

# Journal

## Swissmedic

**3/2015**

14. Jahrgang  
14<sup>s</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Im Brennpunkt</b>	
Massnahmen gegen illegale Therapieangebote mit Frischzellen und nicht zugelassenen Frischzellenpräparaten	<b>188</b>
Nachtrag 8.4 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	<b>200</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Olysio®, Hartkapseln (Simeprevirum)	<b>206</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Xifaxan®, Filmtabletten (Rifaximinum)	<b>208</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lixiana®, Filmtabletten (Edoxabanum)	<b>210</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Bravecto® ad us. vet., Kautablette (Fluralanerum)	<b>212</b>
<b>Regulatory News</b>	
Abschluss formale Kontrolle - Praxisänderung	<b>214</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Neuzulassung	<b>216</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>224</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>305</b>
Widerruf der Zulassung	<b>306</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>308</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

Page	Page
<b>Actualités</b>	
Mesures de lutte contre les offres thérapeutiques illégales de cellules fraîches et de préparations non autorisées à base de cellules fraîches	<b>194</b>
Entrée en vigueur du Supplément 8.4 de la Pharmacopée Européenne	<b>203</b>
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Olysio®, gélules (Simeprevirum)	<b>207</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Xifaxan®, Comprimés pelliculés (Rifaximinum)	<b>209</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lixiana ®, comprimés pelliculés (Edoxabanum)	<b>211</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Bravecto® ad us. vet., comprimé à croquer (Fluralanerum)	<b>213</b>
<b>Réglementation</b>	
Achèvement du contrôle formel - Swissmedic modifie sa pratique	<b>215</b>
<b>Miscellanées</b>	
Nouvelle autorisation	<b>216</b>
Révision et modification de l'autorisation	<b>224</b>
Modification du titulaire d'AMM	<b>305</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>306</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>308</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

## Massnahmen gegen illegale Therapieangebote mit Frischzellen und nicht zugelassenen Frischzellenpräparaten

Bundesamt für Gesundheit und Schweizerisches Heilmittelinstitut Swissmedic

Nach wie vor werden in der Schweiz Frischzellentherapien angeboten und im Internet stark beworben. Medizintouristen aus dem asiatischen Raum sind die Hauptkunden, die wirtschaftliche Bedeutung der Angebote ist gross. Die Wirksamkeit der Therapien mit Frischzellen ist jedoch wissenschaftlich nicht belegt und mit grossen Risiken für die Gesundheit verbunden. Verschiedene Angebote bewegen sich ausserhalb des legalen Rahmens oder sind illegal und bergen dadurch auch ein Reputationsrisiko für die Schweiz. Das BAG und Swissmedic haben sich in enger Zusammenarbeit mit den kantonalen Behörden einen Überblick über die existierenden Therapieangebote verschafft. Potenzielle Hersteller von Frischzellen und Frischzellenpräparaten sowie Anbieter von entsprechenden Therapien werden auf die rechtlichen Rahmenbedingungen hingewiesen und aufgefordert, die Herstellung oder Therapien für welche die notwendigen Zulassungen oder Bewilligungen nicht vorliegen, einzustellen, und deren Bewerbung zu unterlassen, bzw. die entsprechenden Gesuche einzureichen.

### EINLEITUNG

Bei der Frischzellentherapie handelt es sich um ein Behandlungskonzept, das von der medizinischen Wissenschaft heute zwar nicht akzeptiert ist, das sich jedoch bei einem zahlungskräftigen Kundensegment des Medizintourismus in der Schweiz einer hohen Beliebtheit erfreut. Als Frischzellentherapie im ursprünglichen Sinn versteht man eine um 1930 vom Schweizer Arzt Paul Niehans (1882-1971) entwickelte Behandlung, bei welcher lebende tierische Zellen in einer isotonischen Salzlösung aufgeschwemmt und anschliessend auf den Menschen übertragen werden. Das Zellmaterial wird aus tierischen Organen, meist aus Organen von Schafsfüten, oder aus der Plazenta von Schafen gewonnen. Heute werden anstelle von lebenden Zellen vermehrt gefrorene oder lyophilisierte Zellen, Zellfragmente oder Zellextrakte eingesetzt. Die Therapie besteht im Wesentlichen in der Injektion solcher Extrakte mit der Absicht, eine revitalisierende Wirkung in den korrespondierenden Organen zu erzielen. Häufig erfolgt die Anwendung im Rahmen von Anti-Aging-Therapien bzw. bei Therapien zur Revitalisierung des Körpers im Allgemeinen. Es werden aber auch Therapien von chronischen Krankheiten und Altersbeschwerden (z.B. Migräne, Arte-

riosklerose etc.) bis hin zur alternativen Krebstherapie angeboten.

Angebote mit Frischzellen werden in der Werbung, in der Regel auf den Internetseiten von Kliniken und Praxen, auch als Zelltherapie oder sogar als Behandlung mit Stammzellen dargestellt. Ebenso werden Therapieangebote, bei welchen immunstimulierende Präparate eingesetzt werden, nach aussen absichtlich mit Frischzellentherapien in Verbindung gebracht um damit an die ursprünglich entwickelte Behandlung nach Niehans anzuknüpfen. In den Angeboten besteht deshalb oft keine klare Abgrenzung in den verwendeten Begriffen und für den Laien ist auch eine klare Unterscheidung zu neuartigen, sich entwickelnden wissenschaftlichen Zelltherapiemethoden (beispielsweise mit Stammzellen) nicht möglich.

### Die Risiken der Frischzellentherapie

Die Wirksamkeit der Frischzellentherapie ist wissenschaftlich nicht erwiesen. Dem fehlenden therapeutischen Nutzen stehen erhebliche Gesundheitsrisiken gegenüber. Die Risiken umfassen insbesondere Überempfindlichkeitsreaktionen, Abszessbildung an der Injektionsstelle bis zur Sepsis, Infektionen mit Zoonose-Erregern (Mikroorganismen, welche bei Wirbeltieren vorkommen und auf den Menschen übertragen werden können) sowie Auslösung von Autoimmunerkrankungen, einschliesslich Rheuma. In einigen Fällen wurden sogar Todesfälle nach einer Frischzellentherapie beschrieben (1-5). Die Therapie wird deshalb von medizinischen Standesorganisationen und von der WHO abgelehnt (6-8).

Vor allem aus Sicherheitsüberlegungen gab es verschiedentlich Ansätze, die Therapie offiziell zu verbieten. Ein solcher Versuch der Bundesregierung in Deutschland von 1997 scheiterte drei Jahre später vor dem Bundesverfassungsgericht, allerdings lediglich aus formalen Gründen (9).

### Situation in der Schweiz

Frischzellen- und damit verwandte Therapien erfreuen sich vor allem bei Personen aus China, Russland und dem Nahen Osten einer zunehmenden Beliebtheit. Genaue Zahlen zur Inanspruchnahme solcher Therapien in der Schweiz liegen nicht vor. Allerdings wurden im Jahr 2011 allein in China total 913 Visa für medizinische

Behandlungen in der Schweiz ausgestellt. Diese Visa enthalten aber keine genauen Angaben zur Art der Behandlung. Es wird geschätzt, dass etwa 80%, also etwa 730 Therapien pro Jahr, im Zusammenhang mit Angeboten solcher Therapien stehen.

Da die ärztlichen Tätigkeiten an Kliniken oder Praxen in der Zuständigkeit der Kantone liegen, verfügen das BAG und Swissmedic über keine umfassenden Informationen der Angebote von Frischzellentherapien in der Schweiz. Es steht jedoch fest, dass diese Angebote insbesondere via Internetseiten von verschiedenen Kliniken, Praxen und Medizinalpersonen in der Schweiz zunehmen. Es wurde im Zusammenhang mit Frischzellen- oder ähnlichen Therapien eine starke Zunahme von Anfragen potenzieller und auch besorgter Kunden zu bewilligten Kliniken, zugelassenen Therapien oder Präparaten verzeichnet.

Bisher haben BAG und Swissmedic keine Zulassungen, Herstellungsbewilligungen oder andere Bewilligungen für die bei der Frischzellentherapie verwendeten Produkte oder deren Anwendung verfügt. Es kann daher nicht ausgeschlossen werden, dass gewisse Therapieangebote sich damit heute ausserhalb des legalen Rahmens befinden und demzufolge nicht zulässig sind.

Neben den eingangs beschriebenen Gesundheitsrisiken für Kunden von Frischzellentherapien besteht auch ein erhebliches Reputationsrisiko für die Schweiz. Der Einsatz von medizinisch höchst umstrittenen Therapien, für welche die notwendigen behördlichen Zulassungen oder Bewilligungen fehlen, kann den Ruf des Standorts Schweiz als Anbieter und Exporteur von qualitativ hoch stehenden Gesundheitsdienstleistungen nachhaltig schädigen.

#### DER RECHTLICHE RAHMEN IN DER SCHWEIZ

Je nachdem ob bei der Therapie lebende tierische Zellen (Xenotransplantation), Zellfragmente oder Zellextrakte tierischen Ursprungs (als Arzneimittel einzustufende Präparate) verwendet werden, sind unterschiedliche rechtliche Grundlagen ausschlaggebend und zu berücksichtigen. Der Umgang mit Frischzellentherapien oder -präparaten, sowie mit anderen zellbasierten Präparaten humanen oder tierischen Ursprungs untersteht insbesondere folgenden Bestimmungen:

- Eine **Frischzellentherapie mit lebenden tierischen Zellen** ist eine Xenotransplantation und unterliegt dem Bundes-

gesetz vom 8. Oktober 2004 über die Transplantation von Organen, Geweben und Zellen (Transplantationsgesetz, SR 810.21). Die Xenotransplantation bedarf einer Bewilligung des BAG. Die Erteilung dieser Bewilligung ist an strenge Auflagen geknüpft, um das Risiko der Übertragung von Krankheitserregern vom Tier auf den Menschen auszuschliessen oder zu minimieren. Die Transplantation von menschlichen Zellen, Gewebe und Organen unterliegt ebenfalls dem Transplantationsgesetz, welches entsprechende Bewilligungen durch das BAG vorsieht.

- Neuartige Zelltherapieformen, bei denen Produkte aus Zellen, Geweben oder Organen hergestellt werden, sogenannte **Transplantatprodukte**, unterstehen dem Transplantationsgesetz und dem Bundesgesetz vom 15. Dezember 2000 über Arzneimittel und Medizinprodukte (Heilmittelgesetz, HMG, SR 812.21). Daraus resultieren verschiedene Zulassungs- und Bewilligungspflichten für die Transplantatprodukte und ihre Herstellung, um die Sicherheit, Wirksamkeit und Qualität dieser Produkte zu gewährleisten.
- Bei Therapieformen mit **Zellextrakten (ohne lebende Zellen) humanen oder tierischen Ursprungs** ist das Transplantationsgesetz nicht anwendbar. Diese Präparate sind als Arzneimittel einzustufen und unterstehen dem Heilmittelgesetz. Bis 2010 konnten diese Präparate für die Frischzellentherapie unter Umständen als sog. *Formula magistralis* (in Ausführung einer ärztlichen Verschreibung) qualifiziert werden, wodurch sie von der heilmittelrechtlichen Zulassungspflicht befreit waren. Als Arzneimittel nach *Formula magistralis* standen diese Präparate unter der Aufsicht des Kantons. Mit der Änderung des Heilmittelgesetzes am 1. Oktober 2010 ist eine Qualifizierung dieser Präparate als *Formula magistralis* nicht mehr möglich, da die verwendeten Zellextrakte oder -fragmente nicht den zulässigen Wirkstoffen nach Art. 19d der Verordnung vom 17. Oktober 2001 über die Arzneimittel (Arzneimittelverordnung, VAM, SR 812.212.-21) zugeordnet werden können. Aus diesem Grunde unterliegen solche Präparate seitdem grundsätzlich der Zulassungspflicht nach Art. 9 Abs. 1 HMG. Die Zulassung kann erteilt werden, wenn die entsprechenden Anforderungen bezüglich Qualität, Sicherheit und Wirksamkeit erfüllt sind. Die Herstellung und der Vertrieb solcher Präparate setzen eine Bewilligung von Swissmedic

voraus. Dies gilt auch für deren **Import, Grosshandel und Export**.

- Wenn für bestimmte Patienten oder Patientinnen ein bestimmtes **Arzneimittel** benötigt wird, das in der Schweiz **nicht zugelassen** ist, bedarf seine **Einfuhr** durch eine Medizinalperson einer Bewilligung des Instituts im Einzelfall (Art. 36 Arzneimittel-Bewilligungsverordnung, AMBV; SR 812.212.1).
- Aufgrund der Art und Herkunft des Ausgangsmaterials, sowie der Applikationsart (häufig Injektion) ist es nicht möglich die Präparate der Frischzellentherapie als **Kosmetika** oder, falls oral appliziert, als **Nahrungsergänzungsmittel** zu qualifizieren.
- Die **Aufsicht und Kontrolle der medizinischen Tätigkeiten in Kliniken, Praxen und durch Medizinalpersonen**, welche solche Therapien anbieten bzw. anwenden, unterliegen weiterhin der Verantwortung der entsprechenden Vollzugsstellen der Kantone.
- Die **Publikumswerbung** für die erwähnten Therapien untersteht den nationalen und kantonalen Gesetzgebungen über die Ausübung der Medizinalberufe. Diejenige für die Therapien mit Transplantatprodukten oder Präparaten mit Zellextrakten muss sich zusätzlich nach den Vorgaben der Verordnung vom 17. Oktober 2001 über die Arzneimittelwerbung (Arzneimittel-Werbeverordnung, AWW; SR 812.212.5) richten. Das gilt insbesondere auch für die Bewerbung solcher Therapien im Internet.
- Bei der **Gewinnung von Frischzellen aus Tierföten oder tierischen Organen** sind die Bestimmungen des Tierschutzgesetzes vom 16. Dezember 2005 (TSchG, SR 455) und der Tierschutzverordnung vom 23. April 2008 (TSchV, SR 455.1) zu beachten. Zuständig für diese Rechtsgrundlagen ist das Bundesamt für Lebensmittelsicherheit und Veterinärwesen (BLV). Die Tötung von Tieren ohne Verwendung als Lebensmittel wird als Tierversuch eingestuft und setzt eine entsprechende Bewilligung voraus.

#### MASSNAHMEN GEGEN ILLEGALE THERAPIE-ANGEBOTE

Die Sorge über eine mögliche Gesundheitsgefährdung von Patienten, der Reputationsrisiken für die Schweiz sowie die Beobachtung eines bisher uneinheitlichen und limitierten kantonalen Vollzugs haben verschiedene Bundesbehörden (EDA, SECO, BAG und Swissmedic) veranlasst, die Problematik von illegalen Frischzellentherapieangeboten in der Schweiz ge-

meinsam mit den kantonalen Behörden anzugehen.

#### Massnahmenplan

Unter Federführung des BAG und Swissmedic wurde in enger Zusammenarbeit mit der Konferenz der Gesundheitsdirektoren (GDK) sowie der Kantonsapothekervereinigung (KAV) und der Vereinigung der Kantonsärzte Schweiz (VKS) ein Massnahmenplan mit den folgenden Zielen erarbeitet:

1. Eine Übersicht der Art der Angebote und der verwendeten Produkte in Kliniken und Praxen soll Transparenz schaffen und die Frage klären, wie die Instrumente des geltenden Rechts durchzusetzen sind;
2. Die illegale Herstellung und Anwendung von Frischzellentherapien in der Schweiz werden nachhaltig unterbunden;
3. Das Anbieten und Anwenden von Frischzellentherapien ist nur zulässig, wenn die Präparate von Swissmedic als Arzneimittel zugelassen sind oder der Einsatz vom BAG als Transplantat bewilligt ist.

An den Massnahmen beteiligen sich die Kantone sowie das BAG und Swissmedic in ihren jeweiligen Zuständigkeiten.

#### Informationsbeschaffung

Im Sommer 2014 erstellten alle Kantone z.H. BAG und Swissmedic ein Inventar der bekannten oder vermuteten Anbieter (Kliniken, Praxen und Medizinalpersonen) von Frischzellentherapien sowie Hersteller von Frischzellen und Frischzellenpräparaten. Im Herbst 2014 holten die Kantone in einem nächsten Schritt von den Kliniken die notwendigen Informationen ein um abzuklären, ob es sich bei diesen Angeboten um legale oder illegale Angebote handelt. Dazu wurde den Kantonen ein einheitlicher und detaillierter Fragebogen zur Verfügung gestellt. Ende November lag erstmals eine Reihe von Selbstdeklarationen der möglichen Hersteller und Anbieter von Frischzellentherapien vor.

Die Beurteilung der Selbstdeklarationen erfolgte durch Swissmedic und das BAG. Beide Behörden arbeiteten eng zusammen und koordinierten die Schritte mit den betroffenen Kantonen. Die Aktionen von Swissmedic und BAG beschränken sich auf Angebote und Tätigkeiten, welche das HMG und/oder Transplantationsgesetz betreffen und die daraus abgeleiteten Zulassungs- und Bewilligungspflichten. Wo angezeigt, wird mit den Kantonen abgeklärt, ob kantonale Bewilligungen nach altem Recht (vor Revision HMG 2010) ausgesprochen wurden. Die Überwachung der ärztlichen Anwendung (ille-

gale Anwendungen, Verletzung der Sorgfaltpflicht) bleibt unter der Hoheit der Kantone. Die Kontakte zu Anbietern erfolgen in Rücksprache mit dem Kanton.

Vermutete Verstösse zu anderen gesetzlichen Grundlagen werden den entsprechenden Behörden weitergeleitet. Im Vordergrund bleiben die Angebote in der Schweiz.

### Resultate

Aufgrund der Recherchen der Kantone konnte ein erstes Inventar von insgesamt 35 Betrieben oder Einzelpersonen angelegt werden, bei denen in irgendeiner Form Angebote von Frischzellentherapien oder ähnlichen Therapien vermutet wurden. Diese Anbieter verteilen sich auf drei Kantone. Die identifizierten Institutionen wurden von den Kantonen aufgefordert, ihre Tätigkeiten im Zusammenhang mit Frischzellen anhand eines detaillierten Fragebogens zu deklarieren. Es ist davon auszugehen, dass dieses Inventar unvollständig ist und weitere Betriebe auch in anderen Kantonen entsprechende Angebote anpreisen.

Die Analyse der Deklarationen zeigte, dass keine dieser Institutionen Therapien mit Frischzellen im ursprünglichen Sinn durchführen, d.h. bei keinem der Angebote werden lebende tierische Zellen oder Gewebe verabreicht. Allerdings kommen in einigen Institutionen Präparate zum Einsatz, welche aus tierischen Zellen oder Geweben hergestellt werden. Die Präparate sind sehr heterogen:

- Lyophilisierte und gefrorene Extrakte aus tierischen Organen und Föten, teilweise verarbeitet durch Zentrifugation;
- Organlysate und -homogenisate;
- homöopathische Verdünnungen welche ausgehend von tierischen oder menschlichen Ausgangsmaterialien fabriziert werden.

Die Verabreichung dieser Präparate erfolgt vorwiegend parenteral (Injektion), aber auch oral. Obwohl aus zwei Kantonen auch einzelne Herstellungsbetriebe gemeldet wurden, werden häufiger Präparate eingesetzt, welche in der Schweiz nicht zugelassen sind, und durch Medizinalpersonen aus Frankreich oder Deutschland in die Schweiz importiert werden.

Bei den gemeldeten Angeboten kommen einerseits Präparate zum Einsatz, welche dem Heilmittelgesetz unterliegen und somit in den Vollzugsbereich von Swissmedic sowie der Kantone fallen. Andererseits unterliegen gewisse Präpa-

rate auch dem Transplantationsgesetz und sind daher in der Zuständigkeit des BAG.

Ein besonderes Augenmerk bei der Auswertung der Meldungen wurde auch auf die verfügbaren Informationen auf den Homepages dieser Institutionen gelegt. Die Resultate zeigten häufig Unstimmigkeiten zwischen den Angaben, welche die Kliniken auf ihrer Homepage machten, und den deklarierten Angaben. Es wird angenommen, dass mit den Begriffen „Frischzellen“ oder „Zelltherapien“ oft eine Verbindung mit den früher praktizierten Frischzellentherapien nach Niehans angedeutet werden soll, ohne dass diese Therapien heute noch durchgeführt werden. Von den betroffenen Institutionen wird die Bereinigung der publizierten Informationen verlangt.

Die Auswertung der eingegangenen Deklarationen hat ergeben, dass die Institutionen grob vier verschiedenen Fallgruppen zugeordnet werden können:

1. Achtzehn Institutionen hatten deklariert, dass sie keine Tätigkeiten mit Frischzellen, Frischzellenpräparaten oder anderen zellbasierten Produkten ausüben. Bei dieser Gruppe wurden die Informationen in ihrem Internetauftritt geprüft und mit den kantonalen Behörden abgeklärt. In einigen Fällen wurden die aufgeschalteten Informationen auf den Homepages bereits beanstandet.
2. Sechs Institutionen hatten deklariert, dass sie keine Tätigkeiten mit Frischzellen oder Frischzellenpräparaten ausüben; sie haben aber Tätigkeiten mit „Stammzellen“ oder Fettgewebe deklariert. Bei dieser Gruppe wurden die Informationen in den Internetaufritten geprüft und die Institutionen werden aufgefordert, die für Transplantate und Transplantatprodukte geltenden rechtlichen Anforderungen gemäss Transplantationsgesetz einzuhalten und ggf. die notwendigen Zulassungen und/oder Bewilligungen des BAG und/oder der Swissmedic für den Umgang mit Transplantaten oder Transplantatprodukten einzuholen.
3. Fünf Institutionen hatten deklariert, dass sie Frischzellenpräparate oder andere Arzneimittel durch Medizinalpersonen importieren und in der Schweiz anwenden. Sofern diese Präparate in der Schweiz nicht zugelassen sind, unterliegen diese Importe den Bestimmungen von Art. 36 AMBV und setzen Sonderbewilligungen voraus. Art. 36 AMBV erlaubt die Einfuhr nicht zuge-

- lassener verwendungsfertiger Arzneimittel unter bestimmten Voraussetzungen, die die importierende Person, den Verwendungszweck und den Zulassungsstatus des Produkts im Exportland betreffen. Die betroffenen Institutionen sind aufgefordert worden, die notwendigen Nachweise vorzulegen bzw. Bewilligungen für Importe nicht zugelassener Arzneimittel einzuholen.
4. Sechs Institutionen hatten eigene Herstellaktivitäten deklariert.  
Bei diesen Institutionen werden im Rahmen von weiteren Abklärungen die genauen Auftragsverhältnisse (Lohnhersteller oder Eigenregie) geprüft und anschliessend die notwendigen Massnahmen eingeleitet.

#### Weiteres Vorgehen

Alle Anbieter, die den Fragebogen ausgefüllt haben, erhalten eine Rückmeldung der zuständigen Behörde mit Kenntnisnahme und Beurteilung der Deklaration, mit Hinweisen auf das geltende Recht betreffend Herstellung, Vertrieb, Anwendung oder Werbung und je nach Befund die Aufforderung, nicht rechtmässig genehmigte Tätigkeiten einzustellen resp. die notwendigen Gesuche um Zulassung oder Bewilligungen bei Swissmedic oder beim BAG einzureichen.

Swissmedic (zuständig für Hersteller und Inverkehrbringer von Arzneimitteln), das BAG (zuständig für Angebote mit Zellen und Geweben) und die kantonalen Vollzugsbehörden (zuständig für die Anwendung) überprüfen risikobasiert die Kliniken, Praxen und Medizinalpersonen bezüglich der Einhaltung der geltenden rechtlichen Rahmenbedingungen. Es ist anzunehmen, dass noch weitere Anbieter bestehen, welche im Rahmen des Inventars nicht erfasst wurden. Diese sind hiermit aufgefordert, ihre Therapieangebote und andere Tätigkeiten mit Frischzellenpräparaten auf ihre Gesetzmässigkeit zu überprüfen und gegebenenfalls die dafür notwendigen Bewilligungen und Zulassungen gemäss den oben dargelegten rechtlichen Rahmenbedingungen einzuholen.

Zur Aufklärung von interessierten Kundinnen und Kunden sowie zur Verminderung der Reputationsrisiken für den Medizinstandort Schweiz werden auf den Websites von BAG und Swissmedic Informationen über die Therapieangebote mit Frischzellen sowie deren Risiken und rechtliche Situation aufgeschaltet. Diese Informationen sollen ebenfalls in geeigneter Form in den Ländern publik gemacht werden, aus denen besonders viele Medizintouristen in die Schweiz anreisen.

#### Kontakt

Bundesamt für Gesundheit  
Direktionsbereich Öffentliche Gesundheit  
Abteilung Biomedizin  
Telefon 058 463 51 54

Schweizerisches Heilmittelinstitut Swissmedic  
Abteilung Inspektorate  
Telefon 058 462 04 55

#### Weitere Informationen

Bundesgesetz über die Transplantation von Organen, Geweben und Zellen (Transplantationsgesetz):

<http://www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/20010918/index.html>

Bundesgesetz über Arzneimittel und Medizinprodukte (Heilmittelgesetz, HMG):

<http://www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/20002716/index.html>

Verordnung über die Arzneimittel (Arzneimittelverordnung, VAM):

<http://www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/20011787/index.html>

Verordnung über die Bewilligungen im Arzneimittelbereich (Arzneimittel-Bewilligungsverordnung, AMBV):

<http://www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/20011780/index.html>

Verordnung über die Arzneimittelwerbung (Arzneimittel-Werbeverordnung, AWW):

<http://www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/20011778/index.html>

Tierschutzgesetz (TSchG):

<http://www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/20022103/index.html>

Tierschutzverordnung (TSchV):

<http://www.admin.ch/opc/de/classified-compilation/20080796/index.html>



## Referenzen

1. De Ridder M, Dienemann D, Dissmann W, Goebel HH, Merkel KH, Meuth M, Stein H: Zwei Todesfälle nach Zelltherapie. Dtsch Med Wschr, 112, 1006-1009, 1987
2. Bohl JRE, Goebel HH, Pötsch L, Esinger W, Walther G, Mattern R, Merkel KH: Komplikationen nach Zelltherapie. Z Rechts-med, 103, 1-20, 1989
3. Anon: Unproven Methods of Cancer Management: Fresh Cell Therapy. CA-A Cancer J Clin 41, 126-128, 1991
4. Last PM: Cell therapy: A cruel and dangerous deception. A drama in three acts. Journal of Paediatrics and Child Health, 26: 197-199, 1990
5. Cussler K, Funk MB, Schilling-Leiss D: Verdacht auf Übertragung von Q-Fieber durch Frischzellentherapie. Bulletin zur Arzneimittelsicherheit Nr. 4/2014, 13-15
6. Mit Stammzellen heilen: Was heute möglich ist. Und was nicht. Merkblatt des NFP 63 - Stammzellen und regenerative Medizin (verfügbar unter: [http://www.nfp63.ch/SiteCollectionDocuments/nfp63\\_merkblatt\\_stammzellen\\_d.pdf](http://www.nfp63.ch/SiteCollectionDocuments/nfp63_merkblatt_stammzellen_d.pdf))
7. Warnung der American Cancer Society (verfügbar unter: [http://www.cancer.org/treatment/treatment\\_sandsideef-facts/complementaryandalternativemedicine/pharmacologicalandbiologicaltreatment/cell-therapy](http://www.cancer.org/treatment/treatment_sandsideef-facts/complementaryandalternativemedicine/pharmacologicalandbiologicaltreatment/cell-therapy))
8. Stellungnahme der WHO zur Xenotransplantation (verfügbar unter: <http://www.who.int/transplantation/XenoEnglish.pdf>)
9. Anon: Verbot der Frischzellenherstellung ist nichtig. Bund hatte keine Regelungskompetenz. Pressemitteilung Nr. 18/2000 vom 16. Februar 2000 des Bundesverfassungsgerichts zum Urteil 1 BvR 420/97 (verfügbar unter: <http://www.bundesverfassungsgericht.de/Shared-Docs/Pressemitteilungen/DE/2000/bvg00-018.html>)

## Mesures de lutte contre les offres thérapeutiques illégales de cellules fraîches et de préparations non autorisées à base de cellules fraîches

Office fédéral de la santé publique et Institut suisse des produits thérapeutiques Swissmedic

Les traitements à base de cellules fraîches continuent d'être proposés en Suisse et leurs mérites sont largement vantés sur internet. Les principaux clients sont des touristes médicaux originaires d'Asie et le poids économique de ces offres est loin d'être négligeable. Cependant, l'efficacité des traitements reposant sur des cellules fraîches n'a pas été démontrée scientifiquement et ceux-ci présentent par ailleurs des risques importants pour la santé. De nombreuses offres thérapeutiques se situent en outre hors du cadre légal ou sont illégales, et mettent ainsi en péril la réputation de la Suisse. Telles sont les raisons pour lesquelles l'OFSP et Swissmedic ont collaboré étroitement avec les autorités cantonales afin de dresser un aperçu des offres thérapeutiques existantes. Les fabricants potentiels de cellules fraîches et de préparations à base de cellules fraîches ainsi que ceux qui proposent ces thérapies ont été invités à se renseigner sur le cadre légal, et ont été priés de suspendre les activités de fabrication ou les thérapies pour lesquelles ils ne disposent pas des autorisations de mise sur le marché ou d'exploitation requises, de s'abstenir d'en faire la promotion, et / ou de déposer les demandes correspondantes.

### INTRODUCTION

Les thérapies à base de cellules fraîches sont un concept thérapeutique qui, quoique non approuvé à ce jour par la science médicale, est particulièrement apprécié par une clientèle très aisée financièrement et adepte du tourisme médical en Suisse. Au sens premier, les thérapies à base de cellules fraîches telles qu'elles ont été mises au point par le médecin suisse Paul Niehans (1882-1971) en 1930 sont des traitements dans le cadre desquels des cellules vivantes d'origine animale sont préparées dans une solution saline isotonique avant d'être transférées à l'être humain. Le matériel cellulaire provient d'organes d'animaux, et est prélevé le plus souvent dans des organes de fœtus de moutons ou dans des placentas de brebis. Aujourd'hui toutefois, les cellules vivantes sont de plus en plus remplacées par des cellules, des fragments de cellules ou des extraits de cellules congelés ou lyophilisés. Le traitement consiste essentiellement à injecter ces extraits dans le but d'obtenir un effet revitalisant dans les organes correspondants. Souvent, l'on recourt à ces thérapies dans le cadre de traitements anti-âge ou de traite-

ments revitalisants pour l'organisme de manière générale. Mais les traitements proposés visent également des maladies chroniques, des troubles liés à l'âge (migraines, artériosclérose) et même une prise en charge alternative des cancers.

Dans les publicités pour les offres thérapeutiques à base de cellules fraîches, que l'on trouve en règle générale sur les sites internet de cliniques et de cabinets, ces traitements sont présentés comme relevant également de la thérapie cellulaire voire des thérapies reposant sur les cellules souches. Parallèlement, les offres thérapeutiques dans le cadre desquelles on recourt à des préparations destinées à stimuler l'immunité sont assimilées à dessein aux thérapies à base de cellules fraîches vis-à-vis du grand public afin d'établir un lien avec les traitements initialement mis au point par le Dr Niehans. Ainsi, il est fréquent que les offres thérapeutiques en question ne fassent pas de distinction claire entre les concepts utilisés afin que le grand public ne soit pas en mesure d'identifier précisément la différence entre ces traitements et les nouvelles méthodes thérapeutiques scientifiques qui relèvent de la thérapie cellulaire et qui sont en cours de développement (cellules souches par exemple).

### Risques inhérents aux traitements à base de cellules fraîches

L'efficacité des thérapies à base de cellules fraîches n'a pas été démontrée scientifiquement. Et l'absence de bénéfice thérapeutique vient s'ajouter aux risques considérables pour la santé, par exemple: réactions d'hypersensibilité, formation d'abcès au niveau du site d'injection pouvant aller jusqu'à la septicémie, infections par des agents pathogènes de zoonoses (micro-organismes présents chez certains vertébrés et qui peuvent être transmis à l'homme), apparition de maladies auto-immunes et en particulier de rhumatismes. Plusieurs décès ont même été rapportés suite à des traitements à base de cellules fraîches (1-5). Telles sont les raisons pour lesquelles ces traitements sont rejetés par les associations professionnelles médicales mais également par l'OMS (6-8). D'aucuns, à l'instar du gouvernement fédéral allemand en 1997, ont tenté à plusieurs reprises de les faire interdire officiellement, surtout pour des raisons de sécurité. Cette ten-

tative du gouvernement allemand s'est soldée par un échec devant le Tribunal constitutionnel allemand trois ans plus tard, mais pour des raisons purement formelles (9).

### Situation en Suisse

Les thérapies à base de cellules fraîches et les thérapies apparentées à ces dernières connaissent un succès croissant chez les Chinois et les Russes ainsi qu'au Proche-Orient. L'on ne dispose pas de chiffres précis sur le recours à ces dernières en Suisse, mais en 2011, pas moins de 913 visas ont été délivrés en Chine uniquement en vue de traitements médicaux en Suisse. Ces visas ne fournissent aucune information précise sur le type de traitement envisagé, mais l'on estime que quelque 80% de ceux-ci, soit environ 730 traitements par an, ont un lien avec les offres thérapeutiques précitées.

Dans la mesure où les activités médicales des cliniques et des cabinets relèvent de la compétence des cantons, l'OFSP et Swissmedic ne disposent pas d'informations complètes sur les offres thérapeutiques de cellules fraîches en Suisse. Mais il a été constaté que le nombre de cliniques, de cabinets et de membres du corps médical qui proposent en Suisse, surtout par l'intermédiaire de sites internet, des traitements à base de cellules fraîches ou d'autres traitements similaires, augmente. Cependant, l'on a enregistré à cet égard une forte croissance des demandes de renseignements venant de clients potentiels et / ou préoccupés, et portant sur les cliniques autorisées ainsi que sur les préparations ou les traitements approuvés.

Jusqu'à présent, ni l'OFSP ni Swissmedic n'a octroyé d'autorisation de mise sur le marché, de fabrication ou autre pour des produits employés dans le cadre de thérapies à base de cellules fraîches ou en vue de l'utilisation de ces produits. L'on ne peut donc pas exclure que certaines offres thérapeutiques soient en dehors du cadre légal et par conséquent illicites à l'heure actuelle.

Mais outre les risques sanitaires évoqués ci-dessus pour les personnes auxquelles ces traitements sont administrés, ces pratiques mettent grandement en péril la réputation de la Suisse. Le recours à des traitements particulièrement controversés sur le plan médical sans les autorisations de mise sur le marché ou d'exploitation officielles requises peut en effet nuire à long terme à l'image de la Suisse en tant que pays producteur et exportateur de prestations médicales de première qualité.

### CADRES LEGALE EN SUISSE

Les bases légales varient selon qu'il s'agit de traitements à base de cellules vivantes d'origine animale (xénotransplantation), ou de fragments et d'extraits de cellules d'origine animale (préparations assimilées à des médicaments), mais elles sont déterminantes et doivent être prises en compte. Le recours à des traitements ou à des préparations à base de cellules fraîches ainsi qu'à d'autres préparations basées sur des cellules d'origine humaine ou animale est régi par les dispositions suivantes :

- Une **thérapie à base de cellules fraîches vivantes d'origine animale** est une xénotransplantation et relève de la loi fédérale du 8 octobre 2004 sur la transplantation d'organes, de tissus et de cellules (loi sur la transplantation, RS 810.21). La xénotransplantation est par ailleurs soumise à autorisation de l'OFSP. L'obtention de cette autorisation est liée à des charges strictes, afin d'exclure ou de minimiser le risque de transmission d'agents pathogènes de l'animal à l'être humain. La transplantation de cellules, tissus et organes d'origine humaine est également régie par la loi sur la transplantation, qui prévoit la délivrance des autorisations idoines par l'OFSP.
- Les nouvelles formes de thérapies cellulaires, qui reposent sur la fabrication de produits issus de cellules, tissus et organes appelés **transplants standardisés**, sont quant à elles régies par la loi sur la transplantation et par la loi fédérale du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (loi sur les produits thérapeutiques, LPTh, RS 812.21). Il en découle, tant pour les transplants standardisés que pour leur fabrication, diverses obligations en matière d'autorisation de mise sur le marché et d'autorisation d'exploitation afin de garantir la sécurité, l'efficacité et la qualité de ces produits.
- La loi sur la transplantation n'est en revanche pas applicable aux formes de thérapie utilisant des **extraits de cellules (sans cellules vivantes) d'origine animale ou humaine**. Ces préparations doivent en effet être assimilées à des médicaments et sont donc régies par la loi sur les produits thérapeutiques. Jusqu'en 2010, ces préparations servant à des thérapies à base de cellules fraîches pouvaient, sous certaines conditions, être considérées comme des préparations magistrales, ce qui les dispensait de l'autorisation obligatoire prévue par le droit sur les produits thérapeutiques. En tant que

médicaments fabriqués selon une formule magistrale, ces préparations étaient en effet soumises à la surveillance du canton. Or, depuis la révision de la loi sur les produits thérapeutiques du 1<sup>er</sup> octobre 2010, ces préparations ne peuvent plus être considérées comme des préparations magistrales, étant donné que les fragments ou extraits de cellules utilisés n'entrent plus dans la catégorie des principes actifs autorisés au sens de l'art. 19d de l'ordonnance du 17 octobre 2001 sur les médicaments (ordonnance sur les médicaments, OMéd, RS 812.212.21). Aussi ces préparations sont-elles depuis soumises à autorisation obligatoire, conformément à l'art. 9, al. 1 LPT. L'autorisation n'est en outre délivrée que si les exigences relatives à la qualité, à la sécurité et à l'efficacité sont satisfaites. Par ailleurs, la fabrication et la distribution de ces préparations doivent avoir été autorisées par Swissmedic, cette obligation s'appliquant également à leur **importation, commerce de gros et exportation.**

- Si un **médicament non autorisé** en Suisse est nécessaire au traitement d'un patient donné, il peut être **importé** par une personne exerçant une profession médicale, pour autant qu'elle ait obtenu une autorisation octroyée par Swissmedic pour les importations à l'unité selon l'art. 36 de l'ordonnance sur les autorisations dans le domaine des médicaments (OAMéd; RS 812.212.1).
- Eu égard à la nature et à l'origine de la matière première ainsi qu'à la voie d'administration (en général par injection), il n'est pas possible de classer les préparations de la thérapie à base de cellules fraîches parmi les **cosmétiques** ou, si elles sont administrées par voie orale, parmi les **denrées alimentaires.**
- **La surveillance et le contrôle des activités médicales des cliniques, des cabinets et des personnes exerçant une profession médicale** qui proposent et / ou administrent de tels traitements restent de la responsabilité des organes d'exécution cantonaux correspondants.
- La **publicité destinée au public** pour les thérapies précitées est quant à elle régie par les législations nationales et cantonales sur l'exercice des professions médicales. La publicité pour les traitements à base de transplants standardisés ou de préparations contenant des extraits de cellules doit en outre être conforme aux dispositions de l'ordonnance du 17 octobre 2001 sur la pu-

blicité pour les médicaments (ordonnance sur la publicité pour les médicaments, OPuM; RS 812.212.5). Cela vaut en particulier pour la publicité faite sur internet pour de telles thérapies.

- **L'obtention de cellules fraîches à partir de fœtus ou d'organes d'animaux** doit satisfaire aux dispositions de la loi fédérale du 16 décembre 2005 sur la protection des animaux (LPA, RS 455) et de l'ordonnance du 23 avril 2008 sur la protection des animaux (OPAn, RS 455.1). Ces bases légales relèvent de la compétence de l'Office fédéral de la sécurité alimentaire et des affaires vétérinaires (OSAV). Par ailleurs, l'abattage d'animaux qui ne sont pas destinés à être utilisés comme denrées alimentaires est considéré comme une expérimentation animale et suppose l'obtention préalable d'une autorisation idoine.

#### MESURES PRISES CONTRE LES OFFRES THERAPEUTIQUES ILLEGALES

Compte tenu des inquiétudes suscitées par les risques sanitaires potentiels pour les patients, des risques pour l'image de la Suisse ainsi que du caractère hétérogène et limité des modalités d'exécution cantonales à ce stade, plusieurs autorités fédérales (DFAE, SECO, OFSP et Swissmedic) ont décidé d'aborder la problématique des offres thérapeutiques illégales de cellules fraîches en Suisse de concert avec les autorités cantonales.

#### Plan de mesures

Un ensemble de mesures ont été élaborées sous les auspices de l'OFSP et de Swissmedic en étroite collaboration avec la Conférence suisse des directrices et des directeurs cantonaux de la santé (CDS), l'Association des pharmaciens cantonaux (APC) et l'Association des médecins cantonaux de Suisse (AMCS). Les objectifs visés étaient les suivants :

1. dresser un aperçu des différents types d'offres et des produits utilisés dans les cliniques et les cabinets afin de créer davantage de transparence et de déterminer comment les instruments de la législation en vigueur doivent être utilisés ;
2. faire cesser durablement la fabrication et l'utilisation illégales de thérapies à base de cellules fraîches en Suisse ;
3. n'autoriser l'offre et l'utilisation de thérapies à base de cellules fraîches que lorsque les préparations en question ont été autorisées par Swissmedic en tant que médicaments ou que leur emploi a été approuvé par l'OFSP en tant que transplants.

Participent à ces mesures les cantons, l'OFSP et Swissmedic selon leurs compétences respectives.

### Recueil d'informations

Au cours de l'été 2014, tous les cantons ont dressé à l'attention de l'OFSP et de Swissmedic un inventaire des établissements connus ou présumés (cliniques, cabinets et personnes exerçant une profession médicale) qui proposaient des thérapies à base de cellules fraîches ainsi que des fabricants de cellules fraîches et de préparations à base de cellules fraîches. À l'automne 2014, les cantons ont recueilli dans un deuxième temps les informations nécessaires auprès des cliniques afin de distinguer les offres légales de celles qui ne l'étaient pas. Pour ce faire, un questionnaire unique très détaillé a été mis à la disposition des cantons. Fin novembre, une première série de déclarations de fabricants et d'établissements proposant potentiellement des traitements à base de cellules fraîches était disponible.

L'évaluation de ces déclarations a été réalisée par Swissmedic et par l'OFSP ; ces deux autorités ont collaboré étroitement et ont coordonné les différentes étapes de la procédure avec les cantons concernés. Les mesures prises par Swissmedic et par l'OFSP se limitent aux offres et aux activités qui relèvent de la LPTH et / ou de la loi sur la transplantation ainsi qu'aux obligations qui en découlent s'agissant des autorisations de mise sur le marché et d'exploitation. Lorsque cela se révèle approprié, l'OFSP et Swissmedic vérifient avec les cantons si des autorisations d'exploitation cantonales ont été délivrées en application de l'ancienne législation (avant la révision de la LPTH en 2010). Quant à la surveillance des activités médicales (utilisations illégales, violation du devoir de diligence), elle reste une compétence souveraine des cantons, de sorte que les établissements ne sont contactés qu'en accord avec le canton concerné.

Les infractions présumées à d'autres bases légales sont communiquées aux autorités correspondantes. Les mesures ciblent au premier chef les offres proposées en Suisse.

### Résultats

Les recherches effectuées par les cantons ont permis de dresser un premier inventaire reprenant au total 35 établissements et personnes qui proposent probablement, sous différentes formes, des traitements à base de cellules fraîches ou apparentés. Ces opérateurs, répartis dans trois cantons, ont été priés par les cantons de déclarer leurs activités en lien avec des cel-

lules fraîches dans un questionnaire détaillé. L'on peut présumer toutefois que cet inventaire est incomplet et que d'autres établissements proposent également des offres de ce type dans d'autres cantons.

L'analyse des déclarations a permis de constater qu'aucun de ces établissements ne dispense de traitements à base de cellules fraîches au sens premier. En d'autres termes, les offres thérapeutiques en question ne reposent pas sur l'administration de cellules vivantes ou de tissus vivants d'origine animale. Cependant, certains établissements ont recours à des préparations fabriquées à partir de cellules ou de tissus d'origine animale. Lesdites préparations sont très hétérogènes :

- extraits lyophilisés et congelés d'organes et de fœtus d'animaux, partiellement traités par centrifugation ;
- lysats et homogénats d'organes ;
- dilutions homéopathiques fabriquées à partir de matières premières d'origine animale ou humaine.

Ces préparations sont administrées essentiellement par voie parentérale (injection) mais également par voie orale. Quelques établissements de fabrication ont également été déclarés dans deux cantons, mais la plupart du temps, les préparations utilisées n'ont pas été autorisées en Suisse et sont par conséquent importées depuis la France ou l'Allemagne par des professionnels de la santé.

Parmi les offres déclarées, l'on trouve d'une part des préparations régies par la loi sur les produits thérapeutiques qui tombent dès lors dans le domaine d'exécution de Swissmedic et des cantons, et d'autre part certaines préparations régies par la loi sur la transplantation et qui relèvent par conséquent des compétences de l'OFSP.

Lors de l'évaluation des annonces, une attention toute particulière a également été portée aux informations disponibles sur les sites internet des établissements en question. En effet, les résultats ont mis en exergue à maintes reprises des incohérences entre les données que fournissaient les cliniques sur leur site internet et celles qu'elles avaient déclarées. L'on suppose que les concepts de « cellules fraîches » ou de « thérapies cellulaires » évoquent souvent un lien avec les traitements à base de cellules fraîches tels que ceux pratiqués par le Dr Niehans dans le passé même si ces traitements ne sont plus mis en œuvre tels quels à l'heure actuelle. Les éta-

blissements concernés ont donc été enjoins de corriger les informations qu'ils avaient publiées.

L'évaluation des déclarations reçues a permis de classer les établissements dans quatre grands groupes différents :

1. Dix-huit établissements ont déclaré qu'ils n'exerçaient aucune activité en lien avec des cellules fraîches, des préparations de cellules fraîches ou d'autres produits à base de cellules.

Les informations affichées sur les sites internet des établissements de ce groupe ont été vont être analysées et vérifiées avec les autorités cantonales. Certaines de ces informations mises en ligne avaient déjà fait l'objet de contestations.

2. Six établissements ont déclaré qu'ils n'exerçaient aucune activité en lien avec des cellules fraîches ou des préparations à base de cellules fraîches mais ils ont indiqué que certaines de leurs activités avaient un lien avec des « cellules souches » ou des tissus gras-seux.

Les informations disponibles sur les sites internet de ces établissements ont été analysées et ces derniers vont être prochainement enjoins de respecter les exigences légales applicables aux transplants et aux transplants standardisés qui sont énoncées dans la loi sur la transplantation, et, le cas échéant, de déposer les demandes d'octroi d'autorisations de mise sur le marché et / ou d'exploitation nécessaires auprès de l'OFSP ou de Swissmedic en vue de la manipulation de transplants ou de transplants standardisés.

3. Cinq établissements ont déclaré qu'ils importaient des préparations à base de cellules fraîches ou d'autres médicaments par l'intermédiaire de membres du corps médical en vue de les utiliser en Suisse.

Lorsque lesdites préparations ne sont pas autorisées en Suisse, leur importation est régie par les dispositions de l'art. 36 OAMéd et requiert une autorisation spéciale en application de cet article. L'art. 36 OAMéd permet d'importer des médicaments prêts à l'emploi non autorisés sous certaines conditions relatives à la personne qui importe la préparation ainsi qu'à l'emploi thérapeutique prévu et au statut d'autorisation du produit dans le pays d'exportation. Il a été demandé aux établissements concernés de présenter les preuves requises et / ou de déposer une demande d'octroi d'une autorisation spéciale d'importation pour des médicaments non autorisés.

4. Six établissements ont déclaré qu'ils fabriquaient les produits précités.

Les modalités contractuelles précises en vigueur dans ces établissements de fabrication font actuellement l'objet de vérifications complémentaires (sous-traitance ou fabrication propre) et les mesures nécessaires seront prises par la suite.

#### Suite de la procédure

Tous les établissements qui ont complété le questionnaire reçoivent une réponse de l'autorité compétente indiquant que leur déclaration a bien été reçue. Dans celle-ci, l'autorité expose les résultats de l'analyse de la déclaration, fait référence à la législation applicable en cas de fabrication, de distribution, d'utilisation ou de publicité, et injoint l'établissement, en fonction des résultats, à suspendre ses activités qui n'ont pas été approuvées en bonne et due forme et / ou à introduire les demandes nécessaires d'octroi d'autorisations de mise sur le marché ou d'exploitation auprès de Swissmedic ou de l'OFSP.

Swissmedic (qui est compétent pour les fabricants et pour les établissements qui mettent des médicaments sur le marché), l'OFSP (qui est compétent pour les offres de cellules et de tissus), et les autorités cantonales d'exécution (qui sont compétentes pour l'utilisation) vérifient, en adoptant une approche basée sur les risques, si les cliniques, les cabinets et les personnes qui exercent une profession médicale respectent le cadre légal applicable. L'on peut présumer que plusieurs établissements n'ont pas été recensés dans le cadre de l'inventaire. Ces derniers sont donc invités par la présente à vérifier si leurs offres thérapeutiques et leurs autres activités ayant un rapport avec des préparations à base de cellules fraîches sont légales, et à déposer si nécessaire les demandes d'octroi d'autorisations d'exploitation et de mise sur le marché requises conformément au cadre juridique présenté ci-dessus.

Afin d'informer les clients intéressés et de limiter les risques pour l'image de la Suisse en tant que pôle médical, l'OFSP et Swissmedic mettront en ligne sur leurs sites internet des informations à propos des offres thérapeutiques à base de cellules fraîches, des risques inhérents à celles-ci et de la situation juridique. Ces informations devraient également être publiées sous une forme appropriée dans les principaux pays de provenance des touristes médicaux qui se rendent en Suisse.

**Contact**

Office fédéral de la santé publique  
Unité de direction Santé publique  
Division Biomédecine  
Téléphone : 058 463 51 54

Institut suisse des produits thérapeutiques  
Swissmedic  
Services d'inspection  
Téléphone : 058 462 04 55

**Informations supplémentaires**

Loi fédérale sur la transplantation d'organes, de tissus et de cellules (loi sur la transplantation) :

<http://www.admin.ch/opc/fr/classified-compilation/20010918/index.html>

Loi fédérale sur les médicaments et les dispositifs médicaux (loi sur les produits thérapeutiques, LPT) :

<http://www.admin.ch/opc/fr/classified-compilation/20002716/index.html>

Ordonnance sur les médicaments (OMéd) :

<http://www.admin.ch/opc/fr/classified-compilation/20011787/index.html>

Ordonnance sur les autorisations dans le domaine des médicaments (OAMéd) :

<http://www.admin.ch/opc/fr/classified-compilation/20011780/index.html>

Ordonnance sur la publicité pour les médicaments (OPuM) :

[www.admin.ch/opc/fr/classified-compilation/20011778/index.html](http://www.admin.ch/opc/fr/classified-compilation/20011778/index.html)

Loi fédérale sur la protection des animaux (LPA) :

<http://www.admin.ch/opc/fr/classified-compilation/20022103/index.html>

Ordonnance sur la protection des animaux (OPAn) :

<http://www.admin.ch/opc/fr/classified-compilation/20080796/index.html>

**Bibliographie**

1. De Ridder M, Dienemann D, Dissmann W, Goebel HH, Merkel KH, Meuth M, Stein H: Zwei Todesfälle nach Zelltherapie. Dtsch Med Wschr, 112, 1006-1009, 1987.
2. Bohl JRE, Goebel HH, Pötsch L, Esinger W, Walther G, Mattern R, Merkel KH: Komplikationen nach Zelltherapie. Z Rechtsmed, 103, 1-20, 1989.
3. Unproven Methods of Cancer Management: Fresh Cell Therapy. CA-A Cancer J Clin 41, 126-128, 1991.
4. Last PM: Cell therapy: A cruel and dangerous deception. A drama in three acts. Journal of Paediatrics and Child Health, 26: 197-199, 1990.
5. Cussler K, Funk MB, Schilling-Leiss D: Verdacht auf Übertragung von Q-Fieber durch Frischzellentherapie. Bulletin zur Arzneimittelsicherheit Nr. 4/2014, 13-15
6. Guérir avec les cellules souches : ce qui est possible aujourd'hui. Et ce qui ne l'est pas. Fiche PNR 63 – Cellules souches et médecine régénérative (disponible sur : [http://www.nfp63.ch/SiteCollectionDocuments/nfp63\\_merkblatt\\_stammzellen\\_f.pdf](http://www.nfp63.ch/SiteCollectionDocuments/nfp63_merkblatt_stammzellen_f.pdf))
7. Avertissement publié par l'American Cancer Society (disponible sur : [http://www.cancer.org/treatment/treatment\\_sideeffects/complementaryandalternativemedicine/pharmacologicalandbiologicaltreatment/cell-therapy](http://www.cancer.org/treatment/treatment_sideeffects/complementaryandalternativemedicine/pharmacologicalandbiologicaltreatment/cell-therapy))
8. Prise de position de l'OMS sur la xéno-transplantation (disponible sur: <http://www.who.int/transplantation/XenoFrench.pdf>)
9. Verbot der Frischzellenherstellung ist nichtig. Bund hatte keine Regelungskompetenz. Communiqué de presse n° 18/2000 du 16 février 2000 du Tribunal constitutionnel fédéral au sujet de l'arrêt 1 BvR 420/97 (disponible sur : <http://www.bundesverfassungsgericht.de/SharedDocs/Pressemitteilungen/DE/2000/bvg00-018.html>)



## Nachtrag 8.4 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 8.4 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. April 2015 in Kraft gesetzt.

Seit 1. April 2015 ist der Nachtrag 8.4 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 8.4 enthält folgende **neue** Texte:

### Allgemeiner Teil

2.5.40 Methyl-4-Toluolsulfonat, Ethyl-4-Toluolsulfonat und Isopropyl-4-Toluolsulfonat in Wirkstoffen

### Monographiegruppen

**Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen**  
Goji-Beeren

### Monographien A-Z

Eplerenon  
Imatinibmesilat  
Polyoxypropylenstearylether  
Rosuvastatin-Calcium  
Tizanidinhydrochlorid  
Tolterodintartrat  
Zanamivirhydrat

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

### Allgemeiner Teil

- 2.4.25 Ethylenoxid und Dioxan
- 2.6.25 Aviäre Virus-Lebend-Impfstoffe: Prüfungen auf fremde Agenzien in Chargen von Fertigprodukten
- 3.1.1.2 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherhaltig) für Schläuche in Transfusionsbestecken für Blut und Blutprodukte
- 3.1.10 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherfrei) für Behältnisse zur Aufnahme nicht injizierbarer, wässriger Lösungen
- 3.1.11 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherfrei) für Behältnisse zur Aufnahme fester Darreichungsformen zur oralen Anwendung
- 3.1.14 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherhaltig) für Behältnisse zur Aufnahme wässriger Lösungen zur intravenösen Infusion
- 3.2.1 Glasbehältnisse zur pharmazeutischen Verwendung
- 3.2.2 Kunststoffbehältnisse und -verschlüsse zur pharmazeutischen Verwendung
- 4 Reagenzien
- 5.8 Harmonisierung der Arzneibücher
- 5.12 Referenzstandards
- 5.22 Bezeichnungen von in der traditionellen chinesischen Medizin verwendeten pflanzlichen Drogen



**Monographiegruppen****Monographien zu Darreichungsformen**

Parenteralia

**Einzelmonographien zu Impfstoffen für Tiere**Brucellose-Lebend-Impfstoff (*Brucella melitensis* Stamm Rev. 1) für Tiere**Einzelmonographien zu Radioaktiven Arzneimitteln und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel**[<sup>99m</sup>Tc]Technetium-Etifenin-Injektionslösung**Monographien A-Z**

Alprostadil  
 Ammoniumbromid  
 Carbidopa-Monohydrat  
 Carisoprodol  
 Carrageen  
 Cetylstearylisononanoat  
 Chlorhexidindihydrochlorid  
 Ciprofloxacin  
 Ciprofloxacinhydrochlorid  
 Cocoylcaprylocaprat  
 Colistinsulfat  
 Demeclocyclinhydrochlorid  
 Detomidinhydrochlorid für Tiere  
 Doxycyclinhyclat  
 Doxycyclin-Monohydrat  
 Drospirenon  
 Erdnussöl, raffiniertes  
 Fluocinolonacetonid  
 Hämodialyselösungen  
 Hydralazinhydrochlorid  
 Kaliumbromid  
 Levamisol für Tiere  
 Levamisolhydrochlorid  
 Lisinopril-Dihydrat  
 Marbofloxacin für Tiere  
 Natriumbromid  
 Natriumchlorid  
 Natriumcitrat  
 Oxaliplatin  
 Reisstärke  
 Sorbitol-Lösung 70% (kristallisierend)  
 Sorbitol-Lösung 70% (nicht kristallisierend)  
 Squalan  
 Stearinsäure

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

**Monographiegruppen****Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen**Kamillenfluidextrakt  
Passionsblumenkraut**Monographien A-Z**

Bumetanid  
 Clobetasonbutyrat  
 Danaparoid-Natrium  
 Erythropoetin-Lösung, konzentrierte  
 Metforminhydrochlorid  
 Metoprololsuccinat  
 Metoprololtartrat  
 Naproxen  
 Racecadotril

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

**Monographien A-Z**

Natriumchlorid  
 Reisstärke  
 Stearinsäure

Bei dem nachstehenden Text wurde **der Titel geändert**:

**Allgemeiner Teil**

3.1.11 Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherfrei) für Behältnisse zur Aufnahme trockener Darreichungsformen zur oralen Anwendung *wird zu* Kunststoffe auf Polyvinylchlorid-Basis (weichmacherfrei) für Behältnisse zur Aufnahme fester Darreichungsformen zur oralen Anwendung

Der folgende Text wurde **gestrichen**:

**Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen**

Süßholzwurzelfluidextrakt, eingestellter, ethanolsicher

**Zu beachten:**

Durch den Nachtrag 8.4 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 8.5 zur Ph. Eur.8 wird am 1. Juli 2015 in Kraft treten.

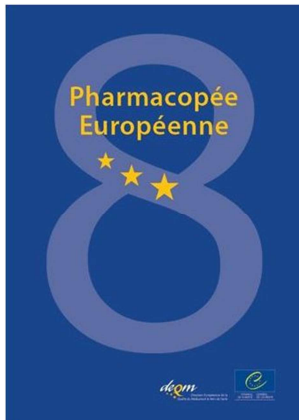
**Die Pharmakopöe**

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 8. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur.8) mit den Nachträgen 8.1 – 8.4 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 ([www.bundespublikationen.admin.ch](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](http://www.swissmedic.ch/pharmacopoeia) sowie unter [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)



## Entrée en vigueur du Supplément 8.4 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 8.4 de la Pharmacopée Européenne au 1<sup>er</sup> avril 2015.

Le Supplément 8.4 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1<sup>er</sup> avril 2015. Dans le Supplément 8.4 figurent les **nouveaux** textes suivants:

### CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.5.40. Toluènesulfonate de méthyle, d'éthyle et d'isopropyle dans les substances actives

### MONOGRAPHIES

#### Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Lyciet de Barbarie (fruit de)

#### Monographies

Eplérénone

Imatinib (mésilate d')

Polyoxypropylène (éther stéarylique de)

Rosuvastatine calcique

Tizanidine (chlorhydrate de)

Toltérodine (tartrate de)

Zanamivir hydraté

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

### CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.4.25. Oxyde d'éthylène et dioxane

2.6.25. Vaccins viraux vivants aviaires: recherche des agents étrangers dans les lots de produit final

3.1.1.1. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) plastifié pour récipients destinés à contenir le sang humain et les produits sang

3.1.1.2. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) plastifié pour tubulures utilisées dans les nécessaires pour transfusion de sang et des composants sanguins

3.1.10. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) non plastifié pour conditionnement des solutions aqueuses non injectables

3.1.11. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) non plastifié pour conditionnement de formes pharmaceutiques solides pour administration par voie orale

3.1.14. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) plastifié pour récipients destinés à contenir les solutions aqueuses pour perfusion intraveineuse

3.2.1. Récipients de verre pour usage pharmaceutique

3.2.2. Récipients et fermetures en matière plastique pour usage pharmaceutique

4. Réactifs

5.8. Harmonisation des pharmacopées

5.12. Etalons de référence

5.22. Noms des drogues végétales utilisées en médecine traditionnelle chinoise

## MONOGRAPHIES

### Formes pharmaceutiques

Préparations parentérales

### Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin vivant de la brucellose (*Brucella melitensis* souche Rev. 1) pour usage vétérinaire

### Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Technétium ( $^{99m}\text{Tc}$ ) (etifénine-), solution injectable d'

### Monographies

Alprostadil  
 Amidon de riz  
 Ammonium (bromure d')  
 Arachide (huile d') raffinée  
 Carbidopa  
 Carisoprodol  
 Carraghénanes  
 Cétostéaryle (isononanoate de)  
 Chlorhexidine (dichlorhydrate de)  
 Ciprofloxacine  
 Ciprofloxacine (chlorhydrate de)  
 Cocoyle (caprylocaprato de)  
 Colistine (sulfate de)  
 Déméclocycline (chlorhydrate de)  
 Détomidine (chlorhydrate de) pour usage vétérinaire  
 Doxycycline (hydrate de)  
 Doxycycline monohydratée  
 Drospirénone  
 Fluocinolone (acétonide de)  
 Hydralazine (chlorhydrate d')  
 Lévamisole (chlorhydrate de)  
 Lévamisole pour usage vétérinaire  
 Lisinopril dihydraté  
 Marbofloxacine pour usage vétérinaire  
 Oxaliplatine  
 Potassium (bromure de)  
 Sodium (bromure de)  
 Sodium (chlorure de)  
 Sodium (citrate de)  
 Solutions pour hémodialyse  
 Sorbitol liquide (cristallisable)  
 Sorbitol liquide (non cristallisable)  
 Squalane  
 Stéarique (acide)

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

## MONOGRAPHIES

### Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Matricaire (extrait fluide de)  
 Passiflore

### Monographies

Bumétanide  
 Clobétasone (butyrate de)  
 Danaparoïde sodique  
 Erythroïétine (solution concentrée d')  
 Metformine (chlorhydrate de)  
 Métoprolol (succinate de)  
 Métoprolol (tartrate de)  
 Naproxène  
 Racécadotril

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

## MONOGRAPHIES

### Monographies

Amidon de riz  
 Sodium (chlorure de)  
 Stéarique (acide)

Le titre du texte suivant a été **modifié**:

## CHAPITRES GÉNÉRAUX

3.1.11. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) non plastifié pour conditionnement de formes pharmaceutiques solides pour administration par voie orale (*en remplacement de 3.1.11. Matériaux à base de poly(chlorure de vinyle) non plastifié pour conditionnement de formes pharmaceutiques sèches pour administration par voie orale*)

Le texte ci-après a été **supprimé**:

## MONOGRAPHIES

### Monographies

Réglisse (extrait fluide éthanolique titré de)

**À noter:**

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 8.4 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 8.5 de la Ph. Eur.8 entrera en vigueur le 1<sup>er</sup> juillet 2015.

**La Pharmacopée**

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 8e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur.8) et ses Supplément 8.1 – 8.4 ainsi que la 11<sup>e</sup> 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.

([www.publicationsfederales.ch](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/pharmacopee](http://www.swissmedic.ch/pharmacopee) et [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Olysio<sup>®</sup>, Hartkapseln (Simeprevirum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Olysio <sup>®</sup> , Hartkapseln
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Simeprevirum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	150mg, Hartkapseln
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	<p>Olysio ist in Kombination mit Peginterferon alfa und Ribavirin indiziert zur Behandlung der chronischen Hepatitis C bei erwachsenen Patienten mit kompensierter Lebererkrankung (einschliesslich Zirrhose) mit oder ohne Koinfektion mit dem Humanen Immundefizienz-Virus-1 (HIV-1),</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- die behandlungsnaiv sind (Genotyp 1* oder 4),</li> <li>- die einen Rückfall nach einer vorherigen Interferon-Therapie (pegyliert oder nicht pegyliert) mit oder ohne Ribavirin erlitten haben (Genotyp 1* oder 4)</li> <li>- oder bei denen eine vorherige Interferon-Therapie (pegyliert oder nicht pegyliert) mit oder ohne Ribavirin versagt hat (Non Responder einschliesslich partiellem und fehlendem Ansprechen) (Genotyp 1*) (siehe „Klinische Studien“).</li> </ul> <p>*Ausser Patienten mit HCV Genotyp 1a mit NS3 Q80K Polymorphismus (siehe „Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen“).</p>
<b>ATC Code:</b>	J05AE14
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.03.0./Mittel gegen Viren
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	63215
<b>Zulassungsdatum:</b>	04.03.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Olysio<sup>®</sup>, gélules (Simeprevirum)

<b>Préparation:</b>	Olysio <sup>®</sup> , gélules
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Simeprevirum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	150mg, gélules
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Olysio ist in Kombination mit Peginterferon alfa und Ribavirin indiziert zur Behandlung der chronischen Hepatitis C bei erwachsenen Patienten mit kompensierter Lebererkrankung (einschliesslich Zirrhose) mit oder ohne Koinfektion mit dem Humanen Immundefizienz-Virus-1 (HIV-1),</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- die behandlungsnaiv sind (Genotyp 1* oder 4),</li> <li>- die einen Rückfall nach einer vorherigen Interferon-Therapie (pegyliert oder nicht pegyliert) mit oder ohne Ribavirin erlitten haben (Genotyp 1* oder 4)</li> <li>- oder bei denen eine vorherige Interferon-Therapie (pegyliert oder nicht pegyliert) mit oder ohne Ribavirin versagt hat (Non Responder einschliesslich partiellem und fehlendem Ansprechen) (Genotyp 1*) (siehe „Klinische Studien“).</li> </ul> <p>*Ausser Patienten mit HCV Genotyp 1a mit NS3 Q80K Polymorphismus (siehe „Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen“).</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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	J05AE14
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparations Antivirales
<b>No d'autorisation:</b>	63215
<b>Date d'autorisation:</b>	04.03.2015
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

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

<b>Name Arzneimittel:</b>	Xifaxan <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Rifaximinum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	550mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Xifaxan 550 mg ist zur Verminderung des Wiederauftretens von Episoden einer manifesten hepatischen Enzephalopathie bei Patienten $\geq$ 18 Jahren mit hepatischer Zirrhose indiziert (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“). In der Pivotal-Studie haben 91% der Patienten begleitend Lactulose angewendet. Unterschiede in der Wirksamkeit von Xifaxan bei Patienten, die keine Lactulose einnahmen, konnten nicht evaluiert werden. (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“).
<b>ATC Code:</b>	A07AA11
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.01.9./Andere Mittel gegen bakterielle Erreger
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	63216
<b>Zulassungsdatum:</b>	19.03.2015



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

<b>Préparation:</b>	Xifaxan <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Rifaximinum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	550mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Xifaxan 550 mg ist zur Verminderung des Wiederauftretens von Episoden einer manifesten hepatischen Enzephalopathie bei Patienten <math>\geq</math> 18 Jahren mit hepatischer Zirrhose indiziert (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“).</p> <p>In der Pivotal-Studie haben 91% der Patienten begleitend Lactulose angewendet. Unterschiede in der Wirksamkeit von Xifaxan bei Patienten, die keine Lactulose einnahmen, konnten nicht evaluiert werden. (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	A07AA11
<b>No IT / désignation:</b>	08.01.9./Autres préparations antibactériennes
<b>No d'autorisation:</b>	63216
<b>Date d'autorisation:</b>	19.03.2015
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

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

<b>Name Arzneimittel:</b>	Lixiana <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Edoxabanum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	15mg, 30mg und 60 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Embolien bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung von erwachsenen Patienten mit venösen Thromboembolien einschliesslich tiefer Venenthrombosen und Lungenembolien nach vorangehender Behandlung mit fraktioniertem oder unfraktioniertem Heparin für 5 Tage sowie Prophylaxe von rezidivierenden venösen Thromboembolien.
<b>ATC Code:</b>	B01AF
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	06.03.0./Anticoagulantia
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65149
<b>Zulassungsdatum:</b>	31.03.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Lixiana<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (Edoxabanum)**

<b>Préparation:</b>	Lixiana <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Edoxabanum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	15mg, 30mg und 60 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Prophylaxe von Schlaganfällen und systemischen Embolien bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung von erwachsenen Patienten mit venösen Thromboembolien einschliesslich tiefer Venenthrombosen und Lungenembolien nach vorangehender Behandlung mit fraktioniertem oder unfraktioniertem Heparin für 5 Tage sowie Prophylaxe von rezidivierenden venösen Thromboembolien. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	B01AF
<b>No IT / désignation:</b>	06.03.0./Anticoagulants
<b>No d'autorisation:</b>	65149
<b>Date d'autorisation:</b>	31.03.2015 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Bravecto® ad us. vet., Kautablette (Fluralanerum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Bravecto ad us. vet., Kautablette
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Fluralanerum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	112,5mg, 250mg, 500mg, 1000mg und 1400mg, Kautablette
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Zur Behandlung eines Zecken- und Flohbefalls bei Hunden. Dieses Tierarzneimittel ist ein systemisches Insektizid und Akarizid und bietet eine <ul style="list-style-type: none"> <li>- anhaltend abtötende Wirkung auf Flöhe (<i>Ctenocephalides felis</i>) über 12 Wochen und</li> <li>- anhaltend abtötende Wirkung auf Zecken (<i>Ixodes ricinus</i>, <i>Dermacentor reticulatus</i> und <i>Dermacentor variabilis</i>) über 12 Wochen</li> <li>- anhaltend abtötende Wirkung auf Zecken (<i>Rhipicephalus sanguineus</i>) über 8 Wochen.</li> </ul> Flöhe und Zecken müssen dem Wirt anhaften und mit der Nahrungsaufnahme beginnen, um dem Wirkstoff ausgesetzt zu werden. Die Wirkung beginnt bei Flöhen ( <i>C. felis</i> ) innerhalb von 8 Stunden, bei Zecken ( <i>I. ricinus</i> ) innerhalb von 12 Stunden nach Anhaftung. Bravecto kann als Teil der Behandlungsstrategie gegen die allergische Flohdermatitis (FAD) eingesetzt werden.
<b>ATC Code:</b>	QP53BX05
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65243
<b>Zulassungsdatum:</b>	06.03.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Bravecto® ad us. vet., comprimé à croquer (Fluralanerum)

<b>Préparation:</b>	Bravecto ad us. vet., comprimé à croquer
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Fluralanerum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	112,5mg, 250mg, 500mg, 1000mg et 1400mg, comprimé à croquer
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Traitement des infestations par les tiques et les puces chez les chiens. Ce médicament vétérinaire est un insecticide et un acaricide systémique qui assure:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- une activité insecticide persistante sur les puces (<i>Ctenocephalides felis</i>) pendant 12 semaines,</li> <li>- une activité acaricide persistante sur les tiques pendant 12 semaines pour <i>Ixodes ricinus</i>, <i>Dermacentor reticulatus</i> et <i>Dermacentor variabilis</i>,</li> <li>- une activité acaricide persistante sur les tiques pendant 8 semaines pour <i>Rhipicephalus sanguineus</i>.</li> </ul> <p>Afin d'être exposées à la substance active, les puces et les tiques doivent être présentes sur l'animal et avoir commencé à se nourrir. L'effet sur les puces débute dans les 8 heures (<i>C. felis</i>) et dans les 12 heures pour les tiques (<i>I. ricinus</i>). Le produit peut être utilisé dans le cadre d'un plan de traitement de la dermatite allergique par piqûres de puces (DAPP).</p>
<b>Code ATC:</b>	QP53BX05
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	65243
<b>Date d'autorisation:</b>	06.03.2015
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

## **Abschluss formale Kontrolle - Praxisänderung**

Bei der Einreichung von Gesuchen um Erstzulassung und wesentliche Änderungen hat Swissmedic bisher den Abschluss der formalen Kontrolle schriftlich der Zulassungsinhaberin mitgeteilt.

Swissmedic wird per 1. Mai 2015 diese Praxis ändern und analog zu genehmigungspflichtigen Änderungsgesuchen auf den Versand einer schriftlichen Mitteilung verzichten.

Ausnahme: Falls bei einem Gesuch eine formale Beanstandung erfolgte, wird in der Folge der Abschluss der formalen Kontrolle weiterhin schriftlich mitgeteilt.

Der Vollständigkeit halber möchte Swissmedic darauf hinweisen, dass die Zulassungsinhaberin via Swissmedic Portal wichtige Status-, wie z.B. Abschluss der formalen Kontrolle, und Terminänderungen der eigenen Zulassungsgesuche einsehen kann.

## **Achèvement du contrôle formel - Swissmedic modifie sa pratique**

Jusqu'à présent, Swissmedic annonçait par écrit au titulaire de l'AMM l'achèvement du contrôle formel dont les demandes de première autorisation et de modifications essentielles font l'objet après leur soumission.

Or cette pratique prendra fin à compter du 1<sup>er</sup> mai 2015, puisque Swissmedic n'enverra plus de courrier pour faire part de l'achèvement du contrôle formel, comme c'est déjà le cas pour les demandes de modification soumises à approbation.

Exception: Si une demande a donné lieu à une objection formelle, l'achèvement du contrôle formel continuera à être annoncé par écrit.

Enfin, pour être tout à fait complet, Swissmedic tient à rappeler que le titulaire de l'AMM peut consulter sur le portail Swissmedic des informations importantes sur le statut de ses demandes d'autorisation, à l'instar de l'achèvement du contrôle formel, et sur les modifications de délais.

## 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 Algifor Dolo Junior, Suspension, Sachets

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

N° d'AMM: <b>65608</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 07.10.1.	20.03.2015
Composition	01	ibuprofenum 150 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 7.5 ml.	
Indication		Antiphlogistische, Analgésique, Antipyretique	
Conditionnements	01	001	18 sachet-dose(s) à 7.5 ml <span style="float: right;">C</span>
Valable jusqu'au		19.03.2020	

#### 01 Axulta, Kapseln

Ironwood Pharmaceuticals GmbH, Weingartenstrasse 11, 8803 Rüslikon

Zul.-Nr.: <b>65402</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.1.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	Kapsel: linaclotidum 0.29 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von moderatem bis schwerem Reizkolo-Syndrom mit Obstipation bei Erwachsenen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.03.2020	

#### 01 Bydureon Pen, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>65389</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.	03.03.2015
Zusammensetzung	01	exenatidum 2 mg, poly(dl-lactidum-co-glycolidum) 50/50, saccharum, carmellosum natricum, natrii chloridum, polysorbatum 20, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	4 Set <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		02.03.2020	



**01 Ciqorin 10 mg, Kapseln**  
**02 Ciqorin 25 mg, Kapseln**  
**03 Ciqorin 50 mg, Kapseln**  
**04 Ciqorin 100 mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>63093</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	11.03.2015
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 10 mg, antiox.: E 307, excipients pro capsula.	
	02	ciclosporinum 25 mg, antiox.: E 307, excipients pro capsula.	
	03	ciclosporinum 50 mg, antiox.: E 307, excipients pro capsula.	
	04	ciclosporinum 100 mg, antiox.: E 307, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) B
	02	002	50 Kapsel(n) B
	03	003	50 Kapsel(n) B
	04	004	50 Kapsel(n) B
Gültig bis		10.03.2020	

**01 Cytarabine Pharmedica 500 mg, soluzione iniettabile / per infusione**  
**02 Cytarabine Pharmedica 1000 mg, soluzione iniettabile / per infusione**  
**03 Cytarabine Pharmedica 2000 mg, soluzione iniettabile / per infusione**  
Pharmedica Sagl, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>63246</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.03.2015
Composizione	01	cytarabinum 500 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	cytarabinum 1000 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	cytarabinum 2000 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Indicazione		Citostatico	
Confezione/i	01	001	1 flaoncino/flaoncini A
		002	10 flaoncino/flaoncini A
	02	003	1 flaoncino/flaoncini A
		004	10 flaoncino/flaoncini A
	03	005	1 flaoncino/flaoncini A
		006	10 flaoncino/flaoncini A
Valevole fino al		15.03.2020	

**01 Effilevo Conti, compresse rivestite con film**  
EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>65267</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	13.03.2015
Composizione	01	I) compressa rivestita con film con principio attivo: ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, color.: E 129, E 132, excipients pro compresso obducto. II) Placebo: excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Contraccettivo ormonale	
Confezione/i	01	001	1 x 28 compressa/compresse B
		002	3 x 28 compressa/compresse B
		003	6 x 28 compressa/compresse B
Valevole fino al		12.03.2020	

**01 Effilevo 0.10 mg / 0.02 mg, compresse rivestite con film**

EFFIK SA, Via F. Pelli 17, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>65175</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	13.03.2015
Composizione	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, color.: E 129, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Contraccettivo ormonale	
Confezione/i	01	001	1 x 21 compressa/compresse <b>B</b>
		002	3 x 21 compressa/compresse <b>B</b>
		003	6 x 21 compressa/compresse <b>B</b>
Valevole fino al		12.03.2020	

**01 Escitalopram-Mepha 20 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen, Lösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65460</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	05.03.2015
Zusammensetzung	01	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, antiox.: E 310, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 11 % V/V.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	15 ml <b>B</b>
Gültig bis		04.03.2020	

**01 Ezetimib Sandoz 10 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65100</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <b>B</b>
		002	98 Tablette(n) <b>B</b>
Gültig bis		09.03.2020	

**01 Flumucil Erkältungshusten 600 mg, Tabletten**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>65500</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	26.03.2015
Composizione	01	Compressa: acetylcysteinum 600 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	001	12 compressa/compresse <b>D</b>
Valevole fino al		25.03.2020	

**01 Gliclazid retard Zentiva 60mg Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>65362</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	03.03.2015
Zusammensetzung	01	gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <b>B</b>
		002	90 Tablette(n) <b>B</b>
Gültig bis		02.03.2020	

01 Lecapon-Mepha 50 mg / 12.5 mg / 200 mg, Lactab  
 02 Lecapon-Mepha 75 mg / 18.75 mg / 200 mg, Lactab  
 03 Lecapon-Mepha 100 mg / 25 mg / 200 mg, Lactab  
 04 Lecapon-Mepha 125 mg / 31.25 mg / 200 mg, Lactab  
 05 Lecapon-Mepha 150 mg / 37.5 mg / 200 mg, Lactab  
 06 Lecapon-Mepha 200 mg / 50 mg / 200 mg, Lactab  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65283</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	25.03.2015
Zusammensetzung	01	levodopum 50 mg, carbidopum 12.5 mg, entacaponum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	levodopum 75 mg, carbidopum 18.75 mg, entacaponum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg, entacaponum 200 mg, color.: E 120, E 129, excipients pro compresso obducto.	
	04	levodopum 125 mg, carbidopum 31.25 mg, entacaponum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	levodopum 150 mg, carbidopum 37.5 mg, entacaponum 200 mg, color.: E 122, excipients pro compresso obducto.	
	06	levodopum 200 mg, carbidopum 50 mg, entacaponum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	05	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	06	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Gültig bis	24.03.2020		

01 Lercanidipin-Mepha 10 mg, Lactab  
 02 Lercanidipin-Mepha 20 mg, Lactab  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65603</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	16.03.2015
Zusammensetzung	01	lercanidipini hydrochloridum 10 mg corresp. lercanidipinum 9.4 mg, color.: E 102, excipients pro compresso obducto.	
	02	lercanidipini hydrochloridum 20 mg corresp. lercanidipinum 18.8 mg, color.: E 129, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		essentielle 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
Gültig bis	15.03.2020		

**01 Levina 30, Dragees**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65239</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	27.03.2015
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, levonorgestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	3 x 21 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		26.03.2020	

**01 Linezolid Sandoz 600 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65446</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.92	11.03.2015
Zusammensetzung	01	linezolidum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis		10.03.2020	

**01 Lixiana 15 mg, Filmtabletten****02 Lixiana 30 mg, Filmtabletten****03 Lixiana 60 mg, Filmtabletten**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: <b>65149</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	31.03.2015
Zusammensetzung	01	edoxabanum 15 mg ut edoxabanum tosylatum, excipients pro compresso obducto.	
	02	edoxabanum 30 mg ut edoxabanum tosylatum, excipients pro compresso obducto.	
	03	edoxabanum 60 mg ut edoxabanum tosylatum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Schlaganfallprophylaxe Prophylaxe systemischer Embolien Behandlung und Prophylaxe venöser Thromboembolien (inkl. TVT und LE)	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	10 x 1 Tablette(n) Klinikpackung <span style="float: right;">B</span>
	02	003	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		007	100 x 1 Tablette(n) Klinikpackung <span style="float: right;">B</span>
	03	008	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		009	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		012	100 x 1 Tablette(n) Klinikpackung <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): edoxabanum	
Gültig bis		30.03.2020	

**01 Olysio 150 mg, Hartkapseln**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>63215</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	simeprevirum 150 mg ut simeprevirum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001	7 Kapsel(n) A
		002	28 Kapsel(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): simeprevirum, DCI	
Gültig bis		03.03.2020	

**01 Oxycodon Actavis 5 mg, Retardtabletten****02 Oxycodon Actavis 10 mg, Retardtabletten****03 Oxycodon Actavis 20 mg, Retardtabletten****04 Oxycodon Actavis 40 mg, Retardtabletten****05 Oxycodon Actavis 80 mg, Retardtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>63224</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	20.03.2015
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 80 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
		002	60 Tablette(n) A
	02	003	30 Tablette(n) A
		004	60 Tablette(n) A
	03	005	30 Tablette(n) A
		006	60 Tablette(n) A
	04	007	30 Tablette(n) A
		008	60 Tablette(n) A
	05	009	30 Tablette(n) A
		010	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		19.03.2020	

**01 Xifaxan 550 mg, Filmtabletten**

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>63216</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.9.	19.03.2015
Zusammensetzung	01	rifaximinum 550 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Verminderung des Wiederauftretens von Episoden einer manifesten hepatischen Enzephalopathie bei Patienten mit hepatischer Zirrhose	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	56 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): rifaximinum, DCI	
Gültig bis		18.03.2020	

**01 Xulux, solution**

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

N° d'AMM: <b>58608</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	12.03.2015
Composition	01	pelargonii sidoides radicis extractum ethanolicum liquidum 80 g, DER: 1:8-10, excipients ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indication		En cas de bronchite aiguë	
Conditionnements	01	001	20 ml <span style="float: right;">D</span>
		002	50 ml <span style="float: right;">D</span>
		003	100 ml <span style="float: right;">D</span>
Valable jusqu'au		11.03.2020	

**01 apleek, transdermales Pflaster**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>63163</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	09.03.2015
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.55 mg, gestodenum 2.1 mg, antiox.: pentaerythrityl tetra(3-(3,5-di-tert-butyl-4-hydroxyphenyl)propionas), excipients ad praeparationem pro 11 cm <sup>2</sup> .	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	3 Pflaster <span style="float: right;">B</span>
		002	9 Pflaster <span style="float: right;">B</span>
		003	18 Pflaster <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		08.03.2020	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Bravecto XS ad us. vet., Kautablette****02 Bravecto S ad us. vet., Kautablette****03 Bravecto M ad us. vet., Kautablette****04 Bravecto L ad us. vet., Kautablette****05 Bravecto XL ad us. vet., Kautablette**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>65243</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	06.03.2015
Zusammensetzung	01	fluralanerum 112.5 mg, aromatica, saccharum, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	fluralanerum 250 mg, aromatica, saccharum, aspartamum, excipients pro compresso.	
	03	fluralanerum 500 mg, aromatica, saccharum, aspartamum, excipients pro compresso.	
	04	fluralanerum 1000 mg, aromatica, saccharum, aspartamum, excipients pro compresso.	
	05	fluralanerum 1400 mg, aromatica, saccharum, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung	01	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung für Hunde von 2 bis 4.5kg	
	02	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung für Hunde von 4.5 bis 10kg	
	03	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung für Hunde von 10 bis 20kg	
	04	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung für Hunde von 20 bis 40kg	
	05	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung für Hunde von 40 bis 56kg	
Packung/en	01	001	1 Kautablette B
	02	004	1 Kautablette B
	03	007	1 Kautablette B
	04	010	1 Kautablette B
	05	013	1 Kautablette B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): fluralanerum, DCI	
Gültig bis		05.03.2020	

**01 Tratul 5% ad us. vet., orale Suspension**

Zoetis Schweiz GmbH, c/o Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65087</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	05.03.2015
Zusammensetzung	01	toltrazurilum 50 mg, conserv.: E 211, E 281, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Kokzidiosen bei Kälbern, Ferkeln und Lämmern	
Packung/en	01	001	250 ml B
Gültig bis		04.03.2020	

## Revision und Änderung der Zulassung Révision et modification de l'autorisation

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Acidum fumaricum D10 D30 D200, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58895</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	acidum fumaricum D10 367 mg, acidum fumaricum D30 367 mg, acidum fumaricum D200 367 mg, natrii chloridum, pro vitro 1.1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	



01 Actiq 200 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 02 Actiq 400 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 03 Actiq 600 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 04 Actiq 800 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 05 Actiq 1200 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 06 Actiq 1600 Mikrogramm, Lutschtabletten  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57002</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	13.03.2015
Zusammensetzung	01	fentanylum 200 µg ut fentanylii citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	02	fentanylum 400 µg ut fentanylii citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	03	fentanylum 600 µg ut fentanylii citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	04	fentanylum 800 µg ut fentanylii citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	05	fentanylum 1200 µg ut fentanylii citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	06	fentanylum 1600 µg ut fentanylii citras, saccharida hydrica, sacchari sphaerae, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Durchbruchschmerzen bei chronischen Tumorschmerzen	
Packung/en	01	001	3 Tablette(n) A
		007	30 Tablette(n) A
	02	009	3 Tablette(n) A
		015	30 Tablette(n) A
	03	017	3 Tablette(n) A
		023	30 Tablette(n) A
	04	025	3 Tablette(n) A
		031	30 Tablette(n) A
	05	033	3 Tablette(n) A
		039	30 Tablette(n) A
	06	041	3 Tablette(n) A
		047	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2014 (Neu Deklaration der aus gentechnisch verändertem Mais hergestellten Hilfsstoffe in der Zusammensetzung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe sacchari sphaerae: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais saccharida hydrica: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		15.06.2020	

- 01 Advate 250 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 02 Advate 500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 03 Advate 1000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 04 Advate 1500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 05 Advate 2000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 06 Advate 3000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 07 Advate 250 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 08 Advate 500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 09 Advate 1000 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 10 Advate 1500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion  
 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **56352** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 06.03.2015

- |                 |    |   |
|-----------------|----|---|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryodesiccata:<br>octocogum alfa 250 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.  |
|                 | 02 | Praeparatio cryodesiccata:<br>octocogum alfa 500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.  |
|                 | 03 | Praeparatio cryodesiccata:<br>octocogum alfa 1000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml. |
|                 | 04 | Praeparatio cryodesiccata:<br>octocogum alfa 1500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml. |
|                 | 05 | Praeparatio cryodesiccata:<br>octocogum alfa 2000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml. |
|                 | 06 | Praeparatio cryodesiccata:<br>octocogum alfa 3000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml. |
|                 | 07 | Praeparatio cryodesiccata:<br>octocogum alfa 250 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.  |
|                 | 08 | Praeparatio cryodesiccata:<br>octocogum alfa 500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.  |

	09	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxid.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.		
	10	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxid.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro, solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.		
Anwendung		Hämophilie A		
Packung/en	01	001	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)	B
	02	003	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)	B
	03	005	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)	B
	04	007	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)	B
	05	015	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	06	016	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	07	017	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	08	018	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	09	019	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	10	020	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2013 (Änderung Primärverpackung, neu: BAXJECT III für die Packungen: Advate 2 ml (250 IE, 500 IE, 1000 IE und 1500 IE) und Advate 5 ml (2000 IE und 3000 IE)		
Gültig bis		16.02.2019		

**01 Aerius, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>55689</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	13.03.2015
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	90 Tablette(n) B
		002	10 Tablette(n) B
		004	30 Tablette(n) B
		006	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 90 Filmtabletten)	
Gültig bis		25.04.2017	

**01 AmBisome, lyophilisiertes Injektionspräparat**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>53342</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: amphotericinum B 50 mg, phosphatidylcholinum e soja hydrogenatum, cholesterolum, distearoylphosphatidylglycerolum natricum, int-rac-alfa-tocopherolum, saccharum, dinatrii succinas hexahydricus, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	019	10 Durchstechflasche(n) 10 Stechampullen / 10 Filter (5 µm) <span style="float: right;">A</span>
		027	1 Durchstechflasche(n) 1 Stechampulle / 1 Filter (5 µm) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.08.2020	

**01 Amavita Reisedragées, Dragées**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>61461</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.09.0.	20.03.2015
Zusammensetzung	01	meclozini hydrochloridum 20 mg, coffeinum 20 mg, pyridoxini hydrochloridum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001	10 Dragée(s) <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.07.2020	

**01 Anagrelide OrPha 0.5mg, Kapseln****02 Anagrelide OrPha 1.0mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>61661</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.4.	18.03.2015
Zusammensetzung	01	anagrelidum 0.5 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	anagrelidum 1 mg ut anagrelidi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der essentiellen Thrombozythämie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.08.2020	

**01 Antimonium crudum comp., Tropfen**

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>60147</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.10 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig TM 0.15 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.15 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.07 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.15 ml, thuja occidentalis D2 0.07 ml, zincum metallicum D8 0.07 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 28 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		06.01.2021	

**01 Apo-Stom, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55328</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	26.03.2015
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D12 85 mg, atropa belladonna spag. Peka D4 145 mg, colchicum autumnale D6 125 mg, citrullus colocynthis D4 145 mg, dinatrii phosphas D4 145 mg, robinia pseudacacia spag. Peka D4 145 mg, stibii sulfidum nigrum D6 125 mg, strychnos nux-vomica spag. Peka D12 85 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung		Bei Funktionsstörungen im Magenbereich	
Packung/en	01	001 50 ml	C
		003 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2020	

**01 Aqua ad iniectabilia Fresenius, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>53773</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.4.	26.03.2015
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	060 20 x 10 ml Ampullen à 10 ml	B
		079 18 x 20 x 10 ml Ampullen à 10 ml	B
		096 10 x 100 ml Durchstechflaschen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2020	

**01 Arkocaps Aubépine/Weissdorn, capsules**

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

N° d'AMM: <b>46279</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	20.03.2015
Composition	01	crataegi pulvis 270 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles nerveux du coeur	
Conditionnements	01	018 50 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.03.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.08.2020	

**02 Arkocaps Passiflore/Passionsblume, 300 mg, capsules**

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

N° d'AMM: <b>47334</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	20.03.2015
Composition	02	passiflorae herbae pulvis 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de nervosité	
Conditionnements	02	013 45 capsule(s)	D
		015 120 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.05.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		15.08.2020	

**01 Atropinsulfat Amino 0,25 mg, Injektionslösung****02 Atropinsulfat Amino 0,5 mg, Injektionslösung****03 Atropinsulfat Amino 1,0 mg, Injektionslösung**

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>56509</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	19.03.2015
Zusammensetzung	01	atropini sulfas 0.25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	atropini sulfas 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	atropini sulfas 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parasympatholytikum	
Packung/en	01	002 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		008 100 x 1 ml Ampulle(n)	B
	02	004 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		010 100 x 1 ml Ampulle(n)	B
	03	006 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		012 100 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Atropinsulfat Bichsel 0.25 mg/ml, Injektionslösung****02 Atropinsulfat Bichsel 0.5 mg/ml, Injektionslösung****03 Atropinsulfat Bichsel 1 mg/ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56475</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	12.03.2015
Zusammensetzung	01	atropini sulfas 0.25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	atropini sulfas 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	atropini sulfas 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parasympatholytikum	
Packung/en	01	002	10 Ampulle(n) à 1ml
		004	100 Ampulle(n) à 1ml
	02	006	10 Ampulle(n) à 1ml
		008	100 Ampulle(n) à 1ml
	03	010	10 Ampulle(n) à 1ml
		012	100 Ampulle(n) à 1ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2020	

**01 Baume du Chalet, Salbe**

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: <b>10223</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	lavandulae aetheroleum 40 mg, citronellae aetheroleum 10 mg, spicae aetheroleum 40 mg, terebinthina laricina 70 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Oberflächliche Hautwunden	
Packung/en	01	016	20 g
		024	50 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2014 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		02.12.2019	

01 Beriplast P Combi-Set 0,5 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel

02 Beriplast P Combi-Set 1,0 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel

03 Beriplast P Combi-Set 3,0 ml, Lyophilisat und Lösungsmittel

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>54819</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.99.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	01	I) Fibrinogen-Konzentrat: fibrinogenum humanum 45 mg, factor XIII 30 U.I., albuminum humanum, arginini hydrochloridum, isoleucinum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. II) Aprotininlösung: aprotininum 500 U. (Rind: Lunge), natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem, pro vitro 0.5 ml. Praeparatio cryodesiccata: thrombinum humanum 250 U.I., natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. IV): calcii chloridum dihydricum 2.95 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	I) Fibrinogen-Konzentrat: fibrinogenum humanum 90 mg, factor XIII 60 U.I., albuminum humanum, arginini hydrochloridum, isoleucinum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. II) Aprotininlösung: aprotininum 1000 U.K.I. (Rind: Lunge), natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem, pro vitro 1 ml. Praeparatio cryodesiccata (Thrombin): thrombinum humanum 500 U.I., natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. IV): calcii chloridum dihydricum 5.9 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	I) Fibrinogen-Konzentrat: fibrinogenum humanum 270 mg, factor XIII 180 U.I., albuminum humanum, arginini hydrochloridum, isoleucinum, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. II) Aprotininlösung: aprotininum 3000 U.K.I. (Rind: Lunge), natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem, pro vitro 3 ml. Praeparatio cryodesiccata (Thrombin): thrombinum humanum 1500 U.I., natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. IV): calcii chloridum dihydricum 17.7 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Gewebekleber und lokale Blutstillung	
Packung/en	01	007	0.5 ml Fibrinkleberset B
	02	008	1.0 ml Fibrinkleberset B
	03	009	3.0 ml Fibrinkleberset B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2020	



**01 Boostrix, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>637</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	30.03.2015
Zusammensetzung	01	toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum pertussis 8 µg, haemagglutininum filamentosum 8 µg, pertactinum 2.5 µg, aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, aluminii phosphas, natrii chloridum, residui: formaldehydum max. 1 µg, polysorbatum 80 max. 0.1 mg, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Auffrischimpfung gegen Diphtherie, Tetanus und Pertussis, ab dem vollendeten 4. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) Packung mit Fertigspritze und separater Nadel B
		002	10 Spritze(n) Packung mit Fertigspritze und separater Nadel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.08.2020	

**01 Brimonidin-Mepha 2mg/ml, Augentropfen**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60372</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	18.03.2015
Zusammensetzung	01	brimonidini tartras 2 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Präparat gegen Glaukom	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Änderung Präparatename, früher: Brimonidin-Mepha 0,2%, Augentropfen)	
Gültig bis		27.07.2020	

**01 Budenofalk 2mg, Mousse rectale**

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

N° d'AMM: <b>59263</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	26.03.2015
Composition	01	budesonidum 2 mg, propylenglycolum, propellentia et excipiens ad emulsionem pro dosi.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	001	1x14 applications B
		002	2x14 applications B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.10.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		26.10.2020	

**01 Canesten, Crème**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>37510</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	03.03.2015
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	20 g C
		002	50 g C
Bemerkung		(Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		25.09.2017	

**01 Carmol Hustentee, Instant-Tee Granulat**

Dr. med. Aufdermaur AG, Weststrasse 16, 5426 Lengnau AG

Zul.-Nr.: <b>51383</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	02.03.2015
Zusammensetzung	01	thymi extractum aquosum siccum 25.5 mg, DER: 9-11:1, primulae radice extractum ethanolicum siccum 7.8 mg, DER: 6-7:1, glucosum anhydricum 487.3 mg, saccharum 448.2 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.04.2020	

**01 Cartilago suis compositum, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59000</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	acidum alpha-lipoicum D8 2 mg, arnica montana D4 200 mg, cartilago suis D6 2 mg, coenzym A D8 2 mg, embryo suis D6 2 mg, funiculus umbilicalis suis D6 2 mg, nadidum D8 2 mg, natrium diethyloxalaceticum D8 2 mg, placenta D6 2 mg, sanguinaria canadensis D4 3 mg, solanum dulcamara D3 10 mg, sulfur D6 3.6 mg, symphytum officinale D6 10 mg, rhus toxicodendron D2 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia, ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		12.10.2020	

**01 Cartilago/Echinacea comp., Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60291</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	31.03.2015
Zusammensetzung	01	articulatio interphalangea D16 10 mg (Rind: Knorpel), echinacea pallida e planta tota ferm D1 10 mg, quartz D29 10 mg, ad globulos.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.06.2020	

**01 Chlorhexamed forte 0.2%, Lösung**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>58025</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	11.03.2015
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfizienz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.01.2019	

**01 Colestid, Granulat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>40855</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	11.03.2015
Zusammensetzung	01	colestipoli hydrochloridum 5 g, excipiens ad granulatam pro 5.01 g.	
Anwendung		Senkung des Blutcholesterins	
Packung/en	01	017 50 x 5 g	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 025 per 14.12.2007)	
Gültig bis		26.04.2017	

**01 Colestid, Granulat**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>40855</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	colestipoli hydrochloridum 5 g, excipiens ad granulatam pro 5.01 g.	
Anwendung		Senkung des Blutcholesterins	
Packung/en	01	017 50 x 5 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verzicht der 500g Packungsgrösse)	
Gültig bis		26.04.2017	

**01 Colophos, Lösung**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>53917</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	23.03.2015
Zusammensetzung	01	natrii dihydrogenophosphas dihydricus 271 mg, dinatrii phosphas dihydricus 60 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Laxans zur Vorbereitung abdominaler Röntgenuntersuchungen und Endoskopie	
Packung/en	01	011 2 Flasche(n) Flasche à 90 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.08.2020	

**01 Cromo ophta, Sandoz**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>53534</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 11.06.2.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	024	20 Einzeldose(n) C
		025	40 Einzeldose(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.08.2020	

**01 Cymbalta 30 mg, gélules gastrorésistantes****02 Cymbalta 60 mg, gélules gastrorésistantes**

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

N° d'AMM: <b>56983</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	12.03.2015
Composition	01	duloxetine 30 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	duloxetine 60 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Indication		Antidépresseur, douleur neuropathique diabétique, trouble de l'anxiété généralisée	
Conditionnements	01	006	28 capsule(s) B
	02	010	14 capsule(s) B
		018	28 capsule(s) B
		022	84 capsule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 07.04.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.11.2020	

**01 Cystimed, Filmlinnette**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>65340</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	13.03.2015
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-30 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	20 Dragée(s) D
		002	60 Dragée(s) D
		003	40 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 40 Dragées)	
Gültig bis		01.12.2019	

**01 DUL-X Gel cool Wallwurz comp., Gel**  
Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>43609</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	symphyti radicis extractum 100 mg, hippocastani extractum 100 mg, arnicae tinctura 40 mg, allantoinum 6 mg, esculosidum 5 mg, levomentholum 3.5 mg, menthae piperitae aetheroleum 1.1 mg, rosmarini aetheroleum 3.5 mg, triethanolaminum, aromatica, conserv.: E 219, imidazolidinyl-ureum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	033	125 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Dermacalm-d, Crème**  
Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51464</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.05.1.	23.03.2015
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetat 5 mg, dexpanthenolum 50 mg, adeps lanae, conserv.: chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	036	20 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2011 (Änderung Präparatename, früher: Dermacalm-d mit Dexpanthenol)	
Gültig bis		21.12.2016	

**01 Dextro-Med, Sirup**  
Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: <b>55615</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	16.03.2015
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, sorbitolum, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	006	150 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2020	

**01 Doloarthrosenex Spray sine Heparino**  
Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>44788</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	26.03.2015
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 125 mg, dextrocamphora 10 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Schmerz- und Rheumamittel	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2012 (Änderung Präparatename, früher: Doloarthrosenex sine Heparino, Spray, neu: Doloarthrosenex Spray sine Heparino) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2017	

**01 Donepezil-Mepha 5 mg, Lactab****02 Donepezil-Mepha 10 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60535</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	19.03.2015
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.10.2020	

**01 Dorzolamid/Timolol Sandoz 2%/0.5%, Augentropfen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60230</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	12.03.2015
Zusammensetzung	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukomtherapie	
Packung/en	01	001 1 x 5 ml	B
		002 3 x 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.06.2020	

**03 Elevit Pronatal, Lacktabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>45604</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.51	12.03.2015
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 3600 U.I., cholecalciferolum 500 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 15 mg, thiamini hydrochloridum 1.6 mg, riboflavinum 1.8 mg, pyridoxini hydrochloridum 2.6 mg, cyanocobalaminum 4 µg, nicotinamidum 19 mg, acidum folicum 800 µg, calcii pantothenas 10 mg, biotinum 200 µg, acidum ascorbicum 100 mg, mineralia: calcium 125 mg, magnesium 100 mg, ferrum 60 mg, cuprum 1 mg, zincum 7.5 mg, manganum 1 mg, phosphorus ruber 125 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat für die Schwangerschaft	
Packung/en	03	072 30 Tablette(n)	C
		073 100 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2013 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		20.08.2018	

**01 Elleacnelle, dragées**

Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: <b>56960</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	19.03.2015
Composition	01	cyproteroni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 35 µg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Contraception hormonale chez les femmes avec des manifestations d'hyperandrogénie	
Conditionnements	01	011	1 x 21 dragée(s) <span style="float: right;">B</span>
		013	3 x 21 dragée(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.09.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.06.2020	

**01 Enbrel, 25 mg Trockensubstanz zur Herstellung einer Injektionslösung****02 Enbrel, 50 mg Trockensubstanz zur Herstellung einer Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55365</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	06.03.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: etanerceptum 25 mg, mannitolium, saccharum, trometamolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: etanerceptum 50 mg, mannitolium, saccharum, trometamolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthrit, Oligoarthrit, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	002	1 Set 4 Durchstechflaschen Pulver + 4 Fertigspritzen mit Solvens + Zubehör <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2014 (Verlängerung der Zulassung) 55365 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.08.2020	

**01 Epiduo, Gel**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>58460</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	27.03.2015
Zusammensetzung	01	adapalenum 1 mg, benzoylis peroxidum 25 mg, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	001	30 g B
		004	45 g Mehrdosenbehältnis mit gasfreiem Pumpsystem B
		005	60 g B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2013 Verzicht auf folgende Packungen: 45g, Tube 90g, Tube 30g, Mehrdosenbehältnis mit gasfreiem Pumpsystem 60g, Mehrdosenbehältnis mit gasfreiem Pumpsystem		
Gültig bis	18.05.2019		

**01 Esmeron 50mg/5ml Injektionslösung****02 Esmeron 100mg/10ml Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>52686</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.13.0.	31.03.2015
Zusammensetzung	01	rocuronii bromidum 50 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	rocuronii bromidum 100 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	059	10 Durchstechflasche(n) B
	02	040	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2014 (Widerruf der Dosisstärke 03 Esmeron 25mg/2.5ml, Injektionslösung)		
Gültig bis	08.05.2020		

**01 Euspongia officinalis comp., Tropfen**

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>60172</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.08 ml, aurum chloratum D5 0.04 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.14 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.14 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.04 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.06 ml, euspongia officinalis Glückselig D1 0.14 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.04 ml, hypericum perforatum ex herba Glückselig D1 0.08 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.06 ml, zincum metallicum D8 0.06 ml, excipiens ad solutionem, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	06.01.2021		



**01 Excipial, Crème**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>39903</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	18.03.2015
Zusammensetzung	01	conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen, Schutz und Pflege trockener Haut	
Packung/en	01	040	30 g D
		059	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2020	

**01 Excipial, Fettcrème**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>41708</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	18.03.2015
Zusammensetzung	01	arom.: bergamottae aetheroleum et alia, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad unguentum.	
Anwendung		Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen, Schutz und Pflege trockener Haut	
Packung/en	01	051	30 g D
		052	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2020	

**01 Feniallerg, Injektionslösung**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>45009</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	12.03.2015
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 4 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	042	5 x 4 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.08.2020	

**02 Ferrum Hausmann, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>35102</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	04.03.2015
Zusammensetzung	02	ferrum(II) 100 mg ut ferrosi fumaras, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	043	30 Kapsel(n) C
		051	100 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.11.2020	

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

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

N° d'AMM: <b>57560</b>	Catégorie de remise: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	25.03.2015
Composition	01	levomentholum 5.75 mg, sorbitolum, acesulfamum kalicum, arom.: sucralosum, bergamottae aetheroleum et alia, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001 25 g	E
		003 2x25 g	E
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.01.2015	
Valable jusqu'au		09.10.2020	

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

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

N° d'AMM: <b>51431</b>	Catégorie de remise: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	17.03.2015
Composition	01	levomentholum 3.45 mg, aromatica, sorbitolum, sucralosum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et enrrouement	
Conditionnements	01	014 25 g	E
		030 2 x 25 g	E
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.03.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.12.2020	

**01 Flu-SWAN, Injektionslösung**

SWAN Isotopen AG SWAN Haus, Inselspital, Freiburgstrasse 28, 3010 Bern

Zul.-Nr.: <b>61546</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.9.	26.03.2015
Zusammensetzung	01	fludeoxyglucosum(18-F) zum Kalibrierungszeitpunkt 185 MBq, natrii chloridum, ethanolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Tomographie	
Packung/en	01	001 15 ml Multidosis-Flakon aus Glas 90 - 1850 MBq	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.08.2020	

**01 Fluarix Tetra 15 mcg / 0.5 ml, Injektions suspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>62961</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	25.03.2015
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H1N1) Virus Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NIB-74xp derived from A/Christchurch/16/2010 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) Virus Stamm A/Texas/50/2012 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-223A 15 µg, haemagglutininum influenzae B Virus Stamm B/Massachusetts/02/2012-like: reassortant virus NYMC BX-51B (Yamagata lineage) 15 µg, haemagglutininum influenzae B Virus Stamm B/Brisbane/60/2008 (Victoria lineage) 15 µg, polysorbatum 80, octoxinolum-10, natrii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, alfa-tocopheroli hydrogenosuccinas, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 36 Monaten	
Packung/en	01	005	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) fixe Nadel B
		006	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) fixe Nadel B
		007	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadel separat B
		008	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadel separat B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2014 (Änderung Zusammensetzung: nachträgliches Annual Update zur Saison 2014/2015)	
Gültig bis		27.05.2019	

**03 Fluoresceine 10 % Faure, Injektionslösung**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>54604</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.99.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	03	fluoresceinum natricum 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Augendiagnostik	
Packung/en	03	068	10 x 5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.08.2020	

01 Forielle Pen 300IE / 0.5 ml, Injektionslösung  
 02 Forielle Pen 450IE / 0.75 ml, Injektionslösung  
 03 Forielle Pen 900IE / 1.5 ml, Injektionslösung  
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62819</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	02.03.2015
Zusammensetzung	01	follitropinum alfa 300 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antioxid.: methioninum, conserv.: metacresolum 1.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	follitropinum alfa 450 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antioxid.: methioninum, conserv.: metacresolum 2.25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	03	follitropinum alfa 900 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antioxid.: methioninum, conserv.: metacresolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	09.08.2017		

**02 Gammanorm, Injektionslösung**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>701</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	27.03.2015
Zusammensetzung	02	immunoglobulinum humanum normale 165 mg, glycinum, natrii chloridum et natrii acetat anhydricus corresp. natrium 2.5 mg, polysorbatum 80, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei primären Immundefektkrankheiten, Substitutionstherapie bei Myelom oder chronisch-lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen	
Packung/en	02	010	1 x 10 ml Durchstechflaschen B
		011	10 x 10 ml Durchstechflaschen B
		012	20 x 10 ml Durchstechflaschen B
		013	1 x 20 ml Durchstechflaschen B
		014	10 x 20 ml Durchstechflaschen B
		015	20 x 20 ml Durchstechflaschen B
		016	1 x 6 ml Durchstechflaschen B
		017	10 x 6 ml Durchstechflaschen B
		018	20 x 6 ml Durchstechflaschen B
		019	1 x 12 ml Durchstechflaschen B
		020	10 x 12 ml Durchstechflaschen B
		021	20 x 12 ml Durchstechflaschen B
		022	1 x 24 ml Durchstechflaschen B
		023	10 x 24 ml Durchstechflaschen B
		024	20 x 24 ml Durchstechflaschen B
		025	1 x 48 ml Durchstechflaschen B
		026	10 x 48 ml Durchstechflaschen B
		027	20 x 48 ml Durchstechflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1 x 6 ml, 10 x 6 ml, 20 x 6 ml, 1 x 12 ml, 10 x 12 ml, 20 x 12 ml, 1 x 24 ml, 10 x 24 ml, 20 x 24 ml, 1 x 48 ml, 10 x 48 ml, 20 x 48 ml)	
Gültig bis		04.10.2015	

02 Glimépiride Zentiva 2 mg, comprimés

03 Glimépiride Zentiva 3 mg, comprimés

04 Glimépiride Zentiva 4 mg, comprimés

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

N° d'AMM: <b>57584</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	19.03.2015
Composition	02	glimépiridum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	glimépiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimépiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	02	018	30 comprimé(s) B
		019	120 comprimé(s) B
	03	020	30 comprimé(s) B
		021	120 comprimé(s) B
	04	022	30 comprimé(s) B
		023	120 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.12.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.09.2020	

**01 Glucose 5%-NaCl 0,9% 2:1 Fresenius, Infusionslösung****02 Glucose 5%-NaCl 0,9% 1:1 Fresenius, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>49685</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	05.03.2015
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 33.33 g, natrii chloridum 3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum anhydricum 25 g, natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Dehydratation, Oligurie	
Packung/en	01	114	250 ml Beutel Freeflex B
		122	500 ml Beutel Freeflex B
		130	1000 ml Beutel Freeflex B
		219	250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		220	500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		221	1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		225	250 ml Beutel Freeflex+ B
		226	500 ml Beutel Freeflex+ B
		227	1000 ml Beutel Freeflex+ B
	02	165	250 ml Beutel Freeflex B
		173	500 ml Beutel Freeflex B
		181	1000 ml Beutel Freeflex B
		218	10 x 1000 ml Beutel Freeflex Cryovac B
		222	250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		223	500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		224	1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		228	250 ml Beutel Freeflex+ B
		229	500 ml Beutel Freeflex+ B
		230	1000 ml Beutel Freeflex+ B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verzicht auf Packungsgrößen 5000 ml Beutel PVC und 10 x 1000 ml Beutel freeflex Cryovac)	
Gültig bis		16.12.2017	

01 Haemoctin 250 I.E., Lyophilisat

02 Haemoctin 500 I.E., Lyophilisat

03 Haemoctin 1000 I.E., Lyophilisat

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: <b>60094</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 250 U.I., natrii chloridum, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro, corresp. in solutione recenter reconstituta 50 U.I./ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 500 U.I., natrii chloridum, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml pro vitro, corresp. in solutione recenter reconstituta 50 U.I./ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I., natrii chloridum, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml pro vitro, corresp. in solutione recenter reconstituta 100 U.I./ml.	
Anwendung		Therapie und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit Hämophilie A (angeborener Faktor-VIII-Mangel, erworbener Faktor-VIII-Mangel, Hämophilie A mit Auftreten von Faktor-VIII-Inhibitoren)	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver + 5 ml Lösungsmittel <span style="float: right;">B</span>
	02	002	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver + 10 ml Lösungsmittel <span style="float: right;">B</span>
	03	003	1 + 1 Durchstechflasche(n) Pulver + 10 ml Lösungsmittel <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.08.2020	



**01 Hydrargyrum bichloratum comp., Tropfen**

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>60163</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.08 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.18 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.18 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.23 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.18 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 28 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		06.01.2021	

**02 Ibu Sandoz 400, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56298</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	20.03.2015
Zusammensetzung	02	ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	004	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Imbruvica 140 mg, Kapseln**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>65173</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	05.03.2015
Zusammensetzung	01	ibrutinibum 140 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Mantelzelllymphom, chronische lymphatische Leukämie	
Packung/en	01	001	120 Kapsel(n) A
		002	90 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2014 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		09.11.2019	

**01 Imodium, Sirup**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>43139</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	23.03.2015
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 1 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 124, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	010	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.08.2020	

**01 Indigocarmin 4mg/ml Amino, Injektionslösung**

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12,  
5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>56500</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.03.0.	26.03.2015
Zusammensetzung	01	indigocarminum 4 mg ut natrii indigotinodisulfonas, glucosum anhydricum, mannitolium, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnostikum	
Packung/en	01	001	10 x 5 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	100 x 5 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2020	

**01 Kaletra, Sirup**

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>55649</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	lopinavirum 400 mg, ritonavirum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum naticum, excipiens ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 42.4 % V/V.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002	60 ml 5 Flaschen à <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.08.2020	

**01 Kamillosan, Salbe**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>52562</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	27.03.2015
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum siccum 3.9-4.7 mg corresp. levomenolum 70 µg, DER: 10.3-14.3:1, adeps lanae, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautschäden, Verletzungen, besonders bei trockenen Hautschädigungen	
Packung/en	01	031	100 g <span style="float: right;">D</span>
		058	40 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2020	

**01 Ketalgin 1mg/ml, Lösung (oral)****02 Ketalgin 2mg/ml, Lösung (oral)****03 Ketalgin 5mg/ml, Lösung (oral)****04 Ketalgin 10mg/ml, Lösung (oral)**

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12,  
5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>56512</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	06.03.2015
Zusammensetzung	01	methadoni hydrochloridum 1 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	methadoni hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	03	methadoni hydrochloridum 5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	04	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 1 x 1L Flasche(n)	A
	02	002 1 x 1L Flasche(n)	A
		003 1 x 10 L Flasche(n)	A
	03	004 1 x 100ml Flasche(n)	A
		008 1 x 1 L Flasche(n)	A
	04	006 1 x 1 L Flasche(n) Plastik	A
		007 1 x 3 L Flasche(n)	A
		009 1 x 1 L Flasche(n) Glas	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2010 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		22.06.2020	

**01 Lamivudin-Teva 150, Filmtabletten****02 Lamivudin-Teva 300, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60516</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	lamivudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.08.2020	

**01 Latanoprost Actavis, Augentropfen**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60612</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	27.03.2015
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	1 x 2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
		003	6 x 2,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2020	

**01 Latanoprost-Mepha, Augentropfen**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60542</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	27.03.2015
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	1 x 2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

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

Zul.-Nr.: <b>61500</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	18.03.2015
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, E 133, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, color.: E 102, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	levetiracetamum 750 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	008 30 Tablette(n)	B
	02	009 20 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
		011 200 Tablette(n)	B
	04	012 30 Tablette(n)	B
		013 100 Tablette(n)	B
		014 200 Tablette(n)	B
	05	015 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
		017 200 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Zulassung der neuen, zusätzlichen Dosierungsstärke 750 mg)	
Gültig bis		29.06.2016	

01 Metoprolol Actavis ZEROK 25 mg, Retardtabletten  
 02 Metoprolol Actavis ZEROK 50 mg, Retardtabletten  
 03 Metoprolol Actavis ZEROK 100 mg, Retardtabletten  
 04 Metoprolol Actavis ZEROK 200 mg, Retardtabletten  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>59208</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	16.03.2015
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.09.2020	

01 Mg 5-Granoral 10mmol arôme mangue, granulé buvable  
 02 Mg 5-Granoral 10mmol arôme pêche-abricot, granulé buvable  
 03 Mg 5-Granoral 12mmol arôme pêche-abricot, granulé buvable  
 04 Mg 5-Granoral 12mmol arôme cassis, granulé buvable  
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>47600</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	17.03.2015
Composition	01	magnesii aspartas dihydricus 3.246 g corresp. magnesium 243 mg corresp. 10 mmol, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
	02	magnesii aspartas dihydricus 3.246 g corresp. magnesium 243 mg corresp. 10 mmol, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, natrii cyclamas, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
	03	magnesii aspartas dihydricus 3.895 g corresp. magnesium 292 mg corresp. 12 mmol, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, natrii cyclamas, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
	04	magnesii aspartas dihydricus 3.895 g corresp. magnesium 292 mg corresp. 12 mmol, arom.: vanillinum et alia, natrii cyclamas, saccharinum natricum, color.: E 150d, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	03	065	10 sachet-dose(s) D
		073	15 sachet-dose(s) D
		081	30 sachet-dose(s) D
	04	103	10 sachet-dose(s) D
		111	30 sachet-dose(s) D
		138	15 sachet-dose(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.06.2010 (prolongation de l'autorisation) 47600 01 Dosage autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger 47600 02 Dosage autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		14.08.2020	

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

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

Zul.-Nr.: <b>61270</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	12.03.2015
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
	04	telmisartanum 80 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		61270 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Mifegyne, Tabletten**

Cosan GmbH, Industriestrasse 25, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>55205</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.09.0.	31.03.2015
Zusammensetzung	01	mifepristonum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antigestagen	
Packung/en	01	002 3 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.02.2014	
		Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		21.07.2020	

**02 Miflonide 200, Kapseln zur Inhalation mit Aerolizer**

**03 Miflonide 400, Kapseln zur Inhalation mit Aerolizer**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55130</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.4.	12.03.2015
Zusammensetzung	02	budesonidum 200 µg pro dosi, excipiens pro capsula.	
	03	budesonidum 400 µg pro dosi, color.: E 124, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Obstruktive Atemwegserkrankungen	
Packung/en	02	001 60 Kapsel(n)	B
	03	003 60 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2020	



**01 Migros Kloostergarten Leber-Galle-Tee Laurentius, geschnittene Kräuter**

Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53850</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.99.0.	31.03.2015
Zusammensetzung	01	menthae piperitae folium 38 %, millefolii herba 20 %, cardamomi fructus 16 %, taraxaci officinalis herba cum radice 15 %, matricariae flos 5 %, liquiritiae radix 5 %, foeniculi amari fructus 1 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	022	20 x 1,5 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Morga Hustentee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>53466</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	09.03.2015
Zusammensetzung	01	thymi herba 30 %, althaeae radix 25 %, plantaginis lanceolatae folium 15 %, foeniculi dulcis fructus 10 %, lichen islandicus 10 %, liquiritiae radix 10 %, pro charta 1.2 g.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	028	20 x 1,2 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung sowie Anpassung des Wirkstoffnamens (plantaginis lanceolatae folium) an die Europäische Pharmakopöe)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Multilind, Suspension**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>57263</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	18.03.2015
Zusammensetzung	01	nystatinum 100000 U.I., arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mykosen	
Packung/en	01	002	24 ml Dosierpipette B
		004	24 ml Dosierpumpe B
		006	48 ml Dosierpumpe B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Mysoline, Tabletten**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>17885</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	12.03.2015
Zusammensetzung	01	primidonum 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	014	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2020	

**01 NaCl 0.9 % Fresenius, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>53772</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	02.03.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	064	20 x 10 ml Ampullen à 10 mL <span style="float: right;">B</span>
		072	20 x 20 ml Ampullen à 20 mL <span style="float: right;">B</span>
		080	18 x 20 x 10 ml Ampullen à 10 mL <span style="float: right;">B</span>
		099	12 x 20 x 20 ml Ampullen à 20 mL <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2020	

**01 Natriumfluorid (18F) ZRP, Injektionslösung**

Zentrum für Radiopharmazie, Nuklearmedizin USZ, Rämistrasse 100, 8091 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61248</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.2.	05.03.2015
Zusammensetzung	01	natrii fluoridum (18-F) 0.02-8 GBq, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Darstellung des Knochens	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) zu 10 ml <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.05.2020	

**01 Nebivolol-Teva Medika, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60146</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	31.03.2015
Zusammensetzung	01	nebulolum 5 mg ut nebuloli hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.09.2020	

**01 Norditropin FlexPro 5 mg, Injektionspräparat****02 Norditropin FlexPro 10 mg, Injektionspräparat****03 Norditropin FlexPro 15 mg, Injektionspräparat**

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>60469</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	26.03.2015
Zusammensetzung	01	somatropinum ADNr 5 mg corresp. 15 U.I., mannitolum, histidinum, poloxamerum 188, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	somatropinum ADNr 10 mg corresp. 30 U.I., mannitolum, histidinum, poloxamerum 188, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatropinum ADNr 15 mg corresp. 45 U.I., mannitolum, histidinum, poloxamerum 188, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Minderwuchs; Turner-Syndrom; Noonan-Syndrom; Wachstumsstörung infolge chronischer Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Prader-Willi-Syndrom; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Packung/en	01	001	1 Set Fertigpen 5 mg zu 1.5 ml A
	02	002	1 Set Fertigpen 10 mg zu 1.5 ml A
	03	003	1 Set Fertigpen 15 mg zu 1.5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2020	

01 OLIMEL 3,3 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion

02 OLIMEL 4,4 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion

03 OLIMEL 5,7 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **58182**Abgabekategorie: **B**

Index: 07.01.2.

18.03.2015

Zusammensetzung

- 01 I) et II) et III) corresp.:  
alaninum 4.76 g, argininum 3.23 g, acidum asparticum 0.95 g, acidum glutamicum 1.64 g, glycinum 2.28 g, histidinum 1.96 g, isoleucinum 1.65 g, leucinum 2.28 g, lysinum anhydricum 2.59 g ut lysini acetat, methioninum 1.65 g, phenylalaninum 2.28 g, prolinum 1.96 g, serinum 1.3 g, threoninum 1.65 g, tryptophanum 0.55 g, tyrosinum 80 mg, valinum 2.1 g, natrii acetat trihydricus 1.5 g, kalii chloridum 2.24 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.81 g, natrii glycerophosphat 3.67 g, glucosum anhydricum 115 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.51 g, olivae oleum et sojæ oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleat 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.  
Corresp. aminoacida 32.9 g/l, glucosum 115 g/l, materia crassa 40 g/l, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 4 mmol, calcium 3.5 mmol, acetat 37 mmol, chloridum 45 mmol, hydrogenophosphat 15 mmol.  
Corresp. 4'145 kJ pro 1 l.
- 02 I) et II) et III) corresp.:  
alaninum 6.41 g, argininum 4.34 g, acidum asparticum 1.28 g, acidum glutamicum 2.21 g, glycinum 3.07 g, histidinum 2.64 g, isoleucinum 2.21 g, leucinum 3.07 g, lysinum anhydricum 3.48 g ut lysini acetat, methioninum 2.21 g, phenylalaninum 3.07 g, prolinum 2.64 g, serinum 1.75 g, threoninum 2.21 g, tryptophanum 0.74 g, tyrosinum 0.11 g, valinum 2.83 g, natrii acetat trihydricus 1.5 g, kalii chloridum 2.24 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.81 g, natrii glycerophosphat 3.67 g, glucosum anhydricum 140 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.52 g, olivae oleum et sojæ oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleat 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.  
Corresp. aminoacida 44.3 g/l, glucosum 140 g/l, materia crassa 40 g/l, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 4 mmol, calcium 3.5 mmol, acetat 45 mmol, chloridum 45 mmol, hydrogenophosphat 15 mmol.  
Corresp. 4'773 kJ pro 1 l.

03 I) et II) et III) corresp.:  
 alaninum 8.24 g, argininum 5.58 g, acidum asparticum 1.65 g, acidum glutamicum 2.84 g, glycinum 3.95 g, histidinum 3.4 g, isoleucinum 2.84 g, leucinum 3.95 g, lysinum anhydricum 4.48 g ut lysini acetat, methioninum 2.84 g, phenylalaninum 3.95 g, prolinum 3.4 g, serinum 2.25 g, threoninum 2.84 g, tryptophanum 0.95 g, tyrosinum 0.15 g, valinum 3.64 g, natrii acetat trihydricus 1.5 g, kalii chloridum 2.24 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.81 g, natrii glycerophosphat 3.67 g, glucosum anhydricum 110 g ut glucosum monohydricum, calci chloridum dihydricum 0.52 g, olivae oleum et sojae oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.

Corresp. aminoacida 56.9 g/l, glucosum 110 g/l, materia crassa 40 g/l, mineralia: natrium 35 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 4 mmol, calcium 3.5 mmol, acetat 54 mmol, chloridum 45 mmol, hydrogenophosphat 15 mmol.

Corresp. 4'480 kJ pro 1 l.

Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	002	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel B
	02	019	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel B
	03	007	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel B
		008	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel B
		009	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2014	
Gültig bis		23.03.2019	

**01 OLIMEL 4,4 % ohne Elektrolyte, Infusionslösung****02 OLIMEL 5,7 % ohne Elektrolyte, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>59377</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	18.03.2015
Zusammensetzung	01	<p>I) et II) et III) corresp.:  alaninum 6.41 g, argininum 4.34 g, acidum asparticum 1.28 g, acidum glutamicum 2.21 g, glycinum 3.07 g, histidinum 2.64 g, isoleucinum 2.21 g, leucinum 3.07 g, lysinum anhydricum 3.48 g ut lysini acetat, methioninum 2.21 g, phenylalaninum 3.07 g, prolinum 2.64 g, serinum 1.75 g, threoninum 2.21 g, tryptophanum 0.74 g, tyrosinum 0.11 g, valinum 2.83 g, glucosum anhydricum 140 g ut glucosum monohydricum, olivae oleum et sojæ oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.</p> <p>Corresp. aminoacida 44.3 g/l, glucosum 140 g/l, materia crassa 40 g/l, mineralia: acetat 31 mmol, hydrogenophosphas 3 mmol.</p> <p>Corresp. 4'773 kJ pro 1 l.</p>	
	02	<p>I) et II) et III) corresp.:  alaninum 8.24 g, argininum 5.58 g, acidum asparticum 1.65 g, acidum glutamicum 2.84 g, glycinum 3.95 g, histidinum 3.4 g, isoleucinum 2.84 g, leucinum 3.95 g, lysinum anhydricum 4.48 g ut lysini acetat, methioninum 2.84 g, phenylalaninum 3.95 g, prolinum 3.4 g, serinum 2.25 g, threoninum 2.84 g, tryptophanum 0.95 g, tyrosinum 0.15 g, valinum 3.64 g, glucosum anhydricum 110 g ut glucosum monohydricum 121 g, olivae oleum et sojæ oleum 40 g, phosphatidum ovi depuratum 2.4 g, glycerolum 4.5 g, natrii oleas 60 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.</p> <p>Corresp. aminoacida 56.9 g/l, glucosum 110 g/l, materia crassa 40 g/l, mineralia: acetat 40 mmol, hydrogenophosphas 3 mmol.</p> <p>Corresp. 4'480 kJ pro 1 l.</p>	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel <span style="float: right;">B</span>
	02	004	6 x 1000 ml Drei-Kammerbeutel <span style="float: right;">B</span>
		005	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2014	
Gültig bis		23.03.2019	

**01 OSS-regen, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55143</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.03.2015
Zusammensetzung	01	acidum phosphoricum dilutum D6 145 mg, asa foetida D4 85 mg, bellis perennis spag. Peka D6 125 mg, bryonia cretica spag. Peka D6 165 mg, equisetum arvense D8 105 mg, galipea officinalis spag. Peka D12 85 mg, guaiacum D4 165 mg, ruta graveolens spag. Peka D6 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Bei Schmerzzuständen der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	002	50 ml D
		004	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2020	

**01 Ologyn, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>45024</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	19.03.2015
Composition	01	levonorgestrelum 150 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso.	
Indication		Contraceptif hormonal	
Conditionnements	01	001	21 comprimé(s) B
		002	3 x 21 comprimé(s) B
		003	6 x 21 comprimé(s) B
Remarque		(nouveaux codes d'emballages à cause de la nouvelle dénomination)	
Valable jusqu'au		06.12.2017	

**01 Omidia Echinacea, homöopathische Globuli**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>55553</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	01	echinacea D4, excipients ad globulos.	
Anwendung		Bei fieberhaften Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	002	12,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2020	

**01 Omidia Entspannung, homöopathische Globuli**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>53383</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	acidum phosphoricum dilutum D4 25 %, alfalfa D3 15 %, avena sativa D3 30 %, cinchona pubescens D3 10 %, cinnamomum verum D3 10 %, hydrastis canadensis D4 10 %, excipients ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Spannungs- und Erschöpfungszuständen	
Packung/en	01	025	12,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2020	

**01 Omida Herz und Nerven, homöopathische Globuli**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>16477</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	asa foetida D4 10 %, avena sativa D1 20 %, cinchona pubescens D1 10 %, iberis amara D3 10 %, kalmia latifolia D3 20 %, selenicereus grandiflorus D4 20 %, viscum album D3 10 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	036 12,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2020	

**02 Omida Magentabletten, homöopathische Tabletten**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>16483</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	02	carbo vegetabilis D3 30 mg, kalii dihydrogenophosphas D4 10 mg, marsdenia cundurango D2 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	02	029 80 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2020	

**01 Omida homöopathische Fliessschnupfen Globuli**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>55641</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	allium cepa D4 40 %, euphrasia officinalis D4 30 %, luffa operculata D12 30 %, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	01	022 12,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2020	

**01 Omida homöopathische Stockschnupfen Globuli**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>55640</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	01	luffa operculata D6 50 %, sambucus nigra D3 50 %, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	01	021 12,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2020	



**01 Omidia, homöopathische Leber-Gallentropfen**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>16482</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3 0.2 ml, lycopodium clavatum D4 0.2 ml, natrii sulfas anhydricus D4 0.3 ml, silybum marianum D3 0.3 ml ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Bei Leber-Gallebeschwerden	
Packung/en	01	021 60 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2020	

**01 Omidia, homöopathische Nieren-Blasentropfen**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>16484</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris D4 0.4 ml, equisetum arvense D4 0.1 ml, serenoa repens D3 0.2 ml, solidago virgaurea D3 0.3 ml ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Harnorgane	
Packung/en	01	024 60 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2020	

**01 Original Dr. Andres Wallwurzsalbe, Gel**

Dr. Andres Apotheke Stadelhofen, Goethestrasse 22, 8001 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52621</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 160 mg, DER: 1:2, conserv.: E 217, E 219, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden, stumpfen Traumen	
Packung/en	01	038 95 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

**01 Otriduo Schnupfen, Nasentropfen**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61416</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.02.2.	20.03.2015
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.05.2025	

**01 Otriduo Schnupfen, Nasentropfen**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61416</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.02.2.	20.03.2015
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.05.2025	

**01 Ovitrelle PEN 250 ug, Injektionslösung in einer Patrone**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>61456</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	02.03.2015
Zusammensetzung	01	choriogonadotropinum alfa 250 µg, poloxamerum 188, mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Induktion der Ovulation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2014 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.11.2016	

**01 Panadol Antigrippine, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>57061</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.01.2.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Schnupfen mit erkältungsbedingten Schmerzen und Fieber	
Packung/en	01	016	18 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.08.2020	

**01 Panadol Extra, Brausetabletten**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>57284</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.2.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, coffeinum 65 mg, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.08.2020	

**01 Pandemic Influenza Vaccine H5N1 Baxter, Injektionssuspension**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>61116</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	16.03.2015
Zusammensetzung	01	Influenza virus, whole virion, inactivated, antigen (A/H5N1): A/Vietnam/1203/2004 7.5 µg. trometamolium, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza-Impfstoff	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2010 (Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.06.2020	

**01 Paracetamol 500 mg Grünenthal, teilbare Tabletten**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>61275</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	11.03.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n) 002 100 Tablette(n)	D B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.05.2020	

**01 Paragar, Emulsion**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>32333</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	09.03.2015
Zusammensetzung	01	phenolphthaleinum 65 mg, paraffinum liquidum 2 g, agar 15 mg, arom.: vanillinum, conserv.: E 202, E 210, excipiens ad emulsionem pro 5 ml.	
Anwendung		Laxativum	
Packung/en	01	028 150 ml 036 1000 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.09.2020	

**01 Perenterol travel, Kapseln**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>60114</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	31.03.2015
Composizione	01	saccharomyces boulardii cryodesiccatus 250 mg corresp. cellulae vivae 2*10 <sup>9</sup> CFU, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Antidiarrhoicum	
Confezione/i	01	001 8 capsula/capsule 002 12 capsula/capsule	D D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.12.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		08.09.2020	

**01 PeriOLIMEL 2,5 % mit Elektrolyte, Infusionsemulsion**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>59376</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	18.03.2015
Zusammensetzung	01	<p>I) et II) et III) corresp.:  alaninum 3.66 g, argininum 2.48 g, acidum asparticum 0.73 g, acidum glutamicum 1.26 g, glycinum 1.76 g, histidinum 1.51 g, isoleucinum 1.26 g, leucinum 1.76 g, lysinum anhydricum 1.99 g ut lysini acetat, methioninum 1.26 g, phenylalaninum 1.76 g, prolinum 1.51 g, serinum 1 g, threoninum 1.26 g, tryptophanum 0.42 g, tyrosinum 60 mg, valinum 1.62 g, natrii acetat trihydricus 1.16 g, kalii chloridum 1.19 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.45 g, natrii glycerophosphat 1.91 g, glucosum anhydricum 75 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 0.3 g, olivae oleum et sojæ oleum 30 g, phosphatidum ovi depuratum 1.8 g, glycerolum 3.38 g, natrii oleat 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta.</p> <p>Corresp. aminoacida 25.3 g/l, glucosum 75 g/l, materia crassa 30 g/l, mineralia: natrium 21 mmol/l, kalium 16 mmol/l, magnesium 2.2 mmol/l, calcium 2 mmol/l, acetat 27 mmol/l, chloridum 24 mmol/l, hydrogenophosphat 8.5 mmol/l.</p> <p>Corresp. 2'931 kJ pro 1 l.</p>	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	003	4 x 1500 ml Drei-Kammerbeutel <b>B</b>
		004	4 x 2000 ml Drei-Kammerbeutel <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2014	
Gültig bis		23.03.2019	

**01 Physioneal 40 Glucose 1,36 %, Peritonealdialyselösung****02 Physioneal 40 Glucose 2,27 %, Peritonealdialyselösung****03 Physioneal 40 Glucose 3,86 %, Peritonealdialyselösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>55295</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	25.03.2015
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 13.6 g ut glucosum monohydricum, natrium 132 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 95 mmol, dl-lactas 15 mmol, hydrogenocarbonas 25 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum anhydricum 22.7 g, glucosum monohydricum, natrium 132 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 95 mmol, dl-lactas 15 mmol, hydrogenocarbonas 25 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	glucosum anhydricum 38.6 g, glucosum monohydricum, natrium 132 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 95 mmol, dl-lactas 15 mmol, hydrogenocarbonas 25 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Peritonealdialyselösung	
Packung/en	01	002	1500 ml Viaflex (PVC) B
		004	2000 ml Viaflex (PVC) B
		006	2500 ml Viaflex (PVC) B
	02	008	1500 ml Viaflex (PVC) B
		010	2000 ml Viaflex (PVC) B
		012	2500 ml Viaflex (PVC) B
	03	014	1500 ml Viaflex (PVC) B
		016	2000 ml Viaflex (PVC) B
		018	2500 ml Viaflex (PVC) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.08.2020	

**01 Placenta compositum, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58966</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	acidum L(+) lacticum D4, aesculus hippocastanum D4, arteria D10, barii carbonas D13, cupri sulfas pentahydricus D6, embryo suis D8, funiculus umbilicalis D10, hypophysis D10, melilotus officinalis D6, natrii pyruvas D8, nicotiana tabacum D10, placenta D6, plumbi(II) iodidum D18, secale cornutum D4, solanum nigrum D6, strophanthus gratus D6, vena D8, vipera berus D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen	
Gültig bis		26.09.2020	

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

Zul.-Nr.: <b>60089</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	05.03.2015
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipiens pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipiens pro compresso.	
	05	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.1 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 100 Tablette(n)	B
	04	005 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2014 (Verlängerung der Zulassung) 60089 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.09.2020	

01 Pravastatin-Mepha 10 mg, Tabletten  
 02 Pravastatin-Mepha 20 mg, Tabletten  
 03 Pravastatin-Mepha 40 mg, Tabletten  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60070</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, color.: E 104, E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	01	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	02	009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
	03	011 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.09.2020	

**01 ProHance 0.5 mmol/ml, soluzione iniettabile (siringa di iniezione preriempita)**

Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>52599</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 14.02.0.	19.03.2015
Composizione	01	gadoteridolum 279.3 mg corresp. 0.5 mmol, calteridolum calcicum, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la TMR diagnostica del SNC	
Confezione/i	01	040	1 x 10 ml siringa preriempita B
		059	5 x 10 ml siringa preriempita B
		075	1 x 15 ml siringa preriempita B
		083	5 x 15 ml siringa preriempita B
		105	1 x 17 ml siringa preriempita B
		113	5 x 17 ml siringa preriempita B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.12.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		02.11.2020	

**01 Prolia, Injektionslösung in Durchstechflasche**

Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59526</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	02.03.2015
Zusammensetzung	01	denosumabum 60 mg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.08.2020	

**01 Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze mit Nadelschutz**

Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>60210</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	02.03.2015
Zusammensetzung	01	denosumabum 60 mg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.08.2020	

**01 Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze ohne Nadelschutz (verblister)**  
**02 Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze ohne Nadelschutz (unverblister)**  
 Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>60211</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	02.03.2015
Zusammensetzung	01	denosumabum 60 mg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	denosumabum 60 mg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.08.2020	

**01 Remifentanil Fresenius 1 mg, Pulver**  
**02 Remifentanil Fresenius 2 mg, Pulver**  
**03 Remifentanil Fresenius 5 mg, Pulver**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>60231</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	13.03.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung		Narco-Analgetikum	
Packung/en	01	002	5 Durchstechflasche(n) A
	02	004	5 Durchstechflasche(n) A
	03	006	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2014 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		27.07.2020	



**01 Resolor 1 mg, Filmtabletten****02 Resolor 2 mg, Filmtabletten**

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: <b>59304</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.1.	02.03.2015
Zusammensetzung	01	prucalopridum 1 mg ut prucalorpridi succinas, excipients pro compresso obducto.	
	02	prucalopridum 2 mg ut prucalorpridi succinas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		idiopathische chronische Obstipation bei Erwachsenen, bei welchen die bisherige Therapie mit diätetischen Massnahmen und Laxantien nicht ausreichend wirksam ist. Bei Männern liegen bisher keine ausreichenden Daten zu Wirksamkeit/Sicherheit vor	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <b>B</b>
	02	002	28 Tablette(n) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Revaxis, Injektionssuspension**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>646</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., virus poliomyelitis typus 1 inactivatum 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum 32 U., aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, formaldehydum, medium 199, neomycinum, streptomycinum, polymyxinum B, conserv.: phenoxyethanolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Auffrischimpfung gegen Diphtherie, Tetanus und Poliomyelitis, ab dem vollendeten 5. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) Packung mit 1 Fertigspritze ohne Nadel <b>B</b>
		002	10 Spritze(n) Packung mit 10 Fertigspritzen ohne Nadeln <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.08.2020	

**02 Rhinatussol Adultes, sirop**

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

N° d'AMM: <b>61368</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	04.03.2015
Composition	02	carbocisteinum 750 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	02	001	200 ml <b>D</b>
		002	250 ml <b>D</b>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.03.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.09.2020	

**01 Rhinatussol Enfants, sirop**

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

N° d'AMM: <b>61640</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	04.03.2015
Composition	01	carbocisteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	001	125 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.09.2020	

**02 Rhophylac 300, Injektionslösung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>53609</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	12.03.2015
Zusammensetzung	02	immunoglobulinum humanum anti d 300 µg, proteina plasmatis humani, albuminum humanum, glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Prophylaxe der Rhesusimmunisierung	
Packung/en	02	023	1 Spritze(n) Fertigspritze 300 mcg B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2020	

**02 Ricola Honig-Kräuter, Kräuterbonbons**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>53582</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	31.03.2015
Zusammensetzung	02	specierum pectoralium extractum 36.7 mg, saccharum, glucosum liquidum, mel, color.: E 150, arom.: vanillinum et alia, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	02	037	125 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

**02 Ringer-Lactat Fresenius, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>42692</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	04.03.2015
Zusammensetzung	02	natrium 130.9 mmol, kalium 5.4 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 111.7 mmol, l-lactas 28.3 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr	
Packung/en	02	174	5000 ml Beutel PVC B
		212	250 ml Beutel Freeflex B
		220	500 ml Beutel Freeflex B
		247	1000 ml Beutel Freeflex B
		248	250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		249	500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		250	1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		251	250 ml Beutel Freeflex+ B
		252	500 ml Beutel Freeflex+ B
		253	1000 ml Beutel Freeflex+ B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2014 (Packungsgrößen 250 ml/500ml/1000ml Plastik Polyethylen werden per 04.03.2015 widerrufen)	
Gültig bis		20.10.2019	

**01 Ritalin LA 20 mg, Kapseln****02 Ritalin LA 30 mg, Kapseln****03 Ritalin LA 40 mg, Kapseln****04 Ritalin LA 10 mg, Kapseln****05 Ritalin LA 60 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55931</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	26.03.2015
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipients pro capsula.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, excipients pro capsula.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, excipients pro capsula.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipients pro capsula.	
	05	methylphenidati hydrochloridum 60 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Psychotonikum	
Packung/en	01	002	30 Kapsel(n) A
		004	100 Kapsel(n) A
	02	006	30 Kapsel(n) A
		008	100 Kapsel(n) A
	03	010	30 Kapsel(n) A
		012	100 Kapsel(n) A
	04	013	30 Kapsel(n) A
		014	100 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 60 mg) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe 55931 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.03.2017	

**01 Sanukehl Cand D6, homöopathische Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53246</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Bei soorbedingten Gingivostomatitis, Oesophagogastritis, Vulvovaginitis	
Packung/en	01	028	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**01 Sanukehl Klebs D6, homöopathische Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53404</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	klebsiella pneumoniae aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Bei Sinusitis, Tracheitis, Bronchitis	
Packung/en	01	014	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**01 Sanukehl Myc D6, homöopathische Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53405</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	01	mycobacterium bovis aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Bei erythema nodosum	
Packung/en	01	010	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**01 Sanukehl Prot D6, homöopathische Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53406</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	proteus vulgaris aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Bei Pyelonephritis, Pyelitis	
Packung/en	01	017	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**01 Sanukehl Salm D6, homöopathische Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53247</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	salmonella enteritidis aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Bei bakterieller Gastroenteritis	
Packung/en	01	016	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**01 Sanukehl Strep D6, homöopathische Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53096</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	streptococcus pyogenes aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Bei Streptokokken-Infekten	
Packung/en	01	018	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**01 Saridon, Filmtabletten**

**02 Saridon forte, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56358</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	30.03.2015
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum natricum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum natricum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	010	10 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		012	20 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
	02	025	10 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2013 (Änderung Präparatename, früher: Saridon N 200, Saridon N forte 400).	
Gültig bis		08.10.2018	

**01 Sauerstoff medicinal Messer, Inhalationsgas, flüssig in mobilen Behältern**

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: <b>56408</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	oxygenium 99.5 % m/V, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 0,33 l Chromstahl Cryobehälter	E
		003 0,6 l Chromstahl Cryobehälter	E
		004 1 l Chromstahl Cryobehälter	E
		005 1,2 l Chromstahl Cryobehälter	E
		006 20 l Chromstahl Cryobehälter	E
		007 30 l Chromstahl Cryobehälter	E
		008 37 l Chromstahl Cryobehälter	E
		009 40 l Chromstahl Cryobehälter	E
		010 41 l Chromstahl Cryobehälter	E
		011 45 l Chromstahl Cryobehälter	E
		012 450 l Chromstahl Cryobehälter	E
		013 600 l Chromstahl Cryobehälter	E
		014 0,85 l Chromstahl Cryobehälter	E
		015 46 l Chromstahl Cryobehälter	E
		016 60 l Chromstahl Cryobehälter	E
		017 220-250 l Kleintank - Cryobehälter	E
		018 900-1000 l Kleintank - Cryobehälter	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: 60 L, 220-250 L und 900-1000 L)	
Gültig bis		14.01.2020	

**01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Baldrian**

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>25253</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	27.03.2015
Zusammensetzung	01	valerianae recentis succus, ratio: 1:0.6-0.85.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	027 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

**01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Spitzwegerich**

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>25272</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	27.03.2015
Zusammensetzung	01	plantaginis herbae recentis succus, ratio: 1:0.6-0.9.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	021 200 ml	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

**02 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Weissdorn**

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>25274</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	27.03.2015
Zusammensetzung	02	crataegi folii cum flore recentis succus 70 % V/V, crataegi fructus recentis extractum aquosum liquidum 30 % V/V, ratio: 1:10.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	02	024	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

**01 Seralin-Mepha 50 mg, Lactab****02 Seralin-Mepha 100 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57041</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	12.03.2015
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sertralinum 100 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	006	10 Tablette(n) B
		014	30 Tablette(n) B
		018	100 Tablette(n) B
	02	020	10 Tablette(n) B
		024	30 Tablette(n) B
		028	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2020	

**01 Sertragen, Filmtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>56995</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	19.03.2015
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) B
		012	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2020	

**01 Sertralin Helvepharm 50 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>56994</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	26.03.2015
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		007	30 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2020	

**01 Siccaprotect, Augentropfen**

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>55340</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.06.3.	24.03.2015
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 30 mg, poly(alcohol vinylicus) 14 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Leichte Reizungen der Augen / Befeuchtung der Augen	
Packung/en	01	005	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2010 (Verzicht der Packungsgrösse: 3x10ml)	
Gültig bis		11.04.2016	

**01 Similasan Fieber und Grippe Nr. 2 , Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>50866</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D6 70 %, atropa belladonna D12 30 %, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Fieber und Erkältungen	
Packung/en	01	027	15 g D
		028	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2020	

**01 Similasan Insektenstiche, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>51361</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	01	apis mellifica D12, lachesis mutus D12, ledum palustre D6, urtica urens D8 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Insektenstichen	
Packung/en	01	025	15 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2020	



**01 Similasan Magen-Darm-Beschwerden, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>50868</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D6, cephaelis ipecacuanha D6, hydrargyri dichloridum D6, podophyllum peltatum D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Magen-Darmbeschwerden	
Packung/en	01	037	15 g D
		038	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

**01 Similasan Schlafstörungen, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>51360</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	01	avena sativa D12, hepar sulfuris D12, pulsatilla pratensis D15, zincum isovalerianicum D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Schlafstörungen	
Packung/en	01	037	15 g D
		038	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2020	

**01 Similasan Schluckweh, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>50920</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.03.2015
Zusammensetzung	01	guaiacum D3 70 %, guaiacum D6 20 %, guaiacum D12 10 %, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Halsweh	
Packung/en	01	048	15 g D
		049	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

**02 Similasan Schnupfenspray, Spray**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>45627</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	12.03.2015
Zusammensetzung	02	kalii dichromas D6, luffa operculata D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 303.33 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	02	022	20 ml D
Gültig bis		24.01.2016	

**01 Similasan Zahnungs-Beschwerden, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>47659</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	03.03.2015
Zusammensetzung	01	calcium carbonicum hahnemanni D12, calcii fluoridum D12, calcii phosphas D12, chamomilla recutita D8, ferrum phosphoricum D12, podophyllum peltatum D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Zahnungsbeschwerden	
Packung/en	01	037	15 g D
		038	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2020	

**01 Sinupret, Sirup**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>58752</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.99.0.	02.03.2015
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 10 g ex gentianae radix 0.07 g, primulae flos 0.207 g, rumicis acetosae herba 0.207 g, sambuci flos 0.207 g, verbenae herba 0.207 g, DER: 1:11, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad emulsionem pro 100 g, corresp. ethanolum 8 % V/V.	
Anwendung		Akute und chronische Entzündungen der Nasennebenhöhlen und der Atemwege	
Packung/en	01	001	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.07.2020	

**02 Sinusin, homöopathische Tabletten**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>28252</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	05.03.2015
Zusammensetzung	02	acidum silicicum D6 60 mg, calcii iodidum D5 32 mg, ferrum phosphoricum D3 60 mg, hydrargyri sulfidum rubrum D4 120 mg, hydrastis canadensis D4 68 mg, kalii dichromas D6 60 mg excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Nasennebenhöhlenbeschwerden	
Packung/en	02	048	40 Tablette(n) D
		056	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2020	

**01 StructoKabiven peripher, Infusionsemulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>57619</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	16.03.2015
Zusammensetzung	01	I) et II) et III) corresp.: triglycerida 28 g, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, glucosum 71 g, aminoacida: alaninum 4.4 g, argininum 3.8 g, glycinum 3.5 g, histidinum 0.93 g, isoleucinum 1.6 g, leucinum 2.3 g, lysinum anhydricum 2.1 g, methioninum 1.3 g, phenylalaninum 1.6 g, prolinum 3.5 g, serinum 2.1 g, taurinum 0.32 g, threoninum 1.4 g, tryptophanum 0.63 g, tyrosinum 0.12 g, valinum 2 g, mineralia: calcii chloridum dihydricum 0.233 g, natrii glycerophosphas 1.3 g, magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 1.4 g, natrii acetat trihydricus, zinci sulfas heptahydricum 7.24 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml in emulsione recenter mixta. Corresp. aminoacida 31.5 g/l, materia crassa 28 g/l, carbohydrata 71 g/l, mineralia: natrium 25 mmol/l, kalium 19 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 1.6 mmol/l, phosphas 8.2 mmol/l, zincum 0.02 mmol/l, sulfas 3.2 mmol/l, chloridum 22 mmol/l, acetat 66 mmol/l.	
Anwendung		Periphervenöse parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	4 x 1206 ml Beutel <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2011 Verzicht der Packungsgrößen 3x1904 ml und 4x1904 ml	
Gültig bis		28.11.2016	

**01 Syndyma 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Syndyma 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>65494</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	02.03.2015
Zusammensetzung	01	bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml, corresp. bevacizumabum 25 mg/ml.	
	02	bevacizumabum 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas anhydricus, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 16 ml, corresp. bevacizumabum 25 mg/ml.	
Anwendung		Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom; metastasiertes Mammakarzinom; fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC); fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom; Glioblastom (WHO Grad IV); Ovarialkarzinom, Eileiterkarzinom, primäres Peritonealkarzinom; Zervixkarzinom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2014 (Änderung Präparatename, bisher: Lamveo, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.08.2019	

01 Temozolomid-Teva 5 mg, Kapseln  
 02 Temozolomid-Teva 20 mg, Kapseln  
 03 Temozolomid-Teva 100 mg, Kapseln  
 04 Temozolomid-Teva 140 mg, Kapseln  
 05 Temozolomid-Teva 180 mg, Kapseln  
 06 Temozolomid-Teva 250 mg, Kapseln  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61225</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	18.03.2015
Zusammensetzung	01	temozolomidum 5 mg, lactosum anhydricum, excipiens pro capsula.	
	02	temozolomidum 20 mg, lactosum anhydricum, excipiens pro capsula.	
	03	temozolomidum 100 mg, lactosum anhydricum, excipiens pro capsula.	
	04	temozolomidum 140 mg, lactosum anhydricum, excipiens pro capsula.	
	05	temozolomidum 180 mg, lactosum anhydricum, excipiens pro capsula.	
	06	temozolomidum 250 mg, lactosum anhydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	5 Kapsel(n) Glasflaschen A
		002	20 Kapsel(n) Glasflaschen A
		012	5 Kapsel(n) Sachets A
		013	20 Kapsel(n) Sachets A
	02	003	5 Kapsel(n) Glasflaschen A
		004	20 Kapsel(n) Glasflaschen A
		014	5 Kapsel(n) Sachets A
		015	20 Kapsel(n) Sachets A
	03	005	5 Kapsel(n) Glasflaschen A
		006	20 Kapsel(n) Glasflaschen A
		016	5 Kapsel(n) Sachets A
		017	20 Kapsel(n) Sachets A
	04	007	5 Kapsel(n) Glasflaschen A
		008	20 Kapsel(n) Glasflaschen A
		018	5 Kapsel(n) Sachets A
		019	20 Kapsel(n) Sachets A
	05	009	5 Kapsel(n) Glasflaschen A
		010	20 Kapsel(n) Glasflaschen A
		020	5 Kapsel(n) Sachets A
		021	20 Kapsel(n) Sachets A
	06	011	5 Kapsel(n) Glasflaschen A
		022	5 Kapsel(n) Sachets A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Alternaria alternata, Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60727</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum ( <i>Alternaria alternata</i> ) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed B2 Gräsermischung (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60747</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum ( <i>agrostis tenuis</i> , <i>alopecurus pratensis</i> , <i>anthoxanthum odoratum</i> , <i>arrhenatherum elatius</i> , <i>bromus mollis</i> , <i>dactylis glomerata</i> , <i>lolium perenne</i> , <i>phleum pratense</i> ) 2.5 % m/V, natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Beifuss (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60771</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum ( <i>artemisia vulgaris</i> ) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Birke (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60761</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Betula spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Buche (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60760</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Fagus spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Cladosporium cladosp., Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60728</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	fungi allergeni extractum (Cladosporium cladosporioides) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Ei, ganz, Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60792</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	allergeni extractum 10000 U. ex Ei, ganz natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii dihydrogenophosphas, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Eiche (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60765</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Quercus spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Erle (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60758</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (alnus spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Esche (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60759</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Fraxinus spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Goldhamster (Haare), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60744</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	mesocriceti aurati pilorum allergeni extractum 10'000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Gänsefuss (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60770</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Chenopodium spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Hasel Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60763</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Corylus spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Haselnuss, Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60829</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	allergeni extractum 10 % m/V ex Haselnuss, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	



**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Hausstaubmilbe D.farinae, Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60729</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (Dermatophagoides farinae) 10'000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Hausstaubmilbe D.pteronys., Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60730</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (Dermatophagoides pteronyssinus) 10'000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Hund (Haare), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60738</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	canis pilorum allergeni extractum 10'000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Hundszahngas (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60749</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Cynodon dactylon) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Kabeljau (Dorsch), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60818</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	allergeni extractum 10 % m/V ex Kabeljau (Dorsch), natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Kaninchen (Fell), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60739</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	cuniculi pellis allergeni extractum 10'000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Katze (Fell), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60737</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	cati pellis allergeni extractum 10'000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Kuhmilch, Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60794</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	allergeni extractum 50 % m/V ex Kuhmilch, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Meerschweinchen (Haare), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60743</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	caviae pilorum allergeni extractum 10'000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Melde (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60773</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (atriplex spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Negativ-Kontrolle, Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60832</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Nessel (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60755</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (urtica dioica) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Pappel (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60779</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Populus spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Pferd (Haare), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60736</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	equi pilorum allergeni extractum 10'000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Platane (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60766</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Platanus spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Positiv-Kontrolle, Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60833</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	histamini dihydrochloridum 0.1 % m/V, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Roggen (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60752</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Roggenmehl, Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60791</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	allergeni extractum 10 % m/V ex Roggenmehl, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Traubenkraut (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60780</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (ambrosia elatior) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Ulme (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60762</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Ulmus spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Wegerich (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60756</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum ( <i>Plantago lanceolata</i> ) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Weide (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60767</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum ( <i>Salix</i> spp.) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Weizenmehl, Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60789</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	allergeni extractum 10 % m/V ex Weizenmehl, natrii chloridum, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Wiesenlieschgras (Pollen), Lösung**

Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee

Zul.-Nr.: <b>60748</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum ( <i>Phleum pratense</i> ) 10000 U., natrii chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycerolum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergie-Diagnose	
Packung/en	01	001	2 ml Glasfläschchen mit Tropfpipette A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Tetralysal 300 mg, Kapseln**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>56853</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.5.	25.03.2015
Zusammensetzung	01	lymecyclinum 408 mg corresp. tetracyclinum 300 mg, color.: E 104, E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	004	28 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.08.2020	

**01 Torasemid Sandoz eco 2,5 mg, Tabletten****02 Torasemid Sandoz eco 5 mg, Tabletten****03 Torasemid Sandoz eco 10 mg, Tabletten****04 Torasemid Sandoz eco 20 mg, Tabletten****05 Torasemid Sandoz eco 200 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56873</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	25.03.2015
Zusammensetzung	01	torasemidum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	torasemidum 5 mg, excipients pro compresso.	
	03	torasemidum 10 mg, excipients pro compresso.	
	04	torasemidum 20 mg, excipients pro compresso.	
	05	torasemidum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	021	20 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
	02	023	20 Tablette(n) B
		024	100 Tablette(n) B
	03	025	20 Tablette(n) B
		026	100 Tablette(n) B
	04	027	20 Tablette(n) B
		028	100 Tablette(n) B
	05	029	20 Tablette(n) B
		030	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.07.2020	

**01 Tuberkulin PPD RT 23 SSI, 2TE/0.1 ml, Injektionslösung****02 Tuberkulin PPD RT 23 SSI, 10TE/0.1 ml, Injektionslösung**

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>641</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.03.0.	20.03.2015
Zusammensetzung	01	tuberculinum (PPD RT 23) 0.4 µg, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, kalii 8-hydroxychinolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 100 µg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	tuberculinum (PPD RT 23) 2 µg, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, kalii 8-hydroxychinolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 100 µg, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von M.tuberculosis Infektion	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) 1 Stechamp. m.1.5ml Tuberkulin PPD RT 23 Lsg 2 T.E./0.1ml B
		002	10 Ampulle(n) 10 Stechamp. m.1.5ml Tuberkulin PPD RT 23 Lsg 2 T.E./0.1ml B
	02	003	1 Ampulle(n) 1 Stechamp. m.1.5ml Tuberkulin PPD RT 23 Lsg 10 T.E./0.1ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.06.2020	

**01 Verintex, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55444</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.03.2015
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D8 125 mg, acidum silicicum D12 115 mg, causticum hahnemanni D4 140 mg, delphinium staphisagria spag. Peka D6 110 mg, ruta graveolens spag. Peka D4 145 mg, solanum dulcamara D4 125 mg, stibii sulfidum nigrum D6 125 mg, thuja occidentalis D12 115 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Bei Warzen	
Packung/en	01	021	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2020	



01 Vivanza 5mg, Filmtabletten  
 02 Vivanza 10mg, Filmtabletten  
 03 Vivanza 20mg, Filmtabletten  
 Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61642</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	19.03.2015
Zusammensetzung	01	vardenafilum 5 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	02	vardenafilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	03	vardenafilum 20 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	007	12 Tablette(n) B
	02	011	4 Tablette(n) B
		015	12 Tablette(n) B
	03	019	4 Tablette(n) B
		023	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.08.2020	

**01 Votum plus 20/12.5, Filmtabletten**  
**02 Votum plus 20/25, Filmtabletten**  
**03 Votum plus 40/12.5, Filmtabletten**  
**04 Votum plus 40/25, Filmtabletten**  
 A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57554</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	18.03.2015
Zusammensetzung	01	olmesartani medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartani medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartani medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	olmesartani medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
		009	50 Tablette(n) Klinikpackung B
	02	011	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
		019	50 Tablette(n) Klinikpackung B
	03	020	28 Tablette(n) B
		022	98 Tablette(n) B
		028	50 Tablette(n) Klinikpackung B
	04	024	28 Tablette(n) B
		026	98 Tablette(n) B
		029	50 Tablette(n) Klinikpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2020	

**02 Weleda Amara Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>11787</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	04.03.2015
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum ex absinthii herba recens 5 mg, centaurii herba recens 2.5 mg, cichorii planta tota recens 20 mg, gentianae radix recens 15 mg, imperatoriae rhizoma recens 5 mg, iuniperi summitates 0.5 mg, millefolii herba 20 mg, salviae folium 10 mg, taraxaci planta tota recens 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 47 % V/V.	
Anwendung		Zur Anregung der Verdauung	
Packung/en	02	046	50 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Weleda Amara Tropfen Neue Formel, anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		28.06.2020	

**01 Xalatan, Augentropfen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53675</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	13.03.2015
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	018	1 x 2,5 ml B
		026	3 x 2,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.01.2021	

**01 Zolpidem-Mepha 10 Solubile, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57366</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	09.03.2015
Zusammensetzung	01	zolpidemi tartras 10 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		021	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		04.10.2020	

**01 Zometa 4 mg/100ml, Infusionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62277</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	05.03.2015
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiplum Myelom, maligne Hypercalcämie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.02.2017	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58960</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.03.2015
Zusammensetzung	01	acidum alpha-lipoicum D8 5 mg, arnica montana D3 50 mg, cartilago suis D6 5 mg, coenzym A D8 5 mg, embryo suis D6 5 mg, funiculus umbilicalis suis D6 5 mg, nadidum D8 5 mg, natrium diethyloxalacetikum D8 5 mg, placenta D6 5 mg, sanguinaria canadensis D4 7.5 mg, solanum dulcamara D3 25 mg, sulfur D6 9 mg, symphytum officinale D6 25 mg, rhus toxicodendron D2 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2010 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.07.2020	

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

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58952</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.03.2015
Zusammensetzung	01	acidum alpha-ketoglutaricum D8 50 mg, acidum alpha-lipoicum D6 50 mg, acidum ascorbicum D6 50 mg, acidum cis-aconiticum D8 50 mg, acidum citricum anhydricum D8 50 mg, acidum dl-malicum D8 50 mg, acidum fumaricum D8 50 mg, acidum succinicum D8 50 mg, adenosini dinatrii triphosphas D10 50 mg, barium oxalsuccinicum D10 50 mg, beta vulgaris D4 50 mg, cerii oxalas D8 50 mg, coenzym A D8 50 mg, cysteinum D6 50 mg, hepar sulfuris D10 50 mg, magnesium oroticum D6 50 mg, manganum phosphoricum D6 50 mg, nadidum D8 50 mg, natrium diethyloxalacetikum D6 50 mg, natrii pyruvas D8 50 mg, riboflavini natrii phosphas D6 50 mg, nicotinamidum D6 50 mg, pulsatilla pratensis D6 50 mg, pyridoxini hydrochloridum D6 50 mg, sulfur D10 50 mg, thiamini hydrochloridum D6 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2010 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.07.2020	

**01 Colombo Morenicol Alparex ad us.vet., Flüssigkeit**

fishmed GmbH, 6026 Rain

Zul.-Nr.: <b>61243</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	05.03.2015
Zusammensetzung	01	acriflavini dichloridum 2 g, viridis malachiti oxalas 0.2 g, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Gegen Ektoparasiten (Ichthyobodo, Chilodonella und Trichodina)	
Packung/en	01	001 250 ml	D
		002 500 ml	D
		003 1000 ml	D
		004 2500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		04.07.2020	

**01 Colombo Morenicol FMC-50 ad us.vet., Flüssigkeit**

fishmed GmbH, 6026 Rain

Zul.-Nr.: <b>61242</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	05.03.2015
Zusammensetzung	01	formaldehydum 18.5 g, viridis malachiti oxalas 0.25 g, methylthionin chloridum, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Gegen Schimmel und Weisspünktchenkrankheit	
Packung/en	01	001 250 ml	D
		002 500 ml	D
		003 1000 ml	D
		004 2500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		04.07.2020	

**01 Eutrawest ad us.vet., Emulsion**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>39381</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	27.03.2015
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 20 mg, methylis salicylas 5 mg, cineolum 2 mg, guaiacolum 5 mg, color.: E 110, E 122, conserv.: E 217, E 219, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Euterverhärtungen bei Kühen	
Packung/en	01	028 250 g	B
		036 1000 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.10.2020	

**01 LuxVet 50 S ad us. vet., Zitzentauchmittel**

GEA Farm Technologies Suisse AG, Worblentalstrasse 28, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>59280</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	10.03.2015
Zusammensetzung	01	iodum 6.9 mg corresp. iodum 0.50 % m/V, peg lanolin, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzentauchmittel zur Mastitisprophylaxe für Rinder, Schafe und Ziegen	
Packung/en	01	001 10 l	E
		002 20 l	E
		003 220 l	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2020	

**01 Naxcel 200 mg/ml Rind ad us.vet., Injektionssuspension**

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60072</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	16.03.2015
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 200 mg, triglycerida saturata media, oleum gossypii seminis, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cephalosporin der dritten Generation für Rinder	
Packung/en	01	001 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2014 (Änderung Präparatename, früher: Naxcel 200 mg Rind ad us.vet., Injektionssuspension)	
Gültig bis		25.01.2020	

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

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>60459</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.03.2015
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, argininum, poloxamerum 188, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.09.2020	

**02 Profender ad us.vet., Tabletten für Hunde**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>60071</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.03.2015
Zusammensetzung	02	emodepsidum 10 mg, praziquantelum 50 mg, arom.: aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Rund- und Bandwurmmittel für Hunde	
Packung/en	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.08.2020	

**01 Valbazen 1.9% ad us.vet., Suspension****02 Valbazen 10% ad us.vet., Suspension**

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>42131</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.03.2015
Zusammensetzung	01	albendazolum 19 mg, conserv.: E 202, E 210, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	albendazolum 100 mg, conserv.: E 202, E 210, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Anthelminthikum für Schafe und Ziegen	
	02	Anthelminthikum für Rinder	
Packung/en	01	016	1000 ml B
	02	024	1000 ml B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	27.07.2020		

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

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58949</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	03.03.2015
Zusammensetzung	01	sulfur D4 15 mg, sulfur D10 15 mg, vincetoxici hirundinariae cinis D30 5 mg, vincetoxicum hirundinaria D6 30 mg, vincetoxicum hirundinaria D10 30 mg, vincetoxicum hirundinaria D30 30 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung	Arzneimittel ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2010 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	15.07.2020		

**01 Vital CST-222 L ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: <b>51038</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.03.2015
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 70 g, sulfadimidinum 130 g ut sulfadimidinum natricum, tylosinum 12 g ut tylosini tartras, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Therapie und Metaphylaxe bakteriell bedingter Mischinfektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Chlortetracyclin, Tylosin und Sulfadimidin empfindlich sind. Insbesondere: Schweine: Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen (speziell enzootische Pneumonie), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) und Actinobacillus pleuropneumoniae (APP). Darmerkrankungen verursacht durch Lawsonia intracellularis (Porcine Intestinal Adenomatose) und E. coli. Serosen- und Gelenksentzündung verursacht durch Hämophilus parasuis (Transportkrankheit des Schweines). Kälber: Atemwegserkrankungen verursacht durch Mycoplasmen und Pasteurellen.	
Packung/en	01	010	1 kg (mit Messlöffel) A
		029	5 kg (ohne Messlöffel) A
		045	25 kg (ohne Messlöffel) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2020	

**01 Zolvix ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Schafe**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>61392</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.03.2015
Zusammensetzung	01	monepantelum 25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitbandspektrum Anthelminthikum für Schafe	
Packung/en	01	006	0.5 l B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2020	



## 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.

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

Per 02.03.2015 ändert die Firma **Boiron SA** ihr Firmendomizil von Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates nach **Eigerstrasse 2, 3007 Bern.**

A compter du 02.03.2015, l'entreprise **Boiron SA** actuellement sise Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates, aura pour nouveau domicile **Eigerstrasse 2, 3007 Bern.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
44250	Coryzalia, dragées homéopathiques
44749	Homéogène 9, comprimés homéopathiques
44791	Homéoplasmine, pommade homéopathique
50557	Homéovox, comprimés homéopathiques
51020	Sédatif PC, comprimés homéopathiques
51021	Sédatif PC, granules homéopathiques
52862	Oscilloccinum, globules homéopathiques
53005	Cocculine, comprimés homéopathiques
54852	Drosetux, sirop homéopathique pour la toux
55506	Dolivaxil, dose-granules homéopathiques
55839	Arnigel Boiron, gel homéopathique
56217	Quiétude, sirop homéopathique
56709	Rhinallergy, comprimés homéopathiques
56731	Stodal, sirop homéopathique
59057	Camilia, solution buvable en unidoses
59645	Lycopodium clavatum TM, Gouttes orales
59646	Vipera redi (Vipera aspis) D8/C4, Granules/Globules
59654	Kreosotum, gouttes orales
59658	Tuberculinum pristinum C6, Granules/Globules
59666	Thymuline D12/C6, granules/globules
59677	Tuberculinum residuum (Tuberculinum residuum KOCH Nosode) C6, Granules/Globules
59682	Influenzinum (Influenzinum-Nosode) C6, Granules/Globules
59689	Progesteronum C6, granules/globules
60425	Poumon histamine C4, gouttes orales
60426	Poumon histamine C4, granules/globules
62459	Colon C4, ampoules buvables
62461	Bronchi (Bronches) C4, gouttes pour administration orale
62483	Chalkopyrit, ampoules buvables
62538	Colon C4, gouttes pour administration orale
62539	Colon C4, granules/globules
62545	Bronchi (Bronches) 4CH, ampoules buvables

## 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	<b>Amavita Hydrolotion, Emulsion</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>62273</b>	<b>D</b>	10.10.0.	31.03.2015
1	01	<b>Amavita Lipolotion, Emulsion</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>62274</b>	<b>D</b>	10.10.0.	31.03.2015
1	02	<b>Amavita Lipolotion ohne Parfum, Emulsion</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>62274</b>	<b>D</b>	10.10.0.	31.03.2015
1	01	<b>Bryophyllum 5%, Ampullen (i.v.)</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59950</b>	<b>B</b>	20.02.0.	19.03.2015
1	02	<b>Cotrim forte, Tabletten</b> Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>41987</b>	<b>A</b>	08.01.93	25.03.2015
4	01	<b>Cotrim, Sirup</b> Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>43114</b>	<b>A</b>	08.01.93	11.03.2015
4	03	<b>FemiFect, Vaginaltabletten</b> Biolotus Biotechnology AG, Engelgasse 77, 4052 Basel	<b>41569</b>	<b>A</b>	09.03.0.	19.03.2015
1	02	<b>Irbesartix-Mepha 150 mg, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>60552</b>	<b>B</b>	02.07.1.	31.03.2015

1	03	<b>Irbesartix-Mepha 300 mg, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>60552</b>	<b>B</b>	02.07.1. 31.03.2015
1	01	<b>Medibudget Schmerztabletten Paracetamol, Tabletten</b> Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Hingen	<b>55096</b>	<b>D</b>	01.01.1. 12.12.2014
1	01	<b>Ophtagram, Augensalbe</b> Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15a, 6301 Zug	<b>45349</b>	<b>A</b>	11.07.1. 01.04.2015
1	01	<b>Ophtagram, Augentropfen</b> Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15a, 6301 Zug	<b>45348</b>	<b>A</b>	11.07.1. 01.04.2015
1	01	<b>Perskindol Ibuprofen akut forte 400, comprimés filmés</b> Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>57780</b>	<b>D</b>	07.10.1. 09.02.2016
1	01	<b>Rhinovent Schnupfen, Pumpdosierspray</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	<b>54593</b>	<b>B</b>	12.02.1. 06.03.2015
1	01	<b>Rienso, Lösung zur intravenösen Injektion</b> Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	<b>62033</b>	<b>B</b>	06.07.1. 21.03.2015
1	02	<b>Sarben, comprimés filmés</b> Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>54252</b>	<b>B</b>	02.07.1. 25.02.2015
1	03	<b>Sarben forte, comprimés filmés</b> Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>54252</b>	<b>B</b>	02.07.1. 25.02.2015
1	01	<b>StructoKabiven EF, Infusionsemulsion</b> Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	<b>57063</b>	<b>B</b>	07.01.2. 24.03.2015
1	01	<b>Tylenol forte, Caplets</b> Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	<b>53896</b>	<b>D</b>	01.01.1. 19.01.2014
1	01	<b>Videne, Lösung</b> Ecolab (Schweiz) GmbH, Kriegackerstrasse 91, 4132 Muttenz	<b>62217</b>	<b>D</b>	10.09.1. 10.03.2015

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Adenoprostal, capsule</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	<b>50240</b>	<b>D</b>	05.98.0.	30.03.2015
01	<b>Arkocaps Ispaghul/Indischer Flohsamen, capsules</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>47338</b>	<b>D</b>	04.08.13	25.08.2015
01	<b>Arkocaps Méliasse/Melisse, capsules</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>47339</b>	<b>D</b>	04.99.0.	25.08.2015
01	<b>Arkocaps Pissenlit/Löwenzahn, capsules</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>47340</b>	<b>D</b>	04.99.0.	25.08.2015
01	<b>Impuls Blasen- und Nierendragées</b> Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	<b>61469</b>	<b>D</b>	05.02.0.	21.07.2015
01	<b>Phostal Cladosporium mix. Kombipackung, Injektionssuspension</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61119</b>	<b>A</b>	07.13.3.	22.07.2015
02	<b>Phostal Cladosporium mix. 10IC, Injektionssuspension</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61119</b>	<b>A</b>	07.13.3.	22.07.2015
01	<b>Phostal Pferdehaar und -schuppen Kombipackung, Injektionssuspension</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61151</b>	<b>A</b>	07.13.3.	22.07.2015

02	<b>Phostal Pferdehaar und -schuppen 10IC, Injektionssuspension</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61151</b>	<b>A</b>	07.13.3. 22.07.2015
01	<b>Sanafem, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>55466</b>	<b>D</b>	09.99.0. 18.08.2015