtenus en laboratoire, des décisions médicales importantes et nécessaires pour faire baisser des valeurs INR trop élevées et suprathérapeutiques pourraient être prises trop tard.

Swissmedic entend attirer l'attention sur cette information et invite à faire part à l'institut de tout incident le cas échéant. Dans la mesure où il est possible que l'entreprise Alere ne prenne pas contact avec tous les patients directement, nous prions les médecins et les pharmaciens dûment informés de relayer la présente information à leurs patients.

Vous trouverez les informations de sécurité publiées par l'entreprise Alere à l'adresse www.swissmedic.ch/md > Français > „Communications concernant des dispositifs médicaux spécifiques“ > „Retraits“).

Contact

Swissmedic, Division Dispositifs médicaux
Hallerstrasse 7
CH-3000 Berne 9
Tél. : 058 463 22 51, Fax : 058 462 76 46
Courriel : materiovigilance@swissmedic.ch

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse www.swissmedic.ch/md

**Fälschung des Produkts JUVÉDERM ULTRA 4®, angeboten durch
Qufu Hantang Biological Co. Ltd.**

Stand 14. Januar 2015

Nach einem Bericht der kanadischen Aufsichtsbehörde „Health Canada“ wurde der Originalhersteller Allergan über eine Fälschung des Produkts JUVÉDERM ULTRA 4® in Kenntnis gesetzt. Die Fälschungen werden über eine in China ansässige Gesellschaft mit der Bezeichnung Qufu Hantang Biological Co. Ltd. angeboten.

Es ist nicht auszuschliessen, dass gefälschte Produkte auch in der Schweiz und insbesondere von nicht zugelassenen Einzelhändlern oder über das Internet zum Kauf angeboten werden. Sofern Sie davon Kenntnis haben, ersuchen wir Sie dringend, Swissmedic darüber zu informieren.

Das gefälschte Produkt kann erhebliche Risiken für die Patientensicherheit in sich bergen, da das Produkt womöglich nicht sicher hergestellt wurde, schwankende oder falsche Mengen an Wirkstoffen enthält, unbekannte Hilfsstoffe in der Arzneimittelformel aufweist und fragwürdigen Lager- und Lieferkettenbestimmungen etc. unterworfen ist. Dies bedeutet daher, dass ein Arzt nicht auf die Sicherheit und Wirksamkeit des Produkts vertrauen kann, sowie dass letztlich die Patientensicherheit gefährdet werden könnte, wenn ein solches Produkt angewandt wird.

Die bisher gefundenen Fälschungen betreffen das Produkt JUVÉDERM ULTRA 4®.

Weitere Informationen finden Sie im Internet in der Meldung der Firma Allergan unter [> „Mitteilungen über bestimmte Medizinprodukte“ > „Rückrufe, Fälschungen, Betreuung von betroffenen Patienten“.](http://www.swissmedic.ch/md)

Kontakt

Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte
Hallerstrasse 7
Postfach
CH-3000 Bern 9
Tel. 058 463 22 51 / Fax 058 462 76 46
E-Mail: materiovigilance@swissmedic.ch

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf www.swissmedic.ch/md

**Contrefaçon du produit JUVÉDERM ULTRA 4® proposée par l'entreprise
Qufu Hantang Biological Co. Ltd.**

État le 14 janvier 2015

Suite à un avis de Health Canada, l'autorité de surveillance canadienne, le fabricant de la préparation originale Allergan a été informé de l'existence d'une contrefaçon du produit JUVÉDERM ULTRA 4®. Les produits contrefaits sont proposés par le truchement d'une entreprise dénommée Qufu Hantang Biological Co. Ltd. dont le siège se trouve en Chine.

Il n'est pas exclu que des contrefaçons soient également mises en vente en Suisse, en particulier par des détaillants non autorisés ou par Internet. Nous vous remercions donc d'avance de transmettre d'urgence à Swissmedic toute information que vous pourriez obtenir en rapport avec ces produits contrefaits.

Nous précisons que ces produits peuvent présenter des risques significatifs pour la sécurité des patients car il se peut qu'ils n'aient pas été fabriqués selon un procédé sûr, que leur teneur en principes actifs fluctue ou soit erronée, que leur formulation fasse appel à des excipients inconnus, qu'ils aient été stockés et transportés dans des conditions douteuses, etc. En d'autres termes, les médecins ne peuvent se fier à la sécurité et à l'efficacité des produits en question, avec les risques potentiels qui en découlent pour la sécurité des patients au cas où ces produits venaient à être utilisés.

Les contrefaçons découvertes jusqu'à présent concernent le produit JUVÉDERM ULTRA 4®.

Vous trouverez les informations publiées par l'entreprise Alere à l'adresse www.swissmedic.ch/md> Français > „Communications concernant des dispositifs médicaux spécifiques“ > „Retraits de produits, contrefaçons, suivi des patients concernés“).

Contact

Swissmedic, Division Dispositifs médicaux
Hallerstrasse 7
CH-3000 Berne 9
Tél. : 058 463 22 51, Fax : 058 462 76 46
Courriel : materiovigilance@swissmedic.ch

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse www.swissmedic.ch/md

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain**01 Adlers Bronchialpastillen, Pastillen**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9101 Herisau

Zul.-Nr.: 65427	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	liquiritiae extractum ethanolicum liquidum corresp. acidum glycyrrhizinicum 2.0-2.6 mg, DER: 1.8-2.1:1, Corresp. massa siccata 19.67 mg, droserae extractum ethanolicum liquidum, ratio: 0.6:1, Corresp. massa siccata 0.42 mg, plantaginis folii extractum ethanolicum liquidum, ratio: 0.51:1, Corresp. massa siccata 1.9 mg, aromatica, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	D
Gültig bis		13.01.2020	

01 Cefuroxim Actavis 250 mg, Filmtabletten**02 Cefuroxim Actavis 500 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65657	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	21.01.2015
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	A
	02	002 14 Tablette(n)	A
Gültig bis		20.01.2020	

- 01 Etoposid Labatec 100mg/5ml, concentré à diluer pour perfusion**
02 Etoposid Labatec 200mg/10ml, concentré à diluer pour perfusion
03 Etoposid Labatec 400mg/20ml, concentré à diluer pour perfusion
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 65098	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	16.01.2015
Composition	01 etoposidum 100 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, macrogol 300, conserv.: alcohol benzylicus 100 mg, ethanolum 96 per centum 1.303 g ad solutionem pro 5 ml. 02 etoposidum 200 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, macrogol 300, conserv.: alcohol benzylicus 200 mg, ethanolum 96 per centum 2.606 g ad solutionem pro 10 ml. 03 etoposidum 400 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, macrogol 300, conserv.: alcohol benzylicus 400 mg, ethanolum 96 per centum 5.212 g ad solutionem pro 20 ml.		
Indication	Cytostatique		
Conditionnements	01 001 02 002 03 003	1 flacon(s) 1 flacon(s) 1 flacon(s)	A A A
Valable jusqu'au	15.01.2020		

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

N° d'AMM: 65575	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.2.	27.01.2015
Composition	01 gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso. 02 gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.		
Indication	Antidiabétique oral		
Conditionnements	01 001 02 004 003 005	20 comprimé(s) 120 comprimé(s) 30 comprimé(s) 90 comprimé(s)	B B B B
Valable jusqu'au	26.01.2020		

- 01 Ibandronat Spirig HC i.v. 3 mg/3 ml, Injektionslösung**
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65476	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	28.01.2015
Zusammensetzung	01 acidum ibandronicum 3 mg ut, natrii ibandronas hydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.		
Anwendung	Osteoporose		
Packung/en	01 001	1 Fertigspritze(n)	B
Gültig bis	27.01.2020		

01 Nicostop-Mepha 2mg, Kaugummi**02 Nicostop-Mepha 4mg, Kaugummi**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65297	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, saccharinum, antiox.: E 321, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
	02	002 96 Tablette(n)	D
	02	003 24 Tablette(n)	D
	04	004 96 Tablette(n)	D
Gültig bis		22.01.2020	

01 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 5/5/1.25mg, comprimé pelliculé**02 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 5/10/1.25mg, comprimé pelliculé****03 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 10/5/2.5mg, comprimé pelliculé****04 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 10/10/2.5mg, comprimé pelliculé**

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

N° d'AMM: 65606	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	16.01.2015
Composition	01	perindoprilum ut perindoprilum argininum 5 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 1.25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum ut perindoprilum argininum 5 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 1.25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	perindoprilum ut perindoprilum argininum 10 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	perindoprilum ut perindoprilum argininum 10 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
	02	002 90 comprimé(s)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
	04	004 90 comprimé(s)	B
	03	005 30 comprimé(s)	B
	06	006 90 comprimé(s)	B
	04	007 30 comprimé(s)	B
	08	008 90 comprimé(s)	B
Valable jusqu'au		15.01.2020	

01 Pravastatin Axapharm 20 mg, Tabletten**02 Pravastatin Axapharm 40 mg, Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65237	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	pravastatinum natrium 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastatinum natrium 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Blutlipidsenkener, HMG-CoA-Reduktase-Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		22.01.2020	

01 Simbrinza, Brinzolamid 10mg/ml, Brimonidintartrat 2mg/ml, Augentropfensuspension

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65186	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	brinzolamidum 10 mg, brimonidini tartras 2 mg, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001 5 ml	B
		002 3 x 5 ml	B
Gültig bis		12.01.2020	

01 Traumalix Dolo Venactiv, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62991	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	06.01.2015
Zusammensetzung	01	sympyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 280 mg ratio: 1:3-4, heparinum natrium 500 U.I., aromatica, conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	001 40 g	D
		002 100 g	D
Gültig bis		05.01.2020	

01 Traumalix Dolo Venactiv, Salbe

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62990	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	06.01.2015
Zusammensetzung	01	hyperici floris recentis maceratum oleosum 55 mg, calendulae floris recentis maceratum oleosum 5 mg, sympyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 280 mg ratio: 1:3-4, heparinum natrium 500 U.I., laurilsulfas, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	001 40 g	D
		002 100 g	D
Gültig bis		05.01.2020	

01 Triumeq, Filmtabletten

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 63283	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	dolutegravirum 50 mg ut dolutegravirum natricum, abacavirum 600 mg ut abacaviri sulfas, lamivudinum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n)
Gültig bis		07.01.2020	A

01 Velphoro, Kautabletten

Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma Ltd., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 62986	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	ferri oxyhydroxidum/saccharum/amyla 2500 mg corresp. ferrum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hyperphosphatämie bei erwachsenen Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz unter Dialysebehandlung (Hämodialyse, Peritonealdialyse)	
Packung/en	01	001	90 Tablette(n) Kunststoffflasche
		002	90 Tablette(n) Blister
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ferri oxyhydroxidum/saccharum/amyla	B
Gültig bis		21.01.2020	B

01 Zolpidem Spirig HC, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65624	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)
		002	30 Tablette(n)
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	B
Gültig bis		12.01.2020	B

01 Zydelig 100 mg, Filmtabletten**02 Zydelig 150 mg, Filmtabletten**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 65291	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	idelalisibum 100 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	02	idelalisibum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n)
	02	002	60 Tablette(n)
Bemerkung		NAS (New Active Substance): idelalisibum	A
Gültig bis		21.01.2020	A

01 swidro Halsschmerz-Lutschtabletten, Lutschtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 65533	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01 cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Entzündungen des Mund- und Rachenraums		
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
		002 50 Tablette(n)	D
Gültig bis	18.01.2020		

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Acegon ad us.vet., Injektionslösung**

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 65252	Abgabekategorie: B	Index:	30.01.2015
Zusammensetzung	01	gonadorelinum 50 µg ut gonadorelini acetas, kalii dihydrogenophphas, dikalii phosphas anhydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches gonadonstimulierendes Hormon für Rinder	
Packung/en	01	001 10 x 6 ml	B
		002 20 ml	B
Gültig bis		29.01.2020	

01 Butomidor 10mg/ml ad us vet., Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 65250	Abgabekategorie: A	Index:	12.01.2015
Zusammensetzung	01	butorphanolum 10 mg ut butorphanoli tartras, natrii chloridum, conserv.: benzethonium chloridum 0.10 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Pferde, Hunde und Katzen, Antitussivum für Hunde	
Packung/en	01	001 1 x 10 ml	A
		002 5 x 10 ml	A
		003 10 x 10 ml	A
		004 1 x 50 ml	A
Gültig bis		11.01.2020	

01 Osurnia ad us.vet., Ohren-Gel

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 65151	Abgabekategorie: B	Index:	08.01.2015
Zusammensetzung	01	florfenicol 10 mg, terbinafinum 10 mg, betamethasoni acetas 1 mg, antiox.: E 321, excipiens ad praeparationem pro 1.2 g.	
Anwendung		Behandlung von akuter Otitis externa und akuter Verschlimmerung von rezidivierender Otitis externa, die mit Florfenicol-empfindlichen Bakterien und Terbinafin-empfindlichen Pilzen einhergeht.	
Packung/en	01	001 2 Tuben à 1.2 g	B
		002 12 Tuben à 1.2 g	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): terbinafinum, DCI	
Gültig bis		07.01.2020	

Revision und Änderung der Zulassung

Révision et modification de l'autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Alutard SQ 6-Gräsermischung + Roggen Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion

04 Alutard SQ-U 100'000 6-Gräsermischung + Roggen, Depotsuspension zur Injektion

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60708	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum 100 U.: graminis flos (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) et secale cereale, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogeno-carbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 1000 U.: graminis flos (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) et secale cereale, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogeno-carbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 10'000 U.: graminis flos (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) et secale cereale, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogeno-carbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum 100'000 U.: graminis flos (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) et secale cereale, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogeno-carbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum 100'000 U.: graminis flos (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) et secale cereale, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogeno-carbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ 6-Gräsermischung Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 6-Gräsermischung, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60709	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pollinis allergeni extractum (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C):</p> <p>pollinis allergeni extractum (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D):</p> <p>pollinis allergeni extractum (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, phleum pratense, poa pratensis, lolium perenne) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Apis mellifera Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Apis mellifera, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60698	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>allergeni extractum (apis mellifera) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>allergeni extractum (apis mellifera) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C):</p> <p>allergeni extractum (apis mellifera) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D):</p> <p>allergeni extractum (apis mellifera) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	allergeni extractum (apis mellifera) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Betula verrucosa Kombipackung, Depotssuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Betula verrucosa, Depotssuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60711	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C):</p> <p>pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D):</p> <p>pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Canis familiaris Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Canis familiaris, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60710	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pellis allergeni extractum (canis familiaris) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>pellis allergeni extractum (canis familiaris) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C):</p> <p>pellis allergeni extractum (canis familiaris) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D):</p> <p>pellis allergeni extractum (canis familiaris) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pellis allergeni extractum (canis familiaris) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Dermatophagoides pteronyssinus Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion
04 Alutard SQ-U 100'000 Dermatophagoides pteronyssinus, Depotsuspension zur Injektion
 ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60691	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Equus caballus Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Equus caballus, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60690	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pellis allergeni extractum (equus caballus) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>pellis allergeni extractum (equus caballus) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C):</p> <p>pellis allergeni extractum (equus caballus) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D):</p> <p>pellis allergeni extractum (equus caballus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pellis allergeni extractum (equus caballus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Felis domesticus Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**02 Alutard SQ-U 100'000 Felis domesticus, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60700	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>pellis allergeni extractum (felis domesticus) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>pellis allergeni extractum (felis domesticus) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C):</p> <p>pellis allergeni extractum (felis domesticus) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D):</p> <p>pellis allergeni extractum (felis domesticus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	02	pellis allergeni extractum (felis domesticus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	02	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Frühblühermischung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Frühblühermischung, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60695	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Milben-Mischung Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Milben-Mischung, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60699	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): acari allergeni extractum (dermatophagooides farinae, dermatophagooides pteronyssinus) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): acari allergeni extractum (dermatophagooides farinae, dermatophagooides pteronyssinus) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): acari allergeni extractum (dermatophagooides farinae, dermatophagooides pteronyssinus) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): acari allergeni extractum (dermatophagooides farinae, dermatophagooides pteronyssinus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	acari allergeni extractum (dermatophagooides farinae, dermatophagooides pteronyssinus) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Parietaria judaica Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Parietaria judaica, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60703	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): pollinis allergeni extractum (parietaria judaica) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (parietaria judaica) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (parietaria judaica) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): pollinis allergeni extractum (parietaria judaica) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	pollinis allergeni extractum (parietaria judaica) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Phleum pratense Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Phleum pratense, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60702	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	19.01.2015	
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
	04	pollinis allergeni extractum (phleum pratense) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A	
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		29.07.2020		

01 Alutard SQ Vespa spp. Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Vespa spp., Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60706	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	19.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A):</p> <p>allergeni extractum (vespula spp.) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B):</p> <p>allergeni extractum (vespula spp.) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C):</p> <p>allergeni extractum (vespula spp.) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D):</p> <p>allergeni extractum (vespula spp.) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	allergeni extractum (vespula spp.) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad inyectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung	A
	04	002 1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

- 01 Aminoven 5 %, Infusionslösung
02 Aminoven 10 %, Infusionslösung
03 Aminoven 15 %, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 55337	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	20.01.2015
Zusammensetzung	01 aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysini acetas 4.655 g corresp. lysinum anhydricum 3.3 g, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, alaninum 7 g, glycinum 5.5 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, tyrosinum 0.2 g, taurinum 0.5 g, acidum aceticum glaciale aqua ad iniektabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 840 kJ, aminoacida 50 g/l.		
	02 aminoacida: isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysini acetas 9.31 g corresp. lysinum anhydricum 6.6 g, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, valinum 6.2 g, argininum 12 g, histidinum 3 g, alaninum 14 g, glycinum 11 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, tyrosinum 0.4 g, taurinum 1 g, acidum aceticum glaciale aqua ad iniektabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1680 kJ, aminoacida 100 g/l.		
	03 aminoacida: isoleucinum 5.2 g, leucinum 8.9 g, lysini acetas 15.66 g corresp. lysinum anhydricum 11.1 g, methioninum 3.8 g, phenylalaninum 5.5 g, threoninum 8.6 g, tryptophanum 1.6 g, valinum 5.5 g, argininum 20 g, histidinum 7.3 g, alaninum 25 g, glycinum 18.5 g, prolinum 17 g, serinum 9.6 g, tyrosinum 0.4 g, taurinum 2 g, l-malas 4.9-6.1 g, acidum aceticum glaciale aqua ad iniektabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 2520 kJ, aminoacida 150 g/l.		
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01 002 10 x 500 ml		B
	004 6 x 1000 ml		B
	02 006 10 x 500 ml		B
	008 6 x 1000 ml		B
	03 001 10 x 250 ml		B
	010 10 x 500 ml		B
	012 6 x 1000 ml		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Aminoven 15%, 10 x 250 ml)		
Gültig bis	25.01.2016		

01 Amitiza, Weichkapseln

Sucampo AG, Baarerstrasse 22, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59275	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.0.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	lubiprostonum 24 µg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der chronisch-idiopathischen Obstipation bei Erwachsenen ab 18 Jahren, Behandlung von Opiat induzierter Obstipation und damit einhergehenden Anzeichen und Symptomen wie harter Stuhlkonsistenz, schmerhaftem Stuhlgang, schwerer Obstipation, Bauchbeschwerden und abdominale Blähungen bei Erwachsenen ab 18 Jahren, die unter nicht tumorbedingten chronischen Schmerzen leiden. Die Wirksamkeit von Amitiza für die Behandlung von Opiat induzierter Obstipation wurde bei Patienten, die mit Opianen der Klasse der Diphenylhepatane wie Methadon einnahmen, nicht gezeigt.	
Packung/en	01	001 56 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ergänzung einer neuen Indikation	
Gültig bis		15.11.2019	

01 Androgel 50 mg, Gel**02 Androgel 25 mg, Gel**

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 57066	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.4.	09.01.2015
Zusammensetzung	01	testosteronum 50 mg, aqua q.s. ad gelatum pro 5 g.	
	02	testosteronum 25 mg, aqua q.s. ad gelatum pro 2.5 g.	
Anwendung		Männlicher Hypogonadismus	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.06.2020	

01 AtroMed Gel

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 56776	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	07.01.2015
Zusammensetzung	01	arnicae floris recentis tinctura 500 mg, ratio: 1:20, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	001 100 ml	D
		002 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Änderung Präparatename, früher: Atromed Rheuma-Gel)	
Gültig bis		08.12.2018	

01 Aurum/Prunus, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60268	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	aurum metallicum D9 0.1 g, prunus spinosa e floribus et summitatibus ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		03.06.2020	

01 Azelastin COMOD 0.5mg, Augentropfen

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 62881	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.50 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis	
Packung/en	01	002 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2013 (Änderung Präparatename, früher: Azelastin- POS, Augentropfen)	
Gültig bis		11.02.2018	

01 Aziclav Duo 457 mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57575	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	27.01.2015
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydratum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanatis, arom.: ethylvanillinum et alia, aspartatum, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 35 ml mit Dosierpipette	A
		004 70 ml mit Dosierbecher	A
	006	140 ml mit Dosierbecher	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.09.2020	

01 Belladonna/Chamomilla, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60272	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	atropa belladonna e radice ferm D5 0.1 g, chamomilla recutita e radice recenti ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		03.06.2020	

01 Beromun, Infusionspräparat

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

Zul.-Nr.: 54745	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tasonerminum 1 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, albuminum seri humani, pro vitro, solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 5.4 ml.	
Anwendung		Weichteil-Sarkom	
Packung/en	01	028 4 Durchstechflasche(n) Pulver und 4 Ampullen Lösungsmittel zur Infusion (ILP)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2020	

02 Biodoron 5% Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 21521	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	07.01.2015
Zusammensetzung	02	ferrum-quarz 50% 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Linderung von Migräne	
Packung/en	02	001 250 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2011 (Neue zusätzliche Packungsgröße/n, neu: (250 Tabletten) Verzicht Sequenz 0,1% Tabletten anthroposophisches Arzneimittel	
Gültig bis		30.05.2016	

01 Bondronat 6 mg/6 ml, Infusionslösungskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 57424	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.01.2015
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 6 mg ut natrii ibandronas hydricus, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetas trihydricus, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 6 ml.	
Anwendung		Behandlung von Knochenmetastasen	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2020	

01 Bonviva 150 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 57297	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	12.01.2015
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	1 Tablette(n)	B
	004	3 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.08.2020	

01 Bryonia/Stannum, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60287	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	bryonia cretica ferm D2 0.1 g, stannum metallicum D9 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		03.06.2020	

02 Calcium D3-Mepha 1200/800, Brausetabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59096	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	20.01.2015
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis corresp. arom.: saccharinum, natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	02	004 10 Tablette(n)	D
		005 20 Tablette(n)	D
		006 40 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2013 (Widerruf der Dosisstärke 01, Calcium D3-Mepha 600/400, Brausetabletten)	
Gültig bis		27.10.2018	

01 Calcium phosphoricum comp., Tropfen
 Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 60159	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.01.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.1 ml, calcii phosphas D8 0.25 ml, convallaria majalis Glückselig D3 0.06 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.1 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.06 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.07 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.06 ml, sulfur D7 0.04 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 29 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2020	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58670	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	07.01.2015
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
	02	003 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	03	007 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	04	011 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.04.2020	

- 01 Candesartan Takeda 4 mg, Tabletten**
02 Candesartan Takeda 8 mg, Tabletten
03 Candesartan Takeda 16 mg, Tabletten
04 Candesartan Takeda 32 mg, Tabletten
Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 62569	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	18.12.2014
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 Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 1-17 Jahre	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
	03	008 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	04	012 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 Verzicht auf Packungsgrössen: 280 (10x28 Tabl.) 490 (5x98 Tabl.) für Dosierungsstärken 8mg, 16mg und 32mg 70 und 140 Tabl. für Dosierungsstärke 4mg	
Gültig bis		11.03.2017	

01 Canesten, Spray

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 39725	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 40 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.04.2012 (Änderung Zusammensetzung: neu Propylenglycolum)	
Gültig bis		25.09.2017	

01 Cerazette, Filmtabletten

MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 55155	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, maydis amyllum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	002 1 x 28 Tablette(n)	B
		004 3 x 28 Tablette(n)	B
		005 6 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) maydis amyllum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		04.07.2020	

01 Cimzia, solution injectable

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

N° d'AMM: 60096	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	16.01.2015
Composition	01	certolizumabum pegolum 200 mg, natrii acetas anhydricus, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Indication		Morbus Crohn, Polyarthrite rhumatoïde, Arthrite psoriasique, Spondyloarthrite axiale, dont spondyloarthrite ankylosante et spondyloarthrite axiale sans signes radiographiques	
Conditionnements	01	001 2 seringue(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.11.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.06.2020	

01 Clopidogrel Spirig HC, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 61299	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	003 28 Tablette(n)	B
		004 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.08.2020	

02 Crinone 8 %, Vaginalgel

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53479	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	20.01.2015
Zusammensetzung	02	progesteronum 90 mg, conserv.: E 200, excipiens ad gelatum pro dosi 1.125 g.	
Anwendung		Vaginalgel zur Behandlung von Progesterondefiziten	
Packung/en	02	022 6 x 1.125 g Applikatoren	B
	030	15 x 1.125 g Applikatoren	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.08.2020	

01 Cuprum sulfuricum compositum, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59015	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D6 2.2 mg, agaricus muscarius D4 0.55 mg, ammonii bromidum D4 1.1 mg, atropini sulfas D6 1.1 mg, chamomilla recutita D3 0.55 mg, citrullus colocynthis D4 1.1 mg, cupri sulfas pentahydricus D6 0.55 mg, gelsemium sempervirens D6 1.1 mg, magnesii hydrogenophphas trihydricus D6 1.1 mg, passiflora incarnata D2 0.55 mg, veratrum album D6 1.1 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia, ad solutionem pro 1.1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.06.2020	

01 DVPP Sérocytol, suppositoire

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: 286	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	30.01.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse duodénal, pancréas, vésicule biliaire et foie de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitemet immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

01 Detrusitol SR 2 mg, Retard-Kapseln**02 Detrusitol SR 4 mg, Retard-Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55581	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	20.01.2015
Zusammensetzung	01	tolterodini-l-tartras 2 mg corresp. tolterodinum 1.37 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	tolterodini-l-tartras 4 mg corresp. tolterodinum 2.74 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der hyperaktiven Blase	
Packung/en	01	002 28 Kapsel(n)	B
	02	010 14 Kapsel(n)	B
	012	56 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

01 Dexagenta-POS, Augentropfen

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 59580	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	13.01.2015
Zusammensetzung	01	dexamethasoni natrii phosphas 1 mg, gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen am Auge	
Packung/en	01	001 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.06.2020	

01 Dul-X Classic, Crème

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 12549	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	levomentholum 3.4 mg, anisi stellati aetheroleum 5.5 mg, eucalypti aetheroleum 29.7 mg, gaultheriae aetheroleum 13.2 mg, citronellae aetheroleum 9.9 mg, menthae piperitae aetheroleum 12 mg, rosmarini aetheroleum 36.3 mg, arnicae floris extractum oleosum 17 mg, adeps lanae, conserv.: E 219, E 214, E 216, E 218, butylis/isobutylis parahydroxybenzoas et phenoxyethanolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	032 125 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2010	
Gültig bis		14.07.2020	

01 Dul-X Classic, Emulsion

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 12548	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	levomentholum 2.5 mg, anisi stellati aetheroleum 5 mg, eucalypti aetheroleum 23 mg, gaultheriae aetheroleum 10 mg, citronellae aetheroleum 7 mg, menthae piperitae aetheroleum 8.5 mg, rosmarini aetheroleum 28 mg, arnicae floris extractum oleosum 17 mg, conserv.: E 219, E 214, E 216, E 218, butylis/isobutylis parahydroxybenzoas et phenoxyethanol, imidazolidinyl-ureum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	060 125 ml	D
		079 250 ml	D
		087 1000 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

01 Dul-X Crème Warm, Crème

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 38583	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 39 mg, capsaicinum 35 µg, citralum 9.5 mg, anisi stellati aetheroleum 4 mg, eucalypti aetheroleum 14.5 mg, gaultheriae aetheroleum 7.9 mg, citronellae aetheroleum 3 mg, menthae piperitae aetheroleum 7.8 mg, melaleucae viridiflorae aetheroleum 9.5 mg, rosmarini aetheroleum 21.5 mg, sinapis aetheroleum 0.35 mg, thymi aetheroleum 3 mg, arnicae floris extractum oleosum 16 mg, adeps lanae, conserv.: E 219, E 214, E 216, E 218, butylis/isobutylis parahydroxybenzoas et phenoxyethanol, imidazolidinyl-ureum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden; bei Erkältung	
Packung/en	01	034 50 ml	D
		042 125 ml	D
		044 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

01 Dul-X Medizinalbad Classic, Badezussatz

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 33186	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	20.01.2015	
Zusammensetzung	01	rosmarini aetheroleum 40 mg, eucalypti aetheroleum 30 mg, menthae piperitae aetheroleum 22 mg, gaultheriae aetheroleum 20 mg, dextrocampa 15 mg, aromatic, color.: E 141, excipiens ad solutionem pro 1 g.		
Anwendung		Bei Muskel- und Gelenkschmerzen; bei Erkältung		
Packung/en	01	061 6 x 20 ml	D	
		088 250 ml	D	
		096 500 ml	D	
		118 1000 ml	D	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		14.07.2020		

01 DuoPlavin 75/100 mg, comprimés pelliculés

Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 58696	Catégorie de remise: B	Index: 06.03.2.	22.01.2015
Composition	01	clopidogrel hydrogénosulfate corresp. clopidogrel 75 mg, acide acétylesalicylique 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'agrégation thrombocytaire	
Conditionnements	01	001 28 comprimé(s)	B
		002 84 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.09.2020	

02 Duphalac fruit, Sirup in Beutel

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 57410	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.12	20.01.2015
Zusammensetzung	02	lactulosum 10.01 g, aromatic, pro charta 15 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	02	002 20 x 15 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.06.2020	

01 Finasterid Helvepharm 5 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58429	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	26.01.2015
Zusammensetzung	01	finasteride 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne symptomatische Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.10.2012 (Änderung Präparatenname, früher: Finasterid 5 Helvepharm, Filmtabletten)	
Gültig bis		03.04.2018	

01 Fisherman's Friend Citrus sans sucre, avec sorbitol, pastilles

F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 12117 Meyrin

N° d'AMM: 57560	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	09.01.2015
Composition	01	levomentholum 5.75 mg, sorbitolum, acesulfamum kalicum, arom.: aspartamum, bergamottae aetheroleum et alia, excipiens pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001 25 g	E
		003 2x25 g g	E
Valable jusqu'au		09.10.2020	

01 Fluidabak 1.5 %, collyre

THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 56944	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	povidonum K 30 15 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		19.04.2020	

01 Fluimucil 200 Erkältungshusten, granulare**02 Fluimucil 600 Erkältungshusten, granulare**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 57336	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	27.01.2015
Composizione	01	acetylcysteatum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g.	
	02	acetylcysteatum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum, pro charta 3 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	009 20 bustina/bustine	D
	02	011 10 bustina/bustine	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.10.2014	
Valevole fino al		02.02.2020	

01 Flutiform 50/5, Dosieraerosol**02 Flutiform 125/5, Dosieraerosol****03 Flutiform 250/10, Dosieraerosol**

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

Zul.-Nr.: 63032	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 50 µg, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg, excipiens et propellantia ad aerosolum pro dosi.	
	02	fluticasoni-17 propionas 125 µg, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg, excipiens et propellantia ad aerosolum pro dosi.	
	03	fluticasoni-17 propionas 250 µg, formoteroli fumaras dihydricus 10 µg, excipiens et propellantia ad aerosolum pro dosi.	
Anwendung		Asthma bronchiale	
Packung/en	01	001 120 Inhalationen	B
	02	002 120 Inhalationen	B
	03	003 120 Inhalationen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2014	
		Neuer ATC-Code	
Gültig bis		19.01.2019	

01 Folliculi lymphatici aggregati D4, homöopathische Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58829	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	21.01.2015
Zusammensetzung	01	folliculi lymphatici aggregati D4 330 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.06.2020	

01 Galvumet 50/500, Filmtabletten**02 Galvumet 50/850, Filmtabletten****03 Galvumet 50/1000, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58451	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	vildagliptinum 50 mg, metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	vildagliptinum 50 mg, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	vildagliptinum 50 mg, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002 60 Tablette(n)	B
		007 180 Tablette(n)	B
	02	004 60 Tablette(n)	B
		008 180 Tablette(n)	B
	03	006 60 Tablette(n)	B
		009 180 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2014	
		Verzicht auf Packungsgrössen à 30 Filmtabletten	
Gültig bis		05.11.2019	

01 Glandula thymi D6, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59020	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.01.2015
Zusammensetzung	01	glandulae thymi D6 330 mg (Rind: Sekretionsdrüse), excipiens pro capsula.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.06.2020	

01 Gyno-Canesten, Vaginalcrème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 43401	Abgabekategorie: C	Index: 09.03.0.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 20 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalinfektionen mit Pilzen	
Packung/en	01	001 20 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.06.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		12.12.2019	

01 Génital F Sérocytol, suppositoire

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: 295	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	30.01.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec ovaires, tissu malpighien, utérus de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitements immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

01 Ibandronat Sandoz i.v., Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60532	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	20.01.2015
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut natrii ibandronas hydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001 1 Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

01 Imipenem/Cilastatin Actavis 500 mg/500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60262	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	20.01.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenem anhydricum 500 mg ut imipenem monohydrum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum naticum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 10 x 500 mg Durchstechflasche	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.06.2020	

01 Inflamac Lotio, Emulsion

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 55375	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	diclofenacum naticum 10 mg, sojae oleum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002 50 g	D
		004 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2012 (Verlängerung der Zulassung) sojae oleum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Sojabohnen	
Gültig bis		13.07.2020	

01 Invirase, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 53691	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	saquinavirum 200 mg ut saquinaviri mesilas, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.09.2020	

- 01 Irinotecan Sandoz eco 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**
02 Irinotecan Sandoz eco 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
03 Irinotecan Sandoz eco 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat
04 Irinotecan Sandoz eco 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65645	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	23.01.2015
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 Durchstechflasche(n)	A
	04	004 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2014 (Änderung der Zusammensetzung (Hilfsstoffe) des Fertigprodukts)	
Gültig bis		16.12.2019	

- 01 KCl 0.15% + NaCl 0.9% Baxter, Infusionslösung**
02 KCl 0.3% + NaCl 0.9% Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 56987	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	kalium 20 mmol/l, chloridum 174 mmol/l, natrium 154 mmol/l, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	kalium 40 mmol/l, chloridum 194 mmol/l, natrium 154 mmol/l, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Behandlung von Kaliummangel und/oder Hypokaliämie	
Packung/en	01	002 1000 ml Viaflo Beutel	B
	02	004 500 ml Viaflo Beutel	B
	006	1000 ml Viaflo Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2020	

01 Loperamid Streuli, Kapseln

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 53686	Abgabekategorie: B/C	Index: 04.09.0.	26.01.2015
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	028 20 Kapsel(n)	C
		036 60 Kapsel(n)	B
		044 200 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

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

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58399	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
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
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.06.2020	

- 01 Lyrica 25 mg, Kapseln
 02 Lyrica 50 mg, Kapseln
 03 Lyrica 75 mg, Kapseln
 04 Lyrica 150 mg, Kapseln
 05 Lyrica 300 mg, Kapseln
 06 Lyrica 100 mg, Kapseln
 07 Lyrica 200 mg, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57057	Abgabekategorie: B		Index: 01.07.1.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipiens pro capsula.		
	02	pregabalinum 50 mg, excipiens pro capsula.		
	03	pregabalinum 75 mg, excipiens pro capsula.		
	04	pregabalinum 150 mg, excipiens pro capsula.		
	05	pregabalinum 300 mg, excipiens pro capsula.		
	06	pregabalinum 100 mg, excipiens pro capsula.		
	07	pregabalinum 200 mg, excipiens pro capsula.		
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen		
Packung/en	01	001 56 Kapsel(n)		B
		002 14 Kapsel(n)		B
	02	003 14 Kapsel(n)		B
		042 84 Kapsel(n)		B
	03	016 14 Kapsel(n)		B
		020 56 Kapsel(n)		B
	04	024 56 Kapsel(n)		B
		048 168 Kapsel(n)		B
	05	036 56 Kapsel(n)		B
		054 168 Kapsel(n)		B
	06	060 84 Kapsel(n)		B
	07	066 84 Kapsel(n)		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n: OP 25 mg mit 56 Kapseln und OP 50 mg mit 14 Kapseln)		
Gültig bis		19.04.2020		

04 Maltofer Fol, Kautabletten

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 46538	Abgabekategorie: C		Index: 06.07.1.	29.01.2015
Zusammensetzung	04	ferrum(III) 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, acidum folicum 0.35 mg, arom.: vanillinum, natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Eisenmangel und erhöhter Folsäurebedarf während Schwangerschaft und Stillzeit		
Packung/en	04	072 30 Tablette(n)		C
		080 100 Tablette(n)		C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		14.07.2020		

04 Maltofer, Kautabletten

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 46537	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	29.01.2015
Zusammensetzung	04	ferrum(III) 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, arom.: vanillinum, natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	04	084 30 Tablette(n)	C
	092	100 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

01 Maltofer, Sirup

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 30124	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	ferrum(III) 50 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	01	021 150 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

02 Maltofer, Trinklösungen in Monodosen

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 38592	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	29.01.2015
Zusammensetzung	02	ferrum(III) 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	041 10 x 5 ml Monodosen	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

02 Maltofer, Tropfen

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 38593	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	29.01.2015
Zusammensetzung	02	ferrum(III) 50 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	021 30 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

01 Metformin Actavis 500 mg, Filmtabletten
02 Metformin Actavis 850 mg, Filmtabletten
03 Metformin Actavis 1000 mg, Filmtabletten
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61258	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002 56 Tablette(n)	B
		003 84 Tablette(n)	B
		011 50 Tablette(n)	B
	02	004 28 Tablette(n)	B
		006 84 Tablette(n)	B
		012 30 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
	03	008 60 Tablette(n)	B
		010 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.07.2020	

03 Mirtazapin Sandoz eco 15 mg, Schmelztabletten
04 Mirtazapin Sandoz eco 30 mg, Schmelztabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61435	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	08.01.2015
Zusammensetzung	03	mirtazapinum 15 mg, arom.: aspartatum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	04	mirtazapinum 30 mg, arom.: aspartatum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	03	005 6 Tablette(n)	B
		006 30 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 96 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Änderung Präparatename, früher: Mirtasan 15/30, Schmelztabletten) (Umwandlung Zulassungsart, neu: für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		12.09.2016	

01 Molaxole, Pulver zum Einnehmen als Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 60384	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	20.01.2015
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, aromatica, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	20 Sachet(s)	B
	003	100 Sachet(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.06.2020	

01 NaCl 0.9% Perfuflac, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 57069	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Wasser- und Elektrolytzufuhr	
Packung/en	01	10 x 500 ml Polypropylenbeutel	B
	004	10 x 1000 ml Polypropylenbeutel	B
	006	4 x 2000 ml Polypropylenbeutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2020	

01 Nasacort, spray nasal

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

N° d'AMM: 53892	Catégorie de remise: B	Index: 12.02.3.	19.01.2015
Composition	01	triamcinoloni acetonidum 55 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem. doses pro vase 120.	
Indication		Rhinite	
Conditionnements	01	019 1 flacon(s) spray à 120 nébulisations	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		05.09.2020	

01 Nasobol Xylo, spray nasal microdoseur

Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 56954	Catégorie de remise: D	Index: 12.02.1.	19.01.2015
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	001 10 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.06.2020	

01 Neotracin, Augensalbe

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 57197	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, bacitracinum 250 U.I., adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	002 4 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2020	

01 Nerveux central Sérocytol, suppositoire

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: 313	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	30.01.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec moelle épinière, diencéphale, cortex cervelet de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitements immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valeable jusqu'au		25.04.2020	

01 Nicorandil Rivopharm 10 mg, comprimés**02 Nicorandil Rivopharm 20 mg, comprimés**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: 60431	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.04.4.	15.01.2015
Composizione	01	nicorandilum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	nicorandilum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Angina pectoris	
Confezione/i	01	001 60 compressa/compressa 003 30 compressa/compressa	B
	02	002 60 compressa/compressa 004 30 compressa/compressa	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 23.04.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		19.07.2020	

01 Novo-Helisen Depot D. farinae Kombipackung 0-3, Injektionssuspension
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.: 60608	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	<p>01 A): acari allergeni extractum 5 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.</p> <p>B): 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.</p> <p>C): 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.</p> <p>D): 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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p>		
Anwendung	Hyposensibilisierung		
Packung/en	<p>01 001 4 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A</p> <p>02 002 3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A</p> <p>04 003 1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A</p> <p>004 2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A</p>		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	29.08.2020		

01 Novo-Helisen Depot D. farinae/D. pteronyssinus Kombipackung 0-3, Injektionssuspension
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.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>A): acari allergeni extractum 5 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 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>C): 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>D): 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>	
	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	01	001 4 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung	A
	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		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Novo-Helisen Depot D. pteronyssinus Kombipackung 0-3, Injektionssuspension
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.: 60609	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	<p>01 A): acari allergeni extractum 5 U.: dermatophagoides pteronyssinus, 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 50 U.: dermatophagoides pteronyssinus, 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 500 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides pteronyssinus, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>02 A): acari allergeni extractum 50 U.: dermatophagoides pteronyssinus, 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 pteronyssinus, 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 pteronyssinus, aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.0 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>04 acari allergeni extractum 5000 U.: dermatophagoides pteronyssinus, 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	<p>01 001 4 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A</p> <p>02 002 3 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Einleitungsbehandlung A</p> <p>04 003 1 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A</p> <p>004 2 x 4.5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A</p>		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	29.08.2020		

01 OMIDA Chamolin für Kinder, Suppositorien

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 59290	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D6, atropa belladonna D6, chamomilla recutita D6, ferrum phosphoricum D6, gelsemium sempervirens D6 ana partes 25 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Bei Fieber und Zahngangsbeschwerden	
Packung/en	01	002 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.07.2020	

01 Omida homöopathische Stimmungsschwankungs Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57198	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	28.01.2015
Zusammensetzung	01	asa foetida D6, strychnos ignatii D6, zincum isovalericum D6 ana partes, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei leichter Stimmungslabilität	
Packung/en	01	001 12,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.06.2020	

01 Omida nervöse Bauchkrämpfe, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57052	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	argenti nitras D12, chamomilla recutita D6, cina D6, citrullus colocynthis D6, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D12 ana partes, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Bauchkrämpfen	
Packung/en	01	001 10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.07.2020	

01 Opticrom-Allergo, collyre en ampoules

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

N° d'AMM: 49232	Catégorie de remise: C	Index: 11.06.2.	09.01.2015
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	001 20 unidose(s)	C
	013	40 unidose(s)	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.04.2012 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 40 unidoses)	
Valable jusqu'au		05.09.2017	

- 01 Palladon Retard 4 mg, Retard-Kapseln**
02 Palladon Retard 8 mg, Retard-Kapseln
03 Palladon Retard 16 mg, Retard-Kapseln
04 Palladon Retard 24 mg, Retard-Kapseln

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

Zul.-Nr.: 53223	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	01 hydromorphoni hydrochloridum 4 mg corresp. hydromorphonum 3.56 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula. 02 hydromorphoni hydrochloridum 8 mg corresp. hydromorphonum 7.12 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula. 03 hydromorphoni hydrochloridum 16 mg corresp. hydromorphonum 14.24 mg, excipiens pro capsula. 04 hydromorphoni hydrochloridum 24 mg corresp. hydromorphonum 21.36 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Narkotisches Analgetikum mit Langzeitwirkung		
Packung/en	01 109 30 Kapsel(n) A 117 60 Kapsel(n) A 02 125 30 Kapsel(n) A 133 60 Kapsel(n) A 03 141 30 Kapsel(n) A 168 60 Kapsel(n) A 04 176 30 Kapsel(n) A 184 60 Kapsel(n) A		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe		
Gültig bis	07.11.2020		

- 01 Palladon 1,3 mg, Kapseln**

- 02 Palladon 2,6 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 53222	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	01 hydromorphoni hydrochloridum 1.3 mg corresp. hydromorphonum 1.16 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula. 02 hydromorphoni hydrochloridum 2.6 mg corresp. hydromorphonum 2.32 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula.		
Anwendung	Narkotisches Analgetikum		
Packung/en	01 064 30 Kapsel(n) A 072 60 Kapsel(n) A 02 080 30 Kapsel(n) A 099 60 Kapsel(n) A		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe		
Gültig bis	07.11.2020		

01 Paronex 20, Filmtabletten**02 Paronex 40, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56780	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum anhydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	paroxetinum 40 mg ut paroxetini hydrochloridum anhydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	02	009 30 Tablette(n)	B
		015 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.06.2020	

- 01 Pharmalgen InsektenGiftextrakt Apis mellifera Kombipackung, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**
- 04 Pharmalgen InsektenGiftextrakt Apis mellifera 100µg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60687	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	<p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 0.12 µg, mannitolum, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 0.1 µg, mannitolum, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 1.2 µg, mannitolum, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 1 µg, mannitolum, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 12 µg, mannitolum, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 10 µg, mannitolum, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 120 µg, mannitolum, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 100 µg, mannitolum, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	

	04	Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 120 µg, mannitolum, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.	
		Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
		Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 100 µg, mannitolum, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Anfangsbehandlung	A
	04	002 je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.06.2020	

- 01 Pharmalgen Insekten gifteextrakt Vespa spp. Kombipackung, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**
- 04 Pharmalgen Insekten gifteextrakt Vespa spp. 100µg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60688	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	14.01.2015
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	01 Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 0.12 µg, mannitolum, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 0.1 µg, mannitolum, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 1.2 µg, mannitolum, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 1 µg, mannitolum, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 12 µg, mannitolum, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 10 µg, mannitolum, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml. Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 120 µg, mannitolum, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 100 µg, mannitolum, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.
-----------------	--

	04	Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 120 µg, mannitolum, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.	
		Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
		Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 100 µg, mannitolum, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Anfangsbehandlung	A
	04	002 je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.06.2020	

- 01 Piperacillin/Tazobactam Actavis 2,25 g i.v., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**
02 Piperacillin/Tazobactam Actavis 4,5 g i.v., Lyophilisat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60184	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	22.01.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillimum 2 g ut piperacillimum natricum, tazobactatum 0.25 g ut tazobactatum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: piperacillimum 4 g ut piperacillimum natricum, tazobactatum 0.5 g ut tazobactatum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.06.2020	

01 Pradaxa 75 mg, Kapseln**02 Pradaxa 110 mg, Kapseln****03 Pradaxa 150 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: 61385	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	22.01.2015
Zusammensetzung	01	dabigatranum etexilatum 75 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
	02	dabigatranum etexilatum 110 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
	03	dabigatranum etexilatum 150 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vorbeugung Schlaganfall und systemische Embolie bei Patienten mit nicht valvulärem Vorhofflimmern mit einem oder mehreren Risikofaktoren. Behandlung tiefer Venenthrombosen und/oder Lungenembolien. Prävention der rezidivierenden tiefen Venenthrombose und/oder Lungenembolie.	
Packung/en	02	006 30 Kapsel(n) Blister	B
		007 60 Kapsel(n) Blister	B
	010	3 x 60 Kapsel(n) Blister	B
	03	011 30 Kapsel(n) Blister	B
		012 60 Kapsel(n) Blister	B
		013 3 x 60 Kapsel(n) Blister	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Ergänzung einer Indikation)	
		61385 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.05.2017	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57535	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	13.01.2015
Zusammensetzung	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.08.2020	

03 Procutol, Lösung

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 47599	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	16.01.2015
Zusammensetzung	03	triclosanum 10 mg, natrii ricinoleini sulfas, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, conserv.: 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxanum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Reinigung von empfindlicher oder kranker Haut	
Packung/en	03	175 ml	D
		500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 Änderung Hilfsstoffzusammensetzung	
Gültig bis		19.09.2015	

01 Pulmo-Neural Sérocytol, suppositoire

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: 299	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	30.01.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec encéphale, tissu pulmonaire, moelle épinière, cervelet, muqueuse sinusinale, système réticuloendothélial, ganglions lymphatiques, tissu malpighien) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitements immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

01 Rennie Deflatin, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 48152	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	30.01.2015
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, simethiconum 25 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.09.2017	

01 Rimcure, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56770	Abgabekategorie: A	Index: 08.02.2.	27.01.2015
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, pyrazinamidum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 neuer ATC Code J04AM05	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		24.07.2020	

01 Rimcure, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56770	Abgabekategorie: A	Index: 08.02.2.	30.01.2015
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, pyrazinamidum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.07.2020	

01 Rimstar, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56768	Abgabekategorie: A	Index: 08.02.2.	27.01.2015
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, pyrazinamidum 400 mg, ethambutolum 275 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Packung/en	01	003 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 Neuer ATC Code J04AM06	
Gültig bis		24.07.2020	

01 Robinia comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60369	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	20.01.2015
Zusammensetzung	01	argenti nitras D5 0.1 g, dinatrii phosphas D9 0.1 g, nicotiana tabacum ferm D5 0.1 g, robiniae pseudoacaciae cortex recens ferm D3 0.1 g, strychnos nux-vomica ferm D9 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad injectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.07.2020	

01 Ropinirol Sandoz 0,25, Filmtabletten

02 Ropinirol Sandoz 0,5, Filmtabletten

03 Ropinirol Sandoz 1, Filmtabletten

04 Ropinirol Sandoz 2, Filmtabletten

05 Ropinirol Sandoz 5, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59460	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01 ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 02 ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 03 ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto. 04 ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto. 05 ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Morbus Parkinson		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	15.06.2020		

01 Ropivacain Sintetica 2 mg/ml, soluzione per iniezione/perfusione
02 Ropivacain Sintetica 7.5 mg/ml, soluzione iniettabile
03 Ropivacain Sintetica 10 mg/ml, soluzione iniettabile
04 Ropivacain Sintetica 5 mg/ml, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 60488	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	29.01.2015
Composizione	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	001 10 x 10 ml fiala/fiale	B
		002 10 x 20 ml fiala/fiale	B
		009 1 x 100 ml sacca	B
		010 10 x 100 ml sacca	B
		011 1 x 200 ml sacca	B
		012 5 x 200 ml sacca	B
	02	005 10 x 10 ml fiala/fiale	B
		006 10 x 20 ml fiala/fiale	B
	03	007 10 x 10 ml fiala/fiale	B
		008 10 x 20 ml fiala/fiale	B
	04	013 10 x 10 ml fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 25.04.2014 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		13.06.2020	

01 Salofalk 2 g, lavements

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

N° d'AMM: 50986	Catégorie de remise: B	Index: 04.09.0.	28.01.2015
Composition	01	mesalazinum 2 g, antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro vase.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	012 7 cylstère(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.01.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.02.2020	

01 Scanlux 300 mg/ml, Injektionslösung**02 Scanlux 370 mg/ml, Injektionslösung**

Sanochemia Diagnostics International Ltd, Gubelstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56938	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	iopamidolum 612 mg corresp. iodum 300 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, aqua ad iniektabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iopamidolum 755 mg corresp. iodum 370 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, aqua ad iniektabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	001 1 x 50 ml Glasflasche	B
		003 1 x 75 ml Glasflasche	B
		005 1 x 100 ml Glasflasche	B
		007 1 x 200 ml Glasflasche	B
		017 10 x 50 ml Glasflasche	B
		019 10 x 75 ml Glasflasche	B
		021 10 x 100 ml Glasflasche	B
		023 10 x 200 ml Glasflasche	B
		040 1 x 500 ml Glasflasche	B
		042 5 x 500 ml Glasflasche	B
	02	009 1 x 50 ml Glasflasche	B
		011 1 x 75 ml Glasflasche	B
		013 1 x 100 ml Glasflasche	B
		015 1 x 200 ml Glasflasche	B
		025 10 x 50 ml Glasflasche	B
		027 10 x 75 ml Glasflasche	B
		029 10 x 100 ml Glasflasche	B
		031 10 x 200 ml Glasflasche	B
		048 1 x 500 ml Glasflasche	B
		049 5 x 500 ml Glasflasche	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.04.2020	

06 Sclerovein 0,5 %, Injektionslösung

07 Sclerovein 1 %, Injektionslösung

08 Sclerovein 2 %, Injektionslösung

09 Sclerovein 3 %, Injektionslösung

10 Sclerovein 5 %, Injektionslösung

Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 36907	Abgabekategorie: B	Index: 02.08.3.	21.01.2015
Zusammensetzung	06 macrogoli 9 aether laurilicus 5 mg, ethanolum 50 mg corresp., ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 07 macrogoli 9 aether laurilicus 10 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 08 macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 09 macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. 10 macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Varzenverödung		
Packung/en	06 001 30 ml 07 002 30 ml 08 003 30 ml 09 004 30 ml 10 005 30 ml		B B B B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2011 (Änderung Zusammensetzung)		
Gültig bis	21.12.2016		

- 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.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 50 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	02	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 125 µg pro dosi, propellantia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	03	salmeterolum 25 µg pro dosi ut salmeteroli xinafoas, fluticasoni-17 propionas 250 µg pro dosi, propellantia 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		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

01 Sertraline Pfizer, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61284	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	sertralimum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
	002	30 Tablette(n)	B
	003	100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.06.2020	

01 Sertraline Spirig HC, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57135	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	sertralimum 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		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2020	

01 Siccafluid UD 0.25 %, Augengel

THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 57146	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	08.01.2015
Zusammensetzung	01	carbomerum 974 (P) 2.5 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitssatz	
Packung/en	01	005 30 x 0,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.06.2020	

01 Simcora 20, Filmtabletten**02 Simcora 40, Filmtabletten****03 Simcora 80, Filmtabletten****05 Simcora 60, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56035	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	07.01.2015
Zusammensetzung	01	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 80 mg, color.: E 104, E 132, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	05	simvastatinum 60 mg, antiox.: E 320, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	009 30 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
	05	013 30 Tablette(n)	B
		015 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Zusammensetzung: Reduktion von Hilfsstoffen und Weglassen von Ascorbinsäure)	
Gültig bis		04.03.2019	

01 Simcora 20, Filmtabletten**02 Simcora 40, Filmtabletten****03 Simcora 80, Filmtabletten****05 Simcora 60, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56035	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	12.01.2015
Zusammensetzung	01	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 80 mg, color.: E 104, E 132, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	05	simvastatinum 60 mg, antiox.: E 320, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 30 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	05	018 30 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Zusammensetzung: Reduktion von Hilfsstoffen und Weglassen von Ascorbinsäure)	
Gültig bis		04.03.2019	

01 Similasan Arnica plus Globuli, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51362	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana D4, calendula officinalis D4, hypericum perforatum D4, symphytum officinale D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Verletzungen	
Packung/en	01	021 15 g	D
		022 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	

01 Similasan Hautausschläge, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 50884	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	20.01.2015
Zusammensetzung	01	mercurius solubilis hahnemanni D12, natrii chloridum D12, rhus toxicodendron D10, selenium metallicum D15 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	017 15 g	D
		018 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	

02 Similasan Nervöse Beschwerden, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 48024	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	20.01.2015
Zusammensetzung	02	argenti nitras D15, strophanthus gratus D12 ana partes 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	02	019 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	

01 Sinus Sérocytol, suppositoire

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savy

N° d'AMM: 334	Catégorie de remise: B	Index: 08.07.	30.01.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse sinusinale porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitemet immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires 002 9 suppositoires	B B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 44691	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	12.01.2015
Zusammensetzung	01	tizanidinum 2 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	tizanidinum 4 mg ut tizanidini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Myotonolyticum	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	B
		027 100 Tablette(n)	B
	02	035 30 Tablette(n)	B
		043 100 Tablette(n)	B
		086 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verzicht auf die Packungsgrösse Sirdalud 4 mg, Packungen à 10 Tabletten)	
Gültig bis		31.12.2017	

01 Symbicort 100/6, Turbuhaler**02 Symbicort 200/6, Turbuhaler****03 Symbicort 400/12, Turbuhaler**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 55568	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	budesonidum 100 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipients ad pulverem pro dosi.	
	02	budesonidum 200 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipients ad pulverem pro dosi.	
	03	budesonidum 400 µg, formoteroli fumaras dihydricus 12 µg, excipients ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Antiasthmaticum, COPD	
Packung/en	01	001 60 Dose(n)	B
		003 120 Dose(n)	B
	02	005 60 Dose(n)	B
		007 120 Dose(n)	B
	03	009 60 Dose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2020	

01 Telfastin Allergo 120, comprimés pelliculés 120 mg

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

N° d'AMM: 61283	Catégorie de remise: C	Index: 07.13.1.	19.01.2015
Composition	01	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
Conditionnements	01	002 10 comprimé(s)	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.06.2020	

01 Tendro, Augentropfen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 47831	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.3.	14.01.2015
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 0.9 mg, hamamelidis aqua 25 mg, euphrasiae tinctura 5 mg, conserv.: phenylhydrargyri boras, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei leichten Reizungen der Augen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2011	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.09.2017	

05 Topiramat Helvepharm 25 mg, Filmtabletten**06 Topiramat Helvepharm 50 mg, Filmtabletten****07 Topiramat Helvepharm 100 mg, Filmtabletten****08 Topiramat Helvepharm 200 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59902	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	22.01.2015
Zusammensetzung	05	topiramatum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	topiramatum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	07	topiramatum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	08	topiramatum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2014 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.01.2020	

01 Tramacet, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55810	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	tramadol hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolum 325 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Änderung Präparatename, früher: Tilalgin, Filmtabletten)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.10.2017	

01 Vannair 100/6, Dosieraerosol
02 Vannair 200/6, Dosieraerosol
AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 57327	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	budesonidum 100 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipiens et propellantia ad aerosolum pro dosi doses pro vase 120.	
	02	budesonidum 200 µg, formoteroli fumaras dihydricus 6 µg, excipiens et propellantia ad aerosolum pro dosi. doses pro vase 120.	
Anwendung		Asthma bronchiale	
Packung/en	01	005 120 Einzeldose(n)	B
	02	006 120 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2020	

02 Venavit N, dragées

UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE

N° d'AMM: 34798	Catégorie de remise: D	Index: 02.08.1.	16.01.2015
Composition	02	hippocastani extractum ethanolicum siccum 200 mg corresp. aescinum 40 mg, DER: 5-6.5:1, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles veineux	
Conditionnements	02	001 90 dragée(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.11.2014	
Valable jusqu'au		29.11.2019	

01 Venlafaxin-Teva 37.5 mg, Tabletten**02 Venlafaxin-Teva 75 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60135	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	07.01.2015
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.04.2020	

01 Venoplant mono, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 56334	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	12.01.2015
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 263 mg corresp. aescinum 50 mg, DER: 4.5-5.5:1, arom.: saccharinum naticum, vanillinum, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		09.06.2020	

01 Ventolin, Sirup

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 37262	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	salbutamolum 2 mg ut salbutamoli sulfas, arom.: saccharinum naticum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	013 150 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.06.2020	

01 Ventolin 0.5 mg/ml, Injektionslösung**02 Ventolin 1 mg/ml, Infusionskonzentrat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44397	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	29.01.2015
Zusammensetzung	01	salbutamolum 0.5 mg ut salbutamoli sulfas, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	salbutamolum 5 mg ut salbutamoli sulfas, natrii chloridum, aqua ad inyectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bronchospasmen, vorzeitig einsetzende Wehen	
Packung/en	01	013 5 x 1 ml Ampulle(n)	B
	023	5 x 1 ml Ampulle(n)	B
	02	022 5 x 5 ml Ampulle(n)	B
	024	5 x 5 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

01 Votubia 2.5 mg, Tabletten**02 Votubia 5 mg, Tabletten****03 Votubia 10 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62061	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	26.01.2015
Zusammensetzung	01	everolimusum 2.5 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	02	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	03	everolimusum 10 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Tuberöse Sklerose	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
	03	003 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 10 mg)	
Gültig bis		05.05.2016	

02 Weleda Amara Tropfen Neue Formel, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 11787	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	15.01.2015
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum ex absinthii herba recens 5 mg, centaurii herba recens 2.5 mg, cichorii planta tota recens 20 mg, gentianae radix recens 15 mg, imperatoria rhizoma recens 5 mg, iuniperi summitates 0.5 mg, millefolii herba 20 mg, salviae folium 10 mg, taraxaci planta tota recens 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Zur Anregung der Verdauung	
Packung/en	02	046 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2020	

01 Zantic 75 Acid Reducer, Brausetabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55420	Abgabekategorie: C	Index: 04.01.1.	16.01.2015
Zusammensetzung	01	ranitidinum 75 mg ut ranitidini hydrochloridum, arom.: aspartamum et alia, antiox.: E 320, E 321, conserv.: E 211, E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		H2-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	003 12 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2010 Korrektur Angabe der galenischen Form	
Gültig bis		07.11.2015	

02 ferro sanol, capsules

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

N° d'AMM: 36527	Catégorie de remise: C	Index: 06.07.1.	08.01.2015
Composition	02	ferrum 100 mg ut ferrosi glycinatis sulfas, excipiens pro capsula.	
Indication		Anémie ferriprive avérée	
Conditionnements	02	021 50 capsule(s)	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.08.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.11.2020	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**01 Arthri-Dog ad us.vet., Tabletten**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 36613	Abgabekategorie:	B	Index:	20.01.2015
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum calcicum (2:1) 100 mg, prednisoloni acetas 2 mg, acidum ascorbicum 100 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung		Antiphlogisticum, Antipyreticum, Analgeticum für Hunde		
Packung/en	01	025 40 Tablette(n)		B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		07.11.2020		

01 Cyclo spot on ad us.vet., für kleine Hunde, Lösung**02 Cyclo spot on ad us.vet., für mittelgrosse Hunde, Lösung****03 Cyclo spot on ad us.vet., für grosse Hunde, Lösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55276	Abgabekategorie:	B	Index:	29.01.2015
Zusammensetzung	01	pyriproxifen 12 mg, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro vase 0.6 g.		
	02	pyriproxifen 30 mg, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro vase 1.5 g.		
	03	pyriproxifen 60 mg, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro vase 3 g.		
Anwendung	01	Verhinderung der Vermehrung von Flöhen bei Hunden von 0.6 bis 6 kg		
	02	Verhinderung der Vermehrung von Flöhen bei Hunden von 6 bis 15 kg		
	03	Verhinderung der Vermehrung von Flöhen bei Hunden von mehr als 15 kg		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		07.11.2020		

01 Cyclo spot on ad us.vet., für Katzen, Lösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55275	Abgabekategorie:	C	Index:	29.01.2015
Zusammensetzung	01	pyriproxifen 60 mg, antiox.: E 321, excipiens ad solutionem pro vase 0.6 g.		
Anwendung		Verhinderung der Vermehrung von Flöhen bei Katzen		
Packung/en	01	006 0.6 g 4 Pipetten		C
		007 0.6 g 2 Pipetten		C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		08.11.2020		

- 01 Palladia 10 mg ad us.vet., Filmtabletten**
02 Palladia 15 mg ad us.vet., Filmtabletten
03 Palladia 50 mg ad us.vet., Filmtabletten
 Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60121	Abgabekategorie: A	Index:	14.01.2015
Zusammensetzung	01 tocferanibum 10 mg ut tocferanibi phosphas, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto. 02 tocferanibum 15 mg ut tocferanibi phosphas, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto. 03 tocferanibum 50 mg ut tocferanibi phosphas, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Antineoplastikum zur Therapie von Mastzelltumoren beim Hund		
Packung/en	01 001 20 Tablette(n) 02 002 20 Tablette(n) 03 003 20 Tablette(n)		A A A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	08.07.2020		

01 Rimadyl Rind Injektionslösung, ad us.vet.

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57281	Abgabekategorie: B	Index:	14.01.2015
Zusammensetzung	01 carprofenum 50 mg, ethanolum anhydricum, macrogol 400, poloxamerum 188, ethanolaminum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder		
Packung/en	01 001 50 ml		B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	02.06.2020		

01 Rimadyl Rind Injektionslösung, ad us.vet.

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57281	Abgabekategorie: B	Index:	15.01.2015
Zusammensetzung	01 carprofenum 50 mg, ethanolum anhydricum, macrogol 400, poloxamerum 188, ethanolaminum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder		
Packung/en	01 001 50 ml 003 100 ml		B B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2015 (Neue zusätzliche Packungsgröße, neu: 100 ml)		
Gültig bis	02.06.2020		

01 Soligental ad us.vet., Augentropfen für Hunde und Katzen
Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55358	Abgabekategorie: A	Index:	29.01.2015
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, conserv.: acidum parahydroxybenzoicum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Augentropfen für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

01 T 61 ad us.vet., Injektionslösung
MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 36158	Abgabekategorie: A	Index:	20.01.2015
Zusammensetzung	01	embutramidum 200 mg, mebezonii iodidum 50 mg, tetracaini hydrochloridum 5 mg, dimethylformamidum, aqua ad injectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Inj.lösung zum exzitationslosen Töten v.Pferden,Rindern, Schweinen,Hunden,Katzen,Nerzen,Tauben,Ziervögeln,Hamster	
Packung/en	01	018 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.07.2020	

01 Tiacil ad us.vet., Augentropfen
Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52047	Abgabekategorie: A	Index:	07.01.2015
Zusammensetzung	01	gentamicinum 3000 U.I. ut gentamicini sulfas, dexamethasonum 1 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, conserv.: acidum parahydroxybenzoicum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiinfektiose und entzündungshemmende Augentropfen für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		27.10.2019	

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 01.01.2015 übernimmt die Firma **Iromedica AG, St. Gallen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug**:

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Iromedica AG, St. Gallen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pro Concepta Zug 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)
16598	W-Tropfen

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Gebro Pharma AG, Liestal** folgende/s Arzneimittel der Firma **Lubapharm AG, Basel**:

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Gebro Pharma AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Lubapharm AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
40558	Nitrolingual Pumpspray

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Acraf SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Acraf SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
50747	Benglau, collyre
58631	Bucco-Tantum, comprimés à sucer

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Takeda Pharma AG, Freienbach**:

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Takeda Pharma AG, Freienbach**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
51886	Curosurf, suspension pour instillation

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55214	Actonel, Filmtabletten
58359	Actonel 75 mg, Filmtabletten

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Baxter AG, Volketswil** folgende/s Arzneimittel der Firma **Gambro Hospital (Schweiz) AG, Kilchberg ZH**:

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Baxter AG, Volketswil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Gambro Hospital (Schweiz) AG, Kilchberg ZH**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56202	Hemosol B0, Hämodfiltrationslösung
56862	Hospasol 167 mmol/l, Infusionslösung
58609	Prismasol, Hämodfiltrations- und Hämodialyselösung

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Bayer (Schweiz) AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern**:

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Bayer (Schweiz) AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **MSD Merck Sharp & Dohme AG, Luzern**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
48243	Claritine, Tabletten
52429	Claritine, Sirup
56919	Claritine Pollen, Tabletten

Per 01.01.2015 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Helvepharm AG, Frauenfeld**:

A compter du 01.01.2015, l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Helvepharm AG, Frauenfeld**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62176	Risedronat Actavis, Filmtabletten (Risedronat Helvepharm, Filmtabletten)

Per 16.01.2015 übernimmt die Firma **Acino Pharma AG, Liesberg** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mepha Pharma AG, Basel**:

A compter du 16.01.2015, l'entreprise **Acino Pharma AG, Liesberg** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62257	Zoledronat-Acino Osteo 5, Infusionslösung (Zoledronat-Mepha Osteo 5, Infusionslösung)

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

Per 09.01.2015 ändert die Firma **Homöopharm AG** ihr Firmendomizil von Werkhofstrasse 13, 4702 Oensingen nach **Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen**.

A compter du 09.01.2015, l'entreprise **Homöopharm AG** actuellement sise Werkhofstrasse 13, 4702 Oensingen, aura pour nouveau domicile **Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
8967	Congo, Salbe
33767	Inhalant, Lösung
62617	Staphylococcus aureus comp. D9, Nasenspray
62618	Virus influenzae A comp. D9, Mund- und Rachenspray
62619	Virus influenzae A comp. D9, Nasenspray

Per 30.01.2015 ändert die Firma **SparMed AG** ihr Firmendomizil von Innere Güterstrasse 2, 6300 Zug nach **Steigstrasse 76, 8200 Schaffhausen**.

A compter du 30.01.2015, l'entreprise **SparMed AG** actuellement sise Innere Güterstrasse 2, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Steigstrasse 76, 8200 Schaffhausen**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
55381	Enapril, Tabletten
58463	Indamid SR, Filmtabletten
59335	Nebilol, Tabletten

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

Zeichenerklärung

1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb

Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution

2 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes

Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques

3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle

Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments

4 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes

Révocation de l'autorisation en application de l'article 16a de la loi sur les produits thérapeutiques

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. Index	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Widerruf per Révocation au
------------------	-----------------------	----------------------------	-------------------	--	-------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	02	Alceprin N, granules homéopathiques Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates	46548 C	20.01.0.	29.01.2015
1	01	Alvogyl, Paste Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz	22416 B	13.06.0.	20.01.2015
1	01	Aridol, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	57951 B	14.03.0.	30.06.2015
1	01	Asmanex 200 ug Twisthaler, Pulverinhalator MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	55231 B	03.04.4.	22.01.2015
1	02	Asmanex 400 ug Twisthaler, Pulverinhalator MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern	55231 B	03.04.4.	22.01.2015
1	01	Clindamycin 1% Spirig, Lösung Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	56916 B	10.02.0.	31.03.2015
1	01	Coop Beruhigungstee, Beutel Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	57922 E	01.04.2.	08.01.2015

1	01	Coop Brennesselblättertee, Beutel Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	62342	E	05.02.0. 08.01.2015
1	01	Coop Fenchelfrucht, Beutel Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	57923	E	04.04.0. 08.01.2015
1	01	Coop Salbei (dreilappig), Beutel Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	57921	E	12.03.2. 08.01.2015
1	01	Crataegus-Mepha, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	56010	D	02.98.0. 01.01.2015
1	01	Deaftol, Lutschtabletten Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz	33159	D	12.03.1. 20.01.2015
1	01	Dormodyn Passionsblume, Tabletten Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	43626	D	01.04.1. 08.11.2015
1	01	Enalapril-Teva Medika 5 mg, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61635	B	02.07.1. 09.01.2015
1	02	Enalapril-Teva Medika 10 mg, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61635	B	02.07.1. 09.01.2015
1	03	Enalapril-Teva Medika 20 mg, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61635	B	02.07.1. 09.01.2015
1	04	Enalapril-Teva Medika 40 mg, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61635	B	02.07.1. 09.01.2015
1	01	Eryaknen 2, Gel Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	48675	B	10.02.0. 30.06.2015
1	02	Eryaknen 4, Gel Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	48675	B	10.02.0. 30.06.2015

1	01	Glimepirid Helvepharm 1 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	57593 B	07.06.2. 13.01.2015
1	02	Glimepirid Helvepharm 2 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	57593 B	07.06.2. 13.01.2015
1	03	Glimepirid Helvepharm 3 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	57593 B	07.06.2. 13.01.2015
1	04	Glimepirid Helvepharm 4 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	57593 B	07.06.2. 13.01.2015
1	05	Glimepirid Helvepharm 6 mg, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	57593 B	07.06.2. 13.01.2015
1	01	Kohletabletten 250 Hänseler, Tabletten Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau	56482 D	04.10.0. 06.03.2015
1	01	Lansoprazol Sandoz 15 mg, Schmelztabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62125 B	04.99.0. 16.01.2015
1	02	Lansoprazol Sandoz 30 mg, Schmelztabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62125 B	04.99.0. 16.01.2015
1	01	Maxi-Calc D3 500 mg/400 I.E., Kautabletten MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	56093 D	07.02.51 04.12.2014
1	01	Pravatin 20, Tabletten Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	57265 B	07.12.0. 06.01.2015
1	02	Pravatin 40, Tabletten Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	57265 B	07.12.0. 06.01.2015

1	03	Pravatin 10, Tabletten Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	57265 B	07.12.0. 06.01.2015
1	01	Schoenenberger Manna-Feigen-Sirup Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	55458 E	04.08.12 14.10.2015
1	01	Trinovum, Tabletten Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	45305 B	09.02.1. 31.12.2014
1	02	Vitafissan N, crème F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	16114 D	10.10.0. 15.01.2015
1	01	Zoledronat-Acino Osteo 5mg, Infusionslösung Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	63257 B	07.99.0. 16.01.2015
1	01	actilife Brennessel, flüssig Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	61552 E	05.02.0. 31.12.2015
1	01	actilife Löwenzahn, flüssig Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi	61554 E	04.11.2. 31.12.2015

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

4 01

Valbazen Bolus ad us.vet.

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

43504 B

30.01.2015

Erlöschen der Zulassung

Extinction de l'autorisation de mise sur le marché

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Aesculus compositum, Tropfen ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58915	D	20.01.0.	03.02.2015
01	Argentum/Ovaria, Solutio ad injectionem WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60363	B	20.02.0.	21.06.2015
01	Arnica compositum, Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58910	B	20.01.0.	15.02.2015
01	Bonherba classique Kräuter-Kaubonbons F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon	59315	E	12.03.9.	26.08.2014
01	Capsules d'ail macéré dans l'huile/ Knoblauch-Oel-Mazerat KK, capsules UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermilliod 36, 1227 Carouge GE	44011	D	02.97.0.	31.05.2015
01	Daivonex, Salbe Leo Pharmaceutical Products Sarah Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf	51407	B	10.03.0.	17.04.2015
02	Dicalm, Dragées Vita Health Care AG, 3177 Laupen	50352	D	01.04.2.	21.06.2015
01	Diclofenac-Rivopharm retard, compresse Rivopharm SA, 6928 Manno	47758	B	07.10.1.	21.04.2015
01	Diclofenac-Rivopharm, compresse rivestite Rivopharm SA, 6928 Manno	47757	B	07.10.1.	21.04.2015
01	Ginseng compositum, Tropfen ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58902	D	20.01.0.	22.04.2015

01	Kintavital, capsules F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin	57194	D	07.98.0. 23.08.2014
01	Musculus suis D10 D30 D200, Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58884	B	20.01.0. 16.12.2014
01	Ovarium suis D10 D30 D200, Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58896	B	20.01.0. 23.06.2015
01	Pandemic Influenza Vaccine H5N1 Baxter, Injektionssuspension Baxter AG, Müllerstrasse 3, 8604 Volketswil	61116	B	08.08. 02.06.2015
01	Populus compositum, Tropfen ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58969	D	20.01.0. 03.02.2015
01	Pramipexol Orion 0.125 mg, Tabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	60118	B	01.08.0. 08.06.2015
02	Pramipexol Orion 0.25 mg, Tabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	60118	B	01.08.0. 08.06.2015
03	Pramipexol Orion 0.5 mg, Tabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	60118	B	01.08.0. 08.06.2015
04	Pramipexol Orion 1.0 mg, Tabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	60118	B	01.08.0. 08.06.2015
05	Pramipexol Orion 1.5 mg, Tabletten Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	60118	B	01.08.0. 08.06.2015
01	Pyelon suis D10 D30 D200, Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	59010	B	20.01.0. 24.06.2015
01	Risperidon-Teva ODT 2 mg, Schmelztabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60449	B	01.05.0. 24.06.2015
02	Risperidon-Teva ODT 3 mg, Schmelztabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60449	B	01.05.0. 24.06.2015

03	Risperidon-Teva ODT 4 mg, Schmelztabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60449	B	01.05.0. 24.06.2015
04	Risperidon-Teva ODT 6 mg, Schmelztabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60449	B	01.05.0. 24.06.2015
01	Sulfur compositum, Tabletten ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58986	D	20.01.0. 18.03.2015
01	Syzygium cumini compositum, homöopathische Tropfen ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58991	D	20.01.0. 23.06.2015
01	Syzygium jambolanum D4 D12 D30 D200, Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	59011	B	20.01.0. 03.02.2015
01	Tonsilla suis D10 D30 D200, Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58911	B	20.01.0. 18.03.2015
01	Ubichinonum D8 D12 D30 D200, Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58912	B	20.01.0. 03.02.2015
01	Valverde Prostata Kapseln Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden	46837	D	05.98.0. 28.06.2015