

Journal

Swissmedic

1/2016

15. Jahrgang
15^e année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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	
Kooperationen und Gewähren von Vorteilen im Versandhandel mit Arzneimitteln	4
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Sivextro™, Filmtabletten und Sivextro™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Tedizolidphosphat)	6
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lynparza™, Kapseln (Olaparibum)	8
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Spedra®, Tabletten (Avanafilum)	10
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vimizim®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Elosulfase alfa)	12
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	14
Neuzulassung	16
Revision und Änderung der Zulassung	26
Änderung der Zulassungsinhaberin	76
Widerruf der Zulassung	82
Erlöschen der Zulassung	83
Berichtigung	84

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

Page	Page
Actualités	Miscellanées
Coopérations et octroi d'avantages dans le cadre de la vente de médicaments par correspondance 5	Retraits de lots 15
Médicaments	Nouvelle autorisation 16
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Sivextro™, comprimés pelliculés et Sivextro™, Poudre pour un concentré pour la préparation d'une solution pour perfusion (Tedizolidphosphat) 7	Révision et modification de l'autorisation 26
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lynparza™, capsules (Olaparibum) 9	Modification du titulaire d'AMM 76
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Spedra®, comprimés (Avanafilum) 11	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 82
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vimizim®, solution à diluer pour perfusion (Elosulfase alfa) 13	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 83
	Rectification 84

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

Kooperationen und Gewähren von Vorteilen im Versandhandel mit Arzneimitteln

Swissmedic ist in den vergangenen Jahren verschiedentlich gegen Verstösse gegen die im Versandhandel geltenden gesetzlichen Rahmenbedingungen vorgegangen. Im Herbst letzten Jahres hat das Bundesgericht eine Beschwerde des Instituts gegen ein kantonales Urteil betr. Anforderungen an die ärztliche Verschreibung vollumfänglich geschützt. In der Folge wurden mehrere Beschwerden gegen Verfügungen des Instituts zur Thematik unerlaubte geldwerte Vorteile im Versandhandel zurückgezogen. Damit ist der Zeitpunkt gekommen, die Marktteilnehmenden über die aktuelle Vollzugspraxis von Swissmedic in diesem Bereich zu informieren.

Ärztliche Verschreibung im Versandhandel

Mit Urteil vom 29. September 2015¹ hat das Bundesgericht bestätigt, was sich aus dem Wortlaut von Artikel 27 Absatz 2 Buchstabe a Heilmittelgesetz² ergibt: Im Versandhandel bedarf es grundsätzlich für alle Arzneimittel³ einer ärztlichen Verschreibung. Weiter hat das Bundesgericht festgehalten, dass diese Verschreibung bereits der Bestellung selber beiliegen muss. Als unzulässig hat das Bundesgericht insbesondere die Praxis erachtet, wonach das ärztliche Rezept nachträglich, allein aufgrund eines durch die Bestellerin ausgefüllten „Gesundheitsfragebogens“ ausgestellt wird; dies durch einen der Bestellerin unbekanntem, durch die Versandhandelsapotheke beauftragten Arzt.

Unerlaubte geldwerte Vorteile im Versandhandel

In zwei mittlerweile in Rechtskraft erwachsenen Verfügungen aus den Jahren 2013 und 2014 hat Swissmedic festgestellt, dass folgende Zahlungen von Versandhandelsapotheken an Ärztinnen und Ärzte gegen das Verbot der Gewährung geldwerter Vorteile (Art. 33 HMG) verstossen und deshalb unzulässig sind:

- „Erfassungsentschädigungen“ dafür, dass Ärztinnen und Ärzte die Verschreibung eines Arzneimittels (Rezept) auf elektronischem Weg selber an die Versandhandelsapotheke senden.

- „Logistikentschädigungen“ für die Entgegennahme, Aufbewahrung und Übergabe von Arzneimittellieferungen der Versandhandelsapotheke an die Patientinnen und Patienten.
- „Umstellungsentschädigungen“ dafür, dass einem Patienten anstelle eines Originalpräparats ein Generikum verschrieben wird.
- „Entschädigungspauschale“ für die Dossierführung und Pharmakotherapie durch die Ärztin bzw. den Arzt.
- „Entschädigungspauschale“ für die Interaktionskontrolle, d. h. die Kontrolle der Unverträglichkeit der durch die Versandhandelsapotheke gelieferten Arzneimittel mit anderen, von den jeweiligen Patienten eingenommenen Präparaten.
- Die Auszahlung von Dividenden und Erträgen aus Genussscheinen, die daran gekoppelt ist, wie hoch der von den profitierenden Ärztinnen und Ärzte individuell generierte Anteil am Betriebsumsatz der Versandhandelsapotheke im betreffenden Geschäftsjahr war.

Soweit diese Entschädigungsformen noch praktiziert wurden, hat Swissmedic sie verboten.

Die „Entschädigungen“ für die Dossierführung und die Interaktionskontrolle hatte das Bundesgericht in anderem Zusammenhang bereits mit Urteil vom 7. Juli 2014⁴ als unrechtmässig taxiert. Zudem hatte das Bundesgericht entschieden, dass auch eine einmalige „Entschädigung“ dafür, dass der Arzt bzw. die Ärztin, für einen Patienten, der neu Kunde der Versandhandelsapotheke wird, ein neues Dossier anlegt, gegen Artikel 33 HMG verstosse.

Zusammenfassend geht Swissmedic mit dem Bundesgericht davon aus, dass ein unzulässiger geldwerter Vorteil gemäss Artikel 33 HMG immer schon dann gegeben ist, wenn die betreffende (Gegen-)Leistung bereits anderweitig, etwa durch den Tarmed-Tarif, vergütet wird.⁵ Entsprechend sind die oben erwähnten geldwerten Vorteile, auch soweit sie ausserhalb des Versandhandels gewährt werden können, nicht mit Artikel 33 HMG vereinbar.

¹ Urteil 2C_853/2014, 2C_934/2014 vom 29. September 2015.

² Bundesgesetz vom 15. Dezember 2000 über Arzneimittel und Medizinprodukte (HMG; SR 812.21).

³ Ausgenommen die frei verkäuflichen Arzneimittel, vgl. Art. 23 Abs. 2 HMG.

⁴ Urteil 2C_477/2012

⁵ Bundesgerichtsurteil vom 7. Juli 2014 (oben, Fn 4), E. 5.3.3

Coopérations et octroi d'avantages dans le cadre de la vente de médicaments par correspondance

Ces dernières années, Swissmedic a lancé diverses procédures contre des infractions aux conditions-cadres légales régissant la vente par correspondance. A l'automne 2015, le Tribunal fédéral a admis en intégralité un recours formé par l'institut contre un arrêt cantonal concernant les exigences relatives à la prescription médicale. Suite à cet arrêt, plusieurs recours introduits contre des décisions de l'institut par rapport à des avantages matériels illicites accordés dans le cadre de la vente par correspondance ont été retirés. Aussi est-il maintenant temps d'informer les acteurs du marché de la pratique actuelle de Swissmedic en matière d'exécution des dispositions légales dans ce domaine.

Ordonnance médicale et vente par correspondance

Dans son arrêt du 29 septembre 2015¹, le Tribunal fédéral a confirmé ce qui ressort de l'énoncé de l'article 27, alinéa 2, lettre a de la loi sur les produits thérapeutiques²: une ordonnance médicale est exigée pour tous les médicaments³ vendus par correspondance. Le Tribunal fédéral a en outre rappelé que cette ordonnance établie préalablement à la commande doit lui être jointe. Il a par ailleurs jugé illicite en particulier la pratique selon laquelle l'ordonnance médicale est établie a posteriori par un médecin mandaté par la pharmacie en ligne, qui ne connaît pas le client et qui se fonde uniquement sur un

« questionnaire de santé » rempli par ce dernier.

Avantages matériels interdits dans la vente par correspondance

Dans deux décisions aujourd'hui entrées en force, qui datent de 2013 et 2014, Swissmedic a constaté que les paiements suivants fait par des pharmacies en ligne à des médecins enfreignent l'interdiction d'octroyer des avantages matériels (art. 33 LPTh) et qu'ils sont donc illicites :

- « indemnités de saisie » pour le fait que les médecins envoient eux-mêmes à la pharmacie en ligne, par voie électronique, l'ordonnance pour un médicament ;
- « indemnités logistiques » pour la réception, le stockage et la remise aux patients de commandes de médicaments pour le compte de la pharmacie en ligne ;
- « indemnités de substitution » pour le fait qu'un générique soit prescrit à un patient

en remplacement de la préparation originale ;

- « indemnité forfaitaire » pour le contrôle du dossier et la pharmacothérapie assurée par le médecin ;
- « indemnité forfaitaire » pour le contrôle des interactions médicamenteuses, c'est-à-dire le contrôle de l'intolérance entre les médicaments livrés par la pharmacie en ligne et d'autres préparations prises par le patient.
- Le versement de dividendes et de revenus dégagés de bons de jouissance indexés sur la part générée par le médecin bénéficiaire du chiffre d'affaires global réalisé au cours de l'exercice considéré par la pharmacie en ligne.

Ces formes d'indemnité, pour autant qu'elles soient encore pratiquées, sont aujourd'hui interdites par Swissmedic.

Les « indemnités » versées au titre du contrôle du dossier et des interactions médicamenteuses avaient déjà été qualifiées de non conformes au droit dans un arrêt rendu par le Tribunal fédéral en date du 7 juillet 2014⁴. Le Tribunal fédéral avait en outre jugé que même une « indemnité » unique versée au médecin au motif qu'un nouveau dossier est créé pour chaque nouveau client de la pharmacie en ligne est contraire à l'article 33 LPTh.

Pour résumer, Swissmedic estime, à l'instar du Tribunal fédéral, qu'un avantage matériel interdit au sens de l'article 33 LPTh est octroyé dès lors que la (contre-)prestation est déjà rémunérée d'une autre manière, notamment par l'application du tarif médical (Tarmed).⁵ En conséquence, les avantages matériels précités, même s'ils peuvent être octroyés hors du cadre de la vente par correspondance, ne sont pas compatibles avec l'article 33 LPTh.

¹ Arrêt 2C_853/2014, 2C_934/2014 du 29 septembre 2015

² Loi fédérale du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (LPTh ; RS 812.21).

³ A l'exception des médicaments en vente libre, cf. art. 23, al. 2 LPTh

⁴ Arrêt 2C_477/2012

⁵ Arrêt du Tribunal fédéral du 7 juillet 2014 (ci-dessus, note n°4), E. 5.3.3

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Sivextro™, Filmtabletten und Sivextro™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung
einer Infusionslösung (Tedizolidphosphat)**

Name Arzneimittel:	Sivextro™, Filmtabletten und Sivextro™, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tedizolidphosphat
Dosisstärke und galenische Form:	200mg, Filmtablette und 200mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Sivextro wird angewendet zur Behandlung akuter bakterieller Haut- und Weichteilinfektionen (ABSSSI) bei Erwachsenen. Für die Behandlung von solchen Infektionen ist Sivextro nur dann angezeigt, wenn nach mikrobiologischer Sensibilitätsprüfung feststeht oder ein starker Verdacht besteht, dass die Infektion durch empfindliche Gram-positive Bakterien verursacht ist. Sivextro ist nicht wirksam gegen Gram-negative Infektionen. Bei Patienten mit akuten bakteriellen Haut- und Weichteilinfektionen (ABSSSI), bei welchen eine Co-Infektion mit Gram-negativen Erregern vermutet oder nachgewiesen wird, darf Sivextro nur angewendet werden, wenn keine alternativen Behandlungsmöglichkeiten bestehen (siehe Abschnitt «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»). Die offiziellen Leitlinien zur angemessenen Anwendung von Antibiotika sind zu beachten, insbesondere Anwendungsempfehlungen zur Verhinderung einer weiteren Zunahme von Antibiotikaresistenz. Daher wird empfohlen, dass die Indikationsstellung und der Therapiebeginn mit Tedizolid im Spital unter Anleitung eines Spezialisten, wie z.B. eines Infektiologen, erfolgt. Die Therapie kann ambulant weitergeführt werden. Siehe Abschnitte «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen» und «Eigenschaften/Wirkungen».
ATC Code:	JO1XX11
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.01.33/Andere
Zulassungsnummer/n:	65270 und 65388
Zulassungsdatum:	05.01.2016
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Sivextro™, comprimés pelliculés et Sivextro™, Poudre pour un concentré pour la
préparation d'une solution pour perfusion (Tedizolidphosphat)**

Préparation:	Sivextro™, comprimés pelliculés et Sivextro™, Poudre pour un concentré pour la préparation d'une solution pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Tedizolidphosphat
Dosage et forme galénique:	200mg, comprimés pelliculés et 200mg, Poudre pour un concentré pour la préparation d'une solution pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Sivextro wird angewendet zur Behandlung akuter bakterieller Haut- und Weichteilinfektionen (ABSSSI) bei Erwachsenen. Für die Behandlung von solchen Infektionen ist Sivextro nur dann angezeigt, wenn nach mikrobiologischer Sensibilitätsprüfung feststeht oder ein starker Verdacht besteht, dass die Infektion durch empfindliche Gram-positive Bakterien verursacht ist. Sivextro ist nicht wirksam gegen Gram-negative Infektionen. Bei Patienten mit akuten bakteriellen Haut- und Weichteilinfektionen (ABSSSI), bei welchen eine Co-Infektion mit Gram-negativen Erregern vermutet oder nachgewiesen wird, darf Sivextro nur angewendet werden, wenn keine alternativen Behandlungsmöglichkeiten bestehen (siehe Abschnitt «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen»). Die offiziellen Leitlinien zur angemessenen Anwendung von Antibiotika sind zu beachten, insbesondere Anwendungsempfehlungen zur Verhinderung einer weiteren Zunahme von Antibiotikaresistenz. Daher wird empfohlen, dass die Indikationsstellung und der Therapiebeginn mit Tedizolid im Spital unter Anleitung eines Spezialisten, wie z.B. eines Infektiologen, erfolgt. Die Therapie kann ambulant weitergeführt werden.</p> <p>Siehe Abschnitte «Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen» und «Eigenschaften/Wirkungen».</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	J01XX11
No IT / désignation:	08.01.33/Autre
No d'autorisation:	65270 et 65388
Date d'autorisation:	05.01.2016
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Lynparza™, Kapseln (Olaparibum)**

Name Arzneimittel:	Lynparza™, Kapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Olaparibum
Dosisstärke und galenische Form:	50mg, Kapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zur Erhaltungstherapie (Monotherapie) bei Patientinnen mit fortgeschrittenem, rezidierten Ovarialkarzinom mit BRCA Mutation im Anschluss an eine platinhaltige Chemotherapie bei Vorliegen einer kompletten oder partiellen Remission.
ATC Code:	L01XX46
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	65160
Zulassungsdatum:	14.01.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Lynparza™, capsules (Olaparibum)**

Préparation:	Lynparza™, capsules
Principe(s) actif(s):	Olaparibum
Dosage et forme galénique:	50mg, capsules
Possibilités d'emploi / Indication:	Zur Erhaltungstherapie (Monotherapie) bei Patientinnen mit fortgeschrittenem, rezidierten Ovarialkarzinom mit BRCA Mutation im Anschluss an eine platinhaltige Chemotherapie bei Vorliegen einer kompletten oder partiellen Remission. 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:	L01XX46
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	65160
Date d'autorisation:	14.01.2016

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Spedra[®], Tabletten (Avanafilum)**

Name Arzneimittel:	Spedra [®] , Tabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Avanafilum
Dosisstärke und galenische Form:	50mg, 100mg und 200mg, Tabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zur Behandlung der erektilen Dysfunktion bei erwachsenen Männern. Für die Wirksamkeit von Spedra ist eine sexuelle Stimulation erforderlich.
ATC Code:	G04BE
IT-Nummer / Bezeichnung:	05.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	65275
Zulassungsdatum:	22.01.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Spedra[®], comprimés (Avanafilum)**

Préparation:	Spedra [®] , comprimés
Principe(s) actif(s):	Avanafilum
Dosage et forme galénique:	50mg, 100mg et 200mg, comprimés
Possibilités d'emploi / Indication:	Zur Behandlung der erektilen Dysfunktion bei erwachsenen Männern. Für die Wirksamkeit von Spedra ist eine sexuelle Stimulation erforderlich. 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:	G04BE
No IT / désignation:	05.99.0./varia
No d'autorisation:	65275
Date d'autorisation:	22.01.2016
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Vimizim[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Elosulfase alfa)**

Name Arzneimittel:	Vimizim [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Elosulfase alfa
Dosisstärke und galenische Form:	5mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Vimizim ist zur Behandlung der Mucopolysaccharidose vom Typ IVA (Morquio A-Syndrom, MPS IVA) indiziert.
ATC Code:	A16AB12
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.14.0./Enzympräparate
Zulassungsnummer/n:	65370
Zulassungsdatum:	19.01.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Vimizim[®], solution à diluer pour perfusion (Elosulfase alfa)**

Préparation:	Vimizim [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Elosulfase alfa
Dosage et forme galénique:	5mg/5ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Vimizim ist zur Behandlung der Mucopolysaccharidose vom Typ IVA (Morquio A-Syndrom, MPS IVA) indiziert. 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:	A16AB12
No IT / désignation:	07.14.0./préparation enzymatiques
No d'autorisation:	65370
Date d'autorisation:	19.01.2016

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

Chargenrückrufe

Präparat:	Morphin HCl Amino, 10 mg/ml Packungsgrösse 100 Ampullen
Zulassungsnummer:	56513
Wirkstoffe:	Morphini hydrochloridum trihydricum
Zulassungsinhaberin:	Amino AG
Rückzug der Charge:	4901/43 EXP 10/2017

Die Firma Amino AG hat die obenerwähnte Charge von Morphin HCl Amino, Injektionslösung 10 mg/ml in Packungen von 100 Ampullen vorsichtshalber vom Markt zurückgezogen. Bei der Herstellung wurde versehentlich die falsche Salzform verwendet.

Der Rückruf erfolgte mittels Firmenschreiben an die mit dem Präparat belieferten Kunden.

Retraits de lots

Préparation: Morphin HCl Amino 10 mg/ml, emballage à 100 ampoules
N° d'autorisation: 56513
Principes actifs: Morphini hydrochloridum trihydricum
Titulaire de l'autorisation: Amino SA
Retrait du lot: 4901/43 EXP 10/2017

Par précaution, la société Amino SA a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation Morphin HCl Amino 10 mg/ml, emballage à 100 ampoules. Lors de la production de la solution, il y a eu confusion de sel de morphine utilisé.

Ce retrait a été communiqué par circulaire aux clients ayant reçu livraison du produit.

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 (Apis D3/Belladonna D3)/Bryonia D3/Spongia tosta D3 aa, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59552	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	06.01.2016
Zusammensetzung	01	apis mellifica D3 et atropa belladonna D3 333 mg, bryonia alba D3 333 mg, euspongia officinalis D3 333 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 39 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		05.01.2021	

01 Arnuity Ellipta 90 mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation**02 Arnuity Ellipta 182 mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 65707	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	28.01.2016
Zusammensetzung	01	fluticasoni furoas 100 µg, excipiens ad pulverem pro dosi.	
	02	fluticasoni furoas 200 µg, excipiens ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Asthma bronchiale	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) B
	02	002	30 Einzeldose(n) B
Gültig bis		27.01.2021	

01 Bacillus subtilis, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58723	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.01.2016
Zusammensetzung	01	bacillus subtilis e volumine cellulae D4, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel).	
Gültig bis		27.01.2021	

01 Bacillus subtilis D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58720	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	28.01.2016
Zusammensetzung	01	bacillus subtilis e volumine ex muris cellulae D4 330 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel).	
Gültig bis		27.01.2021	

01 Bacillus subtilis D6, Suppositorien

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58721	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	28.01.2016
Zusammensetzung	01	bacillus subtilis e volumine ex muris cellulae D6 0.2 g, excipiens pro supposito.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel).	
Gültig bis		27.01.2021	

01 Bacillus subtilis D6, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58722	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	28.01.2016
Zusammensetzung	01	bacillus subtilis e volumine cellulae D6, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (nur bei Einzelmittel).	
Gültig bis		27.01.2021	

01 CERES Viscum comp., Tropfen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 59703	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	19.01.2016
Zusammensetzung	01	viola tricolor TM 250 mg, sambucus nigra TM 250 mg, calendula officinalis TM 250 mg, viscum album TM 250 mg, corresp. ethanololum 55 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Packung/en	01	001	20 ml D
Gültig bis		18.01.2021	

01 Calcium D3 Welte 1000 mg / 880 I.E., Brausetabletten

Welte Pharma GmbH, Färberstrasse 4, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 62928	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	08.01.2016
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 2500 mg corresp. calcium 1000 mg, cholecalciferolum 880 U.I., arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	120 Tablette(n) D
Gültig bis		07.01.2021	

01 Desogestrel/EE 20, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65271	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.01.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis		26.01.2021	

01 Desogestrel/EE 30, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65272	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.01.2016
Zusammensetzung	01	desogestrelum 150 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis		26.01.2021	

01 Duosol 2 mmol/l K, Hämofiltrationslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65637	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	15.01.2016
Zusammensetzung	01	A) Kammerbeutel 1 (Bicarbonat-Lösung): natrii chloridum 6.18 g, natrii hydrogenocarbonas 3.59 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. B) Kammerbeutel 2 (Elektrolyte-Lösung): natrii chloridum 4.21 g, kalii chloridum 1.34 g, calcii chloridum dihydricum 1.98 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.91 g, glucosum monohydricum 9.9 g corresp. glucosum 9 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltrationslösung	
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml 2-Kammerbeutel (4445 ml + 555 ml) B
Gültig bis		14.01.2021	

01 Duosol ohne K, Hämofiltrationslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65600	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	15.01.2016
Zusammensetzung	01	A) Kammerbeutel 1 (Bicarbonat-Lösung): natrii chloridum 6.18 g, natrii hydrogenocarbonas 3.59 g, aqua ad inietabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. B) Kammerbeutel 2 (Elektrolyte-Lösung): natrii chloridum 4.21 g, calcii chloridum dihydricum 1.98 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.91 g, glucosum monohydricum corresp. glucosum 9 g, aqua ad inietabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml 2-Kammerbeutel (4445 ml + 555 ml) B
Gültig bis		14.01.2021	

01 Flucloxacillin Labatec 500mg, Poudre pour solution injectable/pour perfusion**02 Flucloxacillin Labatec 1g, Poudre pour solution injectable/pour perfusion**

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

N° d'AMM: 65679	Catégorie de remise: B	Index: 08.01.24	13.01.2016
Composition	01	flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
	02	flucloxacillinum 1 g ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	002	10 flacon(s) B
	02	001	10 flacon(s) B
Valable jusqu'au		12.01.2021	

01 Gratiola officinalis / Thuja occidentalis comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwil

Zul.-Nr.: 60671	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	12.01.2016
Zusammensetzung	01	allium sativum D2, gelsemium sempervirens D12, gratiola officinalis D3, lobelia inflata D6, nasturtium officinale D3, strychnos nux-vomica D6, thuja occidentalis D12, thuja occidentalis D20 ana partes 1.25 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwor- tung der Firma.	
Gültig bis		11.01.2021	

01 Lynparza 50 mg, Kapseln

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 65160	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.01.2016
Zusammensetzung	01	olaparibum 50 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	4 x 112 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): olaparibum, DCI	
Gültig bis		13.01.2021	

01 Pemetrexed-Teva 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Pemetrexed-Teva 500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Pemetrexed-Teva 1000 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65762	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.01.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum ut dinatrii pemetrexedum 110.3 mg, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum ut dinatrii pemetrexedum 551.4 mg, mannitolium, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum ut dinatrii pemetrexedum 1102.9 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		27.01.2021	

01 Pertector 2.3-57.1 GBq, Radionuklidgenerator

Heider AG, Picardiessstrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 65778	Abgabekategorie: A	Index: 17.03.	14.01.2016
Zusammensetzung	01	I) Radionuklidgenerator: molybdenum (99-Mo) zum Kalibrierungszeitpunkt 2.3-57.1 GBq aluminii oxidum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. pro praeparatione. II) Elutionslösung: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml. III) Bakteriostatische Lösung: benzododecinii bromidum 0.02 mg, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 0.1 ml.	
Anwendung		Tc 99m-Generator mit adsorbiertem Mutternuklid Mo-99-Molybdän (als Natrium molybdate) zur scintigraphischen Untersuchung und Zubereitung von Kits.	
Packung/en	01	001	1 Gerät Generator A
Gültig bis		13.01.2021	

01 Respreeza 50mg/ml, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 65337	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	21.01.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinase inhibitor 1000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Erhaltungstherapie für Erwachsene mit schwerem Alpha1-Proteinase-Inhibitor-Mangel und klinisch manifester Lungenerkrankung	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel) und belüftete Transfervorrichtung B
Gültig bis	20.01.2021		

01 Sibrovita N, Kapseln

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 65051	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	13.01.2016
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Traditionell bei Husten im Zusammenhang mit Erkältung	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) D
		002	60 Kapsel(n) D
		003	120 Kapsel(n) D
Gültig bis	12.01.2021		

01 Sivextro 200 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 65270	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.33	05.01.2016
Zusammensetzung	01	tedizolidi phosphas 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tedizolidi phosphas, DCI mod.	
Gültig bis	04.01.2021		

01 Sivextro 200 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 65388	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.33	05.01.2016
Zusammensetzung	01	tedizolidi phosphas 200 mg, mannitolum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	6 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tedizolidi phosphas, DCI mod.	
Gültig bis	04.01.2021		

01 Spedra 50 mg, Tabletten
02 Spedra 100 mg, Tabletten
03 Spedra 200 mg, Tabletten
 A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 65275	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	22.01.2016
Zusammensetzung	01	avanafilum 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	avanafilum 100 mg, excipients pro compresso.	
	03	avanafilum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		002	8 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
	02	004	2 Tablette(n) B
		005	4 Tablette(n) B
		006	8 Tablette(n) B
		007	12 Tablette(n) B
	03	008	4 Tablette(n) B
		009	8 Tablette(n) B
		010	12 Tablette(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): avanafilum, DCI	
Gültig bis		21.01.2021	

01 Symfonel 240 mg, comprimés pelliculés
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 63138	Catégorie de remise: D	Index: 02.97.0.	22.01.2016
Composition	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et terpenlactona ginkgo 13.0-15.8 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso.	
Indication		Lors de manque de concentration et de mémoire, de vertiges et de fatigue provoqués par des troubles de la circulation sanguine cérébrale dus à l'âge	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) D
		002	60 comprimé(s) D
Valable jusqu'au		21.01.2021	

01 Tramadol/Paracetamol Actavis 37.5 mg/325 mg, Filmtabletten
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65659	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	06.01.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolium 325 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
		003	60 Tablette(n) A
Gültig bis		05.01.2021	

02 VICKS RhinoDuo 1mg/ml-50mg/ml, spray nasal

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

N° d'AMM: 65475	Catégorie de remise: D	Index: 12.02.2.	08.01.2016
Composition	02	dexpanthenolum 50 mg corresp. dexpanthenolum 5 mg pro dosi, xylometazolini hydrochloridum 1 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 90.	
Indication		rhume	
Conditionnements	02	001	10 ml D
Valable jusqu'au	07.01.2021		

01 Vimizim 5mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 65370	Abgabekategorie: B	Index: 07.14.0.	19.01.2016
Zusammensetzung	01	elosulfasum alpha 5 mg, natrii acetat trihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, L-arginini hydrochloridum, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Behandlung der Mucopolysaccharidose Typ IVA	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): elosulfasum alpha	
Gültig bis	18.01.2021		

01 Xylo Actavis 0.05%, Dosierspray**02 Xylo Actavis 0.1%, Dosierspray**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65647	Abgabekategorie: C/D	Index: 12.02.1.	08.01.2016
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg corresp. xylometazolini hydrochloridum 90 µg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml C
	02	002	10 ml D
Gültig bis	07.01.2021		

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Fluvital 5% ad us. vet., Arzneimittelvormischung

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 66084	Abgabekategorie: A	Index:	14.01.2016
Zusammensetzung	01	flubendazolium 50 mg, excipients ad pulverem pro 1000 mg.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung (Anthelmintikum) für Schweine und Hühner	
Packung/en	01	001	5 kg Sack A
		002	18 kg Sack A
		003	1 kg Dose A
		004	5 kg Dose A
		005	10 kg Dose A
Gültig bis	13.01.2021		

01 Inflacam 330mg ad us. vet., Granulat

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65725	Abgabekategorie: B	Index:	15.01.2016
Zusammensetzung	01	meloxicamum 330 mg, aromatica, excipients ad granulum pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde	
Packung/en	01	001	100 x 1.5 g Beutel B
Gültig bis	14.01.2021		

01 NoroPraz ad us. vet., orale Paste für Pferde und Esel

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 65819	Abgabekategorie: A	Index:	05.01.2016
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, praziquantelum 140.3 mg, aromatica, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Antiparasitikum für Pferde und Esel	
Packung/en	01	001	1 x 7.49 g Applikator A
		002	12 x 7.49 g Applikatoren A
Gültig bis	04.01.2021		

01 Oxuvar 5.7% ad us. vet., Lösung

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 65776	Abgabekategorie: D	Index:	27.01.2016
Zusammensetzung	01	acidum oxalicum dihydricum 56.3 g, excipients ad solutionem pro 1000 g.	
Anwendung		Oxalsäureihydrat-Lösung zur Behandlung der Varroose der Honigbiene (<i>Apis mellifera</i>) in brutfreien Völkern	
Packung/en	01	001	275 g Weithalsflasche D
		002	1000 g Weithalsflasche D
Gültig bis	26.01.2021		

01 Stabox 10% ad us. vet., Arzneimittelvormischung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65735	Abgabekategorie: A	Index:	26.01.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung für Schweine und Kälber	
Packung/en	01	001	1 kg A
		002	5 kg A
Gültig bis		25.01.2021	

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 Aktiferrin, Tropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 40203	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	21.01.2016
Zusammensetzung	01	ferrum(II) 10 mg ut ferrosi sulfas heptahydricus, dl-serinum, aromatica, color.: E 150, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 13 guttae corresp. ethanolum 2 % V/V.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	01	028	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.08.2021	

01 Algifor 300 retard, capsules

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

N° d'AMM: 55703	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	27.01.2016
Composition	01	ibuprofenum 300 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyretique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.12.2010 (prolongation de l'autorisation). Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		11.04.2021	

01 Allium cepa/Tendo comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60310	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	allium cepa ferm D7 0.1 g, arnica montana ex planta tota ferm D5 0.1 g, periosteum GI D16 0.1 g (Rind: Knochen), stannum metallicum D14 0.1 g, symphytum officinale e radice ferm D5 0.1 g, tendo GI D16 0.1 g (Rind:), vaginae synoviales tendinum GI D16 0.1 g (Rind:), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2011 (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		30.05.2021	

01 Allvita Pinus Pycnogenol, Tabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 57716	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	05.01.2016
Zusammensetzung	01	pini pinastris corticis extractum ethanolicum siccum 20 mg corresp. procyanidina oligomera 12.5-15 mg, DER: 800-1250:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	001	40 Tablette(n) D
		002	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.06.2021	

01 Amavita Topicalm, Gel

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 62999	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	20.01.2016
Zusammensetzung	01	mepyramini maleas 15 mg, lidocaini hydrochloridum 15 mg, dexpanthenolum 50 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Allergische und juckende Hauterkrankungen	
Packung/en	01	002	20 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2013 (Änderung Präparatename, früher: Amavita Après Gel)	
Gültig bis		18.03.2018	

01 Amisulprid Actavis 400 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60018	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	29.01.2016
Zusammensetzung	01	amisulpridum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.07.2020	

03 Amisulprid Actavis 200 mg, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 60017	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	29.01.2016
Zusammensetzung	03	amisulpridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.07.2020	

03 Andreamag mit Orangenaroma, Brausetabletten**04 Andreamag mit Himbeeraroma, Brausetabletten**

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 62185	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	14.01.2016
Zusammensetzung	03	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, aromatica, natrii cyclamas, aspartamum, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
	04	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, arom.: natrii cyclamas, aspartamum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	03	005	20 Tablette(n) D
		006	60 Tablette(n) D
	04	007	20 Tablette(n) D
		008	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2014 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2021	

01 Apis/Bryonia, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60219	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	dilutio 1 ml ex apis mellifica Gl D4 0.1 g, bryonia cretica ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2021	

01 Arkocaps Artichaut/Artischocke 200 mg, gélules

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 57037	Catégorie de remise: D	Index: 04.11.2.	14.01.2016
Composition	01	cynarae pulvis 200 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traditionnellement utilisé en cas de troubles digestifs	
Conditionnements	01	006	45 capsule(s) D
		014	150 capsule(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.02.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.05.2021	

01 Arteria-vita, Kapseln

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 62863	Abgabekategorie: D	Index: 02.99.0.	12.01.2016
Zusammensetzung	01	aconiti tuberis pulvis 1 mg, aegle sepiar fructus pulvis 20 mg, aquilegiae vulgaris herba pulvis 15 mg, calcii sulfas ad usum chirurgicum 20 mg, calendulae floris cum calyce pulvis 5 mg, cardamomi seminis pulvis 30 mg, caryophylli floris pulvis 12 mg, costi amari radices pulvis 40 mg, dextrocamphora 4 mg, kaempferiae galangae rhizomatis pulvis 10 mg, lactucaae sativae folii pulvis 6 mg, lichen islandicus pulvis 40 mg, liquiritiae radices pulvis 15 mg, meliae tousend fructus pulvis 35 mg, myrobalani fructus pulvis 30 mg, pimentae fructus pulvis 25 mg, plantaginis lanceolatae folii pulvis 15 mg, polygoni avicularis herbae pulvis 15 mg, potentillae aureae herbae pulvis 15 mg, santali rubri ligni pulvis 30 mg, sidae cordifoliae herbae pulvis 10 mg, valerianae radices pulvis 10 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
		002	200 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Ergänzung „pulvis“ in den Wirkstoffbezeichnungen)	
Gültig bis		16.08.2017	

02 Arzerra 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Arzerra 1000 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60149	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.01.2016
Zusammensetzung	02	ofatumumabum 100 mg, natrii acetat trihydricus, dinatrii edetas, polysorbatum 80, argininum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	ofatumumabum 1000 mg, natrii acetat trihydricus, dinatrii edetas, polysorbatum 80, argininum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Behandlung der chronisch-lymphatischen Leukämie	
Packung/en	02	004 3 Durchstechflasche(n) und 2 Erweiterungsbestecke	A
	03	005 1 Durchstechflasche(n) und 2 Erweiterungsbestecke	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.04.2021	

01 Atorvastatin Actavis 10 mg, Filmtabletten
02 Atorvastatin Actavis 20 mg, Filmtabletten
03 Atorvastatin Actavis 40 mg, Filmtabletten
04 Atorvastatin Actavis 80 mg, Filmtabletten
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61364	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	14.01.2016
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
		015 100 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
	02	009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
	03	011 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
	04	013 30 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
		018 100 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.07.2021	

01 Atorvastatin Axapharm 10 mg, Filmtabletten
 02 Atorvastatin Axapharm 20 mg, Filmtabletten
 03 Atorvastatin Axapharm 40 mg, Filmtabletten
 04 Atorvastatin Axapharm 80 mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62044	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.01.2016
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2021	

01 Atorvastatin Helvepharm, 10 mg Filmtabletten
 02 Atorvastatin Helvepharm, 20 mg Filmtabletten
 03 Atorvastatin Helvepharm, 40 mg Filmtabletten
 04 Atorvastatin Helvepharm, 80 mg Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61410	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	05.01.2016
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Blutlipidsenker, HMG-CoA Reduktasehemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2021	

01 Atorvastatin Sandoz 10 mg, Filmtabletten
02 Atorvastatin Sandoz 20 mg, Filmtabletten
03 Atorvastatin Sandoz 40 mg, Filmtabletten
04 Atorvastatin Sandoz 80 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61285	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	05.01.2016
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Blutlipidsenker, HMG-CoA Reduktasehemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2021	

03 Azactam 2 g, Trockensubstanz
 Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 46868	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	28.01.2016
Zusammensetzung	03	Praeparatio sicca: aztreonamum 2 g, argininum 1.56 g, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	03	048	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2021	

02 Balance PD 1.5% Glucose 1.75 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung
 04 Balance PD 4.25% Glucose 1.75 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung
 06 Balance PD 2.3% Glucose 1.75 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung
 15 Balance PD 1.5% Glucose 1.25 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung
 16 Balance PD 4.25% Glucose 1.25 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung
 17 Balance PD 2.3% Glucose 1.25 mmol/l Ca, Peritonealdialyselösung
 Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 44524	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	27.01.2016
Zusammensetzung	02	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	04	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	06	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 101.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	15	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	16	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	17	natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 100.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 23 g, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Peritonealdialyse	
Packung/en	02	104	2000 ml
		545	2500 ml
		553	3000 ml
		643	5000 ml
	04	171	2000 ml
		588	2500 ml
		596	3000 ml
		645	5000 ml
	06	260	2000 ml
		626	2500 ml
		634	3000 ml
		647	5000 ml
	15	421	2000 ml
		448	2500 ml
		456	3000 ml
		649	5000 ml
	16	472	2000 ml
		480	2500 ml

	499	3000 ml	B
	651	5000 ml	B
17	510	2000 ml	B
	529	2500 ml	B
	642	3000 ml	B
	653	5000 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.07.2012 (Änderung Präparatename, früher: CAPD Balance Fresenius, Lösung)		
Gültig bis	24.10.2017		

01 Bexin Hustenlöser 200, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62703	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2012 (Änderung Präparatename, früher: Mucomed 200, Tabletten / Mucomed 600, Brausetabletten)		
Gültig bis	12.06.2017		

01 Bexin Hustenlöser 600, Brausetabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62704	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, aspartamum, antiox.: E 320, exciapiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	003	7 Tablette(n) D
		004	14 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2012 (Änderung Präparatename, früher: Mucomed 200, Tabletten / Mucomed 600, Brausetabletten)		
Gültig bis	12.06.2017		

01 Bioflorin, capsules

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

N° d'AMM: 40506	Catégorie de remise: D	Index: 04.09.0.	12.01.2016
Composition	01	enterococcus faecium vivus (typus SF 68) 75 Mio CFU, exciapiens pro capsula.	
Indication		rééquilibrage de la flore intestinale antidiarrhéique	
Conditionnements	01	001	2 x 25 capsule(s) emballage groupé à 2 flacon de 25 capsules D
		012	25 capsule(s) Flasche mit 25 Kapseln D
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.07.2015 (Renoncement à une taille d'emballage 35 capsules)		
Valable jusqu'au	31.12.2017		

01 Borago comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60269	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine ferm D9 0.1 g, borago officinalis e foliis ferm D2 0.1 g, cnicus benedictus ferm D2 0.1 g, hamamelis virginiana e foliis ferm D2 0.1 g, nicotiana tabacum ferm D5 0.1 g, skorodit D9 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2011 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		26.06.2021	

01 Citalopram Actavis 20 mg, Filmtabletten**02 Citalopram Actavis 40 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 57260	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	28.01.2016
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	022	20 Tablette(n) Blister B
		023	100 Tablette(n) Blister B
		026	28 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		030	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
	02	024	20 Tablette(n) Blister B
		025	100 Tablette(n) Blister B
		028	28 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		031	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.07.2021	

01 Comilorid-Mepha mite, Tabletten**02 Comilorid-Mepha, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 50477	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	15.01.2016
Zusammensetzung	01	amiloridi hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut amiloridi hydrochloridum dihydricum, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
	02	amiloridi hydrochloridum anhydricum 5 mg ut amiloridi hydrochloridum dihydricum, hydrochlorothiazidum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
	02	037	20 Tablette(n) B
		045	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.06.2021	

01 Dicynone 250, solution injectable

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

N° d'AMM: 27048	Catégorie de remise: B	Index: 06.02.0.	26.01.2016
Composition	01	etamsylatum 250 mg, antiox.: E 223 0.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Antihémorragique	
Conditionnements	01	013	4 ampoule(s) B
		048	100 ampoule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.01.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.07.2021	

02 Dicynone 500, comprimés

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

N° d'AMM: 27047	Catégorie de remise: B	Index: 06.02.0.	27.01.2016
Composition	02	etamsylatum 500 mg, antiox.: E 221, excipients pro compresso.	
Indication		Antihémorragique	
Conditionnements	02	033	20 comprimé(s) B
		041	60 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.03.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.07.2021	

01 Diphtherie- und Tetanus-Adsorbatimpfstoff für Kinder, Injektionssuspension

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 711	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	08.01.2016
Zusammensetzung	01	toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., adjuvans: aluminium max. 1.25 mg ut alumini phosphas, excipiens: natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, natrii carbonas anhydricus, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Diphtherie und Tetanus, ab Geburt bis zum 8. Geburtstag	
Packung/en	01	002	1 Ampulle(n) à 0.5ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.05.2021	

01 Docetaxel Sandoz 20 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**02 Docetaxel Sandoz 80 mg/8 ml, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61404	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.01.2016
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1.182 g ad solutionem 2 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 4.727 g ad solutionem pro 8 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.05.2021	

01 Dolocyl 200, Dragées**02 Dolocyl forte, Dragées****03 Dolocyl 600, Dragées**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 43753	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	21.01.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, color.: E 127, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antirheumatikum, Analgetikum	
Packung/en	02	014	10 Dragée(s) Dolocyl forte, Dragées D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2015 (Verlängerung der Zulassung). 43753 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 43753 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.04.2021	

01 Dorlazept, Augentropfen

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 62317	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	15.01.2016
Zusammensetzung	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.07.2017	

01 Duosol 4 mmol/l K, Hämofiltrationslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65638	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	15.01.2016
Zusammensetzung	01	A) Kammerbeutel 1 (Bicarbonat-Lösung): natrii chloridum 6.18 g, natrii hydrogenocarbonas 3.59 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. B) Kammerbeutel 2 (Elektrolyte-Lösung): natrii chloridum 4.21 g, kalii chloridum 2.68 g, calcii chloridum dihydricum 1.98 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.91 g, glucosum monohydricum 9.9 g corresp. glucosum 9 g, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml 2-Kammerbeutel (4445 ml + 555 ml) B
Gültig bis		14.01.2021	

01 Echinadoron Neue Formel, Lutschtabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 65200	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	13.01.2016
Zusammensetzung	01	calendula officinalis TM 168 mg, echinaceae angustifoliae planta tota recens TM 104 mg, matricariae flos ethanol. Infusum TM 100 mg, eucalypti aetheroleum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Linderung von Hals- und Rachenentzündungen und zur Stärkung der Abwehrkräfte gegen Erkältungen.	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Korrektur Deklaration	
Gültig bis		08.12.2020	

01 Ecodurex, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47837	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	27.01.2016
Zusammensetzung	01	amiloridi hydrochloridum dihydricum 5.67 mg corresp. amiloridi hydrochloridum anhydricum 5 mg, hydrochlorothiazidum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	014	20 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.06.2021	

01 elevit N Pronatal, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 61487	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.51	07.01.2016
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2566 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 15 mg ut int-rac-alfa-tocopherylis acetatas, thiaminum 1.4 mg ut thiamini nitras, riboflavinum 1.4 mg, pyridoxinum 1.9 mg ut pyridoxini hydrochloridum, cyanocobalaminum 2.6 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 800 µg, acidum d-pantothenicum 6 mg ut calcii pantothenas, biotinum 30 µg, acidum ascorbicum 85 mg. mineralia: calcium 125 mg, magnesium 100 mg, ferrum 60 mg, cuprum 1 mg, zincum 11 mg, manganum 1.86 mg, iodum 220 µg, selenium 50 µg. excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat für die Schwangerschaft	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.05.2021	

01 ellaOne, Tablette

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 62531	Abgabekategorie: C	Index: 09.02.1.	15.01.2016
Zusammensetzung	01	ulipristalii acetatas 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Notfallkontrazeption innerhalb von 5 Tagen	
Packung/en	01	002 1 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2012 (Änderung Abgabekategorie von A zu C)	
Gültig bis		19.12.2017	

01 Enatec 5, Tabletten**02 Enatec 10, Tabletten****03 Enatec 20, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55139	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.10.2019	

01 Epril, Tabletten
02 Epril mite, Tabletten
03 Epril submitte, Tabletten
04 Epril 40, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55229	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	13.01.2016
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	enalaprili maleas 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	010 30 Tablette(n)	B
	04	012 30 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.06.2021	

01 Esmolol OrPha 100 mg/10 ml, Injektionslösung

02 Esmolol OrPha 2,5 g/10 ml, Infusionskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 57413	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	27.01.2016
Zusammensetzung	01	esmololi hydrochloridum 100 mg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	esmololi hydrochloridum 2.5 g, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, ethanolum 2.01 g, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Betarezeptoren-Blocker	
Packung/en	01	002 5 Durchstechflasche(n)	B
	02	004 1 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.07.2021	

02 FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 450	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	29.01.2016
Zusammensetzung	02	virus FSME inactivatum (Stamm Neudörfl.) 2.4 µg, aluminii hydroxidum (65% Al ₂ O ₃), albuminum seri humani, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, formaldehydum, residui: protamini sulfas, neomycinum, gentamicinum, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem 16. Geburtstag	
Packung/en	02	001	1 Fertigspritze(n) mit Nadel B
		002	10 Fertigspritze(n) mit Nadel B
		003	1 Fertigspritze(n) ohne Nadel B
		004	10 Fertigspritze(n) ohne Nadel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.07.2021	

01 Femara 2,5 mg, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54018	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	13.01.2016
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2021	

02 Fexofenadine Zentiva 120 mg, comprimés pelliculés**03 Fexofenadine Zentiva 180 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 58327	Catégorie de remise: B/C	Index: 07.13.1.	28.01.2016
Composition	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
	03	urticaire idiopathique chronique	
Conditionnements	02	020	10 comprimé(s) C
		021	30 comprimé(s) B
	03	030	10 comprimé(s) B
		031	30 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 07.11.2012 (révocation du dosage 40mg)	
Valable jusqu'au		28.04.2018	

01 Fisherman's Friend Cassis, sans sucre, avec sorbitol, patilles

F. UHLMANN-EYRAUD SA, chemin du Grand-Puits, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 62156	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	26.01.2016
Composition	01	levomentholum 5.75 mg, arom.: vanillinum et alia, sorbitolum, sucralosum, acesulfamum kalicum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001	25 g E
		002	2x25 g E
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.04.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.12.2021	

01 Garamycin, Schwamm 5 x 5 x 0,5 cm**02 Garamycin, Schwamm 10 x 10 x 0,5 cm**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 52918	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.7.	19.01.2016
Zusammensetzung	01	gentamicinum 32.5 mg ut gentamicini sulfas, collagenum nativum 70 mg (Rind: Bindegewebe), pro praeparatione.	
	02	gentamicinum 130 mg ut gentamicini sulfas, collagenum nativum 280 mg (Rind: Bindegewebe), pro praeparatione.	
Anwendung		Implantat bei Knochen- oder Weichteilinfektionen	
Packung/en	01	049	1 Stück A
		057	1 x 5 Stück A
	02	014	1 Stück A
		022	1 x 5 Stück A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2021	

01 Gastricumeel, homöopathische Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 47396	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	29.01.2016
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D6 30 mg, argenti nitras D6 30 mg, carbo vegetabilis D6 60 mg, pulsatilla pratensis D4 60 mg, stibii sulfidum nigrum D6 60 mg, strychnos nux-vomica D4 60 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.08.2021	

01 Gaviscon Liquid Mint, Suspension zum Einnehmen in Flaschen**02 Gaviscon Liquid Mint, Suspension zum Einnehmen in Sachets**

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

Zul.-Nr.: 62887	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	14.01.2016
Zusammensetzung	01	natrii alginas 500 mg, natrii hydrogenocarbonas 267 mg, calcii carbonas 160 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro dosi 10 ml.	
	02	natrii alginas 500 mg, natrii hydrogenocarbonas 267 mg, calcii carbonas 160 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro dosi 10 ml.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	02	003	12 Beutel zu 10 ml D
		005	24 Beutel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2014 62887 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.06.2018	

01 Gaviscon Mint, Kautabletten**02 Gaviscon Erdbeer, Kautabletten**

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

Zul.-Nr.: 62889	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	14.01.2016
Zusammensetzung	01	natrii alginas 250 mg, natrii hydrogenocarbonas 133.5 mg, calcii carbonas 80 mg, aromatica, aspartamum, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
	02	natrii alginas 250 mg, natrii hydrogenocarbonas 133.5 mg, calcii carbonas 80 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	001	8 Tablette(n) Blister D
		002	16 Tablette(n) Blister D
		004	32 Tablette(n) Blister D
		005	48 Tablette(n) Blister D
		006	64 Tablette(n) Blister D
	02	014	8 Tablette(n) D
		015	16 Tablette(n) D
		016	24 Tablette(n) D
		017	32 Tablette(n) D
		018	48 Tablette(n) D
		019	64 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 02 neue Aromavariante; Erdbeer)	
Gültig bis		04.06.2018	

01 Gnaphalium comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60206	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.01.2016
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis D15 1 mg, corpora quadrigemina bovis D15 1 mg, corpus pineale D15 1 mg, labyrinthus bovis D15 1 mg, leontopodium alpinum e planta tota ferm D13 1 mg, medulla oblongata bovis D15 1 mg, nervus statoacusticus bovis D15 1 mg, onyx D18 1 mg, stannum metallicum D18 1 mg, saccharum, ad globulos.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.07.2021	

01 Gnaphalium comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60207	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	28.01.2016
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis Gl D15 0.01 g, corpora quadrigemina bovis Gl D15 0.01 g, corpus pineale Gl D15 0.01 g, labyrinthus bovis Gl D15 0.01 g, leontopodium alpinum e planta tota ferm D13 0.01 g, medulla oblongata bovis Gl D15 0.01 g, nervus statoacusticus bovis Gl D15 0.01 g, onyx D18 0.01 g, stannum metallicum D18 0.01 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2021	

01 Haemopressin, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57226	Abgabekategorie: B	Index: 06.02.0.	20.01.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: terlipressini diacetat pentahydricum 1 mg corresp. terlipressinum 0.86 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L.	
Anwendung		Akutbehandlung blutender Oesophagusvarizen	
Packung/en	01	002 5 Durchstechflasche(n) mit Wirksubstanz + 5 Ampullen mit Lösungsmittel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.06.2021	

01 Holoxan 1 g/25 ml, Lösung zur Infusion
02 Holoxan 2 g/50 ml, Lösung zur Infusion
 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 57549	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.01.2016
Zusammensetzung	01	ifosfamidum 1 g, natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	02	ifosfamidum 2 g, natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.07.2021	

01 Hyperimed, Tabletten
 Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 54826	Abgabekategorie: C	Index: 01.04.1.	13.01.2016
Zusammensetzung	01	hyperici perforati summitatis cum flore recentis extractum ethanolicum spissum corresp. hypericinum 0.14-1.35 mg, ratio: 1-2:1 (corresp. massa siccata 66 mg), excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) C
		002	120 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.05.2021	

01 Ibandronate mmpharm Onco 50, Filmtabletten
 mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61386	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	21.01.2016
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 50 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung von Knochenmetastasen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.07.2021	

01 Ibandronate mmpharm Osteo 150, Filmtabletten

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61387	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	21.01.2016
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Therapie der Osteoporose bei postmenopausalen Frauen zur Reduktion des Risikos von vertebralem Frakturen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.07.2021	

01 Imbruvica 140 mg, Kapseln

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 65173	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.01.2016
Zusammensetzung	01	ibrutinibum 140 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Mantelzelllymphom, chronische lymphatische Leukämie, Morbus Waldenström	
Packung/en	01	001 120 Kapsel(n) 002 90 Kapsel(n)	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		09.11.2019	

01 Indivina 1 mg/2.5 mg, Tabletten**02 Indivina 1 mg/5 mg, Tabletten****04 Indivina 2 mg/5 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55288	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	12.01.2016
Zusammensetzung	01	estradioli valeras 1 mg, medroxyprogesteroni acetat 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	estradioli valeras 1 mg, medroxyprogesteroni acetat 5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	estradioli valeras 2 mg, medroxyprogesteroni acetat 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonsubstitution nach der Menopause	
Packung/en	01	003 3 x 28 Tablette(n)	B
	02	007 3 x 28 Tablette(n)	B
	04	015 3 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2015 (Streichung der Packungsgrösse 1x28 Tabletten für Dosisstärke 01, 02 und 04)	
Gültig bis		24.10.2020	

01 Irbesartan HCT Zentiva 150/12.5 mg, comprimés filmés
02 Irbesartan HCT Zentiva 300/12.5 mg, comprimés filmés
03 Irbesartan HCT Zentiva 300/25 mg, comprimés filmés
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 62278	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	07.01.2016
Composition	01	irbesartanum 150 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	irbesartanum 300 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertonie essentielle	
Conditionnements	01	001	28 comprimé(s) B
		002	98 comprimé(s) B
	02	003	28 comprimé(s) B
		004	98 comprimé(s) B
	03	005	28 comprimé(s) B
		006	98 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		26.07.2021	

01 Irbesartan Zentiva 150 mg, comprimés pelliculés
02 Irbesartan Zentiva 300 mg, comprimés pelliculés
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 62280	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	07.01.2016
Composition	01	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001	28 comprimé(s) B
		002	98 comprimé(s) B
	02	003	28 comprimé(s) B
		004	98 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.07.2021	

01 Isofluran Baxter, Inhalationsanästhetikum
 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 53250	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	21.01.2016
Zusammensetzung	01	isofluranum 100 %.	
Anwendung		Inhalationsnarkotikum	
Packung/en	01	041	6 x 250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.05.2021	

02 Itraconazol Sandoz, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55991	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	22.01.2016
Zusammensetzung	02	itraconazolum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	02	004	4 Kapsel(n) B
		005	15 Kapsel(n) B
		006	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.09.2021	

01 Ivracain 5mg/ml, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 53283	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	22.01.2016
Composizione	01	chloroprocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	013	5 x 20 ml fiala/fiale B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 10.03.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		26.04.2021	

01 Lansoyl, gelée

Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: 32475	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	25.01.2016
Composition	01	paraffinum liquidum 782.3 mg, saccharum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, color.: E 124, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	019	225 g D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.04.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.04.2021	

01 Lantus, solution injectable

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

N° d'AMM: 55346	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	05.01.2016
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., zincum, glycerolum (85 per centum), conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	003	5 x 3 ml cartouches B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.07.2014 (renonciation aux conditionnements 1 x 5 ml flacon et 1 x 10 ml flacon)	
Valable jusqu'au		10.11.2019	

01 Lapilax, Kräutermischung

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 57889	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	14.01.2016
Zusammensetzung	01	psyllii semen 40 %, carvi fructus 12 %, majoranae herba 8 %, basilici herba 6 %, thymi herba 2 %, plantaginis ovatae seminis tegumentum 30 %, menthae piperitae folium 2 %.	
Anwendung		Zur Stuhlregulierung bei Neigung zu Verstopfung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.10.2021	

01 Leflunomid Sandoz 10, Filmtabletten**02 Leflunomid Sandoz 20, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61505	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	15.01.2016
Zusammensetzung	01	leflunomidum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	leflunomidum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive rheumatoide Arthritis	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
		002	100 Tablette(n) A
	02	003	30 Tablette(n) A
		004	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.06.2021	

03 Leukeran, Filmtabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 23426	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	04.01.2016
Zusammensetzung	03	chlorambucilum 2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	03	048	25 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.05.2021	

01 Levetiracetam Axapharm 250 mg, Filmtabletten
02 Levetiracetam Axapharm 500 mg, Filmtabletten
03 Levetiracetam Axapharm 1000 mg, Filmtabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62087	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	14.01.2016
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.11.2021	

01 Levetiracetam-Mepha Teva 250 mg, Lactab
02 Levetiracetam-Mepha Teva 500 mg, Lactab
04 Levetiracetam-Mepha Teva 1000 mg, Lactab
05 Levetiracetam-Mepha Teva 750 mg, Lactab
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61500	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	15.01.2016
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, E 133, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, color.: E 102, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	levetiracetamum 750 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	008 30 Tablette(n)	B
	02	009 20 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
		011 200 Tablette(n)	B
	04	012 30 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
		014 200 Tablette(n)	B
	05	015 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
		017 200 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.06.2021	

01 Levox i.v. 250, soluzione per perfusione**02 Levox i.v. 500, soluzione per perfusione**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 61816	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.8.	26.01.2016
Composizione	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indicazione		malattie infettive	
Confezione/i	01	001	10 x 50 ml sacca
		002	24 x 50 ml sacca
	02	003	10 x 100 ml sacca
		004	24 x 100 ml sacca
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 04.05.2011 (Rinnovo dell'omologazione dopo la scadenza della validità)	
Valevole fino al		03.05.2021	

01 Levofloxacin Fresenius i.v. 250 mg/50 ml, Infusionslösung**02 Levofloxacin Fresenius i.v. 500 mg/100 ml, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 62207	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	19.01.2016
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 50 ml Flasche (KabiPac)
		002	10 x 1 x 50 ml Flasche (KabiPac)
		003	10 x 1 x 50 ml Freeflex-Beutel
	02	004	1 x 100 ml Flasche (KabiPac)
		005	10 x 1 x 100 ml Flasche (KabiPac)
		006	10 x 1 x 100 ml Freeflex-Beutel
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.07.2021	

01 Levomin 30, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 61337	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	26.01.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.03 mg, levonorgestrelum 0.15 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	003	1 x 21 Tablette(n)
		004	3 x 21 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2011 (Änderung Präparatename, früher: Levomin, Filmtabletten)	
Gültig bis		10.11.2016	

01 Lipanthyl 160 mg, Filmtabletten

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 56743	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	27.01.2016
Zusammensetzung	01	fenofibratum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.06.2021	

01 Lipanthyl 200 M, Kapseln**02 Lipanthyl 267 M, Kapseln**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 52620	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	20.01.2016
Zusammensetzung	01	fenofibratum 200 mg, excipients pro capsula.	
	02	fenofibratum 267 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
		002	100 Kapsel(n) B
	02	058	30 Kapsel(n) B
		066	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.06.2021	

01 Lynparza 50 mg, Kapseln

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 65160	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.01.2016
Zusammensetzung	01	olaparibum 50 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	4 x 112 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2016 (Korrektur der galenischen Bezeichnung)	
Gültig bis		13.01.2021	

01 MabThera 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 MabThera 500 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 54378	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.01.2016
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, natrii citras dihydricus, polysorbatum 80, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	017	2 Durchstechflasche(n) A
	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2012 (Verlängerung der Zulassung) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		10.09.2021	

01 Magnesia San Pellegrino, poudre effervescente sans arôme**02 Magnesia San Pellegrino, poudre effervescente avec arôme**

Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: 27481	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	25.01.2016
Composition	01	magnesii hydroxidum 450 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
	02	magnesii hydroxidum 450 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Laxatif et antiacide	
Conditionnements	01	043	125 g flacon(s) sans arôme D
	02	086	125 g flacon(s) anis D
		116	125 g flacon(s) citron D
		124	25 x 4,5 g sachet-dose(s) citron D
		133	5 x 4,5 g sachet-dose(s) citron D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.03.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.04.2021	

01 Magnesia San Pellegrino, poudre sans arôme

Actipharm SA, rue Prévost-Martin 42-44, 1205 Genève

N° d'AMM: 10574	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	25.01.2016
Composition	01	magnesii hydroxidum 900 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Indication		Laxatif et antiacide	
Conditionnements	01	099	70 g sans arôme D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.03.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.04.2021	

01 Metformin Spirig HC 500, Filmtabletten
02 Metformin Spirig HC 850, Filmtabletten
03 Metformin Spirig HC 1000, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62304	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	07.01.2016
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	006 50 Tablette(n)	B
	02	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	009 60 Tablette(n)	B
		010 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.07.2021	

01 Montelukast Sandoz 10 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61222	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	21.01.2016
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut natrii montelukastum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.03.2021	

01 Montelukast Sandoz 4 mg, Kautabletten
02 Montelukast Sandoz 5 mg, Kautabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61223	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	21.01.2016
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, aromatica, aspartamum, color.: E 129, excipiens pro compresso.	
	02	montelukastum 5 mg ut natrii montelukastum, aromatica, aspartamum, color.: E 129, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.03.2021	

01 Montelukast mmpharm 10 mg, Filmtabletten

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 61233	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut natrii montelukastum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.04.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.04.2021	

01 Morga Roter Ginseng, Kapseln

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 55778	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	21.01.2016
Zusammensetzung	01	ginseng pulvis 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) D
		007	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2012	
Gültig bis		09.10.2017	

02 Multilind, Heilpaste

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 42675	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	18.01.2016
Zusammensetzung	02	nystatinum 100'000 U.I., zinci oxidum 200 mg, aromatica, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Mykosen der Haut	
Packung/en	02	032	20 g B
		040	50 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.07.2021	

01 Mykofenolat Mofetil Actavis, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61229	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	26.01.2016
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.08.2021	

01 Mykofenolat Mofetil Actavis, Kapseln

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62059	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	26.01.2016
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.08.2021	

01 Natecal D, comprimés

EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano

N° d'AMM: 61363	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.02.51	14.01.2016
Composizione	01	calcii carbonas 1500 mg corresp. calcium 600 mg, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Indicazione		Préparation à base de calcium et vitamine D3	
Confezione/i	01	001 60 compressa/compresse	D
		002 120 compressa/compresse	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 31.05.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		30.05.2021	

01 Nexium Control 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 65473	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	22.01.2016
Zusammensetzung	01	esomeprazolom 20 mg ut magnesii esomeprazolom trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2015	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.07.2020	

04 Olanpax 10 mg, Schmelztabletten
 05 Olanpax 15 mg, Schmelztabletten
 06 Olanpax 20 mg, Schmelztabletten
 07 Olanpax 5 mg, Schmelztabletten
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62224	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	27.01.2016
Zusammensetzung	04	olanzapinum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	05	olanzapinum 15 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	06	olanzapinum 20 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	07	olanzapinum 5 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	04	009	28 Tablette(n) B
	05	010	28 Tablette(n) B
	06	011	28 Tablette(n) B
	07	008	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Änderung der Zusammensetzung (u.a. Farbstoffe, Geschmack))	
Gültig bis		08.09.2016	

01 Olanzapin Sandoz 5, Schmelztabletten
 02 Olanzapin Sandoz 10, Schmelztabletten
 03 Olanzapin Sandoz 15, Schmelztabletten
 04 Olanzapin Sandoz 20, Schmelztabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62031	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	08.01.2016
Zusammensetzung	01	olanzapinum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	olanzapinum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	olanzapinum 15 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	olanzapinum 20 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptika	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.07.2021	

- 01 Olanzapin-Teva 2.5 mg, Filmtabletten
 02 Olanzapin-Teva 5 mg, Filmtabletten
 03 Olanzapin-Teva 7.5 mg, Filmtabletten
 04 Olanzapin-Teva 10 mg, Filmtabletten
 05 Olanzapin-Teva 15 mg, Filmtabletten
 06 Olanzapin-Teva 20 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58623	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	29.01.2016
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	olanzapinum 15 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	06	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
	05	005	28 Tablette(n) B
	06	006	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.07.2014	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Omida Cardiospermum Globuli, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57594	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	06.01.2016
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum D12, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei trockenen Hautausschlägen	
Packung/en	01	001	12.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.07.2021	

01 Omida Hypericum plus Globuli, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57571	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	hypericum perforatum D4, lycopodium clavatum D6, natrii chloridum D6, strychnos ignatii D6 ana partes, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	001	12.5 g Globuli D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2021	

01 Optava Unit Dose, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 62363	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	19.01.2016
Zusammensetzung	01	carmellosum natricum 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränen	
Packung/en	01	002	30 x 0,4 ml Einzeldose(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verzicht auf Packungsgrösse: 5x 0,4 ml)	
Gültig bis		19.12.2016	

01 Padma 28, Kapseln

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 58436	Abgabekategorie: D	Index: 02.99.0.	11.01.2016
Zusammensetzung	01	aconiti tuberis pulvis 1 mg, aegle sepiar fructus pulvis 20 mg, aquilegiae vulgaris herba pulvis 15 mg, calcii sulfas ad usum chirurgicum 20 mg, calendulae floris cum calyce pulvis 5 mg, cardamomi seminis pulvis 30 mg, caryophylli floris pulvis 12 mg, costi amari radices pulvis 40 mg, dextrocamphora 4 mg, kaempferiae galangae rhizomatis pulvis 10 mg, lactucae sativae folii pulvis 6 mg, lichen islandicus pulvis 40 mg, liquiritiae radices pulvis 15 mg, meliae tousend fructus pulvis 35 mg, myrobalani fructus pulvis 30 mg, pimentae fructus pulvis 25 mg, plantaginis lanceolatae folii pulvis 15 mg, polygoni avicularis herbae pulvis 15 mg, potentillae aureae herbae pulvis 15 mg, santali rubri ligni pulvis 30 mg, sidae cordifoliae herbae pulvis 10 mg, valerianae radices pulvis 10 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
		002	200 Kapsel(n) D
		003	540 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015. (Ergänzung „pulvis“ in den Wirkstoffbezeichnungen)	
Gültig bis		29.12.2018	

02 Padma Lax Tabletten, tibetisches Arzneimittel

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 35872	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.15	11.01.2016
Zusammensetzung	02	aloes extractum aquosum siccum 12.5 mg corresp. glycosida anthrachinoni 2.4-2.6 mg, DER: 1.8-2.2:1, kaolinum ponderosum 25 mg, calumbae radices pulvis 10 mg, condurango corticis pulvis 10 mg, helenii rhizomatis pulvis 35 mg, gentianae radices pulvis 35 mg, myrobalani fructus pulvis 35 mg, natrii hydrogenocarbonas 15 mg, natrii sulfas anhydricus 35 mg, piperis longi fructus pulvis 3.5 mg, frangulae corticis pulvis 52.5 mg, rhamni purshiani corticis pulvis 52.5 mg, rhei radices pulvis 70 mg, strychni seminis pulvis 1.75 mg, zingiberis rhizomatis pulvis 70 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Verstopfung	
Packung/en	02	086	20 Tablette(n) D
		094	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Ergänzung „pulvis“ in den Wirkstoffbezeichnungen)	
Gültig bis		14.06.2020	

02 Paracetamol Actavis 500 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61402	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	13.01.2016
Zusammensetzung	02	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	003	20 Tablette(n) D
		004	100 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2015 (Zusätzliche Primärverpackung für die Packungsgrösse 100 Filmtabletten: Kunststoffflasche)	
Gültig bis		25.05.2021	

01 Pegasys 135 mcg/0,5 ml, Fertigpen**02 Pegasys 180 mcg/0,5 ml, Fertigpen**

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

Zul.-Nr.: 62128	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	21.01.2016
Zusammensetzung	01	peginterferonum alfa-2a 135 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii acetat trihydricus aut conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	peginterferonum alfa-2a 180 µg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B, chronische Hepatitis C	
Packung/en	02	003	4 x 0,5 ml Fertigpen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2015 62128 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		30.10.2016	

01 Petasites comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60343	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	abies alba e summitatibus ferm D2 0.1 g, petasites hybridus e radice ferm D2 0.1 g, plantago lanceolata e foliis recentibus ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2021	

01 Plak-Out, collutorio

KerrHawe SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 47887	Categoria di dispensazione: D	Index: 13.04.0.	20.01.2016
Composizione	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, aromatica, color.: E 127, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 8.5 % V/V.	
Indicazione		Igiene orale	
Confezione/i	01	011	250 ml D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 17.12.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		06.07.2021	

01 Procto-Glyvenol, Crème

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 36800	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	27.01.2016
Zusammensetzung	01	tribenosidum 50 mg, lidocaini hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hämorrhoiden äusserlich und innerlich	
Packung/en	01	011	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2021	

01 Procto-Glyvenol, Suppositorien

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 36801	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	15.01.2016
Zusammensetzung	01	tribenosidum 400 mg, lidocainum 40 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Hämorrhoiden äusserlich und innerlich	
Packung/en	01	018	10 Suppositorien D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2021	

02 Pruri-med Lipolotion, Lipolotion

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 56161	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	21.01.2016
Zusammensetzung	02	ureum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener, juckender Haut sowie zur unterstützenden Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	02	030	500 ml Flasche D
		033	200 ml Tube D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.05.2021	

01 Quetiapin Sandoz 25 mg, Filmtabletten**02 Quetiapin Sandoz 100 mg, Filmtabletten****03 Quetiapin Sandoz 200 mg, Filmtabletten****04 Quetiapin Sandoz 300 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61374	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	08.01.2016
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
	02	002	60 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	004	60 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
	04	006	60 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.06.2021	

01 Requip 0,25 mg, Filmtabletten**03 Requip 1,0 mg, Filmtabletten****04 Requip 2,0 mg, Filmtabletten****05 Requip 5,0 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53841	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	28.01.2016
Zusammensetzung	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	140	21 Tablette(n) B
	03	082	84 Tablette(n) B
	04	104	84 Tablette(n) B
	05	120	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2014 (Verlängerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus genetisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		19.07.2021	

01 Revatio, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57505	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	22.01.2016
Zusammensetzung	01	sildenafilum 20 mg ut sildenafili citras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (primäre pulmonale Hypertonie, sowie mit Bindegewebserkrankungen assoziierte PAH) der WHO-Klasse II und III, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit	
Packung/en	01	002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2021	

01 Rhin-X Xylo, Dosierspray

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62104	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	15.01.2016
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.14 mg, excipiens ad solutionem pro dosi, doses pro vase 107.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	002	15 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2021	

01 SMOFlipid, Infusionsemulsion

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

Zul.-Nr.: 57231	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	29.01.2016
Zusammensetzung	01	sojae oleum 60 g, triglycerida saturata media 60 g, olivae oleum 50 g, piscis oleum 30 g, lecithinum purificatum e vitello ovi, glycerolum, natrii oleas, antioxid.: E 307 163-225 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Zufuhr von Energie, essentiellen Fettsäuren und Omega-3-Fettsäuren	
Packung/en	01	002	10 x 100 ml Flasche(n) B
		004	10 x 250 ml Flasche(n) B
		006	10 x 500 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.07.2021	

01 Solum uliginosum comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60370	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	06.01.2016
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine ferm D11 0.1 g, equiseti herba ferm D11 0.1 g, solum uliginosum D11 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2011 (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		26.06.2021	

01 Taurolin 2 % Taurolidin, Instillationslösung

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: 43668	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	11.01.2016
Zusammensetzung	01	taurolidinum 2 g, polyvidonum K 17 5.15 g, aqua q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Infektiöse Peritonitis, Pleura-Empyem	
Packung/en	01	013	100 ml B
		048	10 x 100 ml B
		056	10 x 250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.06.2021	

01 Taurolin Ringer 0,5 % Taurolidin, Spüllösung

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: 43667	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	11.01.2016
Zusammensetzung	01	taurolidinum 500 mg, polyvidonum K 17 1.25 g, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, kalii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Infektiöse Peritonitis, Pleura-Empyem	
Packung/en	01	025 10 x 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.06.2021	

02 Telfast 120, comprimés pelliculés**03 Telfast 180, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 54204	Catégorie de remise: B/C	Index: 07.13.1.	28.01.2016
Composition	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Rhinite allergique	
	03	urticaire idiopathique chronique	
Conditionnements	02	036 10 comprimé(s)	C
		043 30 comprimé(s)	B
	03	051 10 comprimé(s)	B
		078 30 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (révocation du dosage 40 mg)	
Valable jusqu'au		14.11.2016	

01 Telmisan-Mepha 40mg, Tabletten**02 Telmisan-Mepha 80mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61485	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	13.01.2016
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	02	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.06.2021	

01 Thuja comp. Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59630	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	26.01.2016
Zusammensetzung	01	argentum metallicum D3 333 mg, hydrargyrum metallicum D6 333 mg, thuja occidentalis D6 333 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2015 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		26.06.2021	

01 Trioфан Rhume sans conservant, spray-doseur pour adultes et enfants**02 Trioфан Rhume sans conservant, spray-doseur pour petits enfants et nourrissons**

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

N° d'AMM: 55066	Catégorie de remise: C/D	Index: 12.02.2.	29.01.2016
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, carbocisteinum 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, carbocisteinum 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	007	10 ml D
	02	005	10 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		06.07.2021	

01 Uro-Tainer Chlorhexidine, Lösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 42441	Abgabekategorie: C	Index: 05.02.0.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	chlorhexidini diacetat 0.2 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spülung von Urethral-Kathetern	
Packung/en	01	015	10 x 100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2021	

02 Uromitexan 400 mg, Lösung zur intravenösen Anwendung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 43407	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	05.01.2016
Zusammensetzung	02	mesnum 400 mg, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Verhütung der Urotoxizität von Oxazaphosphorinen	
Packung/en	02	031	15 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.07.2021	

01 Ursofalk 500 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 60812	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	27.01.2016
Composition	01	acidum ursodeoxycholicum 500 mg (bovin: bile), excipients pro compresso obducto.	
Indication		Traitement des calculs biliaires	
Conditionnements	01	001 50 comprimé(s)	B
		002 100 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.06.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.06.2021	

02 Viburcol N, homöopathische Säuglings- und Kindersuppositorien

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50224	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.01.2016
Zusammensetzung	02	atropa belladonna D4 1.1 mg, calcium carbonicum hahnemanni D8 4.4 mg, chamomilla recutita D4 1.1 mg, plantago major D4 1.1 mg, pulsatilla pratensis D4 2.2 mg, solanum dulcamara D4 1.1 mg, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Bei Unruhezuständen der Säuglinge und Kinder	
Packung/en	02	058 12 Suppositorien	D
		066 60 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.09.2021	

01 Vincristine Pfizer, Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53640	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.01.2016
Zusammensetzung	01	vincristini sulfas 1 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	052 5 x 1 mg/1 mL Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampullen	A
		060 5 x 2 mg/2 mL Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampullen	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.07.2021	

01 Vipera redi (Vipera aspis) D8/C4, Granules/Globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59646	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	05.01.2016
Composition	01	vipera redii C4, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 (prolongation de l'autorisation)	
		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
Valable jusqu'au		12.05.2021	

01 Vitreolent, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 32227	Abgabekategorie: B	Index: 11.10.0.	29.01.2016
Zusammensetzung	01	natrii iodidum 3 mg, kalii iodidum 3 mg, conserv.: chlorhexidini diacetat, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaskörpertrübungen	
Packung/en	01	015	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2021	

01 Xiapex, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 61390	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	22.01.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: collagenasum clostridium histolyticum 0.9 mg saccharum, trometamololum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Dupuytren'sche Kontraktur, Induratio penis plastica	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver + Lösungsmittel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2021	

01 Zavedos 5 mg, Kapseln**02 Zavedos 10 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52256	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.01.2016
Zusammensetzung	01	idarubicini hydrochloridum 5 mg, excipiens pro capsula.	
	02	idarubicini hydrochloridum 10 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	011	1 Kapsel(n) A
		054	3 x 1 Kapsel(n) Sammelpackung A
	02	038	1 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.09.2021	

01 Zolpidem CR Zentiva 6.25mg, comprimés à libération contrôlée**02 Zolpidem CR Zentiva 12.5mg, comprimés à libération contrôlée**

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

N° d'AMM: 62247	Catégorie de remise: B	Index: 01.03.1.	07.01.2016
Composition	01	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	001	7 comprimé(s) B
		002	14 comprimé(s) B
		003	28 comprimé(s) B
	02	004	7 comprimé(s) B
		005	14 comprimé(s) B
		006	28 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
Valable jusqu'au		15.06.2021	

01 Zytiga, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62084	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	07.01.2016
Zusammensetzung	01	abirateroni acetat 250 mg corresp. abirateronum 223 mg, carmellosum natricum conexum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		19.09.2021	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Api Life Var ad us.vet., Evaporationsplättchen

Bienen Meier AG, Fahrbachweg 1, 5444 Künten

Zul.-Nr.: 60557	Abgabekategorie: D	Index:	28.01.2016
Zusammensetzung	01	thymolum 76 g, camphora racemica 3.8 g, eucalypti aetheroleum 16.4 g, arom.: levomentholum, pro praeparatione.	
Anwendung		Zur Bekämpfung der Varroamilben in Bienenvölkern	
Packung/en	01	001	1 Beutel mit zwei Plättchen D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2015 (Erneute Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		01.05.2021	

01 B-TS-Duo 75 ad us. vet., prémélange médicamenteux

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

N° d'AMM: 43514	Catégorie de remise: A	Index:	12.01.2016
Composition	01	sulfadimidinum 62.5 g, trimethoprimum 12.5 g, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		Prévention et traitement des infections bactériennes primaires et secondaires sensibles à la combinaison sulfadimidine triméthoprime. En particulier: Veaux: Affections intestinales causées par des infections à salmonelles et coccidies. Porcs: Affections intestinales causées par E. coli, salmonellose, rhinite atrophique (P. multocida, B. bronchiseptica), pneumonies causées par des infections secondaires avec Pasteurella multocida, prévention du complexe MMA des truies.	
Conditionnements	01	016	1 kg A
		024	5 kg A
		032	25 kg A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.05.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.06.2021	

01 Buserol ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 57329	Abgabekategorie: B	Index:	26.01.2016
Zusammensetzung	01	buserelinum 4 µg ut buserelini acetat, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		GnRH-Analog für Rinder, Pferde und Kaninchen	
Packung/en	01	004	5 x 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.08.2021	

01 Calcamyl-40 MP ad us. vet., Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 43498	Abgabekategorie: B	Index:	12.01.2016
Zusammensetzung	01	calcium 31.3 mg ut calcii gluconas et calcii borogluconas, magnesium 5.5 mg et phosphorus 14.2 mg ut magnesii hypophosphis hexahydricus, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infusionslösung mit Ca, Mg und P für Rinder	
Packung/en	01	010 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.08.2021	

01 Cefadog 300 quadri ad us. vet., comprimés**02 Cefadog 750 quadri ad us. vet., comprimés**

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

N° d'AMM: 57356	Catégorie de remise: A	Index:	13.01.2016
Composition	01	cefalexinum anhydricum 300 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	cefalexinum anhydricum 750 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Antibiotique pour chiens	
Conditionnements	01	001 10 x 10 comprimé(s)	A
	02	003 10 x 10 comprimé(s)	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.06.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		12.07.2021	

01 Cimalgex 8mg ad us. vet., Tabletten**02 Cimalgex 30mg ad us. vet., Tabletten****03 Cimalgex 80mg ad us. vet., Tabletten**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 61525	Abgabekategorie: B	Index:	12.01.2016
Zusammensetzung	01	cimicoxibum 8 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	cimicoxibum 30 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	cimicoxibum 80 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	002 32 Tablette(n)	B
	02	006 144 Tablette(n)	B
		010 45 Tablette(n) Plastikdose	B
	03	009 144 Tablette(n)	B
		011 45 Tablette(n) Plastikdose	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.08.2021	

01 Cobiotic N ad us. vet., Injektionssuspension

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 30922	Abgabekategorie: A	Index:	27.01.2016	
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200 mg corresp. 200'000 U.I., dihydrostreptomycinum 250 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum 20 mg, povidonum, lecithinum, ureum, natrii citras dihydricus, natrii phosphis pentahydricus, conserv.: butylis parahydroxybenzoas 0.15 mg, natrii hydroxymethansulfinas 3.702 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Antibiotikum für Rind, Schwein, Pferd, Schaf, Ziege, Hund und Katze		
Packung/en	01	026	6 x 100 ml Durchstechflaschen	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Anpassung der Deklaration: benzylpenicillinum procainum wird neu auch in mg deklariert)		
Gültig bis		18.04.2020		

01 Cyclosol L.A. ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 48922	Abgabekategorie: A	Index:	13.01.2016	
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 200 mg ut oxytetracyclinum dihydricum, povidonum K 17, magnesii oxidum leve, ethanolaminum, 1-methyl-2-pyrrolidonum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Wiederkäuern und Schweinen		
Packung/en	01	001	100 ml Durchstechflasche	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)		
Gültig bis		08.12.2019		

01 Ferrum Hausmann 10% ad us. vet., Injektionslösung**03 Ferrum Hausmann 20% ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 36624	Abgabekategorie: B	Index:	26.01.2016	
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, conserv.: phenolum liquefactum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03	ferrum 200 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, conserv.: phenolum liquefactum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung		Eisenpräparat für Schweine, Lämmer und Kälber		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2011 Erneute Zulassung (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		02.03.2021		

01 Hippiron ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 39689	Abgabekategorie: B	Index:	08.01.2016
Zusammensetzung	01	ferrum 20 mg ut ferri oxidum saccharatum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Eisenpräparat für Pferde	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.10.2021	

01 Ivomec plus ad us.vet., solution injectable

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

N° d'AMM: 51437	Catégorie de remise: A	Index:	26.01.2016
Composition	01	ivermectinum 10 mg, clorsulonum 100 mg, glyceroli formalum, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Traitement et lutte contre les endoparasites inclus les douves du foie, ainsi que les ectoparasites chez les bovins	
Conditionnements	01	012	50 ml A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 07.04.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.06.2021	

01 Neoprinil Pour-On 5 mg/ml ad us. vet., Lösung für Rinder

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63116	Abgabekategorie: A	Index:	19.01.2016
Zusammensetzung	01	eprinomectinum 5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten beim Rind	
Packung/en	01	001	1 l Dosierflasche A
		002	2.5 l Kanister mit Gurten A
		003	2.5 l FlexiBag A
		004	4.5 l FlexiBag A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: FlexiBag 2.5 l und 4.5 l)	
Gültig bis		09.03.2019	

01 Noromectin Paste ad us. vet.

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 57282	Abgabekategorie: A	Index:	27.01.2016
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Breitspektrum-Antiparasitikum, Paste zur oralen Anwendung bei Pferden und Eseln	
Packung/en	01	003	7.49 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.06.2021	

03 Stullmisan S ad us. vet., Pulver

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 35767	Abgabekategorie: D	Index:	26.01.2016
Zusammensetzung	03	extractum aquosum spissum ex piceae summitates 31 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Pflanzliches Antidiarrhoikum für Pferde, Rinder, Schafe, Schweine, Hunde, Geflügel	
Packung/en	03	030 4 x 100 g Beutel	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.04.2021	

01 Synulox 50mg ad us. vet., Tabletten**02 Synulox 250mg ad us. vet., Tabletten****03 Synulox 500mg ad us. vet., Tabletten**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 46943	Abgabekategorie: A	Index:	08.01.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas, color.: E 127, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen	
	02	Bakterielle Infektionen bei Hunden	
	03	Bakterielle Infektionen bei Hunden	
Packung/en	01	015 10 Tablette(n)	A
		031 100 Tablette(n)	A
	02	023 10 Tablette(n)	A
		058 100 Tablette(n)	A
	03	066 10 Tablette(n)	A
		074 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.06.2021	

01 Vulketan ad us. vet., Gel

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 53193	Abgabekategorie: B	Index:	21.01.2016
Zusammensetzung	01	ketanserinum 2.5 mg ut ketanserini hydrogenotartras, propylenglyolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Wundheilung, Verhinderung von Hypergranulation bei Pferden	
Packung/en	01	013 75 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.06.2021	

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 01.01.2016 übernimmt die Firma **Aspen Pharma Schweiz GmbH, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pro Farma AG, Baar**:

A compter du 01.01.2016, l'entreprise **Aspen Pharma Schweiz GmbH, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pro Farma AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
21713	Puri-Nethol, Tabletten
22562	Kemadrin, Tabletten
23426	Leukeran, Filmtabletten
24122	Ovestin, Tabletten
26660	Deca-Durabolin, Injektionslösung (i.m.)
30897	Alkeran, Filmtabletten
31095	Florinef, Tabletten
31887	Imurek, Filmtabletten
32917	Zyloric, Tabletten
37890	Lanvis, Tabletten
38047	Imurek, Lyophilisat
41529	Trandate, Injektionslösung
41530	Trandate, Tabletten
47183	Ovestin, Ovula
47408	Fraxiparine, Injektionslösung
50067	Sandoparin, Injektionslösung
50844	Ovestin, Crème
51193	Gracial, Tabletten
51809	Orgaran, Injektionslösung
52193	Alkeran, Injektions-/Infusionspräparat
52672	Laurina, Tabletten
54499	Fraxiforte Injektionslösung
55937	Arixtra, Injektionslösung

Per 01.01.2016 übernimmt die Firma **Pro Farma AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Roche Pharma (Schweiz) AG, Reinach BL:**

A compter du 01.01.2016, l'entreprise **Pro Farma AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Roche Pharma (Schweiz) AG, Reinach BL:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
43428	Apranax, Filmtabletten

Per 01.01.2016 übernimmt die Firma **THEA Pharma S.A., Schaffhausen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 01.01.2016, l'entreprise **THEA Pharma S.A., Schaffhausen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
47000	Tetracaine 1 % SDU Faure, Augentropfen

Per 01.01.2016 übernimmt die Firma **Tillotts Pharma AG, Rheinfelden** folgende/s Arzneimittel der Firma **AstraZeneca AG, Zug:**

A compter du 01.01.2016, l'entreprise **Tillotts Pharma AG, Rheinfelden** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AstraZeneca 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)
52042	Entocort Enema, Klistier
53305	Entocort CIR, Retardkapseln

Per 01.01.2016 übernimmt die Firma **Alcon Switzerland SA, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 01.01.2016, l'entreprise **Alcon Switzerland SA, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52757	Voltaren Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)
55341	Zaditen Ophtha, Augentropfen
55342	Zaditen Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)
55864	Voltaren Ophtha CD, Augentropfen

Per 01.01.2016 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee:**

A compter du 01.01.2016, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53842	Kapanol, Retardkapseln

Per 01.01.2016 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Lundbeck (Schweiz) AG, Opfikon:**

A compter du 01.01.2016, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Lundbeck (Schweiz) AG, Opfikon:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57065	Azilect, Tabletten

Per 02.01.2016 übernimmt die Firma **FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, Lugano** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bayer (Schweiz) AG, Zürich:**

A compter du 02.01.2016, l'entreprise **FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, Lugano** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bayer (Schweiz) AG, Zürich:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
10989	Benerva, soluzione iniettabile
25636	Benerva, compresse

Per 07.01.2016 übernimmt die Firma **DRAC AG, Murten** folgende/s Arzneimittel der Firma **Merck (Schweiz) AG, Zug:**

A compter du 07.01.2016, l'entreprise **DRAC AG, Murten** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Merck (Schweiz) AG, Zug:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58475	Kuvan, Tabletten

Per 15.01.2016 übernimmt die Firma **Interdelta S.A., Givisiez** folgende/s Arzneimittel der Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch:**

A compter du 15.01.2016, l'entreprise **Interdelta S.A., Givisiez** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53680	Fenivir, Crème

Per 15.01.2016 übernimmt die Firma **Interdelta S.A., Givisiez** folgende/s Arzneimittel der Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch:**

A compter du 15.01.2016, l'entreprise **Interdelta S.A., Givisiez** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62647	Fenivir, Crème teintée

Per 31.01.2016 übernimmt die Firma **Galderma Schweiz AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Galderma SA, Cham:**

A compter du 31.01.2016, l'entreprise **Galderma Schweiz AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Galderma SA, Cham:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54731	Differin, Crème

Per 31.01.2016 übernimmt die Firma **Galderma Schweiz AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Spirig Pharma AG, Egerkingen:**

A compter du 31.01.2016, l'entreprise **Galderma Schweiz AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Spirig Pharma AG, Egerkingen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
28830	Premadol, Salbe
29486	Hexacorton, Schaum
39608	Excipial, Mandelölsalbe
39903	Excipial, Crème
39904	Excipial, Fettsalbe
40841	Excipial Kerasal, Salbe
41708	Excipial, Fettcrème
42428	Excipial U Hydrolotio, Emulsion
44205	Betacorton, Crème
44206	Betacorton, Fettcrème
45539	Aknefug BP, Lotio
45860	Imacort, Crème
45861	Imazol, Crème
45862	Imazol, Crèmepaste
46935	Excipial Balmandol, Badeöl
47429	Aknecolor, Crèmepaste
47599	Procutol, Lösung
49620	Excipial U Lipolotio, Emulsion
49688	Neocapil, Lösung
51784	Alfacorton, Crème
51785	Alfacorton, Fettcrème
53783	Minac 50, Kapseln
56929	Flucazol, Kapseln
57170	Tineafin, Tabletten
58013	Tineafin, Creme
59210	Itraconazol Spirig, Kapseln
61682	Alocapil, Filmtabletten

Per 31.01.2016 übernimmt die Firma **Galderma Schweiz AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Galderma SA, Cham:**

A compter du 31.01.2016, l'entreprise **Galderma Schweiz AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Galderma SA, Cham:**

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

35984	Calmurid, Crème
45185	Benzac, Gel
45187	Nutraplus, Crème
45188	Nutraplus, Lotion
50977	Rozex, Gel
51280	Loceryl, Crème
51281	Loceryl, Nagellack
52619	Silkis, Salbe
55030	Rozex, Crème
55031	Rozex, Lotio
56853	Tetralysal, Kapseln
58460	Epiduo, Gel
61686	Oracea, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung
61908	Benzaknen, Gel
62065	Curanel, Nagellack
62526	Pliaglis, Crème
65180	Mirvaso, Gel

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

Per 20.01.2016 ändert die Firma **Hänseler AG** ihr Firmendomizil von Industriestrasse 35, 9100 Herisau nach **Industriestrasse 35, 9101 Herisau**.

A compter du 20.01.2016, l'entreprise **Hänseler AG** actuellement sise Industriestrasse 35, 9100 Herisau, aura pour nouveau domicile **Industriestrasse 35, 9101 Herisau**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
8599	Olbas Inhaler, Inhalierstift
10368	Alcacyl, Tabletten
14314	Crataegus Synpha, Tropfen
16710	Hamamelis Salbe Haas, Salbe
19968	Silacten, homöopathische Tropfen
25385	Gly-Coramin, Lutschtabletten
28752	Husten- und Bronchialsirup S, mit Zucker
40985	Po-Ho-Oel blau, flüssig
48447	Alcacyl, Instant-Pulver
53969	Olbas Oel, flüssig
54022	Bronchialpastillen S, Pastillen
54024	Nieren- und Blasendragées S
54512	Olbas, Salbe
54941	Schweden-Mixtur H, flüssig
55746	Acidum Folicum Hänseler 5 mg, Tabletten
56490	Chininsulfat 250 Hänseler, Dragées
58120	Alcacyl Grippe, Granulat
61470	Swidro Nieren- und Blasendragées
65340	Cystimed, Filmtablette
65393	Alcacyl Extra, Tabletten
65454	Feminamed, Filmtabletten
65980	Hänseler Menopause, Filmtabletten

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	ASS + C Sandoz, Brausetabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	58817	D	01.01.2.	29.02.2016
1	01	Epaxal, Injektionssuspension Janssen Vaccines AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern	572	B	08.08.	29.02.2016
1	04	Irfen-800 retard, Retardtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	48057	B	07.10.1.	01.11.2016
1	01	Onguent aux herbes Keller, pommade UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE	44010	D	10.06.0.	07.01.2016

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	Corotrend 20 retard, Kapseln Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	47454	B	02.06.1.	22.06.2016
02	Ethylol 500 mg, lyophilisat Alkopharma SA, Rue des Finettes 55, 1920 Martigny	53450	B	07.16.1.	05.06.2016
03	Ethylol 375 mg, lyophilisat Alkopharma SA, Rue des Finettes 55, 1920 Martigny	53450	B	07.16.1.	05.06.2016
01	Latanoprost Helvepharm, Augentropfen Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	61504	B	11.09.0.	27.06.2016
02	Multiplex Nr. 1, homöopathische Tropfen Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	15553	C	20.01.0.	26.06.2016
01	Pulmex Baby, Salbe NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch	47653	D	03.06.0.	14.06.2016

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 12/2015, Dezember 2015, Seite 1254 und 1304
Journal Swissmedic No 12/2015, décembre 2015, page 1254 et 1304

01 Viscum TM, Tropfen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 59704	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	23.12.2015
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Im Swissmedic Journal 12/2015 wurde Viscum TM, Tropfen doppelt publiziert. Die Publikation auf Seite 1304 ist korrekt, diejenige auf Seite 1254 nicht.

Dans l'édition de décembre 2015 du Journal Swissmedic, Viscum TM, Tropfen a été publié deux fois. La publication de la page 1304 est correcte, celle de la page 1254 est erronée.