

Journal

Swissmedic

3/2014
13. Jahrgang
13^e année

ISSN 2234-9456

*Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern*

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

Redaktion und Administration: Kommunikation, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9,
Tel. +41 (0)31 322 02 11, www.swissmedic.ch

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

| Seite | Seite |
|---|--------------|
| Im Brennpunkt | |
| Nachtrag 8.1 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft | 176 |
| Durchführung illegaler klinischer Versuche | 180 |
| Arzneimittel Nachrichten | |
| Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Jetrea®, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung (Ocriplasminum) | 182 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Sovaldi®, Filmtabletten (Sofosbuvirum) | 184 |
| Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Elvanse®, Kapseln (Lisdexamphetamini dimesylas) | 186 |
| Arzneimittel Statistik | |
| Chargenrückrufe | 188 |
| Neuzulassung | 190 |
| Revision und Änderung der Zulassung | 196 |
| Änderung der Zulassungsinhaberin | 265 |
| Widerruf der Zulassung | 266 |
| Erlöschen der Zulassung | 279 |

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website www.swissmedic.ch finden Sie unter dem Navigationspunkt „Swissmedic“ in der Rubrik „Kontakt/Kontaktadressen“ die Kontaktmaske für Anfragen und Reklamationen. Adressen für Meldungen sowie weitere Adressen finden Sie auf den entsprechenden Themenseiten.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung

- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

| | Page | | Page |
|---|-------------|--|-------------|
| Actualités | | Miscellanées | |
| Entrée en vigueur du Supplément 8.1 de la Pharmacopée Européenne | 178 | Retraits de lots | 189 |
| Réalisation d'essais cliniques illégaux | 181 | Nouvelle autorisation | 190 |
| Médicaments | | Révision et modification de l'autorisation | 196 |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Jetrea®, Solution à diluer injectable (Ocriplasminum) | 183 | Modification du titulaire d'AMM | 265 |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Sovaldi®, Comprimés pelliculés (Sofosbuvirum) | 185 | Révocation de l'autorisation de mise sur le marché | 266 |
| Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Elvanse®, Capsules (Lisdexamphetamini dimesylas) | 187 | Extinction de l'autorisation de mise sur le marché | 279 |

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

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



Nachtrag 8.1 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 8.1 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. April 2014 in Kraft gesetzt.

Seit 1. April 2014 ist der Nachtrag 8.1 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 8.1 enthält folgende **neue** Texte:

Monographiegruppen

Monographien zu Darreichungsformen

Halbfeste Zubereitungen zum Einnehmen für Tiere

Einzelmonographien zu pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Amomum-Früchte
Amomum-Früchte, runde
Yamswurzelknollen

Monographien A-Z

Aripiprazol
Capecitabin
2,4-Dichlorbenzylalkohol
Ziprasidonmesilat-Trihydrat

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

Allgemeiner Teil

- 2.6.24 Aviäre Virusimpfstoffe: Prüfungen auf fremde Agenzien in Saatgut
- 2.8.2 Fremde Bestandteile
- 4 Reagenzien
- 5.8 Harmonisierung der Arzneibücher

Monographiegruppen

Einzelmonographien zu pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Cimicifugawurzelstock
Efeublätter
Goldrutenkraut
Magnolienrinde

Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen

Urtinkturen für Homöopathische Zubereitungen

Monographien A-Z

Abacavirsulfat
Acarbose
Carbimazol
Cefazolin-Natrium
Celluloseacetat
Celluloseacetatphthalat
Cetylstearylalkohol (Typ A), emulgierender
Cetylstearylalkohol (Typ B), emulgierender
Citronensäure, wasserfreie
Citronensäure-Monohydrat
Clemastinfumarat
Dexamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium
Enoxaparin-Natrium
Erbsenstärke
Ethanol, wasserfreies
Ethanol 96%
Flecainidacetat
Fluticasonpropionat
Gelatine
Ioxaglinsäure
Ketotifenhydrogenfumarat
Lamotrigin
Metamizol-Natrium-Monohydrat

Natriumcetylstearylsulfat
 Oxytetracyclinchlorid
 Prednicarbat
 Propyphenazon
 Quinaprilhydrochlorid
 Salmeterolxinafoat
 Somatostatin
 Sulfadimidin
 Sulpirid
 Tiapridhydrochlorid
 Tribenosid
 Warfarin-Natrium
 Warfarin-Natrium-Clathrat
 Xylazinhydrochlorid für Tiere

Weiter wurden die nachfolgenden Texte
korrigiert:

Allgemeiner Teil

2.9.47 Überprüfung der Gleichförmigkeit einzeldosierter Arzneiformen bei grossem Stichprobenumfang

Monographiegruppen

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Tiere

Aviäres-Paramyxovirus-3-Impfstoff (inaktiviert) für Truthühner
 Kokzidiose-Lebend-Impfstoff für Hühner

Monographien A-Z

Bupivacainhydrochlorid
 Follitropin
 Follitropin-Lösung, konzentrierte
 1-Propanol

Die folgenden Texte waren Gegenstand der **Internationalen Harmonisierung** der Arzneibücher (siehe Kapitel „5.8 Harmonisierung der Arzneibücher“):

Monographien A-Z

Celluloseacetat
 Celluloseacetatphthalat
 Citronensäure, wasserfreie
 Citronensäure-Monohydrat
 Ethanol, wasserfreies
 Ethanol 96%

Zu beachten:

Durch die Ph. Eur. 8.1 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 8.2 zur Ph. Eur. 8 wird am 1. Juli 2014 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 8. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur.8) mit dem Nachtrag 8.1 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv.11) mit dem Supplement 11.1.

Die Ph. Eur. 8 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (<http://www.bundespublikationen.admin.ch>), bezogen werden.

Die Ph. Helv. 11 wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann ebenfalls beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Swissmedic-Website unter www.swissmedic.ch/pharmacopoeia sowie unter www.edqm.eu



Entrée en vigueur du Supplément 8.1 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 8.1 de la Pharmacopée Européenne au 1er avril 2014.

Le Supplément 8.1 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1er avril 2014. Dans le Supplément 8.1 figurent les **nouveaux** textes suivants:

Monographies

Formes pharmaceutiques

Préparations vétérinaires semi-solides pour usage oral

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Amomum (fruit d')
Amomum (fruit rond d')
Dioscorea oppositifolia (rhizome de)

Monographies

Aripiprazole
Capécitabine
2,4-Dichlorobenzylrique (alcool)
Ziprasidone (mésilate de) trihydraté

Les monographies ci-après ont été **révisés**:

Chapitres généraux

2.6.24. Vaccins viraux aviaires: recherche des agents étrangers dans les lots de semence
2.8.2. Eléments étrangers
4. Réactifs
5.8. Harmonisation des pharmacopées

Monographies

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Actée à grappes
Lierre (feuille de)
Magnolia officinalis (écorce de)
Solidage

Préparations homéopathiques

Teintures mères pour préparations homéopathiques

Monographies

Abacavir (sulfate d')
Acarbose
Amidon de pois
Carbimazol
Céfazoline sodique
Cellulose (acétate de)
Cellulose (acétate phtalate de)
Cétostéaryle (sulfate de) sodique
Cétostéarylique (alcool) émulsifiant (type A)
Cétostéarylique (alcool) émulsifiant (type B)
Citrique (acide) anhydre
Citrique (acide) monohydraté
Clémastine (fumarate de)
Dexaméthasone (phosphate sodique de)
Enoxaparine sodique
Ethanol anhydre
Ethanol à 96 pour cent
Flécaïnide (acétate de)
Fluticasone (propionate de)
Gélatine
Ioxaglique (acide)
Kétotifène (hydrogénofumarate de)
Lamotrigine
Métamizole sodique monohydraté

Oxytétracycline (chlorhydrate d')
 Prednicarbate
 Propylphénazone
 Quinapril (chlorhydrate de)
 Salmétérol (xinafoate de)
 Somatostatine
 Sulfadimidine
 Sulpiride
 Tiapride (chlorhydrate de)
 Tribénoside
 Warfarine sodique
 Warfarine sodique clathrate
 Xylazine (chlorhydrate de) pour usage vétérinaire

En outre, les textes ci-après ont été **corrigés**:

Chapitres généraux

2.9.47. Démonstration de l'uniformité des préparations unidoses à partir d'échantillons de grande taille

Monographies

Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin inactivé du paramyxovirus aviaire 3 pour la dinde
 Vaccin vivant de la coccidiose pour le poulet

Monographies

Bupivacaïne (chlorhydrate de)
 Follitropine
 Follitropine (solution concentrée de)
 Propanol

En outre, les textes ci-après ont fait l'objet du processus **d'harmonisation** des Pharmacopées (voir chapitre 5.8 Harmonisation des Pharmacopées):

Monographies

Cellulose (acétate de)
 Cellulose (acétate phtalate de)
 Citrique (acide) anhydre
 Citrique (acide) monohydraté
 Ethanol anhydre
 Ethanol à 96 pour cent

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 8.1 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 8.2 de la Ph. Eur.8 entrera en vigueur le 1er juillet 2014.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 8e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur.8) et le Supplément 8.1 ainsi que la 11e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv.11) et le Supplément 11.1.

La Ph. Eur.8 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

(<http://www.publicationsfederales.ch>).

La Ph. Helv.11 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être aussi obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur www.swissmedic.ch/pharmacopée et www.edqm.eu

Durchführung illegaler klinischer Versuche

Im Oktober 2013 hat die Abteilung Strafrecht, Swissmedic 14 Hausärzte zu Bussen verurteilt, die gemeinsam einen nicht bewilligten und damit illegalen klinischen Versuch am Menschen durchgeführt haben, welcher zudem auch materiell den Anforderungen des Heilmittelgesetzes nicht genügte.

Die einschlägigen Normen im Bereich klinische Versuche sollen sowohl den Gesundheitsschutz von Personen als auch die Qualität von Heilmitteln und medizinischen Versuchen sicherstellen. Es ist klarer Wille des Gesetzgebers, die Qualität von Erkenntnissen, welche aus klinischen Versuchen gewonnen werden, durch behördliche Kontrolle zu sichern. Dabei ist das übergeordnete Ziel der Schutz von zukünftigen Patienten, die aufgrund der erhobenen Resultate behandelt werden.

Aufgrund eines Artikels in der Zeitschrift „Schweizerisches Medizin-Forum“ wurde das Institut darauf aufmerksam, dass eine Gruppe von Hausärzten eine klinische Studie publiziert hat, ohne zuvor die gesetzlich vorgeschriebene Meldung (Notifikation) an Swissmedic vorgenommen, sowie die Zustimmung (Votum) der zuständigen Ethikkommission eingeholt zu haben.

Die Ermittlungen des Instituts ergaben, dass keine der an diesem illegalen klinischen Versuch beteiligten Personen über die zur Durchführung einer klinischen Studie notwendigen Kenntnisse verfügte. Sodann wurden bei der Durchführung dieses klinischen Versuches faktisch sämtliche Voraussetzungen missachtet, die der Gesetzgeber an die Durchführung eines klinischen Versuches stellt. Wie die Untersuchung des Instituts weiter zeigte, war dieser klinische Versuch aus wissenschaftlicher Sicht insuffizient und ein Beispiel methodisch unzureichender Forschung am Menschen und somit auch aus ethischer Sicht fragwürdig. Besonders schwer wog aus Sicht des Instituts, dass seitens der Beschuldigten trotz der offensichtlichen wissenschaftlichen Mängel des Versuchs erhebliche Bestrebung unternommen wurden, dessen Resultate zu veröffentlichen und somit direkt die Behandlung von Patientinnen und Patienten zu beeinflussen. Strafmildernd fiel dem gegenüber ins Gewicht, dass die beschuldigten Hausärzte die Studie nur an sich selber durchgeführt hatten, d. h. keine unbeteiligten Personen in die Studie mit einbezogen worden waren.

Réalisation d'essais cliniques illégaux

En octobre 2013, la division pénale de Swissmedic a infligé des amendes à 14 médecins traitants qui avaient réalisé ensemble un essai clinique sur l'être humain non autorisé et donc illégal et qui, en outre, ne satisfaisait pas aux exigences matérielles énoncées dans la Loi sur les produits thérapeutiques.

Les normes applicables dans le domaine des essais cliniques visent à garantir la protection de la santé des individus, mais aussi la qualité des produits thérapeutiques et des essais médicaux. Le législateur entend clairement assurer la qualité des connaissances acquises par des essais cliniques en imposant des contrôles officiels. L'objectif ultime de cette démarche est de protéger les futurs patients qui seront traités sur la base des résultats obtenus.

Un article paru dans la revue Forum Médical Suisse a attiré l'attention de l'institut sur le fait qu'un groupe de médecins traitants avait publié une étude clinique sans l'avoir préalablement annoncée à Swissmedic (notification) conformément aux prescriptions légales, ni avoir obtenu l'accord (par un vote) de la commission d'éthique compétente.

L'investigation menée par l'institut ont révélé qu'aucune personne impliquée dans cet essai clinique illégal ne disposait des connaissances nécessaires à la conduite d'une telle étude. Ainsi, dans les faits, aucune des conditions imposées par la législation pour la réalisation d'un essai clinique n'a été respectée. L'instruction conduite par Swissmedic a par ailleurs montré que cet essai clinique présentait des lacunes sur le plan scientifique et constituait un exemple de recherche sur l'être humain insuffisante d'un point de vue méthodologique et était donc contestable d'un point de vue éthique. Pour l'institut, le fait que, malgré les lacunes scientifiques manifestes de l'étude, les médecins aient déployé des efforts considérables pour publier leurs résultats et influencer ainsi directement sur le traitement des patients, a pesé particulièrement lourd dans la balance. Les médecins incriminés ont toutefois mené l'étude uniquement sur eux-mêmes et n'ont donc impliqué aucune autre personne dans cet essai, ce qui est apparu comme une circonstance atténuante.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Jetrea[®], Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung (Ocriplasminum)**

| | |
|--|---|
| Name Arzneimittel: | Jetrea [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung |
| Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: | Ocriplasminum |
| Dosisstärke und galenische Form: | 1 Durchstechflasche/0.2ml, Injektionslösung |
| Anwendungsgebiet / Indikation: | Jetrea wird zur Behandlung der vitreomakulären Traktion (VMT) bei Erwachsenen angewendet, auch im Zusammenhang mit einem Makulaloch kleiner oder gleich 400 Mikrometer Durchmesser. |
| ATC Code: | S01XA22 |
| IT-Nummer / Bezeichnung: | 11.99.0./Varia |
| Zulassungsnummer/n: | 63053 |
| Zulassungsdatum: | 13.03.2014 |
| | Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren. |

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Jetrea[®], Solution à diluer injectable (Ocriplasminum)**

| | |
|--|--|
| Préparation: | Jetrea [®] , Solution à diluer injectable |
| Principe(s) actif(s): | Ocriplasminum |
| Dosage et forme galénique: | 1 flacon/0.2ml, Solution à diluer injectable |
| Possibilités d'emploi / Indication: | Jetrea wird zur Behandlung der vitreomakulären Traktion (VMT) bei Erwachsenen angewendet, auch im Zusammenhang mit einem Makulaloch kleiner oder gleich 400 Mikrometer Durchmesser. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch . |
| Code ATC: | S01XA22 |
| No IT / désignation: | 11.99.0./Varia |
| No d'autorisation: | 63053 |
| Date d'autorisation: | 13.03.2014 |

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Sovaldi[®], Filmtabletten (Sofosbuvirum)**

| | |
|--|--|
| Name Arzneimittel: | Sovaldi [®] , Filmtabletten |
| Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: | Sofosbuvirum |
| Dosisstärke und galenische Form: | 400mg, Filmtabletten |
| Anwendungsgebiet / Indikation: | Sovaldi wird in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) bei Erwachsenen angewendet. |
| ATC Code: | J05A |
| IT-Nummer / Bezeichnung: | 08.03.0./Mittel gegen Viren |
| Zulassungsnummer/n: | 63218 |
| Zulassungsdatum: | 18.03.2014 |

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Sovaldi[®], Comprimés pelliculés (Sofosbuvirum)**

| | |
|--|---|
| Préparation: | Sovaldi [®] , comprimés pelliculés |
| Principe(s) actif(s): | Sofosbuvirum |
| Dosage et forme galénique: | 400mg, comprimés pelliculés |
| Possibilités d'emploi / Indication: | Sovaldi wird in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) bei Erwachsenen angewendet. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch . |
| Code ATC: | L01XE14 |
| No IT / désignation: | 08.03.0./Préparation antivirales |
| No d'autorisation: | 63218 |
| Date d'autorisation: | 18.03.2014 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle. |

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Elvanse[®], Kapseln (Lisdexamphetamini dimesylas)**

| | |
|--|--|
| Name Arzneimittel: | Elvanse [®] , Kapseln |
| Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe: | Lisdexamphetamini dimesylas |
| Dosisstärke und galenische Form: | 30/50/70mg, Kapseln |
| Anwendungsgebiet / Indikation: | Elvanse ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung einer seit dem Kindesalter fortbestehenden Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) bei Kindern ab 6 Jahren, Jugendlichen und Erwachsenen bis 55 Jahre indiziert, wenn das Ansprechen auf eine zuvor erhaltene Behandlung mit Methylphenidat als klinisch unzureichend angesehen wird (für den vollständigen Wortlaut der Indikation/Anwendungsmöglichkeiten siehe Fachinformation). |
| ATC Code: | N06BA12 |
| IT-Nummer / Bezeichnung: | 01.10.2./Starke Stimulantien |
| Zulassungsnummer/n: | 63023 |
| Zulassungsdatum: | 27.03.2014 |

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Elvanse[®], Capsules (Lisdexamphetamini dimesylas)**

| | |
|--|---|
| Préparation: | Elvanse [®] , capsules |
| Principe(s) actif(s): | Lisdexamphetamini dimesyla |
| Dosage et forme galénique: | 30/50/70mg, capsules |
| Possibilités d'emploi / Indication: | <p>Elvanse ist im Rahmen einer therapeutischen Gesamtstrategie zur Behandlung einer seit dem Kindesalter fortbestehenden Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) bei Kindern ab 6 Jahren, Jugendlichen und Erwachsenen bis 55 Jahre indiziert, wenn das Ansprechen auf eine zuvor erhaltene Behandlung mit Methylphenidat als klinisch unzureichend angesehen wird (für den vollständigen Wortlaut der Indikation/Anwendungsmöglichkeiten siehe Fachinformation).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p> |
| Code ATC: | N06BA12 |
| No IT / désignation: | 01.10.2./Stimulants forts |
| No d'autorisation: | 63023 |
| Date d'autorisation: | 27.03.2014 |

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

Chargenrückrufe

| | |
|-----------------------------|--|
| Präparat: | Trinitrine simple Laleuf, dragées |
| Zulassungsnummer: | 18'903 |
| Wirkstoffe: | Glyceroli trinitras |
| Zulassungsinhaberin: | Sanofi SA |
| Rückzug der Chargen: | OP067 und OP079A |

Die Firma Sanofi SA zieht die obenerwähnten Chargen von Trinitrine simple Laleuf, Dragées vorsorglich vom Markt zurück. Stabilitätstests haben gezeigt, dass der Nitroglyceringehalt des Produkts nicht den Spezifikationen entspricht.

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

Retraits de lots

Präparat: Trinitrine simple Laleuf, dragées
Zulassungsnummer: 18'903
Wirkstoffe: Glyceroli trinitras
Zulassungsinhaberin: Sanofi SA
Rückzug der Charge: OP067 und OP079A

La société Sanofi SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation Trinitrine simple Laleuf, dragées. Ce rappel faisait suite à l'identification au cours des études de stabilité de résultats hors spécifications pour le contenu en nitroglycérine du produit.

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

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Acnatac, Gel

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| Zul.-Nr.: 62513 | Abgabekategorie: A | Index: 10.02.0. | 28.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | clindamycini phosphas 12 mg corresp. clindamycinum 10 mg, tretinoinum 0.25 mg, antioxid.: E 321, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Topische Behandlung von Akne vulgaris | |
| Packung/en | 01 | 001 30 g | A |
| Gültig bis | | 27.03.2019 | |

01 Amikacin B. Braun 2.5 mg/ml, Infusionslösung

02 Amikacin B. Braun 5 mg/ml, Infusionslösung

03 Amikacin B. Braun 10 mg/ml, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

| Zul.-Nr.: 62856 | Abgabekategorie: A | Index: 08.01.7. | 27.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | amikacinum 250 mg ut amikacini sulfas, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml. | |
| | 02 | amikacinum 500 mg ut amikacini sulfas, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml. | |
| | 03 | amikacinum 1 g ut amikacini sulfas, natrii chloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml. | |
| Anwendung | | Infektionskrankheiten | |
| Packung/en | 01 | 001 10 x 100 ml | A |
| | | 002 20 x 100 ml | A |
| | 02 | 003 10 x 100 ml | A |
| | | 004 20 x 100 ml | A |
| | 03 | 005 10 x 100 ml | A |
| | | 006 20 x 100 ml | A |
| Gültig bis | | 26.03.2019 | |

01 Bisolvon Dextromethorphan, Lutschpastillen

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

| Zul.-Nr.: 62916 | Abgabekategorie: C | Index: 03.01.1. | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | dextromethorphanum 7.7 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: vanillinum et alia, natrii cyclamas, saccharinum natricum, color.: E 104, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | trockener Reizhusten | |
| Packung/en | 01 | 001 20 Tablette(n) Lutschpastillen mit Zitronenaroma | C |
| Gültig bis | | 12.03.2019 | |

01 Celecoxib Pfizer 100 mg, Kapseln
02 Celecoxib Pfizer 200 mg, Kapseln
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|-----------------|
| Zul.-Nr.: 65095 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 07.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | celecoxibum 100 mg, excipients pro capsula. | |
| | 02 | celecoxibum 200 mg, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | selektiver COX-2 Hemmer | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Kapsel(n) B |
| | 02 | 002 | 30 Kapsel(n) B |
| | | 003 | 100 Kapsel(n) B |
| Gültig bis | 06.03.2019 | | |

01 Doloran 500 mg, comprimés
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

| | | | |
|------------------------|---------------------------------|---|------------------|
| N° d'AMM: 63085 | Catégorie de remise: B/D | Index: 01.01.1. | 28.03.2014 |
| Composition | 01 | paracetamolum 500 mg, excipients pro compresso. | |
| Indication | | Analgésique, Antipyrétique | |
| Conditionnements | 01 | 001 | 16 comprimé(s) D |
| | | 002 | 40 comprimé(s) B |
| | | 003 | 96 comprimé(s) B |
| Valable jusqu'au | 27.03.2019 | | |

01 Elvanse 30 mg, Kapseln
02 Elvanse 50 mg, Kapseln
03 Elvanse 70 mg, Kapseln
 Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|----------------|
| Zul.-Nr.: 63023 | Abgabekategorie: A | Index: 01.10.2. | 27.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | lisdexamphetamini dimesylas 30 mg, color.: E 127, excipients pro capsula. | |
| | 02 | lisdexamphetamini dimesylas 50 mg, color.: E 133, excipients pro capsula. | |
| | 03 | lisdexamphetamini dimesylas 70 mg, color.: E 127, E 133, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitätsstörung (ADHS) | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Kapsel(n) A |
| | | 002 | 30 Kapsel(n) A |
| | | 003 | 30 Kapsel(n) A |
| Bemerkung | | NAS (New Active Substance): lisdexamphetamini dimesylas | |
| Gültig bis | 26.03.2019 | | |

01 Ganfort Unit Dose, Augentropfen
 Allergan AG, 8807 Freienbach

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|---------------|
| Zul.-Nr.: 65063 | Abgabekategorie: B | Index: 11.09.0. | 20.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | Lösung: bimatoprostum 0.3 mg, timololum 5 mg ut timololi maleas, ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 x 0.4 ml B |
| | | 002 | 90 x 0.4 ml B |
| Gültig bis | 19.03.2019 | | |

01 Isoniazid Labatec 100 mg, comprimés**02 Isoniazid Labatec 200 mg, comprimés**

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|---|-------------------|
| N° d'AMM: 65161 | Catégorie de remise: B | Index: 08.02.1. | 20.03.2014 |
| Composition | 01 | isoniazidum 100 mg, excipients pro compresso. | |
| | 02 | isoniazidum 200 mg, excipients pro compresso. | |
| Indication | | tuberculose | |
| Conditionnements | 01 | 001 | 50 comprimé(s) B |
| | | 002 | 100 comprimé(s) B |
| | 02 | 003 | 50 comprimé(s) B |
| | | 004 | 100 comprimé(s) B |
| Valable jusqu'au | | 19.03.2019 | |

01 Jetrea, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|--------------------------|
| Zul.-Nr.: 63053 | Abgabekategorie: B | Index: 11.99.0. | 13.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | Lösung: ocriplasminum 0.500 mg, q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Durchstechflasche(n) B |
| Bemerkung | | NAS (New Active Substance): ocriplasminum | |
| Gültig bis | | 12.03.2019 | |

01 Memantin-Mepha 5 mg, Lactab**02 Memantin-Mepha 10 mg, Lactab****03 Memantin-Mepha 15 mg, Lactab****04 Memantin-Mepha 20 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|---|
| Zul.-Nr.: 65185 | Abgabekategorie: B | Index: 01.99.0. | 27.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | memantinum hydrochloridum corresp. memantinum 4.15 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | memantinum hydrochloridum corresp. memantinum 8.31 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 03 | memantinum hydrochloridum corresp. memantinum 12.46 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 04 | memantinum hydrochloridum corresp. memantinum 16.62 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Alzheimer-Krankheit | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Kombipackung(en) Starterpackung best. aus je 7 Tabl. zu 5/10/15/20 mg B |
| | 02 | 002 | 50 Tablette(n) B |
| | | 003 | 100 Tablette(n) B |
| | 03 | 006 | 1 Kombipackung(en) siehe Packungssequenz 001 B |
| | 04 | 004 | 98 Tablette(n) B |
| | | 005 | 140 Tablette(n) B |
| Gültig bis | | 26.03.2019 | |

01 Metofol 5mg, Tabletten

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

| | | | |
|------------------------|------------------|--|-------------------|
| Zul.-Nr.: 65228 | Abgabekategorie: | Index: 06.07.3. | 05.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | acidum folicum 5 mg, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien | |
| Packung/en | 01 | 001 | 100 Tablette(n) B |
| | | 002 | 20 Tablette(n) B |
| Gültig bis | 04.03.2019 | | |

01 Rivastigmin Helvepharm Patch 4.6 mg/24 h, transdermales Pflaster**02 Rivastigmin Helvepharm Patch 9.5 mg/24 h, transdermales Pflaster**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|-------------------|
| Zul.-Nr.: 62917 | Abgabekategorie: B | Index: 01.99.0. | 27.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | rivastigminum 6.9 mg, excipiens ad praeparationem pro 4.6 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h. | |
| | 02 | rivastigminum 13.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 9.2 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h. | |
| Anwendung | | Demenz vom Alzheimer-Typ | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Pflaster B |
| | 02 | 002 | 30 Pflaster B |
| | | 003 | 2 x 30 Pflaster B |
| Gültig bis | 26.03.2019 | | |

01 Sovaldi 400 mg, Filmtabletten

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zul.-Nr.: 63218 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0. | 18.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | sofosbuvirum 400 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Chronische Hepatitis C | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) A |
| Bemerkung | | NAS (New Active Substance): sofosbuvirum | |
| Gültig bis | 17.03.2019 | | |

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Carprox 50 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|--|
| Zul.-Nr.: 63061 | Abgabekategorie: B | Index: | 24.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | carprofenum 50 mg, argininum, acidum glycocholicum, lecithinum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 ml B |
| Gültig bis | | 23.03.2019 | |

01 Meloxidyl 0.5 mg/ml ad us. vet., suspension orale

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--|--|
| N° d'AMM: 63195 | Catégorie de remise: B | Index: | 27.03.2014 |
| Composition | 01 | meloxicamum 0.5 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 1 ml. | |
| Indication | | Anti-inflammatoires non stéroïdien pour chats | |
| Conditionnements | 01 | 002 | 15 ml B |
| Valable jusqu'au | | 26.03.2019 | |

01 Meloxidyl 1.5 mg/ml ad us. vet., suspension orale

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--|---|
| N° d'AMM: 63196 | Catégorie de remise: B | Index: | 27.03.2014 |
| Composition | 01 | meloxicamum 1.5 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 1 ml. | |
| Indication | | Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chiens | |
| Conditionnements | 01 | 001 | 10 ml B |
| | | 002 | 32 ml B |
| | | 003 | 100 ml B |
| Valable jusqu'au | | 26.03.2019 | |

01 Meloxidyl 20 mg/ml ad us. vet., solution injectable

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--|---|
| N° d'AMM: 63198 | Catégorie de remise: B | Index: | 27.03.2014 |
| Composition | 01 | meloxicamum 20 mg, macrogolum 300, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, glycinum, megluminum, conserv.: ethanolum anhydricum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Indication | | Anti-inflammatoire non stéroïdien pour bovins, porcs et chevaux | |
| Conditionnements | 01 | 001 | 50 ml B |
| | | 002 | 100 ml B |
| | | 003 | 250 ml B |
| Valable jusqu'au | | 26.03.2019 | |

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

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 63116 | Abgabekategorie: A | Index: | 10.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | eprinomectinum 5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1ml. | |
| Anwendung | | Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten beim Rind | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 l A |
| | | 002 | 2.5 l A |
| Gültig bis | | 09.03.2019 | |

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 Abtei Fenchelhonig N, Sirup

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 51154 | Abgabekategorie: E | Index: 03.02.0. | 11.03.2014 |
| Zusammensetzung | 02 | foeniculi aetheroleum 3.5 mg, excipients ad praeparationem pro 5 ml. | |
| Anwendung | | Bei Husten | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 16.11.2019 | |

01 Adeps suillus D6, Trinkampulle

Regenasanum AG, 8272 Ermatingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 58744 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 26.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | adeps suillus D6 dilutio ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | ohne Indikation | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung | |
| Gültig bis | | 16.07.2019 | |

01 Aleve, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 53810 | Abgabekategorie: C | Index: 07.10.1. | 28.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | naproxenum natricum 220 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Analgeticum | |
| Packung/en | 01 | 015 12 Tablette(n) | C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2011 (Änderung Packungsgrösse, neu: 12 Filmtabletten). | |
| Gültig bis | | 19.10.2016 | |

01 Altargo, Salbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 58641 | Abgabekategorie: B | Index: 10.09.2. | 12.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | retapamulinum 10 mg, antiox.: E 321, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Impetigo, sekundär infizierte traumatische Läsionen der Haut | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2011 (Verlängerung der Zulassung) | |
| | | Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 03.08.2019 | |

01 Amiodar mite, Tabletten**02 Amiodar, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 55721 | Abgabekategorie: B | Index: 02.02.0. | 07.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | amiodaroni hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso. | |
| | 02 | amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Antiarrhythmicum | |
| Packung/en | 01 | 006 60 Tablette(n) | B |
| | 02 | 002 20 Tablette(n) | B |
| | | 004 60 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 18.05.2019 | |

01 Amlodipin Spirig HC 5mg, Tabletten**02 Amlodipin Spirig HC 10mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 58862 | Abgabekategorie: B | Index: 02.06.1. | 18.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso. | |
| | 02 | amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Calciumantagonist | |
| Packung/en | 01 | 005 30 Tablette(n) | B |
| | | 006 100 Tablette(n) | B |
| | 02 | 007 30 Tablette(n) | B |
| | | 008 100 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2012 | |
| | | Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 12.05.2019 | |

01 Antall-C Calcium citron, Brausetabletten
02 Antall-C Calcium orange, Brausetabletten
 Pro Farma AG, Lindenstrasse 12, 6340 Baar

| Zul.-Nr.: 30943 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.52 | 12.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | acidum ascorbicum 1 g, ergocalciferolum 160 U.I., calcii glycerophosphas 610 mg corresp. calcium 100 mg, acidum citricum anhydricum, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso. | |
| | 02 | acidum ascorbicum 1 g, ergocalciferolum 160 U.I., calcii glycerophosphas 610 mg corresp. calcium 100 mg, acidum citricum anhydricum, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Roborans | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 25.08.2019 | |

01 Aptivus 100 mg/ml, orale Lösung
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

| Zul.-Nr.: 59336 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0. | 24.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | tipranavirum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | HIV-Infektionen | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 14.02.2020 | |

02 Assan rem, Spray
 Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

| Zul.-Nr.: 53317 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.4. | 20.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 02 | hydroxyethylis salicylas 90 mg, dimethylis sulfoxidum 45 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 18 mg, levomentholum 27 mg, camphora racemica 5.4 mg, dexpanthenolum 9 mg, aromatica, rosmarini aetheroleum, lavandulae hybrida abrialis aetherolum, cumarinum, pentadecalactone, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Kutanes Antiphlogisticum | |
| Packung/en | 02 | 035 50 ml | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.12.2013 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: Lavandinöl (Lavandula hybrida abrialis herb oil). | |
| Gültig bis | | 12.12.2017 | |

02 Balmox soluble, Tabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 49714 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 14.03.2014 |
| Zusammensetzung | 02 | nabumetonum 1 g, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Antiphlogistikum | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 02.04.2018 | |

02 Balmox 1 g, Filmtabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 49713 | Abgabekategorie: B | Index: 07.10.1. | 14.03.2014 |
| Zusammensetzung | 02 | nabumetonum 1 g, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Antiphlogistikum | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 02.04.2018 | |

01 Benadon 300 mg, Lacktabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 25635 | Abgabekategorie: C | Index: 07.02.3. | 27.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | pyridoxini hydrochloridum 300 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Vitamin B6-Präparat | |
| Packung/en | 01 | 019 10 Tablette(n) 035 100 Tablette(n) | C C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 08.04.2019 | |

01 Betadine, desinfizierendes Gurgelkonzentrat

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 34284 | Abgabekategorie: D | Index: 12.03.3. | 06.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | iodum 7.5 mg ut povidonum iodatum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 36 % V/V. | |
| Anwendung | | Desinficiens für Mund und Rachen | |
| Packung/en | 01 | 032 120 ml | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 26.03.2019 | |

- 01 Binocrit 1000 IE/0,5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 02 Binocrit 2000 IE/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 03 Binocrit 3000 IE/0,3 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 04 Binocrit 4000 IE/0,4 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 05 Binocrit 5000 IE/0,5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 06 Binocrit 6000 IE/0,6 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 07 Binocrit 7000 IE/0,7 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 08 Binocrit 8000 IE/0,8 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 09 Binocrit 9000 IE/0,9 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen
 10 Binocrit 10000 IE/1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 59055 | Abgabekategorie: A | Index: 06.07.3. | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|-----------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | epoetinum alfa ADNr 1000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. | |
| | 02 | epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 03 | epoetinum alfa ADNr 3000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml. | |
| | 04 | epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. | |
| | 05 | epoetinum alfa ADNr 5000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. | |
| | 06 | epoetinum alfa ADNr 6000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. | |
| | 07 | epoetinum alfa ADNr 7000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.7 ml. | |
| | 08 | epoetinum alfa ADNr 8000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. | |
| | 09 | epoetinum alfa ADNr 9000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.9 ml. | |
| | 10 | epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Stimulierung der Erythropoese | |
| Packung/en | 01 | 001 | 6 x 0.5 ml Fertigspritzen A |
| | 02 | 002 | 6 x 1 ml Fertigspritzen A |
| | 03 | 003 | 6 x 0.3 ml Fertigspritzen A |
| | 04 | 004 | 6 x 0.4 ml Fertigspritzen A |
| | 05 | 005 | 6 x 0.5 ml Fertigspritzen A |
| | 06 | 006 | 6 x 0.6 ml Fertigspritzen A |
| | 07 | 007 | 6 x 0.7 ml Fertigspritzen A |
| | 08 | 008 | 6 x 0.8 ml Fertigspritzen A |

| | | | | |
|------------|----|-----|--|---|
| | 09 | 009 | 6 x 0.9 ml Fertigspritzen | A |
| | 10 | 010 | 6 x 1 ml Fertigspritzen | A |
| Bemerkung | | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | | 22.07.2019 | |

01 Bondronat, Filmtabletten

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|--|
| Zul.-Nr.: 56360 | Abgabekategorie: B | Index: 07.99.0. | 04.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | acidum ibandronicum 50 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Behandlung von Knochenmetastasen | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.03.2009 (Verlängerung der Zulassung) |
| Gültig bis | | | 01.09.2019 |

01 Bupivacain 1mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione**02 Bupivacain 1.25 mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

| | | | |
|------------------------|--------------------------------------|--|--------------------|
| N° d'AMM: 56479 | Categoria di dispensazione: A | Index: 01.02.2. | 14.03.2014 |
| Composizione | 01 | bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 02 | bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyl citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Indicazione | | Anestetico locale | |
| Confezione/i | 01 | 001 | 1 x 250 ml sacca A |
| | | 003 | 5 x 250 ml sacca A |
| | 02 | 005 | 1 x 250 ml sacca A |
| | | 006 | 5 x 250 ml sacca A |
| Osservazione | | Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 06.02.2014 (proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope | |
| Valevole fino al | | | 08.09.2019 |

01 Carmol Massagefluid, Einreibemittel

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

| Zul.-Nr.: 53164 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.4. | 11.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | methylis salicylas 9 mg, levomentholum 12 mg, camphora racemica 5.6 mg, pini aetheroleum 10.1 mg, eucalypti aetheroleum 5.6 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 4.5 mg, lavandulae aetheroleum 2.3 mg, rosmarini aetheroleum 2.3 mg, thymi aetheroleum 1.1 mg, citronellae aetheroleum 0.9 mg, salviae aetheroleum 0.8 mg, myristicae aetheroleum 0.7 mg, anisi aetheroleum 0.5 mg, caryophylli aetheroleum 0.4 mg, alcohol isopropylicus, excipiens ad solutionem pro 1 g. | |
| Anwendung | | Einreibemittel bei stumpfen Verletzungen | |
| Packung/en | 01 | 013 | 250 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2009 | |
| Gültig bis | | 18.08.2019 | |

02 Carmol Rheumasalbe, Salbe

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

| Zul.-Nr.: 38345 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.4. | 11.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 02 | levomentholum 13.4 mg, camphora racemica 5 mg, methylis salicylas 7.3 mg, anisi aetheroleum 0.7 mg, caryophylli aetheroleum 0.4 mg, eucalypti aetheroleum 8.4 mg, citronellae aetheroleum 1.1 mg, myristicae aetheroleum 0.9 mg, salviae aetheroleum 1.1 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 9 mg, thymi aetheroleum 1.9 mg, adeps lanae, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden | |
| Packung/en | 02 | 087 | 80 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2009 | |
| Gültig bis | | 18.08.2019 | |

01 Cefuroxim-Mepha 250, Lactab**02 Cefuroxim-Mepha 500, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 56958 | Abgabekategorie: A | Index: 08.01.3. | 14.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Infektionskrankheiten | |
| Packung/en | 01 | 001 | 14 Tablette(n) A |
| | 02 | 005 | 14 Tablette(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 02.11.2019 | |

01 Cholesterinum D6, flüssige Verdünnung zur Injektion

Regenasanum AG, 8272 Ermatingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 58746 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 26.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | cholesterolum D6 dilutio ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | ohne Indikation | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. | |
| Gültig bis | | 16.07.2019 | |

- 10 Choriomon 10'000, preparazione iniettabile (fiala con solvente)
 11 Choriomon 1500, preparazione iniettabile (fiala con solvente)
 12 Choriomon 2000, preparazione iniettabile (fiala con solvente)
 13 Choriomon 5000, preparazione iniettabile (fiala con solvente)
 14 Choriomon 1000, preparazione iniettabile (fiala con solvente)
 15 Choriomon 250, preparazione iniettabile (fiala con solvente)
 16 Choriomon 500, preparazione iniettabile (fiala con solvente)
 17 Choriomon 10'000, preparazione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
 18 Choriomon 1500, preparazione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
 19 Choriomon 2000, preparazione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
 20 Choriomon 5000, preparazione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
 21 Choriomon 1000, preparazione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
 22 Choriomon 250, preparazione iniettabile (siringa preriempita con solvente)
 23 Choriomon 500, preparazione iniettabile (siringa preriempita con solvente)

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: **33524** Categoria di dispensazione: **B** Index: 07.08.1. 28.03.2014

| Composizione | | |
|--------------|----|--|
| | 10 | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 10000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |
| | 11 | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 1500 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |
| | 12 | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 2000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |
| | 13 | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 5000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |
| | 14 | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 1000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |
| | 15 | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 250 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |
| | 16 | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum chorionicum 500 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. |

- 17 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotropinum chorionicum 10000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 18 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotropinum chorionicum 1500 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 19 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotropinum chorionicum 2000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 20 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotropinum chorionicum 5000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 21 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotropinum chorionicum 1000 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 22 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotropinum chorionicum 250 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 23 Praeparatio cryodesiccata:
gonadotropinum chorionicum 500 U.I. hCG, lactosum monohydricum, pro vitro.
Solvens:
natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Indicazione

Amenorrea, anovulazione; criptorchidismo, ipogonadismo ipogonadotropinico, Pubertas tarda.

Stimolazione follicolare nella riproduzione medicalmente assistita.

Confezione/i

- | | | | |
|----|-----|--|---|
| 13 | 001 | 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + fiala con solvente | B |
| | 002 | 3 + 3 flaoncino/flaoncini con polvere + fiala con solvente | B |
| | 003 | 10 + 10 flaoncino/flaoncini con polvere + fiala con solvente | B |
| 19 | 184 | 3 flaoncino/flaoncini + 3 siringhe preriempite con solvente | B |
| 20 | 185 | 1 flaoncino/flaoncini + 1 siringa preriempita con solvente | B |
| | 186 | 3 flaoncino/flaoncini + 3 siringhe preriempite con solvente | B |
| 21 | 183 | 3 flaoncino/flaoncini + 3 siringhe preriempite con solvente | B |

| | |
|------------------|---|
| Osservazione | Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.02.2013 (sequenza 13: trasformazione tipo di omologazione, autorizzato per il commercio in Svizzera) |
| | 33524 10 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero |
| | 33524 11 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero |
| | 33524 12 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero |
| | 33524 14 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero |
| | 33524 15 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero |
| | 33524 16 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero |
| | 33524 17 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero |
| | 33524 18 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero |
| | 33524 22 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero |
| | 33524 23 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero |
| Valevole fino al | 14.04.2018 |

01 Circuvin, homöopathische Kreislauf Tropfen

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

| Zul.-Nr.: 58741 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 19.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | aconitum napellus D12, arnica montana D4, gelsemium sempervirens D6, vipera berus D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 50 % V/V. | |
| Anwendung | | Bei Kreislaufbeschwerden | |
| Packung/en | 01 | 001 50 ml | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2009 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung | |
| Gültig bis | | 27.05.2019 | |

01 Claropram 20 mg, Filmtabletten**02 Claropram 40 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------------|
| Zul.-Nr.: 56845 | Abgabekategorie: B | Index: 01.06.0. | 06.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer | |
| Packung/en | 01 | 002 | 14 Tablette(n) B |
| | | 008 | 98 Tablette(n) B |
| | 02 | 012 | 14 Tablette(n) B |
| | | 016 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 09.06.2019 | |

01 Colosan mite mint, granulé**02 Colosan mite citron, granulé****03 Colosan mite mocca, granulé**

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| N° d'AMM: 43319 | Catégorie de remise: D | Index: 04.08.13 | 13.03.2014 |
| Composition | 01 | sterculiae gummi 850 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad granulatum pro 1 g. | |
| | 02 | sterculiae gummi 850 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad granulatum pro 1 g. | |
| | 03 | sterculiae gummi 850 mg, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 150, excipients ad granulatum pro 1 g. | |
| Indication | | Pour la régulation des selles, en cas de constipation | |
| Conditionnements | 01 | 035 | 1000 g D |
| | | 043 | 200 g D |
| | | 051 | 500 g D |
| | 02 | 078 | 200 g D |
| | | 086 | 500 g D |
| | | 094 | 1000 g D |
| | | 125 | 20 x 5 g D |
| | 03 | 108 | 200 g D |
| | | 116 | 500 g D |
| | | 124 | 1000 g D |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.07.2009 (prolongation de l'autorisation) | |
| Valable jusqu'au | | 29.09.2019 | |

01 Corotrend 20 retard, Kapseln

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 47454 | Abgabekategorie: B | Index: 02.06.1. | 05.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | nifedipinum 20 mg, color.: E 110, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Calciumantagonist | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 22.06.2016 | |

01 Dalmadorm mite, Kapseln**02 Dalmadorm, Kapseln**

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 36803 | Abgabekategorie: B | Index: 01.03.1. | 06.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | flurazepami monohydrochloridum 15 mg, excipients pro capsula. | |
| | 02 | flurazepami monohydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Schlafmittel | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2009 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 10.06.2019 | |

01 Dalmadorm mite, Tabletten**02 Dalmadorm, Tabletten**

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------|
| Zul.-Nr.: 40536 | Abgabekategorie: B | Index: 01.03.1. | 06.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | flurazepami monohydrochloridum 15 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | flurazepami monohydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Schlafmittel | |
| Packung/en | 01 | 086 | 10 Tablette(n) B |
| | | 094 | 30 Tablette(n) B |
| | | 108 | 100 Tablette(n) B |
| | 02 | 116 | 10 Tablette(n) B |
| | | 124 | 30 Tablette(n) B |
| | | 132 | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2009 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe | |
| Gültig bis | | 11.06.2019 | |

01 Demopectol, gouttes bronchiques

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| N° d'AMM: 50573 | Catégorie de remise: D | Index: 03.02.0. | 13.03.2014 |
| Composition | 01 | thymi recentis extractum ethanolicum liquidum 0.6 ml, ratio: 1:1.5-2.5, hederæ helicis recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, ratio: 2.5-3.5:1, liquiritiæ extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, ratio: 1:1.6-2.4, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 57 % V/V. | |
| Indication | | En cas de toux de refroidissements | |
| Conditionnements | 01 | 044 | 30 ml D |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.09.2009 (prolongation de l'autorisation) | |
| Valable jusqu'au | | 16.09.2019 | |

01 Detensor, Tabletten

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------------|
| Zul.-Nr.: 44347 | Abgabekategorie: C | Index: 01.03.1. | 13.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | diphenhydramini hydrochloridum 31 mg, chlorotheophyllinum 23 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Hypnotikum | |
| Packung/en | 01 | 024 | 20 Tablette(n) C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 15.06.2019 | |

01 Dostinex, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|-----------------|
| Zul.-Nr.: 51756 | Abgabekategorie: B | Index: 07.03.1. | 27.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | cabergolinum 0.5 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Hyperprolaktinämische Störungen, medizinisch indizierte Laktationshemmung | |
| Packung/en | 01 | 010 | 2 Tablette(n) B |
| | | 029 | 8 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 01.09.2019 | |

01 Doxorubicin-Teva 10 mg/5 ml, Injektionslösung
02 Doxorubicin-Teva 20 mg/10 ml, Injektionslösung
03 Doxorubicin-Teva 50 mg/25 ml, Injektionslösung
04 Doxorubicin-Teva 200 mg/100 ml, Injektionslösung
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 59350 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1. | 05.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|--------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | doxorubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml. | |
| | 02 | doxorubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. | |
| | 03 | doxorubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml. | |
| | 04 | doxorubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml. | |
| Anwendung | | Zytostatikum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Durchstechflasche(n) A |
| | 02 | 002 | 1 Durchstechflasche(n) A |
| | 03 | 003 | 1 Durchstechflasche(n) A |
| | 04 | 004 | 1 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 01.12.2019 | |

01 Dynacirc SRO 2,5 mg mite, Kapseln
02 Dynacirc SRO 5 mg, Kapseln
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 57016 | Abgabekategorie: B | Index: 02.06.1. | 12.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | isradipinum 2.5 mg, excipiens pro capsula. | |
| | 02 | isradipinum 5 mg, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Hypertonie | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 07.04.2019 | |

01 Efient 5 mg, comprimés pelliculés**02 Efient 10 mg, comprimés pelliculés**

Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

| | | | |
|------------------------|---|---|------------------|
| N° d'AMM: 59136 | Catégorie de remise: B | Index: 06.03.2. | 04.03.2014 |
| Composition | 01 | prasugrelum 5 mg ut prasugreli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | prasugrelum 10 mg ut prasugreli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto. | |
| Indication | En association avec l'acide acétylsalicylique (AAS) pour la prévention des événements athérothrombotiques | | |
| Conditionnements | 01 | 002 | 28 comprimé(s) B |
| | | 005 | 98 comprimé(s) B |
| | 02 | 007 | 28 comprimé(s) B |
| | | 010 | 98 comprimé(s) B |
| | | 011 | 30 comprimé(s) B |
| Remarque | Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.01.2010 (prolongation de l'autorisation) | | |
| Valable jusqu'au | 29.07.2019 | | |

01 Emser Salz

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

| | | | |
|------------------------|--|---|--|
| Zul.-Nr.: 10167 | Abgabekategorie: D | Index: 12.03.9. | 05.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | sal ems 100 % m/m, corresp. ca., natrium 308.7 mg/g, kalium 6.11 mg/g, chloridum 188 mg/g, hydrogenocarbonas 474.4 mg/g, sulfas 9.24 mg/g, carbonas 14 mg/g, lithium 210 µg/g, magnesium 291 µg/g, calcium 16 µg/g, manganum 0.11 µg/g, ferrum 2.45 µg/g, fluoridum 78 µg/g, bromidum 202 µg/g, iodidum 4.32 µg/g, nitratum 355 µg/g. | |
| Anwendung | Katarrhalische Erkrankungen der Atemwege | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 Beutel Beutel à 1.475g D |
| | | 002 | 50 Beutel Beutel à 1.475g D |
| | | 003 | 20 Beutel Beutel à 1.475g mit 1 Applikationshilfe Emser Kindernasendusche Nasanita D |
| | | 027 | 20 Beutel Beutel à 2.95g D |
| | | 028 | 50 Beutel Beutel à 2.95g D |
| Bemerkung | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 20 Beutel à 1.475g, 50 Beutel à 1.475g und 20 Beutel à 1.475g mit Applikationshilfe) | | |
| Gültig bis | 21.12.2014 | | |

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 55139 | Abgabekategorie: B | Index: 02.07.1. | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | enalaprili maleas 5 mg, excipients pro compresso. | |
| | 02 | enalaprili maleas 10 mg, excipients pro compresso. | |
| | 03 | enalaprili maleas 20 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | ACE-Hemmer | |
| Packung/en | 01 | 002 30 Tablette(n) | B |
| | 02 | 004 28 Tablette(n) | B |
| | | 006 98 Tablette(n) | B |
| | 03 | 008 28 Tablette(n) | B |
| | | 010 98 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 17.10.2019 | |

01 Ephedrin Streuli, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

| Zul.-Nr.: 52118 | Abgabekategorie: B | Index: 02.05.2. | 05.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | ephedrini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Hypotonie; als Zusatzbehandlung bei Bronchospasmus | |
| Packung/en | 01 | 018 10 x 1 ml | B |
| | | 034 100 x 1 ml | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 08.09.2019 | |

01 Estalis 50/140, transdermale Pflaster**02 Estalis 50/250, transdermale Pflaster**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 54704 | Abgabekategorie: B | Index: 07.08.6. | 24.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | estradiolum 0.62 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 2.7 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 9 cm ² cum liberatione 50 µg et 140 µg/24 h. | |
| | 02 | estradiolum 0.512 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 4.8 mg, dipropylenglycolum, excipients ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg et 250 µg/24 h. | |
| Anwendung | | Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause | |
| Packung/en | 01 | 062 8 Pflaster | B |
| | | 070 24 Pflaster | B |
| | 02 | 089 8 Pflaster | B |
| | | 097 24 Pflaster | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 21.10.2019 | |

01 Estinette 30, compresse rivestite

EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano

| | | | |
|------------------------|--------------------------------------|--|-------------------------------------|
| N° d'AMM: 58321 | Categoria di dispensazione: B | Index: 09.02.1. | 13.03.2014 |
| Composizione | 01 | ethinylestradiolum 30 µg, gestodenum 75 µg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto. | |
| Indicazione | | Contraccettivo ormonale | |
| Confezione/i | 01 | 001 | 21 compresse rivestite B |
| | | 002 | 3 x 21 compresse rivestite B |
| | | 003 | 6 x 21 compresse rivestite B |
| Osservazione | | Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 20.07.2009 (proroga dell'omologazione) | |
| Valevole fino al | | 19.07.2019 | |

01 Fel tauri D6, flüssige Verdünnung zur Injektion

Regenasanum AG, 8272 Ermatingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 58747 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 26.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | fel tauri D6 dilutio ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | ohne Indikation | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung | |
| Gültig bis | | 16.07.2019 | |

01 Felden, Gel

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|---------------|
| Zul.-Nr.: 48305 | Abgabekategorie: C | Index: 07.10.4. | 06.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | piroxicamum 5 mg, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Kutanes Antirheumaticum | |
| Packung/en | 01 | 024 | 60 g C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 14.05.2019 | |

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

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--|-------------------|
| N° d'AMM: 51431 | Catégorie de remise: E | Index: 12.03.9. | 25.03.2014 |
| Composition | 01 | levomentholum 3.45 mg, aromatica, sorbitolum, sucralosum, excipients pro pastillo. | |
| Indication | | En cas de toux et enrouement | |
| Conditionnements | 01 | 014 | 25 g E |
| | | 030 | 2 x 25 g E |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.10.2010 | |
| Valable jusqu'au | | 18.12.2015 | |

01 Fluconazol Sandoz eco 50, Kapseln
02 Fluconazol Sandoz eco 150, Kapseln
03 Fluconazol Sandoz eco 200, Kapseln
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 56235 | Abgabekategorie: B | Index: 08.06.0. | 05.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | fluconazolum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| | 02 | fluconazolum 150 mg, excipients pro capsula. | |
| | 03 | fluconazolum 200 mg, color.: E 124, E 132, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Antimykotikum | |
| Packung/en | 01 | 014 7 Kapsel(n) | B |
| | | 016 28 Kapsel(n) | B |
| | 02 | 018 1 Kapsel(n) | B |
| | | 020 4 Kapsel(n) | B |
| | 03 | 022 2 Kapsel(n) | B |
| | | 024 7 Kapsel(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung | |
| Gültig bis | | 04.03.2019 | |

01 Fluoresceine Oxybuprocaine SDU Faure, Augentropfen
 OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

| Zul.-Nr.: 54756 | Abgabekategorie: B | Index: 11.99.0. | 05.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | fluoresceinum natricum 0.5 mg, oxybuprocaini hydrochloridum 4 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Augendiagnostik | |
| Packung/en | 01 | 038 20 Einzeldose(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 04.10.2019 | |

01 Fluvastatin Sandoz Retard, Retardtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 59364 | Abgabekategorie: B | Index: 07.12.0. | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie | |
| Packung/en | 01 | 001 28 Tablette(n) | B |
| | | 002 98 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2013 (Verzicht der Spitalpackung) | |
| Gültig bis | | 11.03.2019 | |

01 Foradil 12 mcg, Trockenpulver-Kapseln zur Inhalation

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|---|
| Zul.-Nr.: 52845 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.3. | 20.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | formoteroli fumaras dihydricus 12 µg, color.: E 132, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Bronchospasmolytikum | |
| Packung/en | 01 | 017 | 60 Kapsel(n) mit 1 Aerolizer B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 08.09.2019 | |

- 03 Fostimon 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)
 04 Fostimon 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)
 05 Fostimon 75 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
 06 Fostimon 150 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
 07 Fostimon 225 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
 08 Fostimon 300 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
 09 Fostimon 225 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)
 10 Fostimon 300 U.I., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: **52974** Categoria di dispensazione: **A** Index: 07.08.1. 28.03.2014

| | | | | | |
|--------------|--------------|--|--|--|---|
| Composizione | 03 | Praeparatio cryodesiccata: uofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | | | |
| | 04 | Praeparatio cryodesiccata: uofollitropinum 150 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | | | |
| | 05 | Praeparatio cryodesiccata: uofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | | | |
| | 06 | Praeparatio cryodesiccata: uofollitropinum 150 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | | | |
| | 07 | Praeparatio cryodesiccata: uofollitropinum 225 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | | | |
| | 08 | Praeparatio cryodesiccata: uofollitropinum 300 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | | | |
| | 09 | Praeparatio cryodesiccata: uofollitropinum 225 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | | | |
| | 10 | Praeparatio cryodesiccata: uofollitropinum 300 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | | | |
| | Indicazione | Disturbi dell'ovulazione, insufficienza luteale; riproduzione medicalmente assistita | | | |
| | Confezione/i | 03 | 001 | 1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + fiale con solvente | A |
| | | 002 | 10 + 10 flaconcino/flaconcini con polvere + fiale con solvente | A | |
| 04 | | 003 | 1 + 1 flaconcino/flaconcini con polvere + fiala con solvente | A | |
| | | 004 | 10 + 10 flaconcino/flaconcini con polvere + fiala con solvente | A | |

| | | | |
|----|-----|---|---|
| 05 | 098 | 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + siringa preriempta con solvente | A |
| | 099 | 10 + 10 flaoncino/flaoncini c. polvere + siringhe preriempte c. solvente | A |
| 06 | 100 | 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + siringa preriempta con solvente | A |
| | 101 | 10 + 10 flaoncino/flaoncini c. polvere + siringhe preriempte c. solvente | A |
| 07 | 102 | 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + siringa preriempta con solvente | A |
| | 103 | 5 + 5 flaoncino/flaoncini c. polvere + siringhe preriempte c. solvente | A |
| 08 | 104 | 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + siringa preriempta con solvente | A |
| | 105 | 5 + 5 flaoncino/flaoncini c. polvere + siringhe preriempte c. solvente | A |
| 09 | 005 | 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + fiale con solvente | A |
| | 006 | 5 + 5 flaoncino/flaoncini con polvere + fiale con solvente | A |
| 10 | 007 | 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + fiale con solvente | A |
| | 008 | 5 + 5 flaoncino/flaoncini con polvere + fiale con solvente | A |

Osservazione Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 02.10.2013 (sequenze 03, 04, 09 e 10: trasformazione tipo di omologazione, autorizzato per il commercio in Svizzera)

Valevole fino al 30.03.2019

01 Gem Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit
Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zul.-Nr.: 54131 | Abgabekategorie: D | Index: 03.02.0. | 11.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, acidum benzoicum 0.7 mg, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo. | |
| Anwendung | | Bei Erkältungshusten | |
| Packung/en | 01 | 011 | 36 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 30.08.2019 | |

02 Gorgonium, Salbe

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 46626 | Abgabekategorie: D | Index: 10.99.0. | 11.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 02 | allantoinum 50 mg, dexpanthenolum 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., natrii laurilsulfas, propylenglycolum, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Narben und Keloide | |
| Packung/en | 02 | 001 | 30 g D |
| | | 002 | 60 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Neue deklarationspflichtige Hilfsstoffe: Propylenglycolum und Alcohol benzylicus) | |
| Gültig bis | | 18.12.2016 | |

01 Heparin-Na 25'000 I.E./5 mL B. Braun, Injektionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

| Zul.-Nr.: 46613 | Abgabekategorie: B | Index: 06.03.3. | 20.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|----------------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | heparinum natricum 5000 U.I., natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Thromboembolische Erkrankungen | |
| Packung/en | 01 | 023 | 10 x 5 ml Durchstechflasche(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 05.10.2019 | |

01 Hospasol 167 mmol/l, Infusionslösung

Gambro Hospal (Schweiz) AG, Hornhaldenstrasse 9, 8802 Kilchberg ZH

| Zul.-Nr.: 56862 | Abgabekategorie: B | Index: 05.04.0. | 06.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | natrii hydrogenocarbonas 14 g corresp. natrium 167 mmol et hydrogenocarbonas 167 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. | |
| Anwendung | | Acetatfreie Biofiltration (AFB) | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 24.10.2019 | |

01 Infanrix DTPa-IPV, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: 638 | Abgabekategorie: B | Index: 08.08. | 12.03.2014 |
|----------------------|---------------------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg, haemagglutininum filamentosum (B. pertussis) 25 µg, pertactinum (B. pertussis) 8 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatum (Mahoney) 40 U.I., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum (MEF1) 8 U.I., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum (Saukett) 32 U.I., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, medium 199, residui: kalii chloridum et dinatrii phosphas anhydricus et kalii phosphates et polysorbatum 80 et glycinum et formaldehydum et neomycini sulfas et polymyxini B sulfas nihil, aqua ad iniectabilia ad suspensionem pro 0.5 ml. | |
| Anwendung | | Grundimmunisierung und Auffrischimpfung, gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis und Poliomyelitis, ab dem vollendeten 2. Lebensmonat | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Spritze(n) 1 Packung mit Fertigspritze und separat beigelegter Nadel B |
| | | 002 | 10 Spritze(n) 1 Packung mit 10 Fertigspritzen und separat beigelegte Nadeln B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 19.08.2019 | |

01 Kloostergarten Erkältungstee Gregorius, geschnittene Kräuter

Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

| Zul.-Nr.: 56052 | Abgabekategorie: E | Index: 03.99.0. | 04.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|---|
| Zusammensetzung | 01 | thymi herba 30 %, sambuci flos 20 %, tiliae flos 20 %, anisi fructus, rubi fruticosi folium, foeniculi amari fructus, rosae pseudofructus, serpylli herba, liquiritiae radix pro charta 1.5 g. | |
| Anwendung | | Schweisstreibend | |
| Packung/en | 01 | 021 | 20 x 1,5 g E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Änderung Präparatename, früher: Migros Kloostergarten Erkältungstee Gregorius, geschnittene Kräuter) | |
| Gültig bis | | 02.12.2017 | |

01 Künzle Abführtee, geschnittene Drogen

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

| Zul.-Nr.: 56197 | Abgabekategorie: D | Index: 04.08.14 | 26.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|---|
| Zusammensetzung | 01 | sennae fructus angustifoliae 33.3 %, foeniculi dulcis fructus 20 %, anisi fructus 16.6 %, coriandri fructus 16.6 %, carvi fructus 6.6 %, liquiritiae radix 6.6 %, pro charta 1.5 g. | |
| Anwendung | | Zur kurzfristigen Anwendung bei gelegentlicher Verstopfung | |
| Packung/en | 01 | 024 | 20 x 1,5 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 30.03.2019 | |

02 Lacryvisc SE, Augen-Gel

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|---|
| Zul.-Nr.: 54944 | Abgabekategorie: D | Index: 11.08.2. | 25.03.2014 |
| Zusammensetzung | 02 | carbomerum 974 (P) 3 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Tränenflüssigkeitsersatz/Gleitschutz bei Kontaktglasuntersuchungen | |
| Packung/en | 02 | 039 | 20 x 0.5 g Einzeldose(n) D |
| | | 047 | 50 x 0.5 g Einzeldose(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 02.09.2019 | |

01 Leucovorin Calcium Farnos, Injektionslösung

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|---|
| Zul.-Nr.: 48034 | Abgabekategorie: B | Index: 15.01.0. | 06.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | acidum folinicum 3 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Antidot gegen Folsäure-Antagonisten | |
| Packung/en | 01 | 039 | 5 x 2 ml Ampulle(n) B |
| | | 047 | 5 x 10 ml Ampulle(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 24.05.2019 | |

01 Leucovorin Calcium Farnos, Tabletten

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|---|
| Zul.-Nr.: 48033 | Abgabekategorie: B | Index: 15.01.0. | 06.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | acidum folinicum 15 mg ut calcii folinas, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Antidot gegen Folsäure-Antagonisten | |
| Packung/en | 01 | 016 | 10 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 24.05.2019 | |

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. | 04.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | losartanum kalicum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 03 | losartanum kalicum 50.0 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 04 | losartanum kalicum 100 mg, excipiens 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 | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 05.10.2019 | |

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. | 17.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | losartanum kalicum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | losartanum kalicum 25 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 03 | losartanum kalicum 50 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 04 | losartanum kalicum 100 mg, excipiens 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 | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 08.09.2019 | |

01 Lukair 10 mg, Filmtabletten

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

| Zul.-Nr.: 59341 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.5. | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|---|
| Zusammensetzung | 01 | montelukastum 10 mg ut natrii montelukastum, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Asthma bronchiale, allergische Rhinitis | |
| Packung/en | 01 | 003 | 28 Tablette(n) B |
| | | 004 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 13.07.2019 | |

01 Lukair 4 mg, Granulat

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

| Zul.-Nr.: 59343 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.5. | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|---|
| Zusammensetzung | 01 | montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, excipiens ad granulum pro charta. | |
| Anwendung | | Asthma bronchiale, allergische Rhinitis | |
| Packung/en | 01 | 002 | 28 Sachet(s) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 13.07.2019 | |

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. | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|---|
| Zusammensetzung | 01 | montelukastum 5 mg ut natrii montelukastum, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso. | |
| | 02 | montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, 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 | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 13.07.2019 | |

01 Lunadon, comprimés

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| N° d'AMM: 39045 | Catégorie de remise: C | Index: 01.04.2. | 13.03.2014 |
| Composition | 01 | diphenhydramini hydrochloridum 40 mg, drofenini hydrochloridum 10 mg, tolazolini hydrochloridum 2.5 mg, excipients pro compresso. | |
| Indication | | Sédatif | |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.06.2011 (prolongation de l'autorisation) | |
| | | Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger | |
| Valable jusqu'au | | 02.07.2019 | |

04 Magnesium-Diasporal 100, Lutschtabletten

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 26000 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.1. | 12.03.2014 |
| Zusammensetzung | 04 | magnesium 98.6 mg ut magnesii citras anhydricus et magnesii citras tetradecahydricus corresp. magnesii citras anhydricus 610 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro pastillo. | |
| Anwendung | | Magnesium-Präparat | |
| Packung/en | 04 | 001 50 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2013 (Änderung Zusammensetzung) | |
| Gültig bis | | 14.08.2018 | |

01 Magnesium-Diasporal 300 pro zuckerfrei, Granulat

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 61882 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.1. | 17.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | magnesium 301 mg ut magnesii citras anhydricus, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 4.74 g. | |
| Anwendung | | Magnesium-Präparat | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 22.09.2016 | |

01 Magnesium-Diasporal 300 pro, Granulat

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 60538 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.1. | 17.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | magnesium 301 mg ut magnesii citras anhydricus, saccharum, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 5.09 g. | |
| Anwendung | | Magnesium-Präparat | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 14.02.2016 | |

01 Magnesiumsulfat Bichsel 10%, Injektionslösung**02 Magnesiumsulfat Bichsel 20%, Injektionslösung****03 Magnesiumsulfat Bichsel 50%, Injektionslösung**

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

| Zul.-Nr.: 56394 | Abgabekategorie: B | Index: 07.02.1. | 14.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | magnesii sulfas heptahydricus 100 mg corresp. magnesium 406 µmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 02 | magnesii sulfas heptahydricus 200 mg corresp. magnesium 812 µmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| | 03 | magnesii sulfas heptahydricus 500 mg corresp. magnesium 2.029 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Magnesiumpräparat | |
| Packung/en | 01 | 001 10x10 ml Ampullen | B |
| | | 002 100x10 ml Ampullen | B |
| | | 003 10x20 ml Ampullen | B |
| | 02 | 004 10x10 ml Ampullen | B |
| | | 005 100x10 ml Ampullen | B |
| | | 006 10x20 ml Ampullen | B |
| | 03 | 008 10x2 ml Ampullen | B |
| | | 009 100x2 ml Ampullen | B |
| | | 010 10x10 ml Ampullen | B |
| | | 011 100x10 ml Ampullen | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 18.11.2019 | |

01 Menogon, Injektionspräparat

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

| Zul.-Nr.: 55042 | Abgabekategorie: A | Index: 07.08.1. | 19.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio sicca: menotropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml. | |
| Anwendung | | Stimulierung der Gonadenfunktion: Amenorrhoe, Anovulation; assistierte Reproduktion. Hypogonadismus beim Mann. | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2009 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 29.06.2019 | |

01 Merional HG 75 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
 02 Merional HG 150 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (siringa preriempita con solvente)
 03 Merional HG 75 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)
 04 Merional HG 150 I.U., preparazione iniettabile i.m., s.c. (fiala con solvente)
 IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

| N° d'AMM: 61261 | Categoria di dispensazione: A Index: 07.08.1. | | 14.03.2014 |
|------------------------|--|--|------------|
| Composizione | 01 | Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 75 U.I. hFSH et 75 U.I. hLH, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | |
| | 02 | Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 150 U.I. hFSH et 150 U.I. hLH, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | |
| | 03 | Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 75 U.I. hFSH et 75 U.I. hLH, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | |
| | 04 | Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 150 U.I. hFSH et 150 U.I. hLH, lactosum monohydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml. | |
| Indicazione | Disturbi dell'ovulazione, riproduzione medicalmente assistita | | |
| Confezione/i | 01 | 001 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + siringa preriempita con solvente | A |
| | | 002 10 + 10 flaoncino/flaoncini c. polvere + siringhe preriempite c. solvente | A |
| | 02 | 003 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + siringa preriempita con solvente | A |
| | | 004 10 + 10 flaoncino/flaoncini c. polvere + siringhe preriempite c. solvente | A |
| | 03 | 009 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + fiala con solvente | A |
| | | 010 10 + 10 flaoncino/flaoncini con polvere + fiala con solvente | A |
| | 04 | 011 1 + 1 flaoncino/flaoncini con polvere + fiala con solvente | A |
| | | 012 10 + 10 flaoncino/flaoncini con polvere + fiala con solvente | A |
| Osservazione | Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.07.2011 (sequenze 03 e 04: trasformazione tipo di omologazione, autorizzato per il commercio in Svizzera) | | |
| Valevole fino al | 14.07.2016 | | |

01 Meropenem Actavis 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**02 Meropenem Actavis 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| Zul.-Nr.: 59201 | Abgabekategorie: A | Index: 08.01.25 | 19.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|---------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro. | |
| | 02 | Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro. | |
| Anwendung | | Infektionskrankheiten | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 Durchstechflasche(n) A |
| | 02 | 002 | 10 Durchstechflasche(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 19.08.2019 | |

01 Metamucil N Mite orange, poudre

Procter & Gamble Switzerland SARL, PO Box 999, route de Saint-Georges 47, 1213 Petit-Lancy

| N° d'AMM: 55112 | Catégorie de remise: D | Index: 04.08.13 | 17.03.2014 |
|------------------------|-------------------------------|---|--------------|
| Composition | 01 | ispaghulae testae pulvis 561.8 mg, arom.: aspartamum et alia, color.: E 110, excipiens ad pulverem pro 1 g. | |
| Indication | | En cas de constipation et tendance à la constipation | |
| Conditionnements | 01 | 003 | 283 g D |
| | | 025 | 30 x 5,8 g D |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.10.2009 | |
| Valable jusqu'au | | 25.11.2019 | |

01 Metavirulent, homöopathische Tropfen

Metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

| Zul.-Nr.: 44508 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 11.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | acidum l-lacticum D15 30 mg, aconitum napellus D4 20 mg, ferrum phosphoricum D8 500 mg, gelsemium sempervirens D4 30 mg, influenzinum D30 100 mg, veratrum album D4 200 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 37 % V/V. | |
| Anwendung | | Bei grippalen Erscheinungen | |
| Packung/en | 01 | 028 | 50 ml D |
| | | 036 | 100 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2010 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 09.11.2019 | |

01 Metoprolol-Mepha ZOK 25, Depotabs
02 Metoprolol-Mepha ZOK 50, Depotabs
03 Metoprolol-Mepha ZOK 100, Depotabs
04 Metoprolol-Mepha ZOK 200, Depotabs
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 60093 | Abgabekategorie: B | Index: 02.03.0. | 07.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 03 | metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 04 | metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Beta-Rezeptorenblocker | |
| Packung/en | 01 | 001 30 Tablette(n) Depotabs | B |
| | | 002 100 Tablette(n) Depotabs | B |
| | 02 | 003 30 Tablette(n) Depotabs | B |
| | | 004 100 Tablette(n) Depotabs | B |
| | 03 | 005 30 Tablette(n) Depotabs | B |
| | | 006 100 Tablette(n) Depotabs | B |
| | 04 | 007 30 Tablette(n) Depotabs | B |
| | | 008 100 Tablette(n) Depotabs | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 03.09.2019 | |

01 Midro Tabs, Tabletten
Midro AG, Lörracherstrasse 50, 4125 Riehen

| Zul.-Nr.: 15322 | Abgabekategorie: D | Index: 04.08.14 | 24.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | sennae folii pulvis 145 mg corresp. sennosidum B 3.5-4.2 mg, aromatica, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei gelegentlicher Verstopfung | |
| Packung/en | 01 | 047 90 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2010 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 29.09.2019 | |

01 Migros Klostersgarten Brusttee Hieronymus, geschnittene Kräuter
Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

| Zul.-Nr.: 52927 | Abgabekategorie: E | Index: 03.02.0. | 11.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | plantaginis herba 25 %, liquiritiae radix 25 %, thymi herba 20 %, foeniculi fructus 10 %, rosae pseudofructus sine semine 5 %, pulmonariae herba 5 %, serpylli herba 5 %, violae tricoloris herba 5 % pro charta 1.5 g. | |
| Anwendung | | Hustenlindernd | |
| Packung/en | 01 | 021 20 x 1,5 g | E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 30.08.2019 | |

01 Migros Klostergarten Magen- und Darmtee Isidorus, geschnittene Kräuter

Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

| Zul.-Nr.: 52928 | Abgabekategorie: E | Index: 04.04.0. | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|---|
| Zusammensetzung | 01 | menthae piperitae folium 25 %, foeniculi fructus 20 %, anisi fructus 15 %, matricariae flos 15 %, carvi fructus 15 %, melissae folium 5 %, cinnamomi cortex 5 % pro charta 1.5 g. | |
| Anwendung | | Blähungstreibend | |
| Packung/en | 01 | 036 | 20 x 1,5 g E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 18.10.2019 | |

01 Mirtazap-Mepha oro 15, Schmelztabletten**02 Mirtazap-Mepha oro 30, Schmelztabletten****03 Mirtazap-Mepha oro 45, Schmelztabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 61356 | Abgabekategorie: B | Index: 01.06.0. | 06.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|---|
| Zusammensetzung | 01 | mirtazapinum 15 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, excipients pro compresso. | |
| | 02 | mirtazapinum 30 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, excipients pro compresso. | |
| | 03 | mirtazapinum 45 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 110, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Antidepressivum | |
| Packung/en | 01 | 011 | 6 Tablette(n) B |
| | | 012 | 30 Tablette(n) B |
| | | 013 | 96 Tablette(n) B |
| | 02 | 014 | 30 Tablette(n) B |
| | | 015 | 96 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung) 61356 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 05.06.2016 | |

01 Mycophenolat-Mofetil Sandoz 500 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 58674 | Abgabekategorie: B | Index: 07.15.0. | 12.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|--|
| Zusammensetzung | 01 | mofetili mycophenolas 500 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Immunsuppressivum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 150 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 16.07.2019 | |

01 Mycophenolat-Mofetil Sandoz, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|--|
| Zul.-Nr.: 58620 | Abgabekategorie: B | Index: 07.15.0. | 12.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | mofetili mycophenolas 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Immunsuppressivum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 300 Kapsel(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 16.07.2019 | |

01 Naudicelle, capsules

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| N° d'AMM: 42280 | Catégorie de remise: D | Index: 07.99.0. | 11.03.2014 |
| Composition | 01 | oenotherae seminis oleum 550 mg corresp. acidum 9,12-linolicum ca. 380 mg, acidum gamolenicum ca. 50 mg, excipients pro capsula. | |
| Indication | | Comme complément alimentaire en cas de taux de lipides sanguins élevés | |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.08.2009 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger | |
| Valable jusqu'au | | 23.08.2019 | |

01 Nausetum, comprimé sublingual

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| N° d'AMM: 57708 | Catégorie de remise: D | Index: 20.01.0. | 14.03.2014 |
| Composition | 01 | anamirta cocculus C5, strychnos nux-vomica C7, nicotiana tabacum C5 ana partes 708 µg, excipients pro compresso. | |
| Indication | | Mal des transports | |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.10.2011 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) | |
| Valable jusqu'au | | 07.03.2017 | |

01 Navelbine 20 mg, Weichkapseln**02 Navelbine 30 mg, Weichkapseln****03 Navelbine 40 mg, Weichkapseln****04 Navelbine 80 mg, Weichkapseln**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|---------------|
| Zul.-Nr.: 56774 | Abgabekategorie: A | Index: 07.16.1. | 28.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | vinorelbinum 20 mg ut vinorelbini tartras (1:2), excipients pro capsula. | |
| | 02 | vinorelbinum 30 mg ut vinorelbini tartras (1:2), excipients pro capsula. | |
| | 03 | vinorelbinum 40 mg ut vinorelbini tartras (1:2), excipients pro capsula. | |
| | 04 | vinorelbinum 80 mg ut vinorelbini tartras (1:2), excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Zytostatikum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 Kapsel(n) A |
| | 02 | 003 | 1 Kapsel(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) 56774 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 56774 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 02.08.2019 | |

01 Nebivolol Axapharm 5 mg, Tabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------------|
| Zul.-Nr.: 59063 | Abgabekategorie: B | Index: 02.03.0. | 26.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | nebulololum 5 mg ut nebulololi hydrochloridum, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Beta-Rezeptorenblocker | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) B |
| | | 002 | 56 Tablette(n) B |
| | | 003 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 07.01.2020 | |

- 07 Neupro 1 mg/24h, dispositif transdermique
 08 Neupro 2 mg/24h, dispositif transdermique
 09 Neupro 3 mg/24h, dispositif transdermique
 10 Neupro 4 mg/24h, dispositif transdermique
 11 Neupro 6 mg/24h, dispositif transdermique
 12 Neupro 8 mg/24h, dispositif transdermique

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

| N° d'AMM: 57417 | Catégorie de remise: B | Index: 01.08.0. | 05.03.2014 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------------|
| Composition | 07 | rotigotinum 2.25 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 5 cm ² , cum liberatione 1 mg/24h. | |
| | 08 | rotigotinum 4.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 10 cm ² , cum liberatione 2 mg/24h. | |
| | 09 | rotigotinum 6.75 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 15 cm ² , cum liberatione 3 mg/24h. | |
| | 10 | rotigotinum 9 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 20 cm ² , cum liberatione 4 mg/24h. | |
| | 11 | rotigotinum 13.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 6 mg/24h. | |
| | 12 | rotigotinum 18 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 40 cm ² , cum liberatione 8 mg/24h. | |
| Indication | | Neupro est utilisé seul au stade précoce, ou en combinaison avec la lévodopa à tous les stades de la maladie de Parkinson / Neupro est indiqué dans le traitement symptomatique du syndrome idiopathique des jambes sans repos d'intensité modérée à sévère chez l'adulte | |
| Conditionnements | 07 | 001 | 7 emplâtre(s) B |
| | | 003 | 28 emplâtre(s) B |
| | 08 | 005 | 7 emplâtre(s) B |
| | | 007 | 28 emplâtre(s) B |
| | 09 | 009 | 7 emplâtre(s) B |
| | | 011 | 28 emplâtre(s) B |
| | 10 | 013 | 7 emplâtre(s) B |
| | | 015 | 28 emplâtre(s) B |
| | 11 | 017 | 7 emplâtre(s) B |
| | | 019 | 28 emplâtre(s) B |
| 12 | 021 | 28 emplâtre(s) B | |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.04.2011 (Changement de la composition (excipients) du produit fini) | |
| Valable jusqu'au | | 26.09.2016 | |

01 NovoSeven 1 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 02 NovoSeven 2 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 03 NovoSeven 5 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 04 NovoSeven 8 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

| Zul.-Nr.: 58693 | Abgabekategorie: B | Index: 06.01.1. | 14.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|---|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 1 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyL-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 0.5 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.12 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml. | |
| | 02 | Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 2 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyL-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 1 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.1 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml. | |
| | 03 | Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 5 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyL-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 2.5 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5.17 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml. | |
| | 04 | Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 8 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyL-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antiox.: methioninum 4 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 8.3 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml. | |
| Anwendung | | Hemmkörperhämophilie | |
| Packung/en | 01 | 005 | 1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter |
| | 02 | 006 | 1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter |
| | 03 | 007 | 1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter |
| | 04 | 008 | 1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter |
| Bemerkung | | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2013 (Verlängerung der Zulassung) |
| Gültig bis | | | 26.03.2019 |

01 NovoSeven 1 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 02 NovoSeven 2 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 03 NovoSeven 5 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 04 NovoSeven 8 mg, raumtemperaturstabiles Injektionspräparat
 Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: **58693** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 14.03.2014

| | | | | |
|-----------------|----|---|--|---|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 1 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyll-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antioxid.: methioninum 0.5 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.12 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml. | | |
| | 02 | Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 2 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyll-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antioxid.: methioninum 1 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.1 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml. | | |
| | 03 | Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 5 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyll-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antioxid.: methioninum 2.5 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5.17 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml. | | |
| | 04 | Praeparatio cryodesiccata: eptacogum alfa (activatum) 8 mg, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, glycyll-glycinum, polysorbatum 80, saccharum, mannitolum, antioxid.: methioninum 4 mg, pro vitro. Solvens: histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 8.3 ml. Solutio reconstituta: eptacogum alfa (activatum) 1 mg/ml. | | |
| Anwendung | | Hemmkörperhämophilie | | |
| Packung/en | 01 | 005 | 1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter | B |
| | 02 | 006 | 1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter | B |
| | 03 | 007 | 1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter | B |
| | 04 | 008 | 1 Set Packung enthält: Pulver, Lösungsmittel in Spritze, Adapter | B |

| | |
|------------|---|
| Bemerkung | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2013 (Packungen NovoSeven 1 mg Durchstechflasche Pharma-Code 001 NovoSeven 2 mg Durchstechflasche Pharma-Code 002 NovoSeven 5 mg Durchstechflasche Pharma-Code 003 NovoSeven 8 mg Durchstechflasche Pharma-Code 004 werden per 31.03.2014 widerrufen) |
| Gültig bis | 26.03.2019 |

01 Néo-Codion N, comprimés enrobés

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 22110 | Abgabekategorie: B | Index: 03.03.1. | 06.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | codeini 10-camsilas 25 mg corresp. codeinum 14.92 mg, sulfogaia-colum 100 mg, grindeliae extractum spissum 17 mg, saccharum, arom.: ethylvanillinum, color.: E 110, E 131, excipients pro compresso obducto. | |
| Packung/en | 01 | 039 20 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2009 (prolongation de l'autorisation) | |
| Gültig bis | | 06.10.2019 | |

01 Néo-Mercazole, Tabletten

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 21037 | Abgabekategorie: B | Index: 07.04.3. | 20.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | carbimazolum 5 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Thyreostaticum | |
| Packung/en | 01 | 028 50 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 31.08.2019 | |

01 Omeprazol Helvepharm 10 mg, Filmtabletten
02 Omeprazol Helvepharm 20 mg, Filmtabletten
03 Omeprazol Helvepharm 40 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

| Zul.-Nr.: 56313 | Abgabekategorie: B | Index: 04.99.0. | 06.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | omeprazolium 10 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | omeprazolium 20 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 03 | omeprazolium 40 mg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom | |
| Packung/en | 01 | 002 14 Tablette(n) | B |
| | | 004 28 Tablette(n) | B |
| | | 006 56 Tablette(n) | B |
| | | 008 98 Tablette(n) | B |
| | 02 | 010 7 Tablette(n) | B |
| | | 012 14 Tablette(n) | B |
| | | 014 28 Tablette(n) | B |
| | | 016 56 Tablette(n) | B |
| | | 018 98 Tablette(n) | B |
| | 03 | 020 7 Tablette(n) | B |
| | | 022 28 Tablette(n) | B |
| | | 024 56 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 25.05.2019 | |

01 Oramorph 10 mg/5 mL, Lösung
02 Oramorph 20 mg/1 mL, Lösung
 Norgine AG, 4132 Muttenz

| Zul.-Nr.: 53417 | Abgabekategorie: A | Index: 01.01.3. | 31.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | morphini sulfas pentahydricus 2 mg corresp. morphinum 1.5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10 % V/V. | |
| | 02 | morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Narkotisches Analgetikum | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 07.06.2019 | |

01 Oramorph 10 mg/5 mL, Lösung (Einzeldosen)
02 Oramorph 30 mg/5 mL, Lösung (Einzeldosen)
03 Oramorph 100 mg/5 mL, Lösung (Einzeldosen)
 Norgine AG, 4132 Muttenz

| Zul.-Nr.: 53418 | Abgabekategorie: A | Index: 01.01.3. | 31.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| 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 | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 07.06.2019 | |

01 Osa Pflanzen-Zahngel, Gel
 Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

| Zul.-Nr.: 50997 | Abgabekategorie: D | Index: 13.01.1. | 11.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|---|
| Zusammensetzung | 01 | menthae piperitae aetheroleum 1 mg, matricariae aetheroleum 1 mg, salviae aetheroleum 1 mg, caryophylli aetheroleum 1 mg, propolis tinctura 25 mg, xylitolum, saccharinum natricum, conserv.: E 210, excipiens ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Zahnungsbeschwerden beim Kleinkind | |
| Packung/en | 01 | 014 | 25 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.07.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 30.08.2019 | |

01 Ovysmen 0,5/35, Tabletten
02 Ovysmen 1/35, Tabletten
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| Zul.-Nr.: 39560 | Abgabekategorie: B | Index: 09.02.1. | 27.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | norethisteronum 0.5 mg, ethinylestradiolum 35 µg, excipiens pro compresso. | |
| | 02 | norethisteronum 1 mg, ethinylestradiolum 35 µg, excipiens pro compresso. | |
| Anwendung | | Hormonales Kontrazeptivum | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 15.08.2019 | |

01 Pantoprazol Sandoz 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Pantoprazol Sandoz 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 58350 | Abgabekategorie: B | Index: 04.99.0. | 20.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|-------------------|
| Zusammensetzung | 01 | pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, color.: E 104, E 124, excipiens pro compresso obducto. | |
| | 02 | pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, color.: E 104, E 124, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Ulku­stherapeutikum, Protonenpumpenblocker | |
| Packung/en | 01 | 001 | 15 Tablette(n) B |
| | | 003 | 30 Tablette(n) B |
| | | 005 | 60 Tablette(n) B |
| | | 007 | 120 Tablette(n) B |
| | 02 | 011 | 7 Tablette(n) B |
| | | 013 | 15 Tablette(n) B |
| | | 015 | 30 Tablette(n) B |
| | | 017 | 60 Tablette(n) B |
| | | 018 | 105 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 28.06.2019 | |

01 Paro Amin Fluor Gelée, Gelée

Esro AG, Dorfstrasse 143, 8802 Kilchberg ZH

| Zul.-Nr.: 51226 | Abgabekategorie: C/D | Index: 13.05.1. | 13.03.2014 |
|------------------------|-----------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | olaflurum et dectafurum 13.31 mg corresp. fluoridum 1 mg, natrii fluoridum 25.43 mg corresp. fluoridum 11.5 mg, arom.: vanillinum, saccharinum natricum et alia, color.: E 124, excipiens ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Kariesprophylaxe | |
| Packung/en | 01 | 046 | 25 g D |
| | | 054 | 200 ml C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 15.04.2019 | |

01 Perilox, Crème

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 50483 | Abgabekategorie: B | Index: 10.02.0. | 20.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | metronidazolium 20 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad emulsionem pro 1 g. | |
| Anwendung | | Rosacea, periorale Dermatitis | |
| Packung/en | 01 | 010 | 40 g B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Widerruf der Dosisstärke 02 Perilox Color, Crème) | |
| Gültig bis | | 01.12.2014 | |

01 Petinimid, Kapseln

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|--|
| Zul.-Nr.: 29934 | Abgabekategorie: B | Index: 01.07.1. | 13.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | ethosuximidum 250 mg, arom.: ethylvanillinum, conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Antiepilepticum | |
| Packung/en | 01 | 010 | 100 Kapsel(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 09.07.2019 | |

02 Pharmaton Vital compresse, compresse rivestite

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

| | | | |
|------------------------|--------------------------------------|---|---|
| N° d'AMM: 54967 | Categoria di dispensazione: D | Index: 07.02.6. | 07.03.2014 |
| Composizione | 02 | vitamina: betacarotenum 4.8 mg, cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 10 mg ut int-rac-alfa-tocopherylis acetat, thiamini nitras 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. | |
| Indicazione | | Preparazione a base di vitamine e sali minerali in caso di carenze nella vecchiaia | |
| Confezione/i | 02 | 111 | 30 compressa/compresse D |
| | | 112 | 60 compressa/compresse D |
| | | 113 | 90 compressa/compresse D |
| Osservazione | | Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 31.08.2012 (proroga dell'omologazione) | |
| Valevole fino al | | 25.08.2019 | |

01 Poliomyelitis Nosode D12, Trinkampulle

Regenasanum AG, 8272 Ermatingen

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 59027 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 26.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | poliomyelitis D12, ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | ohne Indikation | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. | |
| Gültig bis | | 29.07.2019 | |

01 Polvac Bäume, Injektionssuspension

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|---|
| Zul.-Nr.: 54785 | Abgabekategorie: A | Index: 07.13.3. | 28.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | <p>A): pollinis allergeni extractum (3 arbores: Betula spp., Alnus spp., Corylus spp.) 300 U., tyrosinum, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum (3 arbores: Betula spp., Alnus spp., Corylus spp.), tyrosinum, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum (3 arbores: Betula spp., Alnus spp., Corylus spp.), tyrosinum, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.</p> | |
| Anwendung | | Hyposensibilisierung | |
| Packung/en | 01 | 011 | 3 Spritze(n) Basisbehandlung in ansteigenden Konzentrationen A |
| | | 038 | 3 Spritze(n) Fortsetzungsbehandlung: 3 Spritzen à 2'000 U.Standard A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 06.04.2019 | |

01 Polvac Gräser+Roggen, Injektionssuspension

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|--|
| Zul.-Nr.: 46489 | Abgabekategorie: A | Index: 07.13.3. | 28.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | <p>A): pollinis allergeni extractum 300 U. (secali cereale cum 12 gramina: Arrhenatherum elatius, Cynosurus cristatus, Dactylis glomerata, Lolium spp., Poa pratensis, Anthoxanthum odoratum, Festuca pratensis, Agrostis tenuis, Bromus ssp., Alopecurus pratensis, Phleum pratense, Holcus lanatus), tyrosinum, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.</p> <p>B): pollinis allergeni extractum 800 U. (secali cereale cum 12 gramina: Arrhenatherum elatius, Cynosurus cristatus, Dactylis glomerata, Lolium spp., Poa pratensis, Anthoxanthum odoratum, Festuca pratensis, Agrostis tenuis, Bromus ssp., Alopecurus pratensis, Phleum pratense, Holcus lanatus), tyrosinum, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.</p> <p>C): pollinis allergeni extractum 2000 U. (secali cereale cum 12 gramina: Arrhenatherum elatius, Cynosurus cristatus, Dactylis glomerata, Lolium spp., Poa pratensis, Anthoxanthum odoratum, Festuca pratensis, Agrostis tenuis, Bromus ssp., Alopecurus pratensis, Phleum pratense, Holcus lanatus), tyrosinum, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.</p> | |
| Anwendung | | Subkutane Hyposensibilisierung | |
| Packung/en | 01 | 012 | 3 Spritze(n) Basisbehandlung in ansteigenden Konzentrationen A |
| | | 020 | 3 Spritze(n) Fortsetzungsbehandlung: 3 Spritzen à 2'000 U.Standard A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 07.04.2019 | |

01 Polyrhinium, comprimés sublinguaux homéopathiques

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|--|------------|
| N° d'AMM: 57033 | Catégorie de remise: D | Index: 20.01.0. | 14.03.2014 |
| Composition | 01 | allium cepa C7, euphrasia officinalis C7, histamini dihydrochloridum C9, strychnos nux-vomica C5 ana partes 0.53 mg, excipients pro compresso. | |
| Indication | | Rhume des foins | |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.02.2010 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) | |
| Valable jusqu'au | | 14.06.2015 | |

01 Quiétude, sirop homéopathique

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| N° d'AMM: 56217 | Catégorie de remise: D | Index: 20.01.0. | 13.03.2014 |
| Composition | 01 | chamomilla recutita C9, datura stramonium C9, gelsemium sempervirens C9, hyoscyamus niger C9, kalii bromidum C9, passiflora incarnata D3 ana partes 93.75 mg, saccharum 3.9 g, color.: E 150, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml. | |
| Indication | | Nervosité | |
| Conditionnements | 01 | 002 | 200 ml D |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.03.2009 | |
| Valable jusqu'au | | 22.09.2019 | |

02 Ramipril Actavis 2.5 mg, Tabletten**04 Ramipril Actavis 10 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|-------------------|
| Zul.-Nr.: 58250 | Abgabekategorie: B | Index: 02.07.1. | 24.03.2014 |
| Zusammensetzung | 02 | ramiprilum 2.5 mg, excipients pro compresso. | |
| | 04 | ramiprilum 10 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | ACE-Hemmer | |
| Packung/en | 02 | 001 | 20 Tablette(n) B |
| | | 003 | 100 Tablette(n) B |
| | 04 | 005 | 20 Tablette(n) B |
| | | 007 | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 06.07.2019 | |

05 ReFacto AF 250, Lyophilisat
 06 ReFacto AF 500, Lyophilisat
 07 ReFacto AF 1000, Lyophilisat
 08 ReFacto AF 2000, Lyophilisat
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: 55140 | Abgabekategorie: B | Index: 06.01.1. | 27.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 05 | Praeparatio cryodesiccata: morococogum alfa 250 U.I., natrii chloridum, saccharum, histidinum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml. | |
| | 06 | Praeparatio cryodesiccata: morococogum alfa 500 U.I., natrii chloridum, saccharum, histidinum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml. | |
| | 07 | Praeparatio cryodesiccata: morococogum alfa 1000 U.I., natrii chloridum, saccharum, histidinum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml. | |
| | 08 | Praeparatio cryodesiccata: morococogum alfa 2000 U.I., natrii chloridum, saccharum, histidinum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml. | |
| Anwendung | | Hämophilie A | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2010 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 16.03.2016 | |

01 Ribomunyl, Granulat

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

| Zul.-Nr.: 570 | Abgabekategorie: B | Index: 03.05.0. | 20.03.2014 |
|----------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | fractiones ribosomales RNA 525 µg ex klebsiella pneumoniae 14 % et streptococcus pneumoniae 12 % et streptococcus pyogenes 12 % et haemophilus influenzae inactivatum 2 % et klebsiella pneumoniae membrana 60 %, excipiens ad granulatatum pro 0.5 g. | |
| Anwendung | | Immunstimulans bei Infektionen im ORL- und Atemwegsbereich, ab dem vollendeten 1. Lebensjahr | |
| Packung/en | 01 | 002 12 Beutel | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 31.07.2019 | |

01 Ribomunyl, Tabletten

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

| | | | |
|----------------------|---------------------------|---|---|
| Zul.-Nr.: 587 | Abgabekategorie: B | Index: 03.05.0. | 20.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | fractiones ribosomales RNA 525 µg ex klebsiella pneumoniae 14 % et streptococcus pneumoniae 12 % et streptococcus pyogenes 12 % et haemophilus influenzae inactivatum 2 % et klebsiella pneumoniae membrana 60 %, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Immunstimulans bei Infektionen im ORL- und Atemwegsbereich | |
| Packung/en | 01 | 003 | 12 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 31.07.2019 | |

01 Risperidon Helvepharm 0.5 mg, Filmtabletten**02 Risperidon Helvepharm 1 mg, Filmtabletten****03 Risperidon Helvepharm 2 mg, Filmtabletten****04 Risperidon Helvepharm 3 mg, Filmtabletten****05 Risperidon Helvepharm 4 mg, Filmtabletten****06 Risperidon Helvepharm 6 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|---|
| Zul.-Nr.: 58735 | Abgabekategorie: B | Index: 01.05.0. | 06.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | risperidonum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 03 | risperidonum 2 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 04 | risperidonum 3 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto. | |
| | 05 | risperidonum 4 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto. | |
| | 06 | risperidonum 6 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Neurolepticum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 20 Tablette(n) B |
| | | 002 | 20 Tablette(n) B |
| | | 003 | 60 Tablette(n) B |
| | 03 | 004 | 20 Tablette(n) B |
| | | 005 | 60 Tablette(n) B |
| | 04 | 006 | 20 Tablette(n) B |
| | | 007 | 60 Tablette(n) B |
| | 05 | 008 | 20 Tablette(n) B |
| | | 009 | 60 Tablette(n) B |
| | 06 | 010 | 20 Tablette(n) B |
| | | 011 | 60 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 28.06.2019 | |

01 Rivastigmin Patch Sandoz 5, Transdermales Pflaster
02 Rivastigmin Patch Sandoz 10, Transdermales Pflaster
03 Rivastigmin Patch Sandoz 15, Transdermales Pflaster
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

| Zul.-Nr.: 63164 | Abgabekategorie: B | Index: 01.99.0. | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | rivastigminum 9 mg, excipients ad praeparationem pro 5 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h. | |
| | 02 | rivastigminum 18 mg, excipients ad praeparationem pro 10 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h. | |
| | 03 | rivastigminum 27 mg, excipients ad praeparationem pro 15 cm ² cum liberatione 13.3 mg/24h. | |
| Anwendung | | Demenz vom Alzheimer-Typ | |
| Packung/en | 01 | 001 | 30 Pflaster B |
| | 02 | 002 | 60 Pflaster (2 x 30) B |
| | | 003 | 30 Pflaster B |
| | 03 | 004 | 30 Pflaster B |
| | | 005 | 60 Pflaster (2 x 30) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 13.3 mg/24 h) | |
| Gültig bis | | 10.06.2018 | |

01 Robinul-Neostigmine, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

| N° d'AMM: 49389 | Categoria di dispensazione: B | Index: 15.01.0. | 06.03.2014 |
|------------------------|--------------------------------------|---|----------------------|
| Composizione | 01 | glycopyrronii bromidum 0.5 mg, neostigmini metilsulfas 2.5 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Indicazione | | Anticholinergico + Inibitore della colinesterasi | |
| Confezione/i | 01 | 019 | 10 x 1 fiala/fiale B |
| Osservazione | | Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 23.06.2009 (proroga dell'omologazione) | |
| Valevole fino al | | 05.07.2019 | |

01 Rosa aetheroleum/Silicea colloidalis comp., Unguentum
 WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

| Zul.-Nr.: 60336 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 27.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | geranii aetheroleum 2.5 mg, rosae aetheroleum 0.5 mg, silicea colloidalis solutio aquosa 0.28 g corresp. silica colloidalis anhydrica 0.01 g, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | ohne Indikation | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2013 (Korrektur der Deklaration der Zusammensetzung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. | |
| Gültig bis | | 17.10.2018 | |

01 Rozex, Gel

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 50977 | Abgabekategorie: B | Index: 10.02.0. | 12.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | metronidazolium 7.5 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Rosacea | |
| Packung/en | 01 | 013 | 30 g B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 18.10.2019 | |

01 Sauerstoff medicinal Westfalen, Inhalationsgas, flüssig in mobilen Behältern

Westfalen Gas Schweiz GmbH, Sisslerstrasse 11, 5074 Eiken

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------------------------|
| Zul.-Nr.: 59121 | Abgabekategorie: E | Index: 03.99.0. | 04.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | oxygenium 100 %, gasum inhalationis. | |
| Anwendung | | Sauerstofftherapie | |
| Packung/en | 01 | 001 | 450 l mobile Kryobehälter E |
| | | 002 | 600 l mobile Kryobehälter E |
| | | 003 | 800 l mobile Kryobehälter E |
| | | 004 | 1000 l mobile Kryobehälter E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2011 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 27.08.2019 | |

01 Sauerstoff medicinal Westfalen, Inhalationsgas, flüssig in stationären Behältern

Westfalen Gas Schweiz GmbH, Sisslerstrasse 11, 5074 Eiken

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|-----------------------------------|
| Zul.-Nr.: 59122 | Abgabekategorie: E | Index: 03.99.0. | 04.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | oxygenium 100 %, gasum inhalationis. | |
| Anwendung | | Sauerstofftherapie | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 002 | 2000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 003 | 3000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 004 | 6000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 005 | 9000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 006 | 11000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 007 | 17000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 008 | 20000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 009 | 25000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 010 | 28000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 011 | 32000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 012 | 37000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 013 | 41000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 014 | 43000 l stationäre Kryobehälter E |
| | | 015 | 5000 l stationäre Kryobehälter E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2011 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 27.08.2019 | |

01 Sauerstoff med.,Inhalationsgas

Westfalen Gas Schweiz GmbH, Sisslerstrasse 11, 5074 Eiken

| Zul.-Nr.: 57228 | Abgabekategorie: E | Index: 03.99.0. | 04.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | oxygenium 100 %, gasum inhalationis. | |
| Anwendung | | Sauerstofftherapie | |
| Packung/en | 01 | 001 | 2 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E |
| | | 002 | 4 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E |
| | | 003 | 5 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E |
| | | 004 | 10 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E |
| | | 005 | 50 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E |
| | | 006 | 12x50 l Bündel E |
| | | 007 | 20 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E |
| | | 008 | 3 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E |
| | | 009 | 1 l Einzelflaschen Druckgasbehälter E |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2011 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 27.08.2019 | |

01 Septomixine, Paste

Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1

| Zul.-Nr.: 53377 | Abgabekategorie: B | Index: 13.06.0. | 06.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | hydrocortisoni acetat 286 mg, framycetini sulfas 271.4 mg, propylenglycolum, excipiens ad pastam pro 1 g. | |
| Anwendung | | Mund- und Zahninfektionen | |
| Packung/en | 01 | 017 | 5 g B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 17.06.2019 | |

- 01 Sevre-Long 30 mg, Kapseln retard
 02 Sevre-Long 60 mg, Kapseln retard
 04 Sevre-Long 120 mg, Kapseln retard
 06 Sevre-Long 200 mg, Kapseln retard

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

| Zul.-Nr.: 53952 | Abgabekategorie: A | Index: 01.01.3. | 07.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|---------------------|
| Zusammensetzung | 01 | morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula. | |
| | 02 | morphini sulfas pentahydricus 60 mg corresp. morphinum 45 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula. | |
| | 04 | morphini sulfas pentahydricus 120 mg corresp. morphinum 90 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula. | |
| | 06 | morphini sulfas pentahydricus 200 mg corresp. morphinum 150 mg, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Opioides Analgetikum, Substitutionsbehandlung bei Opioid-abhängigkeit | |
| Packung/en | 01 | 011 | 30 Kapsel(n) A |
| | | 02 | 038 30 Kapsel(n) A |
| | | 04 | 001 100 Kapsel(n) A |
| | | | 046 30 Kapsel(n) A |
| | 06 | 002 | 100 Kapsel(n) A |
| | | 054 | 30 Kapsel(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 Kapseln retard für die Dosisstärken 120 mg und 200 mg) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe | |
| Gültig bis | | 30.01.2018 | |

- 01 Sidroga Thymian, geschnittene Droge
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

| Zul.-Nr.: 47115 | Abgabekategorie: D | Index: 03.02.0. | 11.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|--------------|
| Zusammensetzung | 01 | thymi herba 1.6 g pro charta. | |
| Anwendung | | Bei Erkältungshusten | |
| Packung/en | 01 | 019 | 20 x 1,6 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 30.08.2019 | |

01 Simepar-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| Zul.-Nr.: 38625 | Abgabekategorie: B | Index: 04.99.0. | 20.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | cardui mariae extractum normatum corresp. silymarinum 70 mg, thiamini hydrochloridum 4 mg, riboflavinum 4 mg, pyridoxini hydrochloridum 4 mg, cyanocobalaminum 1.2 µg, nicotinamidum 12 mg, calcii pantothenas 8 mg, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Adjuvans bei Hepatopathien | |
| Packung/en | 01 | 001 40 Kapsel(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 01.08.2019 | |

01 Similasan Arnica, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

| Zul.-Nr.: 56388 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 05.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | arnica montana D12, arnica montana D15, arnica montana D30 triturationes ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei Verletzungen | |
| Packung/en | 01 | 002 60 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 17.08.2019 | |

01 Similasan Echinacea Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

| Zul.-Nr.: 56390 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 05.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | echinacea D6, echinacea D12, echinacea D15 triturationes ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei Erkältungen | |
| Packung/en | 01 | 002 60 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 17.08.2019 | |

01 Similasan Hypericum, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

| Zul.-Nr.: 56389 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 05.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | hypericum perforatum D12, hypericum perforatum D15, hypericum perforatum D30 triturationes ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei Stimmungsschwankungen | |
| Packung/en | 01 | 003 80 Tablette(n) | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 17.08.2019 | |

01 Similasan Kava-Kava, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

| Zul.-Nr.: 56391 | Abgabekategorie: D | Index: 20.01.0. | 05.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | piper methysticum D12, piper methysticum D15, piper methysticum D30 triturationes ana partes 8.33 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Bei nervösen Angst- und Spannungszuständen | |
| Packung/en | 01 | 003 | 80 Tablette(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 17.08.2019 | |

01 Siquan 10 mg, Kapseln**02 Siquan 25 mg, Kapseln****03 Siquan 50 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: 34132 | Abgabekategorie: B | Index: 01.06.0. | 20.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|-----------------|
| Zusammensetzung | 01 | doxepinum 10 mg ut doxepini hydrochloridum, excipients pro capsula. | |
| | 02 | doxepinum 25 mg ut doxepini hydrochloridum, excipients pro capsula. | |
| | 03 | doxepinum 50 mg ut doxepini hydrochloridum, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Angstzustände, Depressionen | |
| Packung/en | 01 | 011 | 30 Kapsel(n) B |
| | | 038 | 100 Kapsel(n) B |
| | 02 | 054 | 30 Kapsel(n) B |
| | | 062 | 100 Kapsel(n) B |
| | 03 | 089 | 30 Kapsel(n) B |
| | | 097 | 100 Kapsel(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 28.12.2019 | |

01 Sleepium, sirop homéopathique

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

| N° d'AMM: 57286 | Catégorie de remise: D | Index: 20.01.0. | 14.03.2014 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition | 01 | coffea arabica C7, cypripedium calceolus var. pubescens C7, datura stramonium C7, ipomoea purga C7 ana partes 66 mg, saccharum 4.28 g, conserv.: E 202, E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml. | |
| Indication | | Troubles légers du sommeil | |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.10.2010 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) | |
| Valable jusqu'au | | 06.03.2016 | |

01 Solcoseryl 8 mg/g, Gel**02 Solcoseryl 4 mg/g, Gel mite**

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 26396 | Abgabekategorie: C | Index: 10.06.0. | 14.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 8.3 mg (Rind: Blut), carmellosum natricum, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g. | |
| | 02 | dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 4.15 mg (Rind: Blut), carmellosum natricum, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Wund- und Heilgel | |
| Packung/en | 01 | 018 20 g | C |
| | 02 | 034 20 g | C |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.04.2013 (Änderung an einem gentechnisch veränderten Organismus: Carmellosum natricum neu GVO-frei) | |
| Gültig bis | | 31.12.2017 | |

01 Somnium, comprimés

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

| | | | |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| N° d'AMM: 46457 | Catégorie de remise: B | Index: 01.03.2. | 20.03.2014 |
| Composition | 01 | lorazepamum 1 mg, diphenhydramini hydrochloridum 25 mg excipiens pro compresso. | |
| Indication | | Somnifère | |
| Conditionnements | 01 | 013 20 comprimé(s) | B |
| | | 021 50 comprimé(s) | B |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 05.06.2009 (prolongation de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psycho- tropes | |
| Valable jusqu'au | | 04.06.2019 | |

02 Sportusal sine Heparino, Spray

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 50751 | Abgabekategorie: D | Index: 07.10.4. | 20.03.2014 |
| Zusammensetzung | 02 | hydroxyethylis salicylas 90 mg, dimethylis sulfoxidum 45 mg, macro- goli 9 aether laurilicus 18 mg, levomentholum 27 mg, camphora racemica 5.4 mg, dexpanthenolum 9 mg, aromatica, rosmarini aethe- roleum, lavandulae hybrida abrialis aetherolum, cumarinum, penta- decalactone, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Kutanes Antiphlogistikum | |
| Packung/en | 02 | 020 50 ml Pumpdosierspray | D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.12.2013 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: Lavandinöl (Lavandula hybrida abrialis herb oil). | |
| Gültig bis | | 12.12.2017 | |

01 Stelara 45 mg, Injektionslösung**02 Stelara 90 mg, Injektionslösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 59066 | Abgabekategorie: B | Index: 07.15.0. | 21.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. | |
| | 02 | ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Plaque-Psoriasis | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 28.10.2015 | |

01 Tamiflu 75 mg, Kapseln**02 Tamiflu 30 mg, Kapseln****03 Tamiflu 45 mg, Kapseln**

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|----------------|
| Zul.-Nr.: 55196 | Abgabekategorie: B | Index: 08.03.0. | 24.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | oseltamivirum 75 mg ut oseltamiviri phosphas, carmellosum natricum conexum, excipiens pro capsula. | |
| | 02 | oseltamivirum 30 mg ut oseltamiviri phosphas, carmellosum natricum conexum, excipiens pro capsula. | |
| | 03 | oseltamivirum 45 mg ut oseltamiviri phosphas, carmellosum natricum conexum, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Influenza A und B | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 Kapsel(n) B |
| | 02 | 003 | 10 Kapsel(n) B |
| | 03 | 005 | 10 Kapsel(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2009 (Verlängerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle | |
| Gültig bis | | 02.11.2019 | |

01 Tonsilla compositum, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 58985 | Abgabekategorie: B | Index: 20.01.0. | 11.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | tonsilla D28, acidum ascorbicum D6, nodus lymphaticus suis D8, medulla ossium rubra suis D10, funiculus umbilicalis D10, splen D10, hypothalamus D10, hepar D10, embryo suis D13, cortex glandulae suprarenalis suis D13, cortisoni acetat D13, pulsatilla pratensis D6, acidum L(+) lacticum D6, echinacea D4, calcii phosphas D10, aesculus hippocastanum D6, kalii stibylti tartras D6, solanum dulcamara D4, levothyroxinum D13, dactylopius coccus D6, ferrum phosphoricum D10, gentiana lutea D6, geranium robertianum D6, mercurius solubilis hahnemanni D13, barii carbonas D28, conium maculatum D4, galium aparine D6, sulfur D8 ana partes, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro. | |
| Anwendung | | ohne Indikation | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2009 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. | |
| Gültig bis | | 26.10.2019 | |

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zul.-Nr.: 58869 | Abgabekategorie: B | Index: 01.07.1. | 20.03.2014 |
| 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 | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 12.08.2019 | |

01 Torasemid-Mepha 200, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|--------------------------|
| Zul.-Nr.: 58769 | Abgabekategorie: B | Index: 05.01.0. | 28.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | torasemidum 200 mg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Diureticum | |
| Packung/en | 01 | 003 | 20 Tablette(n) B |
| | | 004 | 100 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2013 (Änderung Präparatename, früher: Torasem-Mepha 200, Tabletten) | |
| Gültig bis | | 13.05.2019 | |

01 Trinovum, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|-----------------------------|
| Zul.-Nr.: 45305 | Abgabekategorie: B | Index: 09.02.1. | 13.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | I) Filmtablette weiss: norethisteronum 0.5 mg, ethinylestradiolum 35 µg, excipients pro compresso. II) Zartrosa Tablette: norethisteronum 0.75 mg, ethinylestradiolum 35 µg, excipients pro compresso. III) Orangefarbene Tablette: norethisteronum 1 mg, ethinylestradiolum 35 µg, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | | Hormonales Kontrazeptivum | |
| Packung/en | 01 | 015 | 1 x 21 Tablette(n) B |
| | | 023 | 3 x 21 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 08.08.2019 | |

01 Tuscalman A, supposte**02 Tuscalman B, supposte**

Desma Healthcare SpA, Torino succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

| | | | |
|------------------------|--------------------------------------|---|----------------------|
| N° d'AMM: 31900 | Categoria di dispensazione: D | Index: 03.03.1. | 03.03.2014 |
| Composizione | 01 | noscapini hydrochloridum 5 mg, guaifenesinum 25 mg, color.: E 120, excipients pro suppositorio. | |
| | 02 | noscapini hydrochloridum 10 mg, guaifenesinum 50 mg, excipients pro suppositorio. | |
| Indicazione | | Tosse | |
| Confezione/i | 01 | 050 | 10 supposte D |
| | 02 | 069 | 10 supposte D |
| Osservazione | | Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.02.2012 (proroga dell'omologazione) | |
| Valevole fino al | | 11.05.2019 | |

01 Tuscalman, sciroppo

Desma Healthcare SpA, Torino succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

| | | | | |
|------------------------|--------------------------------------|---|-----------------|------------|
| N° d'AMM: 29223 | Categoria di dispensazione: D | | Index: 03.03.1. | 03.03.2014 |
| Composizione | 01 | noscapini hydrochloridum 15 mg, guaifenesinum 100 mg, althaeae radicis extractum pro sirupo 250 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 10 ml corresp. ethanolum 4 % V/V. | | |
| Indicazione | | Tosse | | |
| Confezione/i | 01 | 025 | 120 ml | D |
| Osservazione | | Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.02.2012 (proroga dell'omologazione) | | |
| Valevole fino al | | 11.05.2019 | | |

01 Valaciclovir-Mepha 500, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | | |
|------------------------|---------------------------|--|-----------------|------------|
| Zul.-Nr.: 59502 | Abgabekategorie: A | | Index: 08.03.0. | 18.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipients pro compresso obducto. | | |
| Anwendung | | Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantationen | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 Tablette(n) | A |
| | | 002 | 30 Tablette(n) | A |
| | | 003 | 42 Tablette(n) | A |
| | | 004 | 90 Tablette(n) | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | | |
| Gültig bis | | 15.12.2019 | | |

01 Veinosium, comprimés sublinguaux, médicament homéopathique

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

| | | | | |
|------------------------|-------------------------------|--|-----------------|------------|
| N° d'AMM: 57609 | Catégorie de remise: D | | Index: 20.01.0. | 14.03.2014 |
| Composition | 01 | aesculus hippocastanum C5, arnica montana C5, hamamelis virginiana C5, strychnos nux-vomica C5 ana partes, excipients pro compresso. | | |
| Indication | | Insuffisance veineuse | | |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.08.2011 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) | | |
| Valable jusqu'au | | 21.11.2016 | | |

02 Venlafaxin Actavis ER 75 mg, Retardkapseln**03 Venlafaxin Actavis ER 150 mg, Retardkapseln****04 Venlafaxin Actavis ER 37.5 mg, Retardkapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

| Zul.-Nr.: 58870 | Abgabekategorie: B | Index: 01.06.0. | 06.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 02 | venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, excipiens pro capsula. | |
| | 03 | venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, E 131, excipiens pro capsula. | |
| | 04 | venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 124, excipiens pro capsula. | |
| Anwendung | | Antidepressivum | |
| Packung/en | 02 | 001 14 Kapsel(n) | B |
| | | 002 28 Kapsel(n) | B |
| | | 003 98 Kapsel(n) | B |
| | 03 | 004 14 Kapsel(n) | B |
| | | 005 28 Kapsel(n) | B |
| | | 006 98 Kapsel(n) | B |
| | 04 | 007 7 Tablette(n) | B |
| | | 008 28 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 10.06.2019 | |

01 Ventolin Diskus, Multidosen-Pulverinhalator

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: 53898 | Abgabekategorie: B | Index: 03.04.3. | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | salbutamolom 200 µg ut salbutamoli sulfas, excipiens ad pulverem pro dosi. | |
| Anwendung | | Bronchospasmolytikum | |
| Packung/en | 01 | 017 60 Einzeldose(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 26.09.2019 | |

02 Vicks Pastilles Toux Sèche Miel

Procter & Gamble Switzerland SARL, PO Box 999, route de Saint-Georges 47, 1213 Petit-Lancy

| N° d'AMM: 54639 | Catégorie de remise: C | Index: 03.01.1. | 04.03.2014 |
|------------------------|-------------------------------|---|------------|
| Composition | 02 | dextromethorphanum 7.33 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens pro pastillo. | |
| Indication | | Toux, en particulier toux irritative sèche | |
| Remarque | | Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.05.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger | |
| Valable jusqu'au | | 10.08.2019 | |

01 Virazole, Lyophilisat für Aerosol

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

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 48286 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0. | 19.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryodesiccata: ribavirinum 6 g pro vitro. | |
| Anwendung | | Mittel gegen Viren | |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2009 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt | |
| Gültig bis | | 24.11.2019 | |

01 Vitamin E-Mepha 300, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|-----------------|
| Zul.-Nr.: 53261 | Abgabekategorie: D | Index: 07.02.3. | 19.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | int-rac-alfa-tocopherylis acetat 300 mg, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Vitamin E-Präparat | |
| Packung/en | 01 | 019 | 30 Kapsel(n) D |
| | | 027 | 100 Kapsel(n) D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 25.08.2019 | |

01 Wala Plantago Bronchialbalsam, Arzneimittel auf Grundlage anthroposophischer Erkenntnis

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 41587 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 04.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | plantago lanceolata e foliis ferm D1 10 mg, drosera ferm D3 10 mg, petasites hybridus e radice ferm D1 10 mg, dextrocamphora 20 mg, terebinthina laricina 50 mg, thymi aetheroleum 5 mg, eucalypti aetheroleum 5 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Einreibemittel bei Husten | |
| Packung/en | 01 | 016 | 30 g D |
| | | 024 | 100 g D |
| Gültig bis | | 07.09.2019 | |

01 Wala Plantago Bronchialbalsam, Arzneimittel auf Grundlage anthroposophischer Erkenntnis

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zul.-Nr.: 41587 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 11.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | plantago lanceolata e foliis ferm D1 10 mg, drosera ferm D3 10 mg, petasites hybridus e radice ferm D1 10 mg, dextrocamphora 20 mg, terebinthina laricina 50 mg, thymi aetheroleum 5 mg, eucalypti aetheroleum 5 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g. | |
| Anwendung | | Einreibemittel bei Husten | |
| Packung/en | 01 | 016 | 30 g D |
| | | 024 | 100 g D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 07.09.2019 | |

02 Wala Pulmonium Hustensaft, Sirup, Arzneimittel auf Grundlage anthroposophischer Erkenntnis
WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zul.-Nr.: 39460 | Abgabekategorie: D | Index: 20.02.0. | 11.03.2014 |
| Zusammensetzung | 02 | piceae summitatum maceratum 1.77 g, plantaginis folii maceratum 4.13 g, petasites hybridus e radice ferm D3 0.12 g, saccharum, excipiens ad praeparationem pro 10 ml. | |
| Anwendung | | Bei Husten | |
| Packung/en | 02 | 017 | 90 ml D |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 07.09.2019 | |

01 Yira 20, Filmtabletten

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|----------------------|
| Zul.-Nr.: 60066 | Abgabekategorie: B | Index: 09.02.1. | 20.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg ut ethinylestradiolum betadexum clathratum, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Hormonales Kontrazeptivum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 x 21 Tablette(n) B |
| | | 002 | 3 x 21 Tablette(n) B |
| | | 003 | 6 x 21 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 01.09.2019 | |

01 Yira 30, Filmtabletten

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|----------------------|
| Zul.-Nr.: 60073 | Abgabekategorie: B | Index: 09.02.1. | 20.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Hormonales Kontrazeptivum | |
| Packung/en | 01 | 001 | 1 x 21 Tablette(n) B |
| | | 002 | 3 x 21 Tablette(n) B |
| | | 003 | 6 x 21 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 01.09.2019 | |

01 Zanipress 10 mg/10 mg, Filmtabletten**02 Zanipress 10 mg/20 mg, Filmtabletten**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

| Zul.-Nr.: 59192 | Abgabekategorie: B | Index: 02.07.2. | 10.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | lercanidipinum 9.4 mg corresp. lercanidipini hydrochloridum 10 mg, enalaprili maleas 10 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| | 02 | lercanidipinum 9.4 mg corresp. lercanidipini hydrochloridum 10 mg, enalaprili maleas 20 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Hypertonie | |
| Packung/en | 01 | 001 | 28 Tablette(n) B |
| | | 002 | 98 Tablette(n) B |
| | 02 | 003 | 28 Tablette(n) B |
| | | 004 | 98 Tablette(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 17.08.2019 | |

01 Zeffix, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: 54868 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0. | 19.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------------|
| Zusammensetzung | 01 | lamivudinum 100 mg, excipients pro compresso obducto. | |
| Anwendung | | Chronische Hepatitis B | |
| Packung/en | 01 | 014 | 28 Tablette(n) A |
| | | 022 | 84 Tablette(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 27.10.2019 | |

01 Zeffix, Lösung zum Einnehmen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: 54869 | Abgabekategorie: A | Index: 08.03.0. | 19.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | lamivudinum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Chronische Hepatitis B | |
| Packung/en | 01 | 010 | 240 ml A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 27.10.2019 | |

01 Zemplar 1 µg, Kapseln

02 Zemplar 2 µg, Kapseln

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

| | | | |
|------------------------|---------------------------|---|----------------|
| Zul.-Nr.: 57989 | Abgabekategorie: B | Index: 07.05.0. | 19.03.2014 |
| Zusammensetzung | 01 | paricalcitolum 1 µg, antiox.: E 321, excipients pro capsula. | |
| | 02 | paricalcitolum 2 µg, antiox.: E 321, excipients pro capsula. | |
| Anwendung | | Behandlung des sekundären Hyperparathyreoidismus CKD 3, 4 und 5 Stadium | |
| Packung/en | 01 | 004 | 28 Kapsel(n) B |
| | 02 | 008 | 28 Kapsel(n) B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2012 (Widerruf der Dosisstärke 4 µg) | |
| Gültig bis | | 11.03.2018 | |

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Convenia ad us.vet., Injektionspräparat (10 ml nach Rekonstitution)

02 Convenia ad us.vet., Injektionspräparat (4 ml nach Rekonstitution)

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

| Zul.-Nr.: | 58068 | Abgabekategorie: | A | Index: | 12.03.2014 |
|-----------------|-------|---|--|--------|------------|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryodesiccata: cefovecinum 852 mg ut cefovecinum natricum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, conserv.: E 216 2.13 mg, E 218 19.17 mg pro vitro corresp. cefovecinum 80 mg/ml. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 13 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | |
| | 02 | Praeparatio cryodesiccata: cefovecinum 340 mg ut cefovecinum natricum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, conserv.: E 216 0.84 mg, E 218 7.64 mg pro vitro corresp. cefovecinum 80 mg/ml. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 13 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | | | |
| Anwendung | | Antibiotikum (Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung) für Hunde und Katzen | | | |
| Packung/en | 01 | 001 | 10 ml Pulver und Lösungsmittel (10 ml nach Rekonstitution) | | A |
| | 02 | 002 | 4 ml Pulver und Lösungsmittel (4 ml nach Rekonstitution) | | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 4 ml) | | | |
| Gültig bis | | 04.09.2017 | | | |

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: | 13.03.2014 |
|-----------------|-------|--|---------------------|--------|------------|
| 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 | | | |
| Packung/en | 01 | 040 | 4 x 2 ml 4 Pipetten | | B |
| | 02 | 083 | 4 x 4 ml 4 Pipetten | | B |
| | 03 | 121 | 4 x 8 ml 4 Pipetten | | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) | | | |
| Gültig bis | | 03.11.2019 | | | |

01 Eraquell Tabs ad us.vet.

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| Zul.-Nr.: 60085 | Abgabekategorie: A | Index: | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|----------------------|
| 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 | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 25.11.2019 | |

01 Eraquell ad us.vet., Paste

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| Zul.-Nr.: 54943 | Abgabekategorie: A | Index: | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------------------|
| Zusammensetzung | 01 | ivermectinum 18.7 mg, excipients ad pastam pro 1 g. | |
| Anwendung | | Paste zur oralen Anwendung gegen Ekto- und Endoparasiten bei Pferden | |
| Packung/en | 01 | 024 | 7.49 g Dosierer A |
| | | 025 | 12 x 7.49 g Dosierer A |
| | | 026 | 24 x 7.49 g Dosierer A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 19.10.2019 | |

01 Folligon ad us.vet., Injektionspräparat

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

| Zul.-Nr.: 37519 | Abgabekategorie: B | Index: | 25.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|--|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryodesiccata: gonadotropinum sericum equinum 1'000 U.I., mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro 5 ml. | |
| Anwendung | | Brunstlosigkeit, gestörte Spermio-genese bei Wiederkäuern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen | |
| Packung/en | 01 | 014 | 5 Fl. à 1000 I.E. mit 5ml Lösungsmittel pro Fläschchen B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 27.09.2019 | |

01 Forticillin ad us.vet., Salbeninjektoren

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

| Zul.-Nr.: 42004 | Abgabekategorie: A | Index: | 06.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|--|
| Zusammensetzung | 01 | Suspension: benzylpenicillinum procainum 1 Mio. U.I., benzylpenicillinum kalicum 1 Mio. U.I., neomycinum 525 mg ut neomycini sulfas, triglycerida saturata media, polysorbatum 20, conserv.: natrii dehydroacetat 10 mg, pro vase 10 g. Tela cum solutione: benzethonii chloridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Kühe | |
| Packung/en | 01 | 014 | 4 Euterinjektore(n) mit 4 Desinfektionstüchern A |
| | | 022 | 100 Euterinjektore(n) A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.09.2013 | |
| Gültig bis | | 09.02.2019 | |

01 Malaseb ad us.vet., Shampoo

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

| Zul.-Nr.: 61660 | Abgabekategorie: B | Index: | 10.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | chlorhexidini digluconas 20 mg, miconazoli nitras 20 mg, conserv.: methyl(chloro)isothiazolinonum, methylisothiazolinonum, natrii benzoas, excipients ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Antibakterielles und antimykotisches Shampoo für Hunde und Katzen | |
| Packung/en | 01 | 002 | 250 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2011 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: natrii benzoas) | |
| Gültig bis | | 05.09.2016 | |

01 Sedalin Gel ad us.vet., Oraldoser

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

| Zul.-Nr.: 42760 | Abgabekategorie: B | Index: | 11.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | acepromazinum 350 mg ut acepromazini hydrogenomaleas, arom.: natrii cyclamas, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro vase 10 ml. | |
| Anwendung | | Orales Sedativum für Pferde und Hunde | |
| Packung/en | 01 | 013 | 10 ml B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 25.10.2019 | |

01 Stresnil ad us.vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

| Zul.-Nr.: 35441 | Abgabekategorie: B | Index: | 11.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| Zusammensetzung | 01 | azaperonum 40 mg, acidum tartaricum, antiox.: E 223 2 mg, conserv.: E 216 50 µg, E 218 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Neuroleptikum für Schweine | |
| Packung/en | 01 | 026 100 ml | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 10.08.2019 | |

01 Tiacil ad us.vet., Augentropfen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

| Zul.-Nr.: 52047 | Abgabekategorie: A | Index: | 13.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 01 | gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, dexamethasonum 1 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, antiox.: E 223, conserv.: acidum parahydroxybenzoicum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. | |
| Anwendung | | Antiinfektiöse und entzündungshemmende Augentropfen für Hunde und Katzen | |
| Packung/en | 01 | 013 5 ml | A |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 27.10.2019 | |

01 Tolfedine CS ad us.vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

| Zul.-Nr.: 56766 | Abgabekategorie: B | Index: | 04.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|--|------------|
| 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 | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2009 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 23.08.2019 | |

04 Vasotop P 1.25 ad us.vet., Tabletten

05 Vasotop P 2.5 ad us.vet., Tabletten

06 Vasotop P 5 ad us.vet., Tabletten

07 Vasotop P 0.625 ad us.vet., Tabletten

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

| Zul.-Nr.: 54595 | Abgabekategorie: B | Index: | 25.03.2014 |
|------------------------|---------------------------|---|------------|
| Zusammensetzung | 04 | ramiprilum 1.25 mg, aromatica, excipients pro compresso. | |
| | 05 | ramiprilum 2.5 mg, aromatica, excipients pro compresso. | |
| | 06 | ramiprilum 5 mg, aromatica, excipients pro compresso. | |
| | 07 | ramiprilum 0.625 mg, aromatica, excipients pro compresso. | |
| Anwendung | 04 | ACE-Hemmer zur Behandlung von kongestiver Herzinsuffizienz beim Hund | |
| | 05 | ACE-Hemmer zur Behandlung von kongestiver Herzinsuffizienz beim Hund | |
| | 06 | ACE-Hemmer zur Behandlung von kongestiver Herzinsuffizienz beim Hund | |
| | 07 | ACE-Hemmer zur Behandlung von kongestiver Herzinsuffizienz beim Hund und chronischer Niereninsuffizienz bei der Katze | |
| Packung/en | 04 | 077 28 Tablette(n) | B |
| | | 085 3 x 28 Tablette(n) | B |
| | 05 | 107 28 Tablette(n) | B |
| | | 115 3 x 28 Tablette(n) | B |
| | 06 | 131 28 Tablette(n) | B |
| | | 158 3 x 28 Tablette(n) | B |
| | 07 | 174 28 Tablette(n) | B |
| | | 182 3 x 28 Tablette(n) | B |
| Bemerkung | | Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung) | |
| Gültig bis | | 02.09.2019 | |

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.03.2014 übernimmt die Firma **Helvepharm AG, Frauenfeld** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mepha Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.03.2014, l'entreprise **Helvepharm AG, Frauenfeld** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel**:

| Zul.-Nr. N° d'AMM | Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom) |
|----------------------|---|
| 57666 | Bicalutamid Helvepharm (Bicalutamid-Mepha, Lactab) |

Widerruf der Zulassung

Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung

1 **Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb**

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

2 **Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes**

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

3 **Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle**

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

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

| | | | | | | |
|---|----|---|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Apresolin 10 mg, Dragées Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch | 18359 | B | 02.07.1. | 19.03.2014 |
| 1 | 02 | Apresolin 25 mg, Dragées Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch | 18359 | B | 02.07.1. | 19.03.2014 |
| 1 | 01 | Apresolin, Injektionspräparat Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch | 18358 | B | 02.07.1. | 28.03.2014 |
| 1 | 01 | Bleomycin-Teva, Lyophilisat zur parenteralen Anwendung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 57190 | A | 07.16.1. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Capitole Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen | 59352 | C | 03.03.1. | 25.03.2014 |
| 1 | 01 | Citropain neue Formel, Halsweh-Lutschtabletten Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen | 58418 | D | 12.03.3. | 31.03.2014 |
| 1 | 01 | Donepezil-Teva 5 mg, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 60395 | B | 01.99.0. | 31.03.2014 |
| 1 | 02 | Donepezil-Teva 10 mg, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel | 60395 | B | 01.99.0. | 31.03.2014 |

| | | | | | | |
|---|----|--|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Euphorbium compositum S Heel, homöopathische Injektionslösung Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach | 49097 | B | 20.01.0. | 14.08.2014 |
| 1 | 03 | Gem neue Formel, Halsweh-Lutschtabletten Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen | 38983 | D | 12.03.3. | 31.03.2014 |
| 4 | 01 | Heidak Spagyrik Halsschmerzen, Spray Heidak AG, 6032 Emmen | 59338 | D | 20.01.0. | 14.03.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Ananas comosus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61930 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Arbores I, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61960 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Arbores II, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62022 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Asparagus officinalis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61980 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Avena sativa, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61984 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Brassica oleracea, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61995 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Cacao, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61968 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Candida albicans, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62017 | A | 14.03.0. | 31.08.2014 |

| | | | | | | |
|---|----|--|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Capsicum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61999 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Caris/caridina, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61914 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Cavia porcellus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61939 | A | 14.03.0. | 31.08.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Chaetomium globosum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62018 | A | 14.03.0. | 31.08.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Citrus aurantium / sinensis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61957 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Citrus limon, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61983 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Citrus paradisi, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61952 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Citrus reticulata, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61947 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Cyprinus carpio, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61950 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Fragum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61944 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |

| | | | | | |
|---|----|--|--------------|----------|---------------------|
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Fraxinus excelsior, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61994 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Gadus morhua, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61954 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Gammarus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61912 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Herbarius, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62013 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Hippoglossus hippoglossus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61955 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Hordei farina, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61978 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Hordei furfur, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61976 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Hordeum vulgare, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61982 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Juglans regia, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61990 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Malum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61929 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |

| | | | | | | |
|---|----|--|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Melopsittacus undulatus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61909 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Mixtura Graminea-Cerealis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62004 | A | 14.03.0. | 31.08.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Musa paradisiaca, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61951 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Mytilus edulis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61913 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Nux americana, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61953 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Nux avellana, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61948 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Oryctolagus cuniculus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61936 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Ovis aries, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61907 | A | 14.03.0. | 31.08.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Ovum gallinae (toto), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61967 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Palinurus vulgaris, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61946 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |

| | | | | | |
|---|----|--|--------------|----------|---------------------|
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Parietaria officinalis, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62020 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Persicum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62001 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Petroselinum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61979 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Phoma betae, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62023 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pirum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61945 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pisum sativum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61997 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Poma, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61986 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Populus alba, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61991 | A | 14.03.0. 31.08.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pulvis abietis (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61917 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pulvis ceibae pentandrae (fibra herbae), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61919 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |

| | | | | | | |
|---|----|---|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pulvis fagi silvaticae (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61971 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pulvis gossypii, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61961 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pulvis juglantis regiae (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61918 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pulvis ligni moganici, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61920 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pulvis piceae excelsae (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61958 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pulvis pinus spec. (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61959 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pulvis quercus roboris (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61969 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Pulvis triplochiti scleroxyli (lignum), Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61963 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Quercus robur, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62002 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |

| | | | | | |
|---|----|--|--------------|----------|---------------------|
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Rumex spec., Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61965 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Salix caprea, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61970 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Salmo salar, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61949 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Salmo trutta, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61925 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Sambucus nigra, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61987 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Secalis cerealis furfur, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61973 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Solea vulgaris, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61962 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Spinacia oleracea, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61996 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Thunnus, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61964 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Tilia cordata, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61989 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |

| | | | | | | |
|---|----|---|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Triticum sativi furfur, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61915 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Triticum sativum, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62009 | A | 14.03.0. | 31.08.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Urtica dioica, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 62019 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Ustilago tritici, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61943 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Uva, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61988 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Intrakutan-Test Zea maydis furfur, Pulver und Lösungsmittel, intrakutan Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61975 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Menveo, Lyophilisat und Lösung (Durchstechflasche und Spritze) Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch | 60079 | B | 08.08. | 21.03.2014 |
| 1 | 01 | Mucogeran, Sirup Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden | 54629 | D | 03.02.0. | 19.02.2014 |
| 1 | 01 | Pioglitazon Takeda 15 mg, Tabletten Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach | 61862 | B | 07.06.2. | 12.03.2014 |
| 1 | 02 | Pioglitazon Takeda 30 mg, Tabletten Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach | 61862 | B | 07.06.2. | 12.03.2014 |
| 1 | 03 | Pioglitazon Takeda 45 mg, Tabletten Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach | 61862 | B | 07.06.2. | 12.03.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Anthoxanthum odoratum, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61768 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |

| | | | | | |
|---|----|--|--------------|----------|---------------------|
| 1 | 01 | Prick-Test Brassica napus var. napus, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61694 | A | 14.03.0. 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Cacao, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61807 | A | 14.03.0. 30.06.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Candida albicans, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61842 | A | 14.03.0. 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Citrus limon, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61750 | A | 14.03.0. 30.06.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Curvularia lunata, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61840 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Cynosurus cristatus, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61780 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Epithelia animalium II, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61793 | A | 14.03.0. 30.06.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Fragum, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61721 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Hordei furfur, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61781 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Malum, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61715 | A | 14.03.0. 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Melopsittacus undulatus, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61700 | A | 14.03.0. 31.12.2014 |

| | | | | | | |
|---|----|--|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Prick-Test Ovis aries, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61824 | A | 14.03.0. | 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Persicum, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61731 | A | 14.03.0. | 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Philadelphus coronarius, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61788 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Phoma betae, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61833 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Picea excelsa, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61743 | A | 14.03.0. | 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Pinus spec., topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61797 | A | 14.03.0. | 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Pirum, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61722 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Poma, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61711 | A | 14.03.0. | 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Pulvis faeni, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61834 | A | 14.03.0. | 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Rumex spec., topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61741 | A | 14.03.0. | 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Sambucus nigra, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61767 | A | 14.03.0. | 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Secalis cerealis furfur, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61775 | A | 14.03.0. | 30.06.2014 |

| | | | | | | |
|---|----|--|--------------|----------|----------|------------|
| 1 | 01 | Prick-Test Tritici sativi furfur, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61796 | A | 14.03.0. | 28.02.2014 |
| 1 | 01 | Prick-Test Zeae maydis furfur, topische Lösung Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil | 61761 | A | 14.03.0. | 31.12.2014 |
| 1 | 01 | Rotpunkt Apotheke Reisedragées, Dragées Parcopharm AG, 6340 Baar | 58556 | D | 01.09.0. | 20.03.2014 |
| 1 | 01 | Rotpunkt Apotheke neue Formel, Halsweh-Lutschtabletten Parcopharm AG, 6340 Baar | 58558 | D | 12.03.3. | 31.03.2014 |
| 1 | 01 | Similasan Zahnfleisch-Beschwerden, Globuli Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen | 51397 | D | 20.01.0. | 21.03.2014 |
| 1 | 01 | Swidro neue Formel, Halsweh-Lutschtabletten Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen | 58510 | D | 12.03.3. | 31.03.2014 |
| 1 | 01 | Vaminolact, Infusionslösung Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW | 49854 | B | 07.01.2. | 30.01.2014 |
| 1 | 01 | Vantas 50 mg, Implantat Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug | 60578 | A | 07.16.2. | 29.01.2014 |
| 1 | 01 | Vilan, Suppositorien Synmedic AG, Gerhardstrasse 1, 8003 Zürich | 23896 | A | 01.01.3. | 21.03.2014 |
| 1 | 01 | Vilan, Tabletten Synmedic AG, Gerhardstrasse 1, 8003 Zürich | 23897 | A | 01.01.3. | 21.03.2014 |
| 1 | 01 | Zürcher Bahnhof Apotheke Halsweh-Lutschtabletten neue Formel, Tabletten Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen | 58508 | D | 12.03.3. | 31.03.2014 |

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

| | | | | |
|---|----|---|----------------|------------|
| 1 | 01 | Sulfamethazin Streuli ad us.vet., Arzneimittelvormischung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach | 43512 A | 31.10.2014 |
|---|----|---|----------------|------------|

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

| | | | | | |
|----|---|--------------|----------|----------|------------|
| 01 | Broncho-Vaxom, enfants, gouttes orales OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin | 59399 | C | 03.05.0. | 11.08.2014 |
| 03 | Ibuscent, compresse effervescenti Alpex Pharma SA, Via Cantonale, 6805 Mezzovico | 50474 | D | 07.10.1. | 30.06.2014 |
| 01 | Phytopharma Calcium, comprimés Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a,, 1666 Grandvillard | 53793 | D | 07.02.51 | 25.08.2014 |
| 01 | Vesica Urinaria suis D10 D30 D200, Injektionslösung Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach | 58891 | B | 20.01.0. | 30.08.2014 |