

Swissmedic Journal 01/2019

18. Jahrgang
18^e année ISSN
2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle
www.swissmedic.ch/journal

Redaktion und Administration:
Swissmedic, Abteilung Kommunikation, Hallerstrasse 7, 3012 Bern
Tel. +41 58 462 02 11

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	Arzneimittel Statistik
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Radicava®, Infusionslösung (Edaravonum) 4	Neuzulassung 6
	Revision und Änderung der Zulassung 11
	Änderung der Zulassungsinhaberin 63
	Widerruf der Zulassung 65
	Erlöschen der Zulassung 67
	Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels 70

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website www.swissmedic.ch finden Sie unter dem Navigationspunkt «Über uns» in der Rubrik «Kontakt» die Kontaktmaske für Anfragen und Reklamationen. Adressen für Meldungen sowie weitere Adressen finden Sie auf den entsprechenden Themenseiten.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Médicaments	Miscellanées
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Radicava®, Injection (Edaravonum) 5	Nouvelle autorisation 6
	Révision et modification de l'autorisation 11
	Modification du titulaire d'AMM 63
	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 65
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 67
	Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament 70

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:
Radicava[®], Infusionslösung (Edaravonum)**

Name Arzneimittel:	Radicava [®] , Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Edaravonum
Dosisstärke und Darreichungsform:	30mg/100ml, Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Radicava wird zur Behandlung der amyotrophen Lateralsklerose (ALS) angewendet.
ATC Code:	N07XX14
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	66492
Zulassungsdatum:	31.1.2019

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Radicava[®], Injection (Edaravonum)**

Préparation:	Radicava [®] , Injection
Principe(s) actif(s):	Edaravonum
Dosage et forme pharmaceutique:	30mg/100ml, Injection
Possibilités d'emploi / Indication:	Radicava wird zur Behandlung der amyotrophen Lateralsklerose (ALS) angewendet. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Con-cernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	N07XX14
No IT / désignation:	01.99.0./Varia
No d'autorisation:	66492
Date d'autorisation:	31.1.2019

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

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 Amavita Diclofenac 25, Kapseln**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67324	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	25.01.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) C
Gültig bis		24.01.2024	

01 Bilaxten kids, Lösung zum Einnehmen

A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66712	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	31.01.2019
Zusammensetzung	01	bilastinum 2.5 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	120 ml Flasche B
Gültig bis		30.01.2024	

01 Bilaxten kids, Schmelztabletten

A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66713	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	31.01.2019
Zusammensetzung	01	bilastinum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	20 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
		004	50 Tablette(n) B
Gültig bis		30.01.2024	

01 Bimatoprost Labatec 0.1 mg/ml, collyre**02 Bimatoprost Labatec 0.3 mg/ml, collyre**

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

N° d'AMM: 66704	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	29.01.2019
Composition	01	bimatoprostum 0.1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	bimatoprostum 0.3 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Glaucome	
Conditionnements	01	001	1 x 3 ml B
		002	3 x 3 ml B
	02	003	1 x 3 ml B
		004	3 x 3 ml B
Valable jusqu'au		28.01.2024	

01 Dacepton 10 mg/ml, Injektionslösung in einer Patrone

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 67068	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	06.12.2018
Zusammensetzung	01	apomorphini hydrochloridum hemihydricum 10 mg, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	5 x 3 ml Patrone(n) B
		002	30 x 3 ml Patrone(n) B
Gültig bis		05.12.2023	

01 Daptomycin Labatec 350 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion**02 Daptomycin Labatec 500 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion**

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

N° d'AMM: 66651	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	23.01.2019
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 350 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: daptomycinum 500 mg, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
Valable jusqu'au		22.01.2024	

01 Muxol N 5 mg, dragées

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

N° d'AMM: 67332	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	17.01.2019
Composition	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	001	30 dragée(s) D
Valable jusqu'au		16.01.2024	

01 Paracetamol Axapharm 500 mg, Filmtabletten**02 Paracetamol Axapharm 1 g, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66983	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	25.01.2019
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, pro compresso obducto.	
	02	paracetamolium 1000 mg, pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n) Blisterpackung	D
		002 100 Tablette(n) Blisterpackung	B
		003 100 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
	02	004 20 Tablette(n) Blisterpackung	B
		005 40 Tablette(n) Blisterpackung	B
		006 100 Tablette(n) Blisterpackung	B
		007 100 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
Gültig bis		24.01.2024	

01 Paraxadol 500 mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67021	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	25.01.2019
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.01.2024	

01 Radicava, Infusionslösung

Mitsubishi Tanabe Pharma GmbH, Düsseldorf, Zweigniederlassung Zürich, Talstrasse 70, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: 66492	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	31.01.2019
Zusammensetzung	01	edaravonum 30 mg, E 222 20 mg, cysteini hydrochloridum monohydricum 10 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum phosphoricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Behandlung der amyotrophen Lateralsklerose (ALS)	
Packung/en	01	001 2 Beutel à 100 ml	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): edaravonum	
Gültig bis		30.01.2024	

01 Skilarence 30mg, magensaftresistente Tablette**02 Skilarence 120mg, magensaftresistente Tablette**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 66703	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	28.01.2019
Zusammensetzung	01	dimethylis fumaras 30 mg, excipiens pro compresso.	
	02	dimethylis fumaras 120 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Behandlung von Hautmanifestationen bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	001 42 Tablette(n)	B
	02	002 90 Tablette(n)	B
		003 180 Tablette(n)	B
Gültig bis		27.01.2024	

01 SUN STORE Nieren- und Blasendrageés

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67355	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	29.01.2019
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg DER: 4-5:1 Auszugsmittel Aqua purificata, corresp. arbutinum 24-31.2 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg DER: 4.5-5.5:1 Auszugsmittel Aqua purificata, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg DER: 4-6:1 Auszugsmittel Ethanololum 50 % m/m, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	40 Dragée(s) D
Gültig bis		28.01.2024	

01 Travoprost-Mepha Plus 0.04mg/5mg, Augentropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66730	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	31.01.2019
Zusammensetzung	01	travoprostum 40 µg, timololi maleas ut timololum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
Gültig bis		30.01.2024	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Arnica compositum ad us. vet., Gel

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 67003	Abgabekategorie: D	Index:	08.01.2019
Zusammensetzung	01	achillea millefolium TM 0.90 mg, aconitum napellus D1 0.50 mg, arnica montana D3 15 mg, atropa belladonna D1 0.50 mg, bellis perennis TM 1 mg, calendula officinalis TM 4.5 mg, echinacea TM 1.5 mg, echinacea purpurea TM 1.5 mg, hamamelis virginiana TM 4.5 mg, hepar sulfuris D6 0.25 mg, hypericum perforatum D6 0.90 mg, chamomilla recutita TM 1.5 mg, mercurius solubilis hahnemanni D6 0.40 mg, symphytum officinale D4 1 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 (entspr. ab 1. Januar 2019 Art. 25 Abs. 1) der KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Zur Anwendung auf der Haut.	
Gültig bis		07.01.2024	

01 Cartilago suis compositum ad us. vet., Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 67009	Abgabekategorie: D	Index:	08.01.2019
Zusammensetzung	01	acidum alpha-lipoicum D6 10 mg, arnica montana D4 60 mg, cartilago suis D6 15 mg, coenzym A D6 10 mg, embryo suis D6 15 mg, funiculus umbilicalis suis D6 15 mg, nadidum D6 10 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 10 mg, placenta suis D6 15 mg, rhus toxicodendron D3 30 mg, sanguinaria canadensis D4 30 mg, solanum dulcamara D3 20 mg, sulfur D6 40 mg, symphytum officinale D8 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 (entspr. ab 1. Januar 2019 Art. 25 Abs. 1) der KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.01.2024	

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

02 Abilify 1 mg/ml, Sirup

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57831	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	31.01.2019
Zusammensetzung	02	aripiprazolum 1 mg, arom.: alia, saccharum 400 mg, fructosum 200 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	02	004 150 ml	B
Bemerkung		(Änderung Zusammensetzung: neues Orangenaroma)	
Gültig bis		16.02.2024	

01 Abilify 10 mg, Tabletten

02 Abilify 15 mg, Tabletten

03 Abilify 30 mg, Tabletten

04 Abilify 5 mg, Tabletten

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 56209	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	10.01.2019
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	aripiprazolum 15 mg, excipients pro compresso.	
	03	aripiprazolum 30 mg, excipients pro compresso.	
	04	aripiprazolum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	004 28 Tablette(n)	B
	02	016 28 Tablette(n)	B
	03	024 28 Tablette(n)	B
	04	002 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2024	

01 Absorbine, Lotion

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 51465	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	16.01.2019
Zusammensetzung	01	methylis salicylas 100 mg, dextrocamphora 20 mg, levomentholum 10 mg, methylis nicotinas 10 mg, thymolum 3.4 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 7.5 mg, menthae piperitae aetheroleum 3.4 mg, eucalypti aetheroleum 3.3 mg, myristicae fragrantis aetheroleum 2.5 mg, adeps lanae et alcoholes adipis lanae, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Rheumamittel	
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung und Änderung des ATC-Codes neu: M02AC) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.06.2024	

01 Actemra 162 mg/0.9 ml, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung

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

Zul.-Nr.: 63166	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	18.01.2019
Zusammensetzung	01	tocilizumabum 162 mg, polysorbatum 80, argininum, l-arginini hydrochloridum, methioninum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Riesenzellarteriitis, polyartikuläre juvenile idiopatische Arthritis	
Packung/en	01	001	4 Fertigspritze(n) A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.09.2024	

02 Alcacyl Grippe, Granulat

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 58120	Abgabekategorie: C	Index: 01.01.2.	29.01.2019
Zusammensetzung	02	paracetamolium 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, color.: E 104, excipiens ad granulatum.	
Anwendung		Schnupfen mit erkältungs- und grippebedingten Schmerzen und Fieber	
Packung/en	02	004	10 Sachet(s) C
		005	20 Sachet(s) C
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2024	

01 Alcacyl, Tabletten

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 10368	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	18.01.2019
Zusammensetzung	01	carbasalatum calcicum 528 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 415 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	049	20 Tablette(n) D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.05.2024	

01 Alendron D3-Mepha 70/2800, Wochentabletten
02 Alendron D3-Mepha 70/5600, Wochentabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65131	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	29.01.2019
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas monohydricus, cholecalciferolum 70 µg corresp. cholecalciferolum 2800 U.I., antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas monohydricus, cholecalciferolum 140 µg corresp. cholecalciferolum 5600 U.I., antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2024	

02 Alpicort-F, Lösung
 Alcina AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 42684	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	30.01.2019
Zusammensetzung	02	prednisolonum 2 mg, estradioli benzoas 50 µg, acidum salicylicum 4 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Erkrankungen der behaarten Kopfhaut der Frau	
Packung/en	02	016 100 ml	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2024	

01 Amavita Bronchialpastillen
 Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60128	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	23.01.2019
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.4 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.4 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.63 mg, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001 40 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2024	

01 Amavita Xylometazolin 0,1 %, Nasenspray
 Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 61228	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	24.01.2019
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001 10 ml	D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2024	

04 Aminomix N 1, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 50478	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	08.01.2019
Zusammensetzung	04	I) Aminosäurenlösung: aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, mineralia: natrii glycerophosphas 4.59 g, acidum aceticum glaciale 4.5 g, kalii hydroxidum 1.98 g, acidum hydrochloridum 1.65 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml. II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 200 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 294 mg, magnesi chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml. I) et II) corresp.: aminoacida 50 g/l, natrium 50 mmol/l, kalium 30 mmol/l, calcium 2 mmol/l, magnesium 3 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, chloridum 64 mmol/l, glycerophosphas 15 mmol/l, acetat 75 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml. Corresp. 4186 kJ pro 1 l.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	04	093	4 x 1500 ml Doppelkammerbeutel (Biofine) B
Bemerkung		(Verzicht Dosierstärkenummer 05 und 06) (Verzicht Packungsgrösse 6 x 1000 ml der Dosierstärkenummer 04)	
Gültig bis		26.11.2023	

01 Anoro Ellipta 55mcg/22mcg , Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 63152	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	24.01.2019
Zusammensetzung	01	umeclidinium 55 µg ut umeclidinii bromidum, vilanterolum 22 µg ut vilanteroli trifenatas, excipients ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) B
		002	3 x 30 Einzeldose(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.07.2024	

01 Aromasin 25 mg, Dragées

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55216	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	15.01.2019
Zusammensetzung	01	exemestanum 25 mg, conserv.: E 218, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		2nd und 3rd line Therapie des fortgeschrittenen Mamma-Ca bei postmenopausalen Patientinnen	
Packung/en	01	003	30 Dragée(s) B
		006	100 Dragée(s) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2024	

01 Augmentin 625 mg (500/125), Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45674	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	16.01.2019
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2024	

02 Augmentin Trio forte 312,5 mg (250/62,5), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45673	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	16.01.2019
Zusammensetzung	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	
Packung/en	02	049	100 ml A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2024	

01 Azelastin COMOD 0.5mg, Augentropfen

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 62881	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.50 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.02.2023	

01 Bactroban, Salbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 47667	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.2.	10.01.2019
Zusammensetzung	01	mupirocinum 20 mg, macrogolum 400, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen der Haut	
Packung/en	01	011	15 g B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2024	

01 Bonherba Kräutertee, Instant-Pulver

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

Zul.-Nr.: 33691	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	10.01.2019
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 0.8 mg (Brombeer-, Eibisch-, Eukalyptus-, Pfefferminz-, Thymian- und Spitzwegerichblätter, Holunder- und Lindenblüten, Woll-, Ringel- und Schlüsselblumen, Isländisch Moos, Sternanis, Süssholz), acidum ascorbicum 4.3 mg, aromatica, color.: E 150, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	002	300 g E
Bemerkung		(Trennmittel Calciumsilikat wird durch Siliciumdioxid ersetzt)	
Gültig bis		03.07.2022	

01 Broncho-Vaxom, enfants, gouttes orales

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

N° d'AMM: 59399	Catégorie de remise: C	Index: 03.05.0.	17.01.2019
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 3.5 mg corresp. Haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococci aurei lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum, conserv.: E 216, E 218, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipients ad solutionem pro 0.32 ml corresp. 10 guttae.	
Indication		Stimulant du système immunitaire lors d'infections du système respiratoire et de bronchite chronique	
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger 11.08.2024	

01 Buprenorphin-Mepha 0.4 mg, Sublingualtabletten**02 Buprenorphin-Mepha 2 mg, Sublingualtabletten****03 Buprenorphin-Mepha 8 mg, Sublingualtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65188	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	24.01.2019
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
	03	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Substitutionsbehandlung bei Opioidabhängigkeit	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	A
		002 28 Tablette(n)	A
	02	003 7 Tablette(n)	A
		004 28 Tablette(n)	A
	03	005 7 Tablette(n)	A
		006 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		11.12.2024	

01 Cernevit, Injektionspräparat

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 47953	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	16.01.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: retinoli palmitas 3500 U.I., cholecalciferolum 220 U.I., int-rac-alpha-tocopherolum 10.2 mg, cocarboxylasum tetrahydricum 5.8 mg, riboflavini natrii phosphas 5.67 mg, pyridoxini hydrochloridum 5.5 mg, cyanocobalaminum 6 µg, nicotinamidum 46 mg, acidum folicum 0.414 mg, dexpantenolum 16.15 mg, biotinum 69 µg, acidum ascorbicum 125 mg, acidum glycocholicum, lecithinum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung		Multivitaminpräparat	
Packung/en	01	030 10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.06.2024	

01 Cetirizin-Mepha 10, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65119	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	29.01.2019
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) C
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.09.2024	

01 Cholib 145 mg/20 mg, Filmtabletten**02 Cholib 145 mg/40 mg, Filmtabletten**

Mylan Pharma GmbH, Turmstrasse 24, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65222	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	23.01.2019
Zusammensetzung	01	Tablette: simvastatinum 20 mg, fenofibratum 145 mg, antiox.: E 320, E 110, excipients pro compresso obducto.	
	02	Tablette: simvastatinum 40 mg, fenofibratum 145 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, Hyperlipidämie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.08.2024	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 1g, dispergierbare Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57341	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	31.01.2019
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	12 Tablette(n) A
		004	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Verzicht auf die Packungsgrösse 2 x 10 dispergierbare Tabletten)	
Gültig bis		28.11.2021	

02 Collypan monodose yeux irrités**03 Collypan yeux irrités**

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

N° d'AMM: 32938	Catégorie de remise: C	Index: 11.04.0.	28.01.2019
Composition	02	tetryzolinum 85 µg ut tetryzolini hydrochloridum 0.1 mg, zincum 45 µg ut zinci sulfas heptahydricus 0.2 mg, digitalis tinctura 22 mg, ratio: 1:20, hamamelidis aqua 20 mg, euphrasiae tinctura 1.6 mg, ratio: 1:10, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	03	tetryzolinum 85 µg ut tetryzolini hydrochloridum 0.1 mg, zincum 45 µg ut zinci sulfas heptahydricus 0.2 mg, digitalis tinctura 22 mg, ratio: 1:20, hamamelidis aqua 20 mg, euphrasiae tinctura 1.6 mg, ratio: 1:10, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Irritation de la conjonctive	
Conditionnements	02	003 20 x 0,5 ml	C
	03	004 10 ml	C
Remarque		(nouveau emballage primaire)	
Valable jusqu'au		13.07.2021	

01 Cosopt, collyre

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: 54624	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	10.01.2019
Composition	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		glaucome	
Conditionnements	01	001 5 ml	B
		002 3 x 5 ml	B
		018 5 ml	B
		026 3 x 5 ml	B
Remarque		(nouveau emballage primaire)	
Valable jusqu'au		23.02.2024	

01 Coveram plus 5/5/1.25mg, comprimé pelliculé
02 Coveram plus 5/10/1.25mg, comprimé pelliculé
03 Coveram plus 10/5/2.5mg, comprimé pelliculé
04 Coveram plus 10/10/2.5mg, comprimé pelliculé
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 63043	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	04.01.2019
Composition	01	perindoprilum ut perindoprilum argininum 5 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 1.25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum ut perindoprilum argininum 5 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 1.25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	perindoprilum ut perindoprilum argininum 10 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	perindoprilum ut perindoprilum argininum 10 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	90 comprimé(s) B
	02	003	30 comprimé(s) B
		004	90 comprimé(s) B
	03	005	30 comprimé(s) B
		006	90 comprimé(s) B
	04	007	30 comprimé(s) B
		008	90 comprimé(s) B
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.06.2024	

01 Cytotec, Tabletten

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 46945	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	misoprostolum 200 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Ulcus duodeni und Ulcus ventriculi	
Packung/en	01	034	30 Tablette(n) B
		042	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2024	

02 Demogripal C, granulé

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

N° d'AMM: 51518	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.2.	18.01.2019
Composition	02	paracetamolium 500 mg, acidum ascorbicum 300 mg, aromatica, aspartamum, excipiens ad granulatatum pro charta.	
Indication		Refruidissements	
Conditionnements	02	020	10 sachet-dose(s) D
		039	20 sachet-dose(s) D
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.09.2024	

01 Denosol Erkältungsbad, Badezusatz

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 31546	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	24.01.2019
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 35 mg, rosmarini aetheroleum 10 mg, dextrocamphora 10 mg, menthae piperitae aetheroleum 5 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 5 mg, benzylis nicotinas 3 mg, color.: E 141, C.I. NO. 60'725 (D & C violet NO. 2), antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	01	028	100 ml D
		036	200 ml D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.08.2024	

03 Der-med, Hautwaschlotion

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 43110	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	30.01.2019
Zusammensetzung	03	disodium undecylenamido MEA-sulfosuccinate 30 mg, aromatica, color.: E 133, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Reinigungsmittel für empfindliche oder kranke Haut	
Packung/en	03	001	150 ml D
		002	500 ml D
Bemerkung		(Änderung Zusammensetzung, infolgedessen neue Packungscodes)	
Gültig bis		22.12.2019	

01 Dexilant 30 mg, Kapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung**02 Dexilant 60 mg, Kapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 62993	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	04.01.2019
Zusammensetzung	01	dexlansoprazolum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	dexlansoprazolum 60 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	28 Kapsel(n) B
		005	98 Kapsel(n) B
	02	003	14 Kapsel(n) B
		004	28 Kapsel(n) B
		006	56 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.05.2024	

04 Diclo-Acino 100, Rektalkapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 46852	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	25.01.2019
Zusammensetzung	04	diclofenacum natricum 100 mg, lecithinum e soja, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	04	006	5 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.07.2018 (Umwandlung Zulassungsart, neu: Hauptzulassung) lecithinum e soja: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Soja	
Gültig bis		10.09.2021	

01 Dostinex, Tabletten

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51756	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	15.01.2019
Zusammensetzung	01	cabergolinum 0.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hyperprolaktinämische Störungen, medizinisch indizierte Laktationshemmung	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
		002	8 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.09.2024	

01 Dr. Reckeweg R 16 Cimisan, gouttes

Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: 45045	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	15.01.2019
Composition	01	cimicifuga racemosa D4, gelsemium sempervirens D3, iris versicolor D2, sanguinaria canadensis D3, spigelia anthelmia D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Migraine	
Conditionnements	01	021	50 ml C
Remarque		(Prolongation de l'autorisation) Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.08.2013	
Valable jusqu'au		17.02.2024	

01 Enalapril-HCT-Mepha, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58866	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	23.01.2019
Zusammensetzung	01	enalapрили maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.09.2024	

02 Enavive, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 11909	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	16.01.2019
Zusammensetzung	02	dexpanthenolum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pantothensäure-Therapie	
Packung/en	02	002 6 x 2 ml Ampullen	B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Bayer Dexpanthenol, Injektionslösung)	
Gültig bis		19.11.2022	

01 Enbrel MyClic 50 mg, Injektionslösung im Fertigpen**02 Enbrel MyClic 25 mg, Injektionslösung im Fertigpen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60025	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	16.01.2019
Zusammensetzung	01	Lösung: etanerceptum 50 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	02	Lösung: etanerceptum 25 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	002 2 Set (2 Fertigpen und 2 Alkoholtupfer)	B
Bemerkung		(Neue Dosisstärke: Enbrel MyClic 25 mg, Injektionslösung im Fertigpen) 60025 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.05.2020	

01 Farmorubicin RD 10 mg, Präparat zur Injektion / Instillation
03 Farmorubicin RD 50 mg, Präparat zur Injektion / Instillation
 Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50359	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.01.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, E 218 2 mg, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, E 218 10 mg, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	018	1 Durchstechflasche(n) und 1 Ampulle Solvens A
	03	034	2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2024	

01 Fentanyl Sandoz MAT 12 ug/h, transdermales Pflaster
02 Fentanyl Sandoz MAT 25 ug/h, transdermales Pflaster
03 Fentanyl Sandoz MAT 50 ug/h, transdermales Pflaster
04 Fentanyl Sandoz MAT 75 ug/h, transdermales Pflaster
05 Fentanyl Sandoz MAT 100 ug/h, transdermales Pflaster
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57997	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	09.01.2019
Zusammensetzung	01	fentanylum 2.1 mg, excipients ad praeparationem pro 5.25 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.	
	02	fentanylum 4.2 mg, excipients ad praeparationem pro 10.5 cm ² cum liberatione 25 µg/h.	
	03	fentanylum 8.4 mg, excipients ad praeparationem pro 21 cm ² cum liberatione 50 µg/h.	
	04	fentanylum 12.6 mg, excipients ad praeparationem pro 31.5 cm ² cum liberatione 75 µg/h.	
	05	fentanylum 16.8 mg, excipients ad praeparationem pro 42 cm ² cum liberatione 100 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	5 Pflaster A
	02	006	5 Pflaster A
	03	010	5 Pflaster A
	04	014	5 Pflaster A
	05	018	5 Pflaster A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrößen: 10 Pflaster - Spitalpackungen aller Dosisstärken) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		25.01.2022	

01 Fludex SR, comprimés retard

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

N° d'AMM: 53975	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	08.01.2019
Composition	01	indapamidum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antihypertenseur	
Conditionnements	01	011	30 comprimé(s) B
		038	90 comprimé(s) B
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.06.2024	

03 Fluimucil 200, compresse effervescenti**04 Fluimucil 600, compresse effervescenti**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 45179	Categoria di dispensazione: B/D	Index: 03.02.0.	23.01.2019	
Composizione	03	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.		
		04	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Indicazione		mucolitico		
Confezione/i	03	036	30 compressa/compresse D	
		04	079	10 compressa/compresse D
			095	30 compressa/compresse B
			126	100 compressa/compresse B
Osservazione		(Revoca del dosaggio 05, 400 mg)		
Valevole fino al		21.08.2022		

01 Fluvastatin-Mepha 20 mg, Kapseln**02 Fluvastatin-Mepha 40 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58671	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	23.01.2019
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
		02	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
			002
	02	003	28 Kapsel(n) B
			004
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2024	

01 Fluvastatin-Teva Retard 80 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59168	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	23.01.2019
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.09.2024	

- 01 Fragmin 10'000 I.E./1 mL, Injektionslösung
 02 Fragmin 10'000 I.E./4 mL, Injektionslösung
 03 Fragmin 2'500 I.E./0.2 mL, Injektionslösung
 04 Fragmin 5'000 I.E./0.2 mL, Injektionslösung
 06 Fragmin 100'000 I.E./4 mL, Injektionslösung
 07 Fragmin 7'500 I.E./0,3 mL, Injektionslösung
 08 Fragmin 10'000 I.E./0,4 mL, Injektionslösung
 09 Fragmin 12'500 I.E./0,5 mL, Injektionslösung
 10 Fragmin 15'000 I.E./0,6 mL, Injektionslösung
 11 Fragmin 18'000 I.E./0,72 mL, Injektionslösung

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 47249	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	24.01.2019
Zusammensetzung	01	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 10000 U.I. corresp. 48-91 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 2500 U.I. natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 2500 U.I. natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	04	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 5000 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	06	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 100000 U.I. conserv.: alcohol benzylicus 56 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	07	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 7500 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	08	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 10000 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	09	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 12500 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	10	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 15000 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	11	dalteparinum natricum (M.R. 4000-6000 d) 18000 U.I. aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.72 ml.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	01	066	10 x 1 ml Ampullen B
	02	104	10 x 4 ml Stechampullen B
	03	015	10 x 0.2 ml Fertigspritzen B
		198	2 x 0.2 ml Fertigspritzen B
	04	031	10 x 0.2 ml Fertigspritzen B
		201	2 x 0.2 ml Fertigspritzen B
	06	120	1 x 4 ml Mehrfach-Steckampulle B
	07	139	10 x 0.3 ml Fertigspritzen B
	08	147	5 x 0.4 ml Fertigspritzen B
	09	155	5 x 0.5 ml Fertigspritzen B
	10	163	5 x 0.6 ml Fertigspritzen B
	11	171	5 x 0.72 ml Fertigspritzen B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2024	

01 Funiculus umbilicalis suis D10 D30 D200, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58926	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	funiculus umbilicalis D10 367 mg, funiculus umbilicalis D30 367 mg, funiculus umbilicalis D200 367 mg, natrii chloridum, pro vitro 1.1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		26.08.2024	

01 Gilenya 0.5 mg, Kapseln**02 Gilenya 0.25 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60916	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	10.01.2019
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	fingolimodum 0.25 mg ut fingolimodi hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	98 Kapsel(n) B
	02	003	7 Kapsel(n) B
		004	28 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 0.25 mg)	
Gültig bis		02.01.2021	

01 Glucose 5 % Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41203	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	31.01.2019
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Glucose-Therapie	
Packung/en	01	001	60 x 100 ml Viaflo Minibag B
		161	50 x 100 ml Viaflo Minibag B
		181	30 x 250 ml Viaflo Beutel B
		196	20 x 500 ml Viaflo Beutel B
		218	10 x 1000 ml Viaflo Beutel B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 60 x 100 ml Viaflo Minibag)	
Gültig bis		18.12.2022	

01 Glycophos, Lösung

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

Zul.-Nr.: 52780	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	22.01.2019
Zusammensetzung	01	natrii glycerophosphas 216 mg corresp. phosphas 1 mmol, natrium 2 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Phosphat-Infusionszusatz	
Packung/en	01	001	20 x 20 ml Ampullen B
		012	10 x 20 ml Vial B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 001)	
Gültig bis		19.12.2019	

01 Harvoni, Filmtabletten

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65331	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	31.01.2019
Zusammensetzung	01	sofosbuvirum 400 mg, ledipasvirum 90 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
Bemerkung		(Änderung ATC-Code, früher: JO5A)	
Gültig bis		15.12.2019	

01 Humira, Injektionslösung in Durchstechflasche

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 62860	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	16.01.2019
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolium, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Polyartikuläre juvenile Arthritis ab 4 Jahren; Morbus Crohn bei Kindern und Jugendlichen ab 6 Jahren; Plaque-Psoriasis bei Kindern und Jugendlichen ab 6 Jahren	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) und Zubehör B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.06.2024	

01 Ibandronate mmpharm Osteo Fertigspritzen 3 mg/3 ml, Injektionslösung

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 63207	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	29.01.2019
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut natrii ibandronas hydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.07.2024	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59226	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	21.01.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: canakinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbitum 80, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: canakinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbitum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.	
Anwendung		Cryopyrin-assoziierte Periodische Syndrome (CAPS) wie des Muckle-Wells-Syndroms (MWS), des familiären autoinflammatorischen Kälte-Syndroms (FACS) / der familiären Kälteurtikaria (FCU) und der multisystemischen entzündlichen Erkrankung mit Beginn im Neugeborenenalter (NOMID)/des chronischen infantilen neuro-dermo-artikulären Syndroms (CINCA). Tumornekrosefaktor-Rezeptor-assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS). Hyperimmunglobulin-D-Syndrom (HIDS) / Mevalonatkinasedefizienz (MKD). Familiäres Mittelmeerfieber (FMF). Systemische juvenile idiopathische Arthritis (SJIA).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Set 1 Durchstechflasche Pulver + 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel + Zubehör A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.07.2024	

01 Jardiance 25 mg, Filmtabletten**02 Jardiance 10 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 63227	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	empagliflozinum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	empagliflozinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
	02	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.11.2024	

01 Kreosotum D12, gouttes orales**02 Kreosotum C6, gouttes orales**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59654	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	18.01.2019
Composition	01	kreosotum D12, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
	02	kreosotum C6, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		(Prolongation de l'autorisation) Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
Valable jusqu'au		09.09.2024	

01 Kuvan, Tabletten

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 58475	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	sapropterini dihydrochloridum 100 mg, antiox.: E 300, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der Hyperphenylalaninämie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2024	

01 Lansoprazol-Teva 15 mg, Kapseln**02 Lansoprazol-Teva 30 mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58377	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, excipients pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.10.2024	

01 Latanoprost-Mepha plus, Augentropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65534	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	24.01.2019
Zusammensetzung	01	Suspension: latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg corresp. timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001 2.5 ml	B
		002 3 x 2.5 ml	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2024	

01 Letrozol Labatec 2.5 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 65164	Catégorie de remise: B	Index: 07.16.2.	29.01.2019
Composition	01	letrozolum 2.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	100 comprimé(s) B
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.06.2024	

01 Livostina Augentropfen

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 60082	Abgabekategorie: C	Index: 11.06.2.	10.01.2019
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.06.2024	

01 Livostina, Nasenspray

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 60083	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.7.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.05.2024	

01 Losartan Axapharm 12.5 mg, Filmtabletten**03 Losartan Axapharm 50 mg, Filmtabletten****04 Losartan Axapharm 100 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58981	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.01.2019
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 50.0 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	018	7 Tablette(n) B
	03	010	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
	04	014	28 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2024	

01 Losartan-Mepha 12,5 mg, Lactab**02 Losartan-Mepha 25 mg, Lactab****03 Losartan-Mepha 50 mg, Lactab****04 Losartan-Mepha 100 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58764	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.01.2019
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	012 7 Tablette(n)	B
	02	013 14 Tablette(n)	B
	03	014 28 Tablette(n)	B
		015 98 Tablette(n)	B
	04	016 28 Tablette(n)	B
		017 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.09.2024	

01 Lukair 10 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 59341	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut montelukastum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.07.2024	

01 Lukair 4 mg, Granulat

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

Zul.-Nr.: 59343	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	24.01.2019
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut montelukastum natricum, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	002 28 Sachet(s)	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.07.2024	

01 Lukair 5 mg, Kautabletten**02 Lukair 4 mg, Kautabletten**

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

Zul.-Nr.: 59342	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	24.01.2019
Zusammensetzung	01	montelukastum 5 mg ut montelukastum natriicum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	montelukastum 4 mg ut montelukastum natriicum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	02	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.07.2024	

01 Macrogol-Mepha (13.8 g), Pulver zum Herstellen einer Lösung zum Einnehmen**02 Macrogol-Mepha (6.9 g) Junior, Pulver zum Herstellen einer Lösung zum Einnehmen**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65426	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	30.01.2019
Zusammensetzung	01	Beutel: macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, saccharinum natriicum, aromatica, ad pulverem pro charta.	
	02	Beutel: macrogolum 3350 6.5625 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogenocarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 23.3 mg, saccharinum natriicum, aromatica, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	001	20 Sachet(s) B
		002	100 Sachet(s) B
	02	003	30 Sachet(s) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.09.2024	

01 MAKU Antitussivum mit Dextromethorphan, Sirup

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 60077	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	23.01.2019
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum hydrobromidum 8.5 mg corresp. dextromethorphanum 6.25 mg, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 218, E 216, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	200 ml C
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.08.2024	

01 Micardis Amlo 40/5 mg, Tabletten**03 Micardis Amlo 80/5 mg, Tabletten****04 Micardis Amlo 80/10 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 61270	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	23.01.2019
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipients pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipients pro compresso.	
	04	telmisartanum 80 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 01 40/10 mg)	
Gültig bis		07.11.2020	

02 Micardis Plus 80/12,5 mg, Tabletten**03 Micardis Plus 80/25 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 55970	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	23.01.2019
Zusammensetzung	02	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	005 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		011 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 01 40/12,5 mg)	
Gültig bis		23.07.2022	

01 Midazolam Sintetica 2 mg/2 ml, solution injectable
 02 Midazolam Sintetica 5 mg/1ml, solution injectable
 03 Midazolam Sintetica 5 mg/5 ml, solution injectable
 04 Midazolam Sintetica 15 mg/3 ml, solution injectable
 05 Midazolam Sintetica 50 mg/10 ml, solution injectable
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 58875	Categoria di dispensazione: B		Index: 01.03.1.	30.01.2019	
Composizione	01	midazolamum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 2 ml.			
	02	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 1 ml.			
	03	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 5 ml.			
	04	midazolamum 15 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 3 ml.			
	05	midazolamum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 10 ml.			
Indicazione		Hypnotique			
Confezione/i	01	001	10 fiala/fiale	B	
		02	002	10 fiala/fiale	B
		03	003	10 fiala/fiale	B
		04	004	10 fiala/fiale	B
		05	005	10 fiala/fiale	B
Osservazione		(Proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)			
Valevole fino al		21.04.2024			

01 Miranova, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54648	Abgabekategorie: B		Index: 09.02.1.	24.01.2019
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum		
Packung/en	01	001	6 x 21 Dragée(s)	B
		014	1 x 21 Dragée(s)	B
		022	3 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		12.08.2024		

01 Morphin HCl Sintetica 10 mg/1 ml, soluzione iniettabile
02 Morphin HCl Sintetica 2 mg/2 ml, soluzione iniettabile
04 Morphin HCl Sintetica 5 mg/0.5ml, soluzione iniettabile
05 Morphin HCl Sintetica 100 mg/10 ml, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 51039	Categoria di dispensazione: A Index: 01.01.3.		24.01.2019
Composizione	01	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	morphini hydrochloridum trihydricum 2 mg corresp. morphinum 1.52 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	04	morphini hydrochloridum trihydricum 5 mg corresp. morphinum 3.8 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	05	morphini hydrochloridum trihydricum 100 mg corresp. morphinum 76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	017 10 x 1 ml fiala/fiale	A
	02	020 10 x 2 ml fiala/fiale	A
	04	018 10 x 0.5 ml fiala/fiale	A
	05	021 10 x 10 ml fiala/fiale	A
Osservazione		(Proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		04.08.2024	

01 Morphin Sulfate Sintetica 10mg/ml, soluzione iniettabile
02 Morphin Sulfate Sintetica 50mg/ml, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56401	Categoria di dispensazione: A Index: 01.01.3.		24.01.2019
Composizione	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	001 1 flaconcino/flaconcini à 1ml	A
	02	003 1 flaconcino/flaconcini à 4 ml	A
		004 1 flaconcino/flaconcini à 10 ml	A
Osservazione		(Proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		22.07.2024	

01 Morphin Sulfate Sintetica 1mg/ml, soluzione per infusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56400	Categoria di dispensazione: A	Index: 01.01.3.	24.01.2019
Composizione	01	morphini sulfas pentahydricus 1 mg corresp. morphinum 0.75 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Analgesico stupefacente	
Confezione/i	01	002	1 x 100 ml sacca A
		003	10 x 100 ml sacca A
Osservazione		(Proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		26.07.2024	

01 Mozobil 20mg/mL, solution injectable

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

N° d'AMM: 63139	Catégorie de remise: A	Index: 06.07.3.	17.01.2019
Composition	01	plerixaforum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Mobilisation des cellules souches hématopoïétiques	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) 1,2 ml A
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.08.2024	

01 Mucosa compositum, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58932	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.01.2019
Zusammensetzung	01	mucosa nasalis suis D8, mucosa oris suis D8, mucosa pulmonis suis D8, mucosa oculi suis D8, mucosa vesicae felleae suis D8, mucosa vesicae urinariae suis D8, mucosa pylori suis D8, mucosa duodeni suis D8, mucosa oesophagi suis D8, mucosa jejuni suis D8, mucosa ilei suis D8, mucosa coli suis D8, mucosa recti suis D8, mucosa ductus choledochi suis D8, ventriculus D8, pancreas D10, argenti nitras D6, atropa belladonna D10, oxalis acetosella D6, semecarpus anacardium D6, phosphorus D8, lachesis mutus D10, cephaelis ipecacuanha D8, strychnos nux-vomica D13, veratrum album D6, pulsatilla pratensis D6, kreosotum D12, sulfur D8, marsdenia condurango D6, kalii dichromas D8, hydrastis canadensis D6, mandragora e radice siccata D10, momordica balsamina D6, ceanothus americanus D4 ana partes 1 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		17.08.2024	

01 Mycobutin, Kapseln

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52068	Abgabekategorie: A	Index: 08.02.1.	22.01.2019
Zusammensetzung	01	rifabutinum 150 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Mycobakterieninfektionen	
Packung/en	01	010	30 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2024	

01 Mycophenolat-Mofetil Sandoz, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58620	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	14.01.2019
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	300 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.07.2024	

02 Nitrolingual Pumpspray

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 40558	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	25.01.2019
Zusammensetzung	02	glyceroli trinitras 0.4 mg pro dosi, aromatica, excipients ad solutionem, doses pro vase 200.	
Anwendung		Koronartherapeutikum	
Packung/en	02	001	200 Einzeldose(n) B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		29.04.2022	

01 Oedemex, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 42357	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	25.01.2019
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	014	10 Tablette(n) B
		022	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.12.2024	

01 Oramorph 10 mg/5 mL, Lösung (Einzeldosen)
 02 Oramorph 30 mg/5 mL, Lösung (Einzeldosen)
 03 Oramorph 100 mg/5 mL, Lösung (Einzeldosen)
 Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 53418	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
	03	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75 mg, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.06.2024	

01 Oxycodon Naloxon Spirig HC 5 mg/2.5 mg, Retardtabletten
 02 Oxycodon Naloxon Spirig HC 10 mg/5 mg, Retardtabletten
 03 Oxycodon Naloxon Spirig HC 20 mg/10 mg, Retardtabletten
 04 Oxycodon Naloxon Spirig HC 30 mg/15 mg, Retardtabletten
 05 Oxycodon Naloxon Spirig HC 40 mg/20 mg, Retardtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65931	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	16.01.2019
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	011 30 Tablette(n)	A
		012 60 Tablette(n)	A
	02	013 30 Tablette(n)	A
		014 60 Tablette(n)	A
	03	015 30 Tablette(n)	A
		016 60 Tablette(n)	A
	04	017 30 Tablette(n)	A
		018 60 Tablette(n)	A
	05	019 30 Tablette(n)	A
		020 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Oxycodon Plus Spirig HC, Retardtabletten) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		15.03.2022	

01 Oxycodon-Naloxon-Mepha 5 mg/2.5 mg, Depotabs
02 Oxycodon-Naloxon-Mepha 10 mg/5 mg, Depotabs
03 Oxycodon-Naloxon-Mepha 20 mg/10 mg, Depotabs
04 Oxycodon-Naloxon-Mepha 40 mg/20 mg, Depotabs
05 Oxycodon-Naloxon-Mepha 30 mg/15 mg, Depotabs
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65742	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	28.01.2019
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 60 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n)	A
	03	005 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
	04	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 Tablette(n)	A
	05	009 30 Tablette(n)	A
		010 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 30 mg/15 mg) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		25.08.2021	

01 Pectorex Erkältungs- und Bronchialbad
Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 53776	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	14.01.2019
Zusammensetzung	01	thymi aetheroleum 8.7 mg, pini silvestris aetheroleum 174.6 mg, eucalypti aetheroleum 87.3 mg, rosmarini aetheroleum 43.7 mg, lavandulae aetheroleum 43.7 mg, melaleucaae viridiflorae aetheroleum 17.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	028 150 ml	D
Bemerkung		(Anpassung der Bezeichnung des Wirkstoffs pini silvestis aetheroleum an die Pharmakopöe)	
Gültig bis		30.09.2022	

01 Perindopril Sandoz 2 mg, Tabletten
02 Perindopril Sandoz 4 mg, Tabletten
03 Perindopril Sandoz 8 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58333	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	23.01.2019
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg corresp. perindoprilum 1.67 mg, excipiens pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.34 mg, excipiens pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.68 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n) Perindopril Sandoz 2mg	B
		002 90 Tablette(n) Perindopril Sandoz 2mg	B
	02	004 30 Tablette(n) Perindopril Sandoz 4mg	B
		005 90 Tablette(n) Perindopril Sandoz 4mg	B
	03	006 30 Tablette(n) Perindopril Sandoz 8mg	B
		007 90 Tablette(n) Perindopril Sandoz 8mg	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.05.2024	

01 Pethidin Streuli, Injektionslösung
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 22672	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	029 10 x 1 ml Ampullen	A
		088 10 x 2 ml Ampullen	A
		126 100 x 2 ml Ampullen	A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		27.05.2024	

02 Pharmaton Vital, Filmtabletten

Pharmaton SA, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: 54967	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.6.	14.01.2019
Zusammensetzung	02	vitamina: betacarotenum 4.8 mg, cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alpha-tocopherolum 10 mg ut int-rac-alpha-tocopherylis acetat, thiamini nitrat 1.4 mg, riboflavinum 1.6 mg, pyridoxini hydrochloridum 2 mg, cyanocobalaminum 1 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 200 µg, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 60 mg, mineralia: cuprum 2 mg, manganum 2.5 mg, magnesium 40 mg, ferrum 10 mg, zincum 1 mg, calcium 100 mg, selenium 50 µg, alia: ginseng extractum 40 mg corresp. ginsenosidea 1.6 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat bei Mangelzuständen im Alter	
Packung/en	02	111	30 Tablette(n) D
		112	60 Tablette(n) D
		113	90 Tablette(n) D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2024	

01 Pivalone compositum, suspension nasale

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

N° d'AMM: 45699	Catégorie de remise: B	Index: 12.02.51	17.01.2019
Composition	01	tixocortoli-21 pivalas 10 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, conserv.: cetylpyridinii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Indication		Rhinites	
Conditionnements	01	013	10 ml B
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		26.09.2024	

01 Pramipexol Helvepharm 0.125 mg, Tabletten
 02 Pramipexol Helvepharm 0.25 mg, Tabletten
 03 Pramipexol Helvepharm 0.5 mg, Tabletten
 04 Pramipexol Helvepharm 1 mg, Tabletten
 05 Pramipexol Helvepharm 1.5 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 60089	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	28.01.2019
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipients pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipients pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipients pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipients pro compresso.	
	05	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, symptomatische Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 100 Tablette(n)	B
	04	005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Anwendungsgebiet) 60089 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.09.2020	

03 Prezista 600 mg, Filmtabletten
 06 Prezista 800 mg, Filmtabletten
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57655	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	15.01.2019
Zusammensetzung	03	darunavirum 600 mg ut darunavirum ethanolum, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	06	darunavirum 800 mg ut darunavirum ethanolum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	03	003 60 Tablette(n)	A
	06	006 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 400 mg)	
Gültig bis		11.12.2021	

01 Revalid cheveux et ongles, capsules

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

N° d'AMM: 48981	Catégorie de remise: D	Index: 10.99.0.	15.01.2019
Composition	01	dl-methioninum 100 mg, cystinum 50 mg, acidum 4-aminobenzoicum 20 mg, thiaminum 1.34 mg ut thiamini hydrochloridum, pyridoxinum 8.2 mg ut pyridoxini hydrochloridum, acidum d-pantothenicum 45.8 mg ut calcii pantothenas 50 mg, milii extractum 50 mg, tritici embryonis extractum 50 mg, faex medicinalis siccata 50 mg, ferrum 2 mg, zincum 2 mg, cuprum 0.5 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Troubles de croissance des cheveux et des ongles	
Remarque		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		31.12.2022	

01 Rhinallergy, comprimés homéopathiques

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 56709	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	15.01.2019
Composition	01	allium cepa C5, ambrosia artemisiaefolia C5, euphrasia officinalis C5, histamini dihydrochloridum C9, schoenocaulon officinale C5, solidago virgaurea C5 ana partes 0.5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Rhume des foins	
Conditionnements	01	002 60 comprimé(s)	D
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.06.2024	

01 Robinul-Neostigmine, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 49389	Categoria di dispensazione: B	Index: 15.01.0.	23.01.2019
Composizione	01	glycopyrronii bromidum 0.5 mg, neostigmini metilsulfas 2.5 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anticolinergico + Inibitore della colinesterasi	
Confezione/i	01	019 10 x 1 fiala/fiale	B
Osservazione		(Proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		05.07.2024	

01 Rocephin 250mg i.m., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 02 Rocephin 500 mg i.v., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 03 Rocephin 1 g i.v., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Rocephin 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
 05 Rocephin 1 g i.m., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 06 Rocephin 250 mg i.v., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 07 Rocephin 500 mg i.m., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattdstrasse 2, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: **44625** Abgabekategorie: **A** Index: 08.01.3. 15.01.2019

Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.		
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.		
	04	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.		
	05	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum anhydricum 35 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3.5 ml.		
	06	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 250 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.		
	07	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg ut lidocaini hydrochloridum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
Anwendung		Infektionskrankheiten		
Packung/en	02	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Solvens	A
	03	002	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Solvens	A
	04	105	1 Durchstechflasche(n)	A
	05	003	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver und Solvens	A
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 5 Durchstechflaschen + 5 Ampullen der Dosisstärken 500 mg i.v., 1 g i.v. und 1 g i.m.) 44625 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 44625 06 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 44625 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		17.04.2022		

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Brunnenkresse

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25259	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	14.01.2019
Zusammensetzung	01	nasturtii herbae recentis succus, ratio: 1:0.65-0.8.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Huflattichblatt

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 55156	Abgabekategorie: E	Index: 03.01.2.	14.01.2019
Zusammensetzung	01	farfarae folii recentis succus ratio: 1:0.68-0.95.	
Anwendung		Hustenreizlindernd	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Salbei

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25269	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.2.	18.01.2019
Zusammensetzung	01	salviae herbae recentis succus, ratio: 1:0.5-0.9.	
Anwendung		Zum Gurgeln	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Schafgarbe

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25270	Abgabekategorie: E	Index: 04.99.0.	14.01.2019
Zusammensetzung	01	millefolii herbae recentis succus, ratio: 1:0.6-0.9.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Sifrol 0,125 mg, Tabletten**02 Sifrol 0,25 mg, Tabletten****03 Sifrol 1,0 mg, Tabletten****06 Sifrol 0,5 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54277	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	24.01.2019
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipients pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipients pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.0 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipients pro compresso.	
	06	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, symptomatische Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)	
Packung/en	01	016 30 Tablette(n)	B
	02	032 30 Tablette(n)	B
		040 100 Tablette(n)	B
	03	067 100 Tablette(n)	B
	06	121 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Dosisstärke 05, Sifrol 1,5 mg, Tabletten (Export))	
Gültig bis		21.12.2021	

03 Sinemet 25/100 mg, Tabletten**04 Sinemet 25/250 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 38099	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	30.01.2019
Zusammensetzung	03	levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, color.: E 104, excipients pro compresso.	
	04	levodopum 250 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	03	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	04	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		18.12.2022	

01 Sintrom 1 mitis, Tabletten**02 Sintrom 4, Tabletten**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 21693	Abgabekategorie: A	Index: 06.03.1.	16.01.2019
Zusammensetzung	01	acenocoumarolum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	02	acenocoumarolum 4 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	01	014 100 Tablette(n)	A
		022 1000 Tablette(n)	A
	02	001 30 Tablette(n) Blisterpackung	A
		002 200 Tablette(n) Blisterpackung	A
		030 20 Tablette(n) Blisterpackung	A
		049 200 Tablette(n) HDPE Container	A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2024	

01 Strath Husten Tropfen, Tropfen zum Einnehmen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 30044	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	15.01.2019
Zusammensetzung	01	primulae radices extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, thymi extractum ethanolicum liquidum 0.45 ml, DER: 1:2-2.5, faex medicinalis plasmolysata 0.5, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	037 30 ml	D
Bemerkung		(Korrektur Präparatename, früher: Strath Hustentropfen)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Strath Schleimhaut Tropfen, Tropfen zum Einnehmen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 30037	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	15.01.2019
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, DER: 1:1, salviae extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, DER: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		Bei Schleimhautentzündungen des Mundes und Rachens	
Packung/en	01	030 30 ml	D
Bemerkung		(Korrektur Präparatename, früher: Strath Schleimhaut-Tropfen)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Symfonel 240 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 63138	Catégorie de remise: D	Index: 02.97.0.	11.01.2019
Composition	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et terpenlactona ginkgo 13.0-15.8 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso.	
Indication		Lors de manque de concentration et de mémoire, de vertiges et de fatigue provoqués par des troubles de la circulation sanguine cérébrale dus à l'âge	
Remarque		(Changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		21.01.2021	

01 Tadalafil-Mepha Teva 2.5mg, Lactab**02 Tadalafil-Mepha Teva 5mg, Lactab****03 Tadalafil-Mepha Teva 10mg, Lactab****04 Tadalafil-Mepha Teva 20mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66083	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	07.01.2019
Zusammensetzung	01	tadalafilum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 5.0 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	007	28 Tablette(n) B
	02	008	28 Tablette(n) B
	03	009	4 Tablette(n) B
	04	010	4 Tablette(n) B
		011	8 Tablette(n) B
		012	12 Tablette(n) B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, von Vertrieb nur im Ausland in eine Zulassung für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		12.04.2021	

01 TechneScan Sestamibi, Lyophilisat zur Markierung mit Tc-99m (Markierungsbesteck)

b.e.imaging.ag, Strehlgasse 9, 6430 Schwyz

Zul.-Nr.: 59196	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.7.	14.01.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tetrakis(2-methoxyisobutylisonitril)cupri(I) tetrafluoroboras 1 mg, stanni(II) chloridum dihydricum, cysteini hydrochloridum monohydricum, natrii citras dihydricus, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Koronarszintigraphie; Erfassung der Ventrikelfunktion; Diagnose von Brustkrebs und Hyperparathyroidismus	
Packung/en	01	001	5 Flasche(n) A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.06.2024	

01 Tibolon-Mepha, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65334	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	21.01.2019
Zusammensetzung	01	Tablette: tibolonum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Klimakterische Beschwerden, Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2024	

01 Timoptic-XE 0.25%, collyre**02 Timoptic-XE 0.5%, collyre**

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: 52509	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	17.01.2019
Composition	01	timololum 2.5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzododecinii bromidum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzododecinii bromidum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		glaucoma	
Conditionnements	01	001	2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
		017	2,5 ml B
		025	3 x 2,5 ml B
	02	003	2,5 ml B
		004	3 x 2,5 ml B
		033	2,5 ml B
		041	3 x 2,5 ml B
Remarque		(nouveau emballage primaire)	
Valable jusqu'au		24.11.2023	

02 Timoptic 0.25%, collyre**03 Timoptic 0.5%, collyre**

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: 41634	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	10.01.2019
Composition	02	timololum 2.5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	03	timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		glaucome	
Conditionnements	02	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
		014	5 ml B
		049	3 x 5 ml B
	03	003	5 ml B
		004	3 x 5 ml B
		022	5 ml B
		057	3 x 5 ml B
Remarque		(nouveau emballage primaire)	
Valable jusqu'au		12.11.2022	

01 Topiramat-Mepha Teva 25 mg, Lactab**02 Topiramat-Mepha Teva 50 mg, Lactab****03 Topiramat-Mepha Teva 100 mg, Lactab****04 Topiramat-Mepha Teva 200 mg, Lactab****05 Topiramat-Mepha Teva 300 mg, Lactab****06 Topiramat-Mepha Teva 400 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58869	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	topiramatum 200 mg, color.: E 129, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	topiramatum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	topiramatum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	007	60 Tablette(n) B
	02	008	60 Tablette(n) B
	03	009	60 Tablette(n) B
	04	010	60 Tablette(n) B
	05	011	30 Tablette(n) B
	06	012	30 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.08.2024	

01 Tramadol retard Helvepharm 100 mg, Filmtabletten
02 Tramadol retard Helvepharm 150 mg, Filmtabletten
03 Tramadol retard Helvepharm 200 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56704	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tramadoli hydrochloridum 150 mg, color.: E 102, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tramadoli hydrochloridum 200 mg, color.: E 102, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		003	30 Tablette(n) A
		005	60 Tablette(n) A
	02	007	10 Tablette(n) A
		009	30 Tablette(n) A
		011	60 Tablette(n) A
	03	013	10 Tablette(n) A
		015	30 Tablette(n) A
		017	60 Tablette(n) A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2024	

01 Ultibro Breezhaler 110/50, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63132	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	17.01.2019
Zusammensetzung	01	indacaterolum 110 µg ut indacateroli maleas, glycopyrronium 50 µg ut glycopyrronii bromidum, color.: E 102, excipiens pro capsula pro dosi.	
Anwendung		chronisch obstruktive Lungenkrankheit (COPD)	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) Kapseln und 1 Inhalator B
		002	3 x 30 Kapsel(n) Kapseln und 1 Inhalator B
		003	90 Kapsel(n) Kapseln und 1 Inhalator B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.07.2024	

01 Unguentolan, Salbe

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 13188	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	23.01.2019
Zusammensetzung	01	morrhuae oleum 100 mg et retinoli acetat 79 µg corresp. retinolum 385 U.I., arom.: ethylvanillinum, antiox.: E 320, conserv.: E 216, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	025	50 g D
		033	100 g D
Bemerkung		Erneute Zulassung und Verlängerung	
Gültig bis		18.02.2024	

03 Valaciclovir-Mepha 1000, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58921	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	15.01.2019
Zusammensetzung	03	valaciclovirum 1000 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	03	008 49 Tablette(n)	A
		009 21 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2024	

01 Valoron, Tropfen zum Einnehmen

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 38587	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	04.01.2019
Zusammensetzung	01	tilidini hydrochloridum 100 mg ut tilidini hydrochloridum hemihydricum, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	013 10 ml	A
		021 20 ml	A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		11.11.2024	

01 Vitamin E-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53261	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	23.01.2019
Zusammensetzung	01	int-rac-alpha-tocopherylis acetat 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E-Präparat	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	D
		002 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2024	

01 Yondelis 0.25 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Yondelis 1 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

PharmaMar AG, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58734	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.01.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trabectedinum 0.25 mg, saccharum, kalii dihydrogenophosphas, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: trabectedinum 1 mg, saccharum, kalii dihydrogenophosphas, pro vitro.	
Anwendung		Behandlung von Patienten mit Liposarkom und Leiomyosarkom nach Versagen oder Intoleranz von Anthrazyklinen und Ifosfamid	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Bezeichnung der galenischen Form angepasst an EDQM)	
Gültig bis		03.02.2024	

02 Zavedos Solution 10 mg, Injektionslösung**03 Zavedos Solution 20 mg, Injektionslösung****04 Zavedos Solution 5 mg, Injektionslösung**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54670	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.01.2019
Zusammensetzung	02	idarubicini hydrochloridum 10 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	idarubicini hydrochloridum 20 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	idarubicini hydrochloridum 5 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	060	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
	03	079	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
	04	001	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.07.2024	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Baytril 0.5% ad us. vet., orale Lösung**02 Baytril 2.5% ad us. vet., orale Lösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 49682	Abgabekategorie: A	Index:	14.01.2019
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	enrofloxacinum 25 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Ferkel	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber	
Packung/en	01	018 100 ml	A
	02	026 100 ml	A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.05.2024	

01 Broadline spot-on chats < 2.5 kg ad us. vet., solution pour spot-on**02 Broadline spot-on chats 2.5 - 7.5 kg ad us. vet., solution pour spot-on**

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

N° d'AMM: 65191	Catégorie de remise: B	Index:	14.01.2019
Composition	01	fipronilum 24.9 mg, (S)-methoprenum 30 mg, praziquantelum 24.9 mg, eprinomectinum 1.2 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase.	
	02	fipronilum 74.7 mg, (S)-methoprenum 90 mg, praziquantelum 74.7 mg, eprinomectinum 3.6 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase.	
Indication		Antiparasitaire pour chats	
Conditionnements	01	001 1 x 0.3 ml applicateurs	B
		002 3 x 0.3 ml applicateurs	B
		003 4 x 0.3 ml applicateurs	B
	02	004 1 x 0.9 ml applicateurs	B
		005 3 x 0.9 ml applicateurs	B
		006 4 x 0.9 ml applicateurs	B
		007 6 x 0.9 ml applicateurs	B
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.06.2024	

01 Cloxa-Coli ad us. vet., Suspension in Flaschen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 43458	Abgabekategorie: A	Index:	23.01.2019
Zusammensetzung	01	cloxacillinum 45.8 mg ut cloxacillinum natricum, colistinum 100'000 U.I. ut colistini sulfas, polysorbatum 80, silica colloidalis anhydrica, propylenglycoli octanoas et decanoas, antiox.: E 320 0.18 mg, conserv.: alcohol benzylicus 0.009 ml, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	019 200 ml	A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2024	

03 Cloxa-Coli ad us. vet., Suspension in Injektoren

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 42270	Abgabekategorie: A	Index:	23.01.2019
Zusammensetzung	03	Suspension: cloxacillinum 458 mg ut cloxacillinum natricum, colistinum 1 Mio U.I. ut colistini sulfas, glyceroli trishydroxysteraras, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 10 ml. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 2 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	03	032	4 x 10 ml Injektoren mit 4 Desinfektionstüchern A
		040	60 x 10 ml Injektoren mit 60 Desinfektionstüchern A
		048	12 x 10 ml Injektoren mit 12 Desinfektionstüchern A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2024	

01 Dexdomitor ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 58843	Abgabekategorie: A	Index:	15.01.2019
Zusammensetzung	01	dexmedetomidini hydrochloridum 0.5 mg corresp. dexmedetomidinum 0.42 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injektionslösung zur Sedation von Hunden und Katzen	
Packung/en	01	001	10 ml A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.06.2024	

01 Dolocarp flavour 20 mg ad us. vet., Kautabletten**02 Dolocarp flavour 50 mg ad us. vet., Kautabletten****03 Dolocarp flavour 100 mg ad us. vet., Kautabletten**

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

Zul.-Nr.: 63250	Abgabekategorie: B	Index:	22.01.2019
Zusammensetzung	01	carprofenum 20 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	carprofenum 50 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	carprofenum 100 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.07.2024	

01 Domosedan ad us. vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 47542	Abgabekategorie: A	Index:	15.01.2019
Zusammensetzung	01	detomidini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum und Analgetikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	001	20 ml Durchstechflasche A
		014	5 ml Durchstechflasche A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2024	

01 Duowin Line On S ad us. vet., Lösung**02 Duowin Line On M ad us. vet., Lösung****03 Duowin Line On L ad us. vet., Lösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 54798	Abgabekategorie: B	Index:	22.01.2019
Zusammensetzung	01	pyriproxifen 6 mg, permethrinum 800 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 2 ml.	
	02	pyriproxifen 12 mg, permethrinum 1600 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 4 ml.	
	03	pyriproxifen 24 mg, permethrinum 3200 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 8 ml.	
Anwendung	01	Ektoparasitenmittel für Hunde von 2 bis 7.5 kg	
	02	Ektoparasitenmittel für Hunde von 7.5 bis 15 kg	
	03	Ektoparasitenmittel für Hunde von 15 bis 30 kg	
Packung/en	01	040	4 x 2 ml Pipetten B
	02	083	4 x 4 ml Pipetten B
	03	121	4 x 8 ml Pipetten B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2024	

01 Eprivalan Pour-On ad us. vet., solution

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

N° d'AMM: 65333	Catégorie de remise: A	Index:	16.01.2019
Composition	01	eprinomectinum 5 mg, antiox.: E 321, excipients q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiparasitaire pour le traitement d'endoparasites et d'ectoparasites chez les bovins et d'endoparasites chez les chèvres	
Conditionnements	01	001	250 ml A
		002	1000 ml A
		003	2500 ml A
		004	5000 ml A
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.06.2024	

01 Eraquell Tabs ad us. vet., Kautabletten

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 60085	Abgabekategorie: A	Index:	22.01.2019
Zusammensetzung	01	ivermectinum 20 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Behandlung der Mischinfektionen mit Nematoden und Arthropoden beim Pferd, hervorgerufen durch adulte und Larvenstadien von Rundwürmern sowie Magenbremsen-Larven (<i>Gasterophilus</i> spp.)	
Packung/en	01	001	1 x 8 Tablette(n) A
		002	12 x 8 Tablette(n) A
		003	48 x 8 Tablette(n) A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.11.2024	

02 Ilcoccillin P300 ad us. vet., Injektionssuspension

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 52704	Abgabekategorie: B	Index:	30.01.2019
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 300'000 U.I., lecithinum, povidonum K 12, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, polysorbatum 80, simethiconum, conserv.: E 215, E 217, E 219 1.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schafe, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	015	10 x 100 ml B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2024	

02 Ilcoccillin PS 200/200 ad us. vet., Injektionssuspension

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 52705	Abgabekategorie: A	Index:	30.01.2019
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 200 mg, dihydrostreptomycinum 200 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum, lecithinum, povidonum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, dinatrii edetas, acidum citricum anhydricum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 1.25 mg, conserv.: E 215, E 217, E 219 1.5 mg, cetrimidum 0.25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schafe, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	011	10 x 100 ml A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2024	

01 Imaverol ad us. vet., Emulsionskonzentrat

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 46523	Abgabekategorie: B	Index:	16.01.2019
Zusammensetzung	01	enilconazolium 100 mg, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitspektrum-Antimykotikum für Pferde, Rinder und Hunde	
Packung/en	01	016	100 ml B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2024	

01 Novaderma ad us. vet., Paste

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 59479	Abgabekategorie: B	Index:	10.01.2019
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 660 mg, methylis salicylas 7.7 mg, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Paste zur symptomatischen Behandlung hyperkeratotischer Hauterkrankungen bei Rind, Pferd und Schaf	
Packung/en	01	001 500 g	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.06.2024	

01 Pharmasin 200 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63217	Abgabekategorie: A	Index:	11.01.2019
Zusammensetzung	01	tylosinum 200 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus 40 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Makrolid-Antibiotikum für Rinder, Kälber und Schweine	
Packung/en	01	001 100 ml	A
		002 50 ml	A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.08.2024	

01 Rifin 10% ad us. vet., Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 58748	Abgabekategorie: B	Index:	16.01.2019
Zusammensetzung	01	ketoprofenum 100 mg, argininum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antipyretikum, Analgetikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	001 100 ml	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2024	

01 Tolfedine CS ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 56766	Abgabekategorie: B	Index:	18.01.2019
Zusammensetzung	01	acidum tolfenamicum 40 mg, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ethanolaminum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, conserv.: alcohol benzylicus 10.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-steroidaler Entzündungshemmer für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001 50 ml	B
		003 100 ml	B
		005 250 ml	B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.08.2024	

01 Vidalta 10 mg ad us. vet., Filmpillen für Katzen

02 Vidalta 15 mg ad us. vet., Filmpillen für Katzen

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 62984	Abgabekategorie: B	Index:	15.01.2019
Zusammensetzung	01	carbimazolum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	carbimazolum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Hyperthyreose bei Katzen	
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.07.2024	

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 01.01.2019 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Berlis AG, Zürich:**

A compter du 01.01.2019, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Berlis AG, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57066	Androgel, Gel

Per 01.01.2019 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bayer (Schweiz) AG, 8045 Zürich:**

A compter du 01.01.2019, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bayer (Schweiz) AG, 8045 Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56779	Testogel, Gel

Per 01.01.2019 übernimmt die Firma **Servier (Suisse) SA, Satigny** folgende/s Arzneimittel der Firma **Shire Switzerland GmbH, Zug:**

A compter du 01.01.2019, l'entreprise **Servier (Suisse) SA, Satigny** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Shire Switzerland GmbH, Zug:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65994	Onivyde, solution à diluer pour perfusion (Onivyde, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung)
66178	Oncaspar, solution injectable (Oncaspar, Injektionslösung)
66934	Oncaspar, poudre pour solution injectable (Oncaspar, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung)

Per 01.01.2019 übernimmt die Firma **Chiesi SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **SFL Regulatory Affairs & Scientific Communication GmbH, Basel:**

A compter du 01.01.2019, l'entreprise **Chiesi SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **SFL Regulatory Affairs & Scientific Communication GmbH, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
66555	Quinsair, solution pour inhalation par nébuliseur (Quinsair, Lösung für einen Vernebler)

Per 02.01.2019 übernimmt die Firma **Eumedica Pharmaceuticals AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel**:

A compter du 02.01.2019, l'entreprise **Eumedica Pharmaceuticals AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Basel**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54745	Beromun, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Amavita Bronchialpastillen Junior Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	65485	E	12.03.9.	28.02.2019
1	01	Amitiza, Weichkapseln Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	59275	B	04.08.0.	01.07.2019
4	01	Cerumenex, Tropfen Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	28747	D	12.01.4.	10.01.2019
1	01	Imigran, Suppositorien GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	53881	B	02.05.1.	18.01.2019
1	01	Physioneal 35 1,36 %, Peritonealdialyselösung Baxter AG, 8152 Opfikon	56750	B	05.04.0.	30.06.2019
1	02	Physioneal 35 2,27 %, Peritonealdialyselösung Baxter AG, 8152 Opfikon	56750	B	05.04.0.	30.06.2019
1	03	Physioneal 35 3,86 %, Peritonealdialyselösung Baxter AG, 8152 Opfikon	56750	B	05.04.0.	30.06.2019
1	01	ReoPro, Injektionslösung Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	53018	A	06.03.2.	31.07.2019

1	01	Tramadol Streuli, Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	57772	A	01.01.3. 31.12.2019
1	01	Tramadol Streuli, Kapseln Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	57773	A	01.01.3. 31.12.2019
1	01	Tramadol Streuli, Tropfen Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	57776	A	01.01.3. 31.12.2019

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Alk7 Frühblühermischung, Depotsuspension zur s.c. Injektion "1 Flasche A + B" ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil	54787	A	07.13.3.	22.04.2019
1	02	Alk7 Frühblühermischung, Depotsuspension zur s.c. Injektion "1 Flasche B" ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil	54787	A	07.13.3.	22.04.2019
1	01	Alk7 Gräsermischung und Roggen, Depotsuspension zur s.c. Injektion "1 Flasche A + B" ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil	54788	A	07.13.3.	22.04.2019
1	02	Alk7 Gräsermischung und Roggen, Depotsuspension zur s.c. Injektion "1 Flasche B" ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil	54788	A	07.13.3.	22.04.2019
1	01	Coop Vitality Bronchialpastillen Junior, Pastillen Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	65295	E	12.03.9.	03.07.2019
1	01	Floramed Brennesselblätterttee, geschnittene Kräuter Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	65324	E	05.02.0.	26.06.2019
1	01	Floramed Salbeiblätterttee, geschnittene Kräuter Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	65327	E	12.03.2.	26.06.2019

1	01	Helixate M2 V 250 I.E., Lyophilisat CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	60181	B	06.01.1.	13.01.2019
1	02	Helixate M2 V 500 I.E., Lyophilisat CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	60181	B	06.01.1.	13.01.2019
1	03	Helixate M2 V 1000 I.E., Lyophilisat CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	60181	B	06.01.1.	13.01.2019
1	04	Helixate M2 V 2000 I.E., Lyophilisat CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	60181	B	06.01.1.	13.01.2019
1	01	Pantoprazol Labatec 20 mg, comprimés pelliculés gastrorésistants Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin	65285	B	04.99.0.	17.06.2019
1	02	Pantoprazol Labatec 40 mg, comprimés pelliculés gastrorésistants Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin	65285	B	04.99.0.	17.06.2019

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

2	01	Levamisol 100mg/ml ad us. vet., Injektionslösung Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach	61250 B	08.01.2019
---	----	---	----------------	-------------------

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Atezolizumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Mammakarzinom ¹ Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL	07.01.2019
esketamine hydrochloride (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff SPRAVATO ist indiziert zur Behandlung therapieresistenter Episoden einer Major Depression (Episoden einer Major Depression bei Erwachsenen, die auf mindestens 2 verschiedene Antidepressiva zur Behandlung der aktuellen mässigen bis schweren depressiven Episode nicht angesprochen haben.) Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	07.01.2019
Ranibizumab (2 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Frühgeborenen Retinopathie Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	09.01.2019
Upadacitinib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Rheumatoide Arthritis AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	14.01.2019
Patisiran as Patisiran-Sodium (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif Behandlung der Transthyretin-Amyloidose R.D. Pharma Sàrl, rue de Contamines 17, 1206 Genève	22.01.2019

¹ Wortlaut geändert am 20.02.2019
 Modification du libellé le 20.02.2019

Quizartinibum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Akute myeloische Leukämie Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil	24.01.2019
Caplacizumab (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif erworbene thrombotisch-thrombozytopenische Purpura Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	28.01.2019
Ceftolozanam ut ceftolozani sulfas, tazobactamum ut tazobactamum natricum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Behandlung bakterieller Infektionen MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	30.01.2019
D1 Potenz der 1:1 Mischung der Glycerolmazerate der Knospen von Rubus idaeus L. und Vaccinium vitis-idaea L. (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Gemäss dem Therapieprinzip der Gemmotherapie bei Frauen ab 45 Jahren zur Steigerung des physischen und mentalen Wohlbefindens Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb	30.01.2019