

# Swissmedic Journal 01/2018

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

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

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

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

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: BiCNU®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung (Carmustinum) <b>4</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Varuby®, Filmtabletten (Rolapitantum) <b>6</b>	Neuzulassung <b>10</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Cytopoint ad us. vet., Injektionslösung für Hunde (Lokivetmabum) <b>8</b>	Revision und Änderung der Zulassung <b>19</b>
	Änderung der Zulassungsinhaberin <b>62</b>
	Widerruf der Zulassung <b>65</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>73</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>		<b>Miscellanées</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: BiCNU®, poudre pour solution pour perfusion (Carmustinum)	<b>5</b>	Nouvelle autorisation	<b>10</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Varuby®, Comprimés pelliculés (Rolapitantum)	<b>7</b>	Révision et modification de l'autorisation	<b>19</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Cytopoint ad us. vet., solution injectable pour chiens (Lokivetmabum)	<b>9</b>	Modification du titulaire d'AMM	<b>62</b>
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>65</b>
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>73</b>

### Annuaire Swissmedic

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

### Légende

#### Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
BiCNU<sup>®</sup>, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung  
(Carmustinum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	BiCNU <sup>®</sup> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Carmustinum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	100 mg/Durchstechflasche Pulver und Lösungsmittel
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	BiCNU ist als Einzelsubstanz oder in etablierten Kombinationen mit anderen zugelassenen Chemotherapeutika bei folgenden Erkrankungen indiziert: <ul style="list-style-type: none"><li>- Salvage-Therapie bei rezidivierenden Grad<sup>0</sup>III - und IV-Gliomen wie anaplastisches Oligodendrogliom, Glioblastom, Ependymom und anaplastisches Astrozytom.</li><li>- Morbus Hodgkin – als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas mit nachfolgender autologer Stammzellentransplantation bei Patienten mit rezidivierender, refraktärer Erkrankung.</li><li>- Non-Hodgkin-Lymphome – als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas mit nachfolgender Stammzellentransplantation bei Patienten mit aggressiver, refraktärer Erkrankung.</li></ul>
<b>ATC Code:</b>	L01AD01
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66279
<b>Zulassungsdatum:</b>	18.01.2018
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
BiCNU<sup>®</sup>, poudre pour solution pour perfusion (Carmustinum)**

<b>Préparation:</b>	BiCNU <sup>®</sup> , poudre pour solution pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Carmustinum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	100 mg/flacon de poudre et de solvant
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>BiCNU ist als Einzelsubstanz oder in etablierten Kombinationen mit anderen zugelassenen Chemotherapeutika bei folgenden Erkrankungen indiziert:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Salvage-Therapie bei rezidivierenden Grad<sup>0</sup>III- und IV-Gliomen wie anaplastisches Oligodendrogliom, Glioblastom, Ependymom und anaplastisches Astrozytom.</li> <li>- Morbus Hodgkin – als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas mit nachfolgender autologer Stammzellentransplantation bei Patienten mit rezidivierender, refraktärer Erkrankung.</li> <li>- Non-Hodgkin-Lymphome – als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas mit nachfolgender Stammzellentransplantation bei Patienten mit aggressiver, refraktärer Erkrankung.</li> </ul> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L01AD01
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./Cytostatiques
<b>No d'autorisation:</b>	66279
<b>Date d'autorisation:</b>	18.01.2018
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Varuby<sup>®</sup>, Filmtabletten (Rolapitantum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Varuby <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Rolapitantum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	90 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Prévention des nausées et vomissements associés à des traitements initiaux et répétés de chimiothérapie hautement et moyennement émétisante chez les adultes. Varuby est administré en association avec d'autres traitements. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> zu konsultieren.
<b>ATC Code:</b>	A04AD14
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	01.09.0./Antiemetica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66400
<b>Zulassungsdatum:</b>	24.1.2018 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Varuby<sup>®</sup>, Comprimés pelliculés (Rolapitantum)**

<b>Préparation:</b>	Varuby <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Rolapitantum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	90 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Prévention des nausées et vomissements associés à des traitements initiaux et répétés de chimiothérapie hautement et moyennement émétisante chez les adultes. Varuby est administré en association avec d'autres traitements.
<b>Code ATC:</b>	A04AD14
<b>No IT / désignation:</b>	01.09.0./Antiémétiques
<b>No d'autorisation:</b>	66400
<b>Date d'autorisation:</b>	24.1.2018

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Cytopoint ad us. vet., Injektionslösung für Hunde (Lokivetmabum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Cytopoint ad us. vet., Injektionslösung für Hunde
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Lokivetmabum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	10 mg/ml / 20 mg/ml / 30 mg/ml / 40 mg/ml, Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung der klinischen Manifestationen der atopischen Dermatitis bei Hunden.
<b>ATC Code:</b>	QD11AH91
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66554
<b>Zulassungsdatum:</b>	19.1.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Cytopoint ad us. vet., solution injectable pour chiens (Lokivetmabum)**

<b>Préparation:</b>	Cytopoint ad us. vet., solution injectable pour chiens
<b>Principe(s) actif(s):</b>	lokivetmabum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	10 mg/ml / 20 mg/ml / 30 mg/ml / 40 mg/ml, solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Traitement des manifestations cliniques de la dermatite atopique chez le chien.
<b>Code ATC:</b>	QD11AH91
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	66554
<b>Date d'autorisation:</b>	19.1.2018
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

## 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 Adrenalin Labatec 0,1mg/ml, solution injectable en seringue pré-remplie

#### 02 Adrenalin Labatec 1mg/ml, solution injectable en seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: <b>66396</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	19.01.2018
Composition	01	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Sympathomimétique, vasoconstricteur, stimulant cardiaque	
Conditionnements	01	001	1 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) B
		002	10 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) B
	02	003	1 x 5 ml seringue(s) préremplie(s) B
		004	10 x 5 ml seringue(s) préremplie(s) B
Valable jusqu'au		18.01.2023	

#### 01 Amoxicillin Axapharm 200 mg/4 ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66553</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.23	24.01.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natriicum, excipiens ad pulverem corresp. solutio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml A
Gültig bis		23.01.2023	

#### 01 BiCNU 100 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>66279</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	18.01.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: carmustinum 100 mg, pro vitro. Solvens: ethanolum anhydricum, pro vitro.	
Anwendung		Salvage-Therapie bei rezidivierenden Grad III- und IV Gliomen, Morbus Hodgkin und Non-Hodgkin Lymphome als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) Je 1 Durchflasche Pulver und Lösungsmittel A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): carmustinum	
Gültig bis		17.01.2023	

**01 Bortezomib Sandoz, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66861</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.01.2018
Zusammensetzung	01	bortezomibum 3.5 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Multiples Myelom, Mantelzell-Lymphom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		23.01.2023	

**01 Co-Amoxicillin Axapharm 312.5, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66473</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	24.01.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml A
Gültig bis		23.01.2023	

**01 Co-Amoxicillin Axapharm 457, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66467</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	24.01.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	35 ml A
		002	70 ml A
		003	140 ml A
Gültig bis		23.01.2023	

**01 Co-Amoxicillin STADA 457mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66474</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	15.01.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem corresp. Suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.01.2023	

**01 Co-Amoxicillin STADA 156.25 mg (125/31.25), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

**02 Co-Amoxicillin STADA 312,5 mg (250/62.5), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66429</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	15.01.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.01.2023	

**01 Esomeprazol Labatec i.v. 40 mg/ml, poudre pour solution pour injection ou infusion**

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

N° d'AMM: <b>66479</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	18.01.2018
Composition	01	esomeprazolom 40.00 mg ut natrii esomeprazolom, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Indication		Inhibiteur de la pompe à protons	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	B
		002 10 flacon(s)	B
Valable jusqu'au		17.01.2023	

**01 Felan Halsweh, Lutschtabletten**

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>66855</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	15.01.2018
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
Gültig bis		14.01.2023	

**01 Fisherman's Friend Honey-Lemon, sans sucre avec sorbitol, pastilles**

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

N° d'AMM: <b>66782</b>	Catégorie de remise: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	10.01.2018
Composition	01	levomentholum 5.520 mg, arom.: vanillinum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001 1 x 25 g	E
		002 2 x 25 g	E
Valable jusqu'au		09.01.2023	

01 Iqymune 2g/20ml, Infusionslösung  
 02 Iqymune 5g/50ml, Infusionslösung  
 03 Iqymune 10g/100ml, Infusionslösung  
 04 Iqymune 20g/200ml, Infusionslösung  
 Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: <b>66332</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	12.01.2018	
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 2 g, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.		
	02	immunoglobulinum humanum normale 5 g, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.		
	03	immunoglobulinum humanum normale 10 g, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.		
	04	immunoglobulinum humanum normale 20 g, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.		
Anwendung		Substitutionstherapie und Immunmodulation bei Erwachsenen und Kindern		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B	
		02	002	1 Durchstechflasche(n) B
		03	003	1 Durchstechflasche(n) B
		04	004	1 Durchstechflasche(n) B
Gültig bis		11.01.2023		

01 Olmesartan Aml Spirig HC 20mg/5mg, Filmtabletten  
 02 Olmesartan Aml Spirig HC 40mg/5mg, Filmtabletten  
 03 Olmesartan Aml Spirig HC 40mg/10mg, Filmtabletten  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66520</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	11.01.2018
Zusammensetzung	01	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Gültig bis		10.01.2023	

**01 Pemetrexed Fresenius 100mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Pemetrexed Fresenius 500mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>66595</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.01.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 100 mg, mannitolium, trometamolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 500 mg, mannitolium, trometamolium, pro vitro.	
Anwendung		Malignes Pleuramesotheliom, nichtkleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		23.01.2023	

**01 Ringer-Acetat "Bichsel" mit Glucose 1%, Infusionslösung**

Laboratorium Dr. G. Bichsel AG, Weissenaustrasse, 3800 Unterseen

Zul.-Nr.: <b>66688</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	23.01.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 6.429 g, kalii chloridum 0.298 g, calcii chloridum dihydricum 0.147 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.203 g, natrii acetat trihydricus 4.082 g, glucosum monohydricum corresp. glucosum anhydricum 10 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 140 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1 mmol, magnesium 1 mmol, chloridum 124.1 mmol, acetat 30 mmol, glucosum anhydricum 55.5 mmol, Corresp. 40 kJ pro 1 l.	
Anwendung		Volumenersatz	
Packung/en	01	001	1 x 250 ml PP-Infusionsbeutel B
		002	20 x 250 ml PP- Infusionsbeutel B
		003	1 x 500 ml PP-Infusionsbeutel B
		004	12 x 500 ml PP-Infusionsbeutel B
		005	1 x 1000 ml PP-Infusionsbeutel B
		006	8 x 1000 ml PP-Infusionsbeutel B
Gültig bis		22.01.2023	

**01 Rivastigmin-Mepha Patch 4.6mg/24h, transdermale Pflaster****02 Rivastigmin-Mepha Patch 9.5mg/24h, transdermale Pflaster****03 Rivastigmin-Mepha Patch 13.3mg/24h, transdermale Pflaster**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66880</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	15.01.2018
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipiens ad praeparationem pro 4.6 cm <sup>2</sup> cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 9.2 cm <sup>2</sup> cum liberatione 9.5 mg/24h.	
	03	rivastigminum 20.7 mg, excipiens ad praeparationem pro 13.8 cm <sup>2</sup> cum liberatione 13.8 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	30 Pflaster B
	02	002	30 Pflaster B
		003	2 x 30 Pflaster B
	03	004	30 Pflaster B
		005	2 x 30 Pflaster B
Gültig bis		14.01.2023	

**01 Varuby 90 mg, comprimés pelliculés**

R.D. Pharma Sàrl, rue de Contamines 17, 1206 Genève

N° d'AMM: <b>66400</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	24.01.2018
Composition	01	rolapitantum 90 mg ut rolapitanti hydrochloridum monohydricum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001	2 comprimé(s) B
Remarque		NAS (New Active Substance): rolapitantum	
Valable jusqu'au		23.01.2023	

**01 Vicrin D3 100'000 UI, Lösung zum Einnehmen**

Novasearch AG, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66444</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.3.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 100'000 U.I., conserv.: E 200, antiox.: E 321, arom.: saccharinum, excipients ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	2 ml B
Gültig bis		29.01.2023	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Animedazon Spray ad us. vet., Spray**

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

Zul.-Nr.: <b>66436</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	19.01.2018
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 3.21 g corresp. chlortetracyclinum 2.98 g, color.: E 131, excipients ad suspensionem, propellentia ad aerosolum pro vase 211 ml.	
Anwendung		Antibiotikum-Spray für Rinder, Schafe und Schweine	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.01.2023	

**01 Boviseal ad us. vet., Suspension in Injektoren**

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

Zul.-Nr.: <b>66643</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	16.01.2018
Zusammensetzung	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, paraffinum liquidum, aluminii di/tristearas, silica colloidalis anhydrica, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenzeit für Rinder (Milchkühe)	
Packung/en	01	001	24 x 4 g Injektoren mit Desinfektionstüchern C
Gültig bis		15.01.2023	

**01 Bupaq P ad us. vet., Injektionslösung**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>66596</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.01.2018
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	004	6 x 2 ml A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		22.01.2023	



01 Cytopoint 10mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde  
 02 Cytopoint 20mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde  
 03 Cytopoint 30mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde  
 04 Cytopoint 40mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde  
 Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66554</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	19.01.2018
Zusammensetzung	01	lokivetmabum 10 mg, L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lokivetmabum 20 mg, L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lokivetmabum 30 mg, L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	lokivetmabum 40 mg, L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Monoklonaler Antikörper zur Behandlung der klinischen Manifestationen der atopischen Dermatitis bei Hunden	
Packung/en	01	001	2 Flasche(n) à 1 ml B
	02	003	2 Flasche(n) à 1 ml B
	03	005	2 Flasche(n) à 1 ml B
	04	007	2 Flasche(n) à 1 ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): lokivetmabum	
Gültig bis		18.01.2023	

01 Exzolt ad us. vet., flüssige Arzneimittelvormischung  
 MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>66494</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	29.01.2018
Zusammensetzung	01	fluralanerum 10 mg, polysorbatum 80, antiox.: E 307, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ektoparasitikum für Hühner (inkl. Legehennen)	
Packung/en	01	001	1 l Flasche A
Gültig bis		28.01.2023	

**01 NoroSeal ad us. vet., suspension intramammaire**  
 Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: <b>66827</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index:	23.01.2018
Composition	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, aluminii monostearas, povidonum iodinatum, paraffinum liquidum, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2.2 ml.	
Indication		Protection mammaire sans antibiotique pour bovins (vaches laitières) pendant la période de tarissement	
Conditionnements	01	001 24 x 4 g seringues intramammaires avec lingettes nettoyantes	C
		002 120 x 4 g seringues intramammaires avec lingettes nettoyantes	C
Valable jusqu'au		22.01.2023	

## 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 Activelle, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: <b>54708</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	31.01.2018
Zusammensetzung	01	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonsubstitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	017	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.09.2023	

#### 01 Aggrastat, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: <b>55738</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.03.2.	24.01.2018
Zusammensetzung	01	tirofibanum 12.5 mg ut tirofibani hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	003	1 x 250 ml <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.09.2023	

**01 Algifor-L 200, granulé**

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

N° d'AMM: <b>54997</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	15.01.2018
Composition	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, aromatica, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad granulatam pro charta 950 mg.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	030	20 sachet-dose(s) <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.04.2016 (modification de l'arôme et modifications de la composition en excipients)	
Valable jusqu'au		21.09.2021	

**01 Antidry Calm, Lotion****02 Antidry Calm sensitive, Lotion**

Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>57964</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	17.01.2018
Zusammensetzung	01	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
	02	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut	
Packung/en	01	001	200 ml <span style="float: right;">D</span>
		002	500 ml <span style="float: right;">D</span>
	02	003	200 ml <span style="float: right;">D</span>
		004	500 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.05.2023	

**02 Aprovel 150, comprimés pelliculés****03 Aprovel 300, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>54250</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	11.01.2018
Composition	02	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	02	118	28 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		126	98 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
	03	134	28 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		142	98 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.09.2023	

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

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54274</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	04.01.2018
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	017	28 Tablette(n) B
		033	98 Tablette(n) B
	02	041	28 Tablette(n) B
		076	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.05.2023	

**01 Asacol lavements 2 g, mousse rectale****02 Asacol lavements 4 g, mousse rectale**

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

N° d'AMM: <b>51691</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	16.01.2018
Composition	01	mesalazinum 2 g, antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem et propellentia pro dosi.	
	02	mesalazinum 4 g antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem et propellentia pro dosi.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	016	7 x 2 g B
	02	024	7 x 4 g B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.05.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.11.2023	

**01 Azithromycin Sandoz 250, Filmtabletten****02 Azithromycin Sandoz 500, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57482</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) A
		003	6 Tablette(n) A
	02	005	3 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.05.2023	

**01 Azithromycin Sandoz, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57627</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	azithromycinum 200 mg ut azithromycinum dihydricum, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	15 ml A
		004	22,5 ml A
		006	30 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.05.2023	

**01 Beloc i.v., Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>56191</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	18.01.2018
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	002	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2023	

**01 Broncho-Vaxom enfants, sachets**

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

N° d'AMM: <b>667</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.05.0.	25.01.2018
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 3.5 mg corresp. haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococcus aureus lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum, natrii hydrogenoglutamas, antioxid.: E 310, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indication		immuno-stimulant lors d' infections du système respiratoire et lors de bronchite chronique	
Conditionnements	01	003	10 sachet-dose(s) C
		004	30 sachet-dose(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.11.2017 Changement de composition (excipients)	
Valable jusqu'au		08.04.2023	

**01 Capecitabin Helvepharm 150 mg, Filmtabletten**  
**02 Capecitabin Helvepharm 500 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62835</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	11.01.2018
Zusammensetzung	01	capecitabinum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	capecitabinum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
	02	002 120 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.07.2023	

**01 Cetraria praeparata 1%, Ampullen**  
 Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59861</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	lichen islandicus fermentatio aquosa praeparata 10% 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Die Zulassung gilt auch für alle niedrigeren Konzentrationen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2023	

**01 Cichorium/Pancreas comp., Solutio ad injectionem**  
 WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60280</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	cichorium intybus recens ferm D3 0.1 g, pancreas suis GI D7 0.1 g, stibium metallicum D5 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2023	

**01 Clopidogrel Spirig HC 75mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66612</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	24.01.2018
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrogensulfas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) Blister B
		002	84 Tablette(n) Blister B
		004	30 Tablette(n) HDPE Dose B
		005	100 Tablette(n) HDPE Dose B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2017 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 Filmtabletten)	
Gültig bis		03.10.2022	

**01 Colluspryl, collutoire nébuliseur**

Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>48889</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	04.01.2018
Composition	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, lidocaini hydrochloridum 2 mg, glycerolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Indication		Affections bucco-pharyngées	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.06.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		29.10.2023	

**01 Comtan Orion, Filmtabletten**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>66232</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	23.01.2018
Zusammensetzung	01	entacaponum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Glasflasche B
		002	100 Tablette(n) Glasflasche B
		003	30 Tablette(n) HDPE Flasche B
		004	100 Tablette(n) HDPE Flasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2016 (Zusätzliche Primärverpackung: HDPE Flasche)	
Gültig bis		13.06.2021	

**02 Depakine, solution**

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

N° d'AMM: <b>34734</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	24.01.2018
Composition	02	natrii valproas 300 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, saccharinum natricum et alia, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	02	012	60 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.06.2013	
Valable jusqu'au		11.06.2023	



**01 Desloratatin Spirig HC 5mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>63030</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	29.01.2018
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminika - H1 Antagonist	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2023	

**01 Diovan 80 mg, Filmtabletten****02 Diovan 160 mg, Filmtabletten****04 Diovan 40 mg, Filmtabletten****05 Diovan 320 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55743</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.01.2018
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	valsartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 320 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	02	006	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	04	014	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2014 (Verlängerung der Zulassung) 55743 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.08.2023	

**01 Disci/Viscum comp. cum Stanno, Unguentum**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60451</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) D3 0.01 g (Rind: Wirbelsäule), equisetum arvense ferm D1 0.01 g, formica rufa et formica polycytena Gl D3 0.01 g, phyllostachys viridiglaucescens e nodo D1 0.01 g, stannum metallicum D4 0.01 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D1 0.01 g, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.06.2023	

**01 Discus intervertebralis suis compositum, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59014</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	acidum alpha-lipoicum D8 22 mg, acidum ascorbicum D6 22 mg, acidum picricum D6 22 mg, acidum silicicum D6 22 mg, aesculus hippocastanum D6 22 mg, ammonii chloridum D8 22 mg, argentum metallicum D10 22 mg, berberis vulgaris D4 22 mg, calcii phosphas D10 22 mg, cartilago suis D8 22 mg, cimicifuga racemosa D4 22 mg, cinchona pubescens D4 22 mg, citrullus colocynthis D4 22 mg, coenzym A D10 22 mg, cuprum aceticum D6 22 mg, discus intervertebralis suis D8 22 mg, embryo suis D10 22 mg, funiculus umbilicalis D10 22 mg, glandula suprarenalis D10 22 mg, gnaphalium polycephalum D3 22 mg, kalii carbonas D6 22 mg, ledum palustre D4 22 mg, medorrhinum D18 22 mg, medulla ossium rubra suis D10 22 mg, hydrargyri(II) oxidum rubrum D10 22 mg, nadidum D6 22 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 22 mg, riboflavini natrii phosphas D6 22 mg, nicotinamidum D6 22 mg, pulsatilla pratensis D6 22 mg, pyridoxini hydrochloridum D6 22 mg, ranunculus bulbosus D4 22 mg, secale cornutum D6 22 mg, sepia officinalis D10 22 mg, sulfur D28 22 mg, thiamini hydrochloridum D6 22 mg, zincum metallicum D10 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.08.2023	

**01 Dynamisan forte Granulat, Sachets**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>50353</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	31.01.2018
Zusammensetzung	01	arginini aspartas 5 g, arom.: saccharinum et alia, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	028	20 Sachet(s) D
		036	10 Sachet(s) D
		044	40 Sachet(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.08.2023	

**01 Dysport 500U, Lyophilisat****02 Dysport 300U, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: <b>55057</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	08.01.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 500 U. Dysport, albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 300 U., albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis und assoziierten fokalen Dystonien, Torticollis spasticus, Armspastik bei Erwachsenen infolge eines Schlaganfalls, Fokaler Spastik der unteren Extremitäten bei Erwachsenen infolge eines Schlaganfalls, dynamischer Spitzfussstellung (Equinovalgus- Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) mit infantiler Zerebralparese, axillärer Hyperhidrose	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) A
		004	2 Flasche(n) A
	02	005	1 Flasche(n) A
		006	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.05.2015 (Ergänzung der Indikation: Symptomatische Behandlung von fokaler Spastik der unteren Extremitäten infolge eines Schlaganfalls bei Erwachsenen)	
Gültig bis		16.11.2020	

**02 Escitalopram-Mepha Teva 10 mg, Filmtabletten****04 Escitalopram-Mepha Teva 20 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62608</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	25.01.2018
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	013	14 Tablette(n) Blister B
		014	30 Tablette(n) Blister B
		015	30 Tablette(n) HPDE-Container B
		016	100 Tablette(n) Blister B
		017	100 Tablette(n) HDPE-Container B
	04	018	30 Tablette(n) HDPE-Container B
		019	100 Tablette(n) Blister B
		020	100 Tablette(n) HDPE-Container B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

**01 Estinette 20, compresse rivestite**

EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>58152</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	17.01.2018
Composizione	01	ethinylestradiolum 20 µg, gestodenum 75 µg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		Contraccettivo ormonale	
Confezione/i	01	001	21 compresse rivestite <span style="float: right;">B</span>
		002	3 x 21 compresse rivestite <span style="float: right;">B</span>
		003	6 x 21 compresse rivestite <span style="float: right;">B</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 17.02.2016 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		03.09.2023	

**02 Estradurin 80 mg, Injektionspräparat**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>24621</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	12.01.2018
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: polyestradioli phosphas 80 mg, mepivacaini hydrochloridum 5 mg, nicotinamidum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii hydroxidum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.11.2018	

**01 Extavia, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62521</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	11.01.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: interferonum beta-1b ADNr 0.3 mg corresp. 9.6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.2 ml. Solutio reconstituta: interferonum beta-1b ADNr 0.25 mg corresp. 8 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von multipler Sklerose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.06.2023	

**01 Fisherman's Friend Honey-Lemon, sans sucre avec sorbitol, pastilles**

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

N° d'AMM: <b>66782</b>	Catégorie de remise: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	17.01.2018
Composition	01	levomentholum 5.520 mg, sorbitolum, sucralosum, acesulfamum kalicum, arom.: vanillinum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001	1 x 25 g E
		002	2 x 25 g E
Remarque		(excipient soumis à déclaration: sorbitolum, sucralosum und acesulfamum kalicum)	
Valable jusqu'au		09.01.2023	

**01 Flumazenil Mepha i.v. 0,5 mg/5 ml, Injektionslösung****02 Flumazenil-Mepha i.v. 1 mg/10 ml, Injektionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58476</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	22.01.2018
Zusammensetzung	01	flumazenilum 0.5 mg, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	flumazenilum 1 mg, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Benzodiazepin-Antagonist	
Packung/en	01	005	5 x 5 ml Ampullen B
	02	006	5 x 10 ml Ampullen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2023	

**01 Fluvastatin Sandoz, Kapseln****02 Fluvastatin Sandoz mite, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58491</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	24.01.2018
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
	02	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	98 Kapsel(n) B
	02	003	28 Kapsel(n) B
		004	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

**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.: <b>62887</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.01.0.	04.01.2018
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 14.01.2016 (Verlängerung der Zulassung) 62887 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.06.2023	

**01 GEM Bronchial-Pastillen Mint**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>63037</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 4.7 mg, levomentholum 2.0 mg, anisi stellati aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 2.0 mg, sorbitolum liquidum cristallisabile, natrii cyclamas, color.: E 141ii et alia, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.06.2023	

**01 Ginsana G 115, capsule**

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>52321</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	17.01.2018
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 30-55 mg corresp. ginsenosidea 4 mg, DER: 3-7:1, materia capsulae: E 141, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Tonico-Stimolante	
Confezione/i	01	001	30 capsula/capsule D
		002	100 capsula/capsule D
		003	90 capsula/capsule D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 12.12.2017 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		25.11.2023	

**01 Hamamelis Salbe Haas, Salbe**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9101 Herisau

Zul.-Nr.: <b>16710</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	17.01.2018
Zusammensetzung	01	hamamelidis aqua 150 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	001	100 g D
		024	100 g D
		032	250 g D
		075	35 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2016 (Änderung Primärverpackung, neu Topf und Tube 100 g)	
Gültig bis		12.10.2019	

01 Hämofiltrationslösung Bichsel Formula No 1, Infusionslösung  
 02 Hämofiltrationslösung Bichsel Formula No 2, Infusionslösung  
 03 Hämofiltrationslösung Bichsel Formula No 3, Infusionslösung  
 04 Hämofiltrationslösung Bichsel Formula No 4, Infusionslösung  
 05 Hämofiltrationslösung Bichsel Formula No 5, Infusionslösung  
 Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: <b>44116</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	18.01.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 5.553 g, kalii chloridum 0.075 g, calcii chloridum anhydricum 0.18 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 72 mg ut magnesii chloridum hexahydricum, natrii lactas 5.04 g, glucosum anhydricum 2 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 140 mmol, kalium 1 mmol, calcium 1.6 mmol, magnesium 0.8 mmol, chloridum 100.8 mmol, dl-lactas 45 mmol, glucosum anhydricum 11.1 mmol.	
	02	natrii chloridum 5.918 g, kalii chloridum 0.149 g, calcii chloridum anhydricum 0.208 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 72 mg ut magnesii chloridum hexahydricum, natrii lactas 3.78 g, glucosum anhydricum 1.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 135 mmol, kalium 2 mmol, calcium 1.9 mmol, magnesium 0.8 mmol, chloridum 108.5 mmol, dl-lactas 33.8 mmol, glucosum anhydricum 8.3 mmol.	
	03	natrii chloridum 5.918 g, calcii chloridum anhydricum 0.208 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 72 mg ut magnesii chloridum hexahydricum, natrii lactas 3.78 g, glucosum anhydricum 1.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 135 mmol, calcium 1.9 mmol, magnesium 0.8 mmol, chloridum 106.5 mmol, dl-lactas 33.8 mmol, glucosum anhydricum 8.3 mmol.	
	04	natrii chloridum 5.918 g, kalii chloridum 0.224 g, calcii chloridum anhydricum 0.208 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 72 mg ut magnesii chloridum hexahydricum, natrii lactas 3.78 g, glucosum anhydricum 1.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 135 mmol, kalium 3 mmol, calcium 1.9 mmol, magnesium 0.8 mmol, chloridum 109.5 mmol, dl-lactas 33.8 mmol, glucosum anhydricum 8.3 mmol.	
	05	natrii chloridum 6.13 g, calcii chloridum anhydricum 0.222 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 95 mg ut magnesii chloridum hexahydricum, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 140 mmol, calcium 2 mmol, magnesium 1 mmol, chloridum 111 mmol, acetas 35 mmol.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	014	4,5 l B
	02	022	4,5 l B
	03	030	4,5 l B
	04	049	4,5 l B
	05	057	4,5 l B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.08.2023	



**01 Hemosol B0, Hämofiltrationslösung**

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>56202</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	25.01.2018
Zusammensetzung	01	Solutio reconstituta: calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, natrium 140 mmol, chloridum 109.5 mmol, l-lactas 3 mmol, hydrogenocarbonas 32 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. A) Pufferlösung: natrii hydrogenocarbonas 3.09 g, natrii chloridum 6.45 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. B) Elektrolytlösung: calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, acidum (s)-lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	002	5000 ml Polyolefin-Beutel
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.07.2023	

**02 HepaGel, Gel**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>38459</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	31.01.2018
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Packung/en	02	031	50 g
		058	100 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2023	

**02 Hicoseen N Antitussivum, Sirup**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>15898</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	11.01.2018
Zusammensetzung	02	dextromethorphanum 6.25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	071	200 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2023	

**01 Influenzinum (Influenzinum-Nosode) C6, Granules/Globules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>59682</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.01.2018
Composition	01	influenzinum C6, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 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. (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		15.08.2023	

**01 Intratect 10%, Infusionslösung**

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: <b>62913</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	22.01.2018
Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 100 mg ex illo immunoglobulinum humanum normale min. 96 %, glycinum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Immunmodulation bei idiopathischer thrombozytopenischer Purpura (ITP) Immunmodulation bei Kawasaki-Syndrom allogene Knochenmarktransplantation Substitutionstherapie bei primären Immundefizienzkrankheiten Substitutionstherapie bei Myelom oder chronisch-lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen Immunmodulation bei Gullain-Barré Syndrom (GBS) Substitutionstherapie bei Kindern mit kongenitalem AIDS und rezidivierenden Infektionen	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	50 ml B
		003	100 ml B
		004	200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2023	

**02 Ivemend 150 mg, Infusionspräparat**

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

Zul.-Nr.: <b>57913</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	12.01.2018
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: fosaprepitantum 150 mg ut dimeglumini fosaprepitantum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, lactosum, pro vitro.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	02	003	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2013 (Verlängerung der Zulassung, Änderung ATC-Code)	
Gültig bis		02.07.2023	

**01 Kamillosan, Crème**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>46180</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	16.01.2018
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum 20 mg corresp. matricariae aetheroleum 200 µg et levomenolum 70 µg, DER: 2.7-5.5:1, Auszugsmittel EtOH 95.4% V/V (Ethanol 99.04%, gereinigtes Wasser, Ph.Eur. 0.62%, Natriumacetat*3H <sub>2</sub> O, Ph.Eur. 0.22%, Natriumhydroxid, Ph.Eur. 0.13%, alcoholes adipis lanae, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautschäden, Verletzungen	
Packung/en	01	062	40 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

**01 Kytta med Rheumasalbe**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>59052</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	16.01.2018
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:2, laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanolum, E 218, E 214, butylis parahydroxybenzoas et isobutylis parahydroxybenzoas, E 216, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Erkrankungen und stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	001	50 g D
		002	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.03.2023	

**01 Lens cristallina/Viscum comp. cum Stanno, Collyria**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>62651</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	equiseti herba D14 0.1 g, formica rufa et formica polyctena GI D6 0.1 g, lens cristallina bovis GI D7 0.1 g, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 0.1 g, stannum metallicum D9 0.1 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2023	

**01 Levetiracetam Stada 250 mg, Filmtabletten**  
**02 Levetiracetam Stada 500 mg, Filmtabletten**  
**03 Levetiracetam Stada 1000 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61499</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	25.01.2018
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	015 30 Tablette(n)	B
	02	016 20 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n)	B
		018 200 Tablette(n)	B
	03	019 30 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
		021 200 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Änderung Präparatename, früher: Levetiracetam Spirig HC, Filmtabletten)	
Gültig bis		07.03.2021	

**01 Lisinopril HCT Axapharm 10/12,5mg, Tabletten**  
**02 Lisinopril HCT Axapharm 20/12,5mg, Tabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>58767</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	12.01.2018
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.10.2023	

**01 Lumigan 0,3 mg/ml Unit Dose, Augentropfen**  
 Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>63092</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	25.01.2018
Zusammensetzung	01	bimatoprostum 0.12 mg, excipiens ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001 30 x 0.4 ml Einzeldosen	B
		002 90 x 0.4 ml Einzeldosen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.07.2023	

**01 Lycopodium clavatum TM, Gouttes orales**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>59645</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	31.01.2018
Composition	01	lycopodium clavatum TM, corresp. ethanolum 90 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		<p>Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015</p> <p>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.</p> <p>L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. (prolongation de l'autorisation)</p>	
Valable jusqu'au		24.09.2023	

**01 Lycopodium comp., Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60311</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris e radice ferm D2 10 mg, lycopodium clavatum e planta tota ferm D2 10 mg, hydrargyri subchloridum D4 10 mg, natrii sulfas anhydricus D5 10 mg, silybum marianum ferm TM 2 mg, saccharum ad globulos.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		<p>Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013</p> <p>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)</p>	
Gültig bis		13.06.2023	

**01 Magnesium Sandoz 243, Brausetabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60038</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	29.01.2018
Zusammensetzung	01	magnesii aspartas dihydricus 667.56 mg et magnesii citras 1.23 g corresp. magnesium 243 mg, sorbitolum, aromatica, saccharinum natricum, aspartamum et excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n) D
		004	40 Tablette(n) D
Bemerkung		<p>Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, infolge dessen neue Packungscode)</p>	
Gültig bis		16.12.2018	

**01 Magnesium Vital Classic 7.5 mmol, comprimés effervescents**

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

N° d'AMM: <b>54805</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	23.01.2018
Composition	01	magnesii aspartas dihydricus 2.43 g corresp. magnesium 7.5 mmol, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	01	003	30 comprimé(s) D
		004	60 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.07.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.08.2023	

**01 Morphini HCl Streuli 10 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen****02 Morphini HCl Streuli 20 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>56554</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.	
	02	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	007	20 ml A
		008	50 ml A
	02	009	20 ml A
		010	50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2015 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		26.06.2023	

**01 Mulimen, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>62512</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	vitex agnus-castus D3, ambra grisea D4, hypericum perforatum D3, cimicifuga racemosa D4, kalii carbonas D4, gelsemium sempervirens D4, sepia officinalis D8, calcium carbonicum hahnemanni D8 ana partes 11.11 g, excipients ad solutionem, corresp. ethanolum 52-56 % V/V.	
Anwendung		Bei Menstruationsbeschwerden	
Packung/en	01	001	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.05.2023	

**01 Myosotis compositum, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58989</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	aranea diadema D6 50 mg, calcii phosphas D12 50 mg, equisetum hiemale D4 50 mg, ferrosi iodidum D12 100 mg, fumaria officinalis D4 50 mg, gentiana lutea D5 50 mg, geranium robertianum D4 100 mg, juglans regia D3 50 mg, levothyroxinum D12 50 mg, myosotis arvensis D3 50 mg, nasturtium officinale D4 100 mg, natrii sulfas anhydricus D4 50 mg, pinus sylvestris D4 50 mg, scrophularia nodosa D3 50 mg, sarsaparilla D6 50 mg, teucrium scorodonia D3 50 mg, veronica officinalis D3 50 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 35 % V/V.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	11.08.2023		

**01 Naloxon Actavis 0.4mg/ml, Injektionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58225</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 15.01.1.	22.01.2018
Zusammensetzung	01	naloxoni hydrochloridum dihydricum 0.44 mg corresp. naloxoni hydrochloridum anhydricum 0.4 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Opiat-Antidot		
Packung/en	01	003	5 Ampulle(n) B
		004	10 Ampulle(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	07.08.2023		

**01 Natriumchlorid + Glukose Bichsel 1:1, Infusionslösung****02 Natriumchlorid + Glukose Bichsel 1:2, Infusionslösung**

Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: <b>29801</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	04.01.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 4.5 g, glucosum anhydricum 25.0 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 77 mmol/l, chloridum 77 mmol/l, glucosum anhydricum 138.8 mmol/l.	
	02	natrii chloridum 3 g, glucosum anhydricum 33.3 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 51.3 mmol/l, chloridum 51.3 mmol/l, glucosum anhydricum 185 mmol/l.	
Anwendung		Flüssigkeits-, Elektrolyt- und Kohlenhydrate-Zufuhr	
Packung/en	01	001	12 x 500 ml PP-Beutel B
		002	8 x 1000 ml PP-Beutel B
		010	10 x 500 ml PP-Flasche B
		029	10 x 1000 ml PP-Flasche B
		037	25 x 100 ml PP-Flasche B
		045	25 x 250 ml PP-Flasche B
		118	20 x 250 ml PP-Beutel B
		126	1 x 500 ml PP-Beutel B
		134	1 x 1000 ml PP-Beutel B
	02	003	25 x 100 ml PP-Flasche B
		004	25 x 250 ml PP-Flasche B
		005	10 x 500 ml PP-Flasche B
		006	10 x 1000 ml PP-Flasche B
		007	20 x 250 ml PP-Beutel B
		008	12 x 500 ml PP-Beutel B
		009	8 x 1000 ml PP-Beutel B
		061	1 x 250 ml PP-Flasche B
		088	1 x 500 ml PP-Flasche B
		096	1 x 1000 ml PP-Flasche B
		177	1 x 250 ml PP-Beutel B
		185	1 x 500 ml PP-Beutel B
		193	1 x 1000 ml PP-Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2017 (Bereinigung der Packungsgrössen)	
Gültig bis		16.12.2022	



**02 Novofem, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>56184</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	31.01.2018
Zusammensetzung	02	A) Rote Filmtablette: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. B) Weisse Filmtablette: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 1 mg, exciapiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Postmenopausale Hormonsubstitutionstherapie	
Packung/en	02	002 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2023	

**01 NuvaRing, Ring zur vaginalen Anwendung**

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

Zul.-Nr.: <b>56038</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	17.01.2018
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11.7 mg, ethinylestradiolum 2.7 mg, exciapiens pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 Stück Ring 002 1 Stück Ring mit Applikator 003 3 Stück Ring 004 3 Stück Ring mit Applikator	B B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.07.2023	

**01 Olfen Patch, Pflaster**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56088</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	19.01.2018
Zusammensetzung	01	Tela cum gelato 14 g. Gel: diclofenacum natricum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 221, E 321, exciapiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum	
Packung/en	01	003 2 Pflaster 023 5 Pflaster 043 10 Pflaster	D D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.08.2023	

**01 Omida Wechseljahrbeschwerden, Globuli**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>56131</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	31.01.2018
Zusammensetzung	01	lilium lancifolium D4 30 %, sanguinaria canadensis D6 30 %, sepia gruneris D6 30 %, trillium pendulum D4 10 %, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei Wechseljahrbeschwerden	
Packung/en	01	002	12,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2017 (Änderung Präparatename, früher: Omida, homöopathische Globuli bei Wechseljahrbeschwerden)	
Gültig bis		19.06.2023	

**01 Opdivo 40mg/4ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Opdivo 100mg/10ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Opdivo 240mg/24ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>65660</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	25.01.2018
Zusammensetzung	01	nivolumabum 47 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4.7 ml.	
	02	nivolumabum 107 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10.7 ml.	
	03	nivolumabum 250 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		02	1 Durchstechflasche(n) A
		03	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2015 (Zulassung der neuen Dosisstärke 240mg/24ml)	
Gültig bis		29.11.2020	

**01 Palexia 4 mg/ml, Lösung**  
**02 Palexia 20 mg/ml, Lösung**  
 Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>62841</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	tapentadolum 4 mg ut tapentadoli hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	tapentadolum 20 mg ut tapentadoli hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	001 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe 62841 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.07.2023	

**01 Piperacillin-Tazobactam Orpha 2,25 g, poudre pour solution pour perfusion**  
**02 Piperacillin-Tazobactam Orpha 4,5 g, poudre pour solution pour perfusion**  
 Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: <b>58459</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.93	31.01.2018
Composition	01	Praeparatio sicca: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	002 1 flacon(s)	A
		006 10 flacon(s)	A
	02	004 1 flacon(s)	A
		008 10 flacon(s)	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.08.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.09.2023	

**01 Plantival mono 500, Filmtabletten**  
 Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>56177</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	22.01.2018
Zusammensetzung	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 500 mg, DER: 3-6:1, conserv.: E 200, color.: E 132, arom.: vanillinum, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2017 (Erneute Zulassung und Verlängerung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.03.2023	

**01 Pliaglis, Crème**

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62526</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	26.01.2018
Zusammensetzung	01	lidocainum 70 mg, tetracainum 70 mg, conserv.: E 218, E 216, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Anästhesie der Haut	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.11.2018	

**01 Praluent 75 mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli****02 Praluent 150 mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli**

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

N° d'AMM: <b>65882</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	30.01.2018
Composition	01	Solution: alirocumabum 75 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Solution: alirocumabum 150 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Hypolipémians	
Conditionnements	01	002	2 seringue(s) préremplie(s) B
		003	6 seringue(s) préremplie(s) B
		007	1 seringue(s) préremplie(s) B
	02	005	2 seringue(s) préremplie(s) B
		006	6 seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.04.2016 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 1 seringue préremplie / 75 mg)	
Valable jusqu'au		21.04.2021	

**01 Progesteronum C6, granules/globules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>59689</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.01.2018
Composition	01	progesteronum C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.10.2023	

**01 Prostagutt F, Kapseln**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>52624</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	23.01.2018
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 160 mg, DER: 10-14.3:1, urticae radices extractum ethanolicum siccum 120 mg, DER: 7.6-12.5:1, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
Packung/en	01	002	50 Kapsel(n) D
		003	60 Kapsel(n) D
		029	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Kapseln)	
Gültig bis		30.10.2020	

**01 Rebalance Rx, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>62658</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	08.01.2018
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5 - 1.5 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Anwendung: zur kurzfristigen Behandlung von leichten bis mittelgradigen depressiven Episoden	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.07.2023	

**01 Rebalance 250, Filmtabletten****02 Rebalance 500, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>53924</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 01.04.1.	15.01.2018
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	018	60 Tablette(n) C
		026	120 Tablette(n) C
		034	30 Tablette(n) D
	02	042	30 Tablette(n) C
		050	60 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2023	

**01 Rekovelle 12 µg/0.36 ml, Injektionslösung****02 Rekovelle 36 µg/1.08 ml, Injektionslösung****03 Rekovelle 72 µg/2.16 ml, Injektionslösung**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66140</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	19.01.2018
Zusammensetzung	01	follitropinum delta 12 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 1.8 mg, antiox.: methioninum 360 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.36 ml.	
	02	follitropinum delta 36 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 5.4 mg, antiox.: methioninum 1.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.08 ml.	
	03	follitropinum delta 72 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 10.8 mg, antiox.: methioninum 2.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.16 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Patrone mit Injektionslösung und 3 Injektionsnadeln) A
	02	002	1 Set (1 Patrone mit Injektionslösung und 6 Injektionsnadeln) A
	03	003	1 Set (1 Patrone mit Injektionslösung und 9 Injektionsnadeln) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2017 Korrigendum: Das angegebene Volumen der Dosisstärke 03 wird aufgrund eines Tippfehlers korrigiert (neu: 2.16 ml).	
Gültig bis		23.11.2022	

**01 Remotiv 250, Filmtabletten****02 Remotiv 500, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>52471</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 01.04.1.	05.01.2018
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	028	30 Tablette(n) D
		036	60 Tablette(n) C
		044	120 Tablette(n) C
	02	052	30 Tablette(n) C
		060	60 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2023	

**03 Ricola Orangen-Minze, Kräuterbonbons ohne Zucker**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>50719</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	10.01.2018
Zusammensetzung	03	extractum 7.5 mg ex species pectorales et menthae piperitae var. citratae folium, acidum ascorbicum 26 mg, isomalt, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	03	001	2 x 50 g E
		022	50 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 2 x 50 g)	
Gültig bis		09.05.2020	

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

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66463</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	16.01.2018
Zusammensetzung	01	Filmtablette: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	04	Filmtablette: rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.	
Packung/en	01	001	30 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 17.01.2017 (Zulassung der neuen Dosisstärke 40 mg)	
Gültig bis		16.01.2022	

**01 Saizen (r-hGH) 1.33 mg, Injektionspräparat****02 Saizen (r-hGH) 3.33 mg, Injektionspräparat**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>49744</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	22.01.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: somatotropinum ad iniectabilium 1.33 mg, mannitolium, natrii phosphates, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: somatotropinum ad iniectabilium 3.33 mg, mannitolium, natrii phosphates, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.07.2023	

**03 Saizen 8 mg click.easy, Injektionspräparat**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>54567</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	22.01.2018
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: somatotropinum ADNr 8 mg, saccharum, acidum phosphoricum concentratum, natrii hydroxidum, pro vitro. Solvens: conserv.: metacresolum 4.52 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.07.2023	



**01 Solcoseryl, Dental-Adhäsivpaste**

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

Zul.-Nr.: <b>44484</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	18.01.2018
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 2.125 mg (Rind: Blut), macrogoli 9 aether laurilicus 10 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Mundschleimhautläsionen	
Packung/en	01	013 5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.06.2023	

**01 System Conti, transdermale Pflaster**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>54715</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	11.01.2018
Zusammensetzung	01	estradiolum hemihydricum 3.2 mg, norethisteroni acetat 11.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 16 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg et 170 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	013 8 Pflaster 021 24 Pflaster	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2023	

**01 System Sequi, transdermale Pflaster (Kombipackung)**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>54716</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	19.01.2018
Zusammensetzung	01	I) Phase I Pflaster: estradiolum hemihydricum 3.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 16 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/24 h. II) Phase II Pflaster: estradiolum hemihydricum 3.2 mg, norethisteroni acetat 11.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 16 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg et 170 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	028 8 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2023	

**01 Tassigna 200 mg, Kapseln**  
**02 Tassigna 150 mg, Kapseln**  
**03 Tassigna 50 mg, Kapseln**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58007</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	31.01.2018
Zusammensetzung	01	nilotinibum 200 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
	02	nilotinibum 150 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
	03	nilotinibum 50 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) A
		002	112 Kapsel(n) A
	02	004	112 Kapsel(n) A
	03	005	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 (Zulassung der neuen Dosisstärke 50 mg)	
Gültig bis		23.07.2022	

**01 Telmisartan Helvepharm 40 mg, Tabletten**  
**02 Telmisartan Helvepharm 80 mg, Tabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62756</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	11.01.2018
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
	02	007	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.06.2023	

**01 Thymuline D12, granules/globules**  
**02 Thymuline C6, granules/globules**  
 Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>59666</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.01.2018
Composition	01	thymulinum D12, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
	02	thymulinum C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 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. (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.10.2023	

**03 Uriconorm 100 mg, Tabletten****04 Uriconorm 300 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>39981</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.11.3.	18.01.2018
Zusammensetzung	03	allopurinolum 100 mg, excipients pro compresso.	
	04	allopurinolum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Urikostatikum	
Packung/en	03	106	50 Tablette(n) B
	04	114	30 Tablette(n) B
		122	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.04.2023	

**05 Utrogestan 100 mg, capsules****06 Utrogestan 200 mg, capsules**

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

N° d'AMM: <b>45351</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.08.3.	18.01.2018
Composition	05	progesteronum 100 mg, excipients pro capsula.	
	06	progesteronum 200 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Irrégularités menstruelles, syndrome prémenstruel; en complément à une thérapie oestrogénique substitutive	
Conditionnements	05	043	30 capsule(s) B
		044	3 x 30 capsule(s) B
	06	001	15 capsule(s) B
		002	3 x 15 capsule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.08.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.07.2023	

**01 Valverde Beruhigung/Apaisement, Dragées**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>57832</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	16.01.2018
Zusammensetzung	01	passiflorae extractum ethanolicum siccum 425 mg, DER: 5-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität und innerer Unruhe	
Packung/en	01	001	40 Dragée(s) D
		002	80 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.06.2023	

**01 Vitaros 220 µg/100 mg, Crème**

**02 Vitaros 330 µg/100 mg, Crème**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62445</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	17.01.2018
Zusammensetzung	01	alprostadilum 0.2 mg, excipients ad unguentum pro 100 mg.	
	02	alprostadilum 0.3 mg, excipients ad unguentum pro 100 mg.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.03.2021	

**01 Xulux, solution**

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

N° d'AMM: <b>58608</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	19.01.2018
Composition	01	pelargonii sidoides radicis extractum ethanolicum liquidum 80 g, DER: 1:8-10, excipients ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indication		En cas de bronchite aiguë	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		11.03.2020	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Activyl TickPlus spot-on Hund XS ad us. vet., Lösung zum Austragen auf die Haut  
 02 Activyl TickPlus spot-on Hund S ad us. vet., Lösung zum Austragen auf die Haut  
 03 Activyl TickPlus spot-on Hund M ad us. vet., Lösung zum Austragen auf die Haut  
 04 Activyl TickPlus spot-on Hund L ad us. vet., Lösung zum Austragen auf die Haut  
 05 Activyl TickPlus spot-on Hund XL ad us. vet., Lösung zum Austragen auf die Haut  
 MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>62762</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	05.01.2018
Zusammensetzung	01	indoxacarbum 75 mg, permethrinum 240 mg, antiox.: E 310, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro vase.	
	02	indoxacarbum 150 mg, permethrinum 480 mg, antiox.: E 310, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro vase.	
	03	indoxacarbum 300 mg, permethrinum 960 mg, antiox.: E 310, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro vase.	
	04	indoxacarbum 600 mg, permethrinum 1920 mg, antiox.: E 310, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro vase.	
	05	indoxacarbum 900 mg, permethrinum 2880 mg, antiox.: E 310, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro vase.	
Anwendung		Ektoparasitikum für Hunde	
Packung/en	01	002 4 x 0.5 ml Pipette	B
	02	005 4 x 1 ml Pipette	B
	03	008 4 x 2 ml Pipette	B
	04	011 4 x 4 ml Pipette	B
	05	014 4 x 6 ml Pipette	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.05.2023	

01 Arnica compositum ad us. vet., Injektionslösung  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58883</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D5 500 mg, aconitum napellus D4 300 mg, arnica montana D4 500 mg, atropa belladonna D4 500 mg, bellis perennis D4 250 mg, calendula officinalis D4 500 mg, chamomilla recutita D5 500 mg, echinacea D4 125 mg, echinacea purpurea ex planta tota D4 125 mg, hamamelis virginiana D4 50 mg, hepar sulfuris D6 500 mg, hypericum perforatum D4 150 mg, mercurius solubilis hahnemanni D8 250 mg, symphytum officinale D8 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2017 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c., i.m.; Die Verträglichkeit einer i.v. Applikation ist nicht geprüft.	
Gültig bis		06.02.2022	

**01 Atopica ad us. vet., Lösung zum Eingeben**

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>62585</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.01.2018
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 100 mg, antioxid.: E 307, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der chronischen allergischen Dermatitis bei Katzen Immunmodulator zur Behandlung der atopischen Dermatitis des Hundes	
Packung/en	01	004 5 ml 005 17 ml 006 50 ml	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2017 (Ergänzung einer neuen Zieltierart: Hund)	
Gültig bis		26.04.2022	

**01 Baytril 10% ad us. vet., Arzneimittelvormischung (flüssig)**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>58995</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.01.2018
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Geflügel: Antibiotikum zur Therapie von Infektionskrankheiten beim Geflügel, hervorgerufen durch Mykoplasmen sowie gramnegative und gewisse grampositive Bakterien. Bakterielle Einzel- und Mischinfektionen, die durch empfindliche E. coli, Salmonella spp., Pasteurella spp., Haemophilus spp., Mycoplasma spp. und Staphylokokken hervorgerufen werden, z.B. CRD, Coli-Septikaemie, Pasteurellose (Cholera), Coryza Contagiosa (Haemophilus) und Salmonellosen. Eine Eradikation von Salmonellen ist nicht Teil des Therapieanspruchs. Kaninchen: Bakteriell bedingte Einzel- und Mischinfektionen der Atmungsorgane, der Haut und Mundschleimhaut sowie von Wunden: Pasteurella multocida, E. coli, Staphylococcus spp.	
Packung/en	01	002 100 ml (mit Messbecher) 004 1000 ml (mit Messbecher)	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2023	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>63073</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.01.2018
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, ethanolum 96 per centum, macrogolum 400, poloxamerum 188, ethanolaminum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2023	

**01 Cartilago suis compositum ad us. vet., Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58960</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	acidum alpha-lipoicum D8 5 mg, arnica montana D3 50 mg, cartilago suis D6 5 mg, coenzym A D8 5 mg, embryo suis D6 5 mg, funiculus umbilicalis suis D6 5 mg, nadidum D8 5 mg, natrium diethyloxalaceticum D8 5 mg, placenta D6 5 mg, sanguinaria canadensis D4 7.5 mg, solanum dulcamara D3 25 mg, sulfur D6 9 mg, symphytum officinale D6 25 mg, rhus toxicodendron D2 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung	Arzneimittel ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.06.2015 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c., i.c., i.m.; Die Verträglichkeit für eine i.v. Applikation ist nicht geprüft.		
Gültig bis	15.07.2020		

**01 Chronomintic ad us. vet., Bolus**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>49541</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.01.2018
Zusammensetzung	01	levamisolum 18.8 g ut levamisoli hydrochloridum, excipiens pro bolo.	
Anwendung	Anthelminthischer Retard-Bolus für Rinder		
Packung/en	01	023	6 Bolus/Boli <span style="float: right;">B</span>
		058	1 Bolus/Boli <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	26.11.2023		

**01 Coenzyme A compositum ad us. vet., Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58952</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	acidum alpha-ketoglutaricum D8 50 mg, acidum alpha-lipoicum D6 50 mg, acidum ascorbicum D6 50 mg, acidum cis-aconiticum D8 50 mg, acidum citricum anhydricum D8 50 mg, acidum dl-malicum D8 50 mg, acidum fumaricum D8 50 mg, acidum succinicum D8 50 mg, adenosini dinatrii triphosphas D10 50 mg, barium oxalsuccinicum D10 50 mg, beta vulgaris D4 50 mg, cerii oxalas D8 50 mg, coenzym A D8 50 mg, cysteinum D6 50 mg, hepar sulfuris D10 50 mg, magnesium oroticum D6 50 mg, manganum phosphoricum D6 50 mg, nadidum D8 50 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 50 mg, natrii pyruvas D8 50 mg, riboflavini natrii phosphas D6 50 mg, nicotinamidum D6 50 mg, pulsatilla pratensis D6 50 mg, pyridoxini hydrochloridum D6 50 mg, sulfur D10 50 mg, thiamini hydrochloridum D6 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2015. Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c., i.c., i.m.; Die Verträglichkeit für eine i.v. Applikation ist nicht geprüft.	
Gültig bis		15.07.2020	

**01 Cydectin Triclamox Rind ad us. vet., Pour-on-Lösung**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62071</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	26.01.2018
Zusammensetzung	01	moxidectinum 5 mg, triclabendazolum 200 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum für Rinder	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.04.2022	

**01 Cydectin Triclamox Schaf ad us. vet., orale Lösung**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62289</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	26.01.2018
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1 mg, triclabendazolum 50 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum für Schafe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.05.2022	



**02 Dexamedium ad us. vet., Injektionssuspension**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>50017</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	12.01.2018
Zusammensetzung	02	dexamethasonum 0.85 mg ut dexamethasoni-21 tebutas, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, methylhydroxyethylcellulosum, polysorbatum 80, tragacantha, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucocorticosteroid für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	001	50 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.07.2023	

**01 Discus intervertebralis suis compositum ad us. vet., Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58953</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum D6 50 mg, riboflavini natrii phosphas D6 50 mg, thiamini hydrochloridum D6 50 mg, pyridoxini hydrochloridum D6 50 mg, nicotinamidum D6 50 mg, discus intervertebralis suis D8 50 mg, funiculus umbilicalis D10 50 mg, cartilago suis D8 50 mg, medulla ossium rubra suis D10 50 mg, embryo suis D10 50 mg, glandula suprarenalis D10 50 mg, pulsatilla pratensis D6 50 mg, hydrargyri(II) oxidum rubrum D10 50 mg, sulfur D12 50 mg, cimicifuga racemosa D4 50 mg, ledum palustre D4 50 mg, gnaphalium polycephalum D4 50 mg, citrullus colocynthis D4 50 mg, secale cornutum D6 50 mg, argentum metallicum D10 50 mg, zincum metallicum D10 50 mg, cuprum aceticum D6 50 mg, aesculus hippocastanum D6 50 mg, ranunculus bulbosus D4 50 mg, ammonii chloridum D8 50 mg, cinchona pubescens D4 50 mg, kalii carbonas D6 50 mg, sepia officinalis D10 50 mg, acidum picricum D6 50 mg, berberis vulgaris D4 50 mg, calcii phosphas D10 50 mg, nadidum D6 50 mg, coenzym A D10 50 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 50 mg, acidum silicicum D6 50 mg, acidum alpha-lipoicum D8 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2017 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c., i.m.; Die Verträglichkeit für eine i.v. Applikation ist nicht geprüft.	
Gültig bis		16.09.2022	

**01 Echinacea compositum ad us. vet., homöopathische Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58956</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia D3 500 mg, aconitum napellus D4 100 mg, sulfur D8 100 mg, lachesis mutus D10 100 mg, bryonia cretica D6 100 mg, hydrargyri dichloridum D6 100 mg, phosphorus D8 100 mg, arnica montana D6 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2017 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c.; Die Verträglichkeit einer i.v. Applikationsart ist nicht geprüft.	
Gültig bis		16.09.2022	

**01 Formivar 85% ad us. vet., Lösung****02 Formivar 70% ad us. vet., Lösung****03 Formivar 60% ad us. vet., Lösung**

Andermatt BioVet AG, Stahlmatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: <b>62888</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	24.01.2018
Zusammensetzung	01	acidum formicum 85 per centum 100 g ad solutionem pro 100 g.	
	02	acidum formicum 85 per centum 82.35 g, corresp. acidum formicum 70%, excipients ad solutionem pro 100 g.	
	03	acidum formicum 85 per centum 70.6 g, corresp. acidum formicum 60%, excipients ad solutionem pro 100 g.	
Anwendung		Ameisensäure zur Behandlung der Varroose der Honigbiene (Apis mellifera)	
Packung/en	01	001	1 l D
	02	002	1 l D
	03	003	1 l D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2023	

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

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>37128</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.01.2018
Zusammensetzung	01	neomycinum 2.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100'000 U.I., thioestreptonum 2'500 U.I., triamcinoloni acetonidum 1 mg (Rind:), excipients ad unguentum pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Infektionen bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	01	015	7,5 ml Tube B
		023	15 ml Tube B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2017 (Verzicht auf die Packungsgrösse 100 ml)	
Gültig bis		31.12.2022	

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

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>37128</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	30.01.2018
Zusammensetzung	01	neomycinum 2.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100'000 U.I., thioestreptonum 2'500 U.I., triamcinoloni acetonidum 1 mg (Rind:), excipiens ad unguentum pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Infektionen bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	01	001	7.5 ml Tube <span style="float: right;">B</span>
		002	15 ml Tube <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2018 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		31.12.2022	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>43979</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.01.2018
Zusammensetzung	01	luprostiolum 7.5 mg, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Luteolytikum für Rinder, Schafe, Pferde und Schweine	
Packung/en	01	019	10 ml Durchstichflasche <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2023	

**01 Prurivet N ad us. vet., Lösung**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>56317</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	12.01.2018
Zusammensetzung	01	chloramphenicolum 12 mg, benzylis benzoas 100 mg, dexamethasonum 0.5 mg, propylenglycolum, color.: acriflavini monochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. 1.074 ml.	
Anwendung		Hauttherapeutikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002	100 ml <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.07.2023	

**01 Streptopenicillin 45 Mega ad us. vet., Injektionssuspension**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>41826</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.01.2018
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200 mg corresp. 200'000 U.I., dihydrostreptomycinum 250 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum 10 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, povidonum K 30, ureum, antioxid.: natrii hydroxymethansulfinas 3 mg, conserv.: E 217 0.1 mg, E 219 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitbandantibiotikum für Pferde, Rinder, Kälber, Schweine, Hunde	
Packung/en	01	010	100 ml A
		029	250 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2023	

**01 Terralon 20% LA ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>49248</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.01.2018
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum dihydricum 200 mg, magnesii oxidum leve, polyvidonum K 17, 1-methyl-2-pyrrolidonum, antioxid.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern und Schweinen	
Packung/en	01	001	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2023	

**01 Thymovar ad us. vet., Verdampfungsplättchen**

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: <b>52449</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	24.01.2018
Zusammensetzung	01	thymolum 15 g, pro praeparatione.	
Anwendung		Bekämpfung der Varroatose bei Bienen	
Packung/en	01	022	2 Stück Verdampfungsplättchen D
		030	2 x 5 Stück Verdampfungsplättchen D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2023	

**01 Vincetoxicum compositum ad us. vet., Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58949</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	sulfur D4 15 mg, sulfur D10 15 mg, vincetoxici hirundinariae cinis D30 5 mg, vincetoxicum hirundinaria D6 30 mg, vincetoxicum hirundinaria D10 30 mg, vincetoxicum hirundinaria D30 30 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2015 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c., i.c., i.m.; Die Verträglichkeit für eine i.v. Applikation ist nicht geprüft.	
Gültig bis		15.07.2020	

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>54589</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	23.01.2018
Zusammensetzung	01	ivermectinum 10 mg, glyceroli formalum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitizid für Rinder, Schweine und Schafe	
Packung/en	01	018 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.11.2023	

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

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

Zul.-Nr.: <b>33875</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.01.2018
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 0.8 mg ut dexamethasoni-21 isonicotinas, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: E 216 0.15 mg, E 218 1.35 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Corticosteroid-Therapie bei Rindern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2022	

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

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

Per 01.01.2018 übernimmt die Firma **VETOQUINOL AG, Bern** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vital AG, Oberentfelden:**

A compter du 01.01.2018, l'entreprise **VETOQUINOL AG, Bern** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vital AG, Oberentfelden:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56263	LongAction ad us. vet., wässrige Injektionslösung

Per 05.01.2018 übernimmt die Firma **Bailleul (Suisse) SA, Genève** folgende/s Arzneimittel der Firma **Galderma Schweiz AG, Egerkingen:**

A compter du 05.01.2018, l'entreprise **Bailleul (Suisse) SA, Genève** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Galderma Schweiz AG, Egerkingen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
59472	Valaciclovir Spirig, comprimés pelliculés

Per 23.01.2018 übernimmt die Firma **RECORDATI AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **RECORDATI SA, Chiasso:**

A compter du 23.01.2018, l'entreprise **RECORDATI AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **RECORDATI SA, Chiasso:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
51536	Gyno-Mycodermil, Crème
51537	Gyno-Mycodermil, Ovula
53165	Calpero, teilbare Lutschtabletten
54822	Calperos D3, Lutschtabletten
54874	Zanidip, Filmtabletten
58644	Urispas Filmtabletten
59192	Zanipress, Filmtabletten
62329	Livazo, Filmtabletten
65513	Urorec, Hartkapseln

Per 27.01.2018 übernimmt die Firma **BGP Products GmbH, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **mmpharm GmbH, Cham**:

A compter du 27.01.2018, l'entreprise **BGP Products GmbH, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **mmpharm GmbH, Cham**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58830	Tamsulosin mmpharm, Retardkapseln
60643	Pramipexole mmpharm, Tabletten
60883	Letrozol mmpharm, Filmtabletten
61523	Exemestan mmpharm, Filmtabletten
63199	Imatinib mmpharm, Filmtabletten
63268	Voriconazole mmpharm, Filmtabletten
65187	Linezolid mmpharm, Filmtabletten

#### Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 16.01.2018 ändert die Firma **Pro Farma AG, Baar** ihren Firmennamen auf **RECORDATI AG**.

A compter du 16.01.2018, l'entreprise **Pro Farma AG, Baar** aura pour nouvelle raison sociale **RECORDATI AG**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
704	Dukoral, Suspension zum Einnehmen
20258	Erythrocin i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
21037	Néo-Mercazole, Tabletten
30901	Locacorten, Crème
30902	Locacorten, Salbe
30943	Antall-C Calcium, Brausetabletten
33273	Aethoxysklerol, Injektionslösung
34736	Locasalen, Salbe
37234	Sulfarlem S 25, Dragées
41996	Erythrocin, Granulat
43428	Apranax, Filmtabletten
45011	Sicorten plus, Crème
47322	Erythrocin-ES 500, Filmtabletten
48165	Fucithalamic, steriles Tropfgel
48802	Tora-dol, Injektionslösung
48803	Tora-dol, Filmtabletten
49603	Dihydergot, Nasalspray
52240	Fucithalamic Monodosen, Augen-Tropfgel
52342	Hytrin BPH, Tabletten
53055	Lacidigest, Kautabletten
55761	Vitacal, Sachets
55873	Tretinac, Kapseln
56264	Menamig, Filmtabletten
58727	Ekerior Plus, Crème
58880	Ixempra, Infusionspräparat
59147	IXIARO, Injektionssuspension
61884	UROCIT, Tabletten
62629	Bonames Filmtabletten

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

Per 12.01.2018 ändert die Firma **Medinova AG** ihr Firmendomizil von Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich nach **Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich.**

A compter du 12.01.2018, l'entreprise **Medinova AG** actuellement sise Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich, aura pour nouveau domicile **Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
10751	Ichtholan Zugsalbe, Salbe
16105	Hirudoid, Creme
27335	Mobilat, Salbe
30003	Anginova, Lutschtabletten
33005	Aknichthol, Suspension
36120	Hirudoid, Gel
36736	Benocten, Tabletten
37090	Mobilat Intense, Salbe
38868	Nystalocal, Crème
39324	Hirudoid forte, Creme
40550	Hirudoid forte, Gel
41925	Benocten, Tropfen
46429	Elmetacin, Lösung
47358	Gynoflor, Vaginaltabletten
52532	ZinCream Medinova, Cremepaste
53442	Donaflor, Vaginaltabletten
53761	Dafnegil, Vaginalcrème
53762	Dafnegil, Vaginalovula
54494	Dafnegil, Duopack
55919	Fluomizin, Vaginaltabletten
62827	Cystinol, überzogene Tabletten

Per 16.01.2018 ändert die Firma **The Medicines Company (Schweiz) GmbH** ihr Firmendomizil von Talstrasse 59, 8001 Zürich nach **Europaallee 41, 8004 Zürich.**

A compter du 16.01.2018, l'entreprise **The Medicines Company (Schweiz) GmbH** actuellement sise Talstrasse 59, 8001 Zürich, aura pour nouveau domicile **Europaallee 41, 8004 Zürich.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
57523	Angiox 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Konzentrates für eine Injektions- oder Infusionslösung



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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	02	<b>1001 Blattgrün Tabletten</b> Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	<b>17981</b>	<b>D</b>	07.99.0.	30.04.2018
1	02	<b>Aknoral, capsule</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	<b>51164</b>	<b>A</b>	08.01.5.	08.01.2018
1	01	<b>Antall-C Calcium citron, Brausetabletten</b> RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	<b>30943</b>	<b>D</b>	07.02.52	23.01.2018
1	02	<b>Antall-C Calcium orange, Brausetabletten</b> RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	<b>30943</b>	<b>D</b>	07.02.52	23.01.2018
1	01	<b>Axiron 2%, solution cutanée</b> Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	<b>62674</b>	<b>B</b>	07.08.4.	13.12.2017
1	01	<b>Balanca, Filmtabletten</b> Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbstrasse 5, 6330 Cham	<b>60196</b>	<b>B</b>	09.02.1.	03.01.2018
1	01	<b>Benzaknen 5, Gel</b> Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>61908</b>	<b>C</b>	10.02.0.	09.01.2018
1	02	<b>Benzaknen 10, Gel</b> Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>61908</b>	<b>C</b>	10.02.0.	09.01.2018

1	01	<b>Bonames Filmtabletten</b> RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	<b>62629</b>	<b>B</b>	07.99.0.	23.01.2018
1	01	<b>Daylette, Filmtabletten</b> Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham	<b>63279</b>	<b>B</b>	09.02.1.	03.01.2018
1	01	<b>Engiletta 30, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>65278</b>	<b>B</b>	09.02.1.	30.09.2017
1	01	<b>Fluzinum, comprimés sublinguaux, médicament homéopathique</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>57709</b>	<b>D</b>	20.01.0.	05.01.2018
1	01	<b>Foradil HFA, Dosieraerosol</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>57298</b>	<b>B</b>	03.04.3.	10.01.2018
1	01	<b>Gemcitabin-Teva Mepha 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58590</b>	<b>A</b>	07.16.1.	10.01.2018
1	02	<b>Gemcitabin-Teva Mepha 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58590</b>	<b>A</b>	07.16.1.	10.01.2018
1	03	<b>Gemcitabin-Teva Mepha 2 g, Lyophilisat für Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58590</b>	<b>A</b>	07.16.1.	10.01.2018
1	01	<b>Intralipid 10 %, Infusionsemulsion</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>29413</b>	<b>B</b>	07.01.2.	30.01.2018
1	02	<b>Intralipid 20 %, Infusionsemulsion</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>29413</b>	<b>B</b>	07.01.2.	30.01.2018
1	03	<b>Intralipid 30 %, Infusionsemulsion</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>29413</b>	<b>B</b>	07.01.2.	30.01.2018
1	01	<b>Menogon, Injektionspräparat</b> Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar	<b>55042</b>	<b>A</b>	07.08.1.	29.01.2018

1	01	<b>Methotrexat Proreo 10 mg / 1 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung</b> Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	<b>51078</b>	<b>A</b>	07.16.1. 31.03.2018
1	02	<b>Methotrexat Proreo 50 mg / 5 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung</b> Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	<b>51078</b>	<b>A</b>	07.16.1. 31.03.2018
1	02	<b>Mononine 500, Lyophilisat</b> CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	<b>52690</b>	<b>B</b>	06.01.1. 09.01.2018
1	03	<b>Mononine 1000, Lyophilisat</b> CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	<b>52690</b>	<b>B</b>	06.01.1. 09.01.2018
1	01	<b>Nauseum, comprimé sublingual</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>57708</b>	<b>D</b>	20.01.0. 04.01.2018
1	02	<b>Phytomed Knoblauch/Weissdorn, Kapseln</b> Phytomed AG, Tschamerie 25, 3415 Hasle b. Burgdorf	<b>46799</b>	<b>D</b>	02.97.0. 31.03.2018
1	01	<b>Polyrhinium, comprimés sublinguaux homéopathiques</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>57033</b>	<b>D</b>	20.01.0. 04.01.2018
1	01	<b>Pravastatin Actavis 10 mg, Tabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>59184</b>	<b>B</b>	07.12.0. 30.09.2017
1	02	<b>Pravastatin Actavis 20 mg, Tabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>59184</b>	<b>B</b>	07.12.0. 30.09.2017
1	03	<b>Pravastatin Actavis 40 mg, Tabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>59184</b>	<b>B</b>	07.12.0. 30.09.2017
1	01	<b>Rausch Perupomade, Salbe</b> Rausch AG Kreuzlingen, Bärenstrasse 12, 8280 Kreuzlingen	<b>11745</b>	<b>D</b>	10.99.0. 10.01.2018
1	01	<b>Resyl plus, Sirup</b> GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	<b>39032</b>	<b>C</b>	03.03.1. 23.02.2018

1	02	<b>Simvastatin Actavis 20 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60157</b>	<b>B</b>	07.12.0.	30.09.2017
1	03	<b>Simvastatin Actavis 40 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60157</b>	<b>B</b>	07.12.0.	30.09.2017
1	04	<b>Simvastatin Actavis 80 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60157</b>	<b>B</b>	07.12.0.	30.09.2017
1	01	<b>Sleepium, sirop homéopathique</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>57286</b>	<b>D</b>	20.01.0.	04.01.2018
1	01	<b>Staloral Pollen 3-Bäume, Esche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61673</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	02	<b>Staloral Pollen 3-Bäume, Esche 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61673</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	01	<b>Staloral Pollen 3-Bäume Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60912</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	04	<b>Staloral Pollen 3-Bäume 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60912</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	01	<b>Staloral Pollen 5 Gräser, Roggen Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60911</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	04	<b>Staloral Pollen 5 Gräser, Roggen 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60911</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018

1	01	<b>Staloral Pollen 5-Gräser/4-Getreide Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60906</b>	<b>A</b>	07.13.3. 31.01.2018
1	04	<b>Staloral Pollen 5-Gräser/ 4-Getreide 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60906</b>	<b>A</b>	07.13.3. 31.01.2018
1	01	<b>Staloral Pollen 5-Gräsermischung Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60904</b>	<b>A</b>	07.13.3. 31.01.2018
1	04	<b>Staloral Pollen 5-Gräser- mischung 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60904</b>	<b>A</b>	07.13.3. 31.01.2018
1	01	<b>Staloral Pollen Beifuss, 5-Gräser Kombipackung, Injektionssuspension</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61671</b>	<b>A</b>	07.13.3. 31.01.2018
1	02	<b>Staloral Pollen Beifuss, 5-Gräser 100IR, Injektionssuspension</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61671</b>	<b>A</b>	07.13.3. 31.01.2018
1	01	<b>Staloral Pollen Birke, Esche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61672</b>	<b>A</b>	07.13.3. 31.01.2018
1	02	<b>Staloral Pollen Birke, Esche 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61672</b>	<b>A</b>	07.13.3. 31.01.2018
1	01	<b>Staloral Pollen Birke Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60843</b>	<b>A</b>	07.13.3. 31.01.2018

1	04	<b>Staloral Pollen Birke 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60843</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	01	<b>Staloral Pollen Esche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60856</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	04	<b>Staloral Pollen Esche 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60856</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	01	<b>Staloral Pollen Hohe Ambrosie Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60838</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	04	<b>Staloral Pollen Hohe Ambrosie 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60838</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	01	<b>Staloral Pollen Spitzwegerich Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60889</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	04	<b>Staloral Pollen Spitzwegerich 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60889</b>	<b>A</b>	07.13.3.	31.01.2018
1	01	<b>Tineafin, Creme</b> Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>58013</b>	<b>C</b>	10.09.4.	09.01.2018
1	01	<b>Veinosium, comprimés sublinguaux, médicament homéopathique</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>57609</b>	<b>D</b>	20.01.0.	04.01.2018

1	01	<b>Volina 20, Filmtabletten</b> Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbstrasse 5, 6330 Cham	<b>63278</b>	<b>B</b>	09.02.1. 03.01.2018
1	01	<b>Volina 30, Filmtabletten</b> Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbstrasse 5, 6330 Cham	<b>63284</b>	<b>B</b>	09.02.1. 03.01.2018
1	01	<b>Xylo Actavis 0.05%, Dosierspray</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>65647</b>	<b>C/D</b>	12.02.1. 30.09.2017
1	02	<b>Xylo Actavis 0.1%, Dosierspray</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>65647</b>	<b>C/D</b>	12.02.1. 30.09.2017

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Buscopan 20mg/ml ad us.vet., Injektionslösung</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	<b>56851</b>	<b>B</b>	18.01.2018
1	01	<b>Triperos ad us.vet., Tabletten</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>25452</b>	<b>A</b>	18.01.2018
1	01	<b>Tylan soluble ad us.vet., Arzneimittelvormischung</b> Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	<b>39491</b>	<b>A</b>	18.01.2018



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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Oleum camphoratum comp., Solutio oleosa ad injectionem</b> WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	<b>60402</b>	<b>B</b>	20.02.0.	13.06.2018
01	<b>Olfen Dispersible, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56265</b>	<b>B</b>	07.10.1.	24.06.2018
01	<b>Oxalis/Quarz comp., Solutio ad injectionem</b> WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	<b>60334</b>	<b>B</b>	20.02.0.	13.06.2018
01	<b>Plantival mono 500, Filmtabletten</b> Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>56177</b>	<b>D</b>	01.04.1.	27.03.2018
01	<b>Polydexa, Ohrentropfen</b> Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	<b>37738</b>	<b>A</b>	12.01.3.	16.12.2017
01	<b>Prednisolone Labatec, comprimés</b> Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin	<b>31798</b>	<b>B</b>	07.07.22	22.11.2017
01	<b>Rhus/Salix comp., Solutio ad injectionem</b> WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	<b>60315</b>	<b>B</b>	20.02.0.	13.06.2018
01	<b>Sertralin-Teva Medika 50 mg, Filmtabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58139</b>	<b>B</b>	01.06.0.	10.06.2018

02	<b>Sertralin-Teva Medika 100 mg, Filmdabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58139</b>	<b>B</b>	01.06.0. 10.06.2018
01	<b>Sumatriptan Spirig HC Inject, Injektionslösung</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	<b>58513</b>	<b>B</b>	02.05.1. 29.11.2017
01	<b>Sumatriptan Spirig HC, Filmdabletten</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	<b>58466</b>	<b>B</b>	02.05.1. 29.11.2017
01	<b>Sumatriptan T Spirig HC, Filmdabletten</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	<b>58512</b>	<b>B</b>	02.05.1. 29.11.2017

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Koi Med Sleep ad us.vet., Flüssigkeit</b> fishmed GmbH, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	<b>59040</b>	<b>D</b>	08.05.2018
01	<b>Koi Med Tincture ad us.vet., Flüssigkeit</b> fishmed GmbH, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	<b>59041</b>	<b>D</b>	08.05.2018
01	<b>Koi Med Wound Snow ad us.vet., Pulver</b> fishmed GmbH, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	<b>59043</b>	<b>D</b>	08.05.2018
01	<b>Koi Med Wound Spray ad us.vet.</b> fishmed GmbH, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	<b>59044</b>	<b>D</b>	08.05.2018