

Swissmedic Journal 03/2017

16. Jahrgang
16^e année
ISSN 2234-9456

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

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

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

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

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

Seite	Seite
Im Brennpunkt	
Nachtrag 9.1 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	178
Publikation der Daten der Meetings der Swissmedic Medicines Expert Committees (SMEC)	182
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lyxumia®, Subkutane Injektionslösung (Lixisenatidum)	184
Regulatory News	
Swissmedic lanciert neue eSubmissions Plattform	186
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	188
Revision und Änderung der Zulassung	198
Änderung der Zulassungsinhaberin	275
Widerruf der Zulassung	281
Erlöschen der Zulassung	284

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

	Page		Page
Actualités		Réglementation	
Entrée en vigueur du Supplément 9.1 de la Pharmacopée Européenne	180	Swissmedic lance une nouvelle plateforme eSubmissions	187
Publication des dates des réunions des Swissmedic Medicines Expert Committees (SMEC)	183	Miscellanées	
Médicaments		Nouvelle autorisation	188
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lyxumia®, Solution injectable sous-cutanée (Lixisenatidum)	185	Révision et modification de l'autorisation	198
		Modification du titulaire d'AMM	275
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	281
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	284

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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



Nachtrag 9.1 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 9.1 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. April 2017 in Kraft gesetzt.

Seit 1. April 2017 ist der Nachtrag 9.1 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 9.1 enthält folgende **neue** Texte:

ALLGEMEINER TEIL

2.6.34 Bestimmung von Wirtszellprotein

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Andrographiskraut
Goldfadenwurzelstock
Wolfstrappkraut
Yamswurzelknollen, Japanische

MONOGRAPHIEN A-Z

Gadodiamidhydrat

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

ALLGEMEINER TEIL

2.2.14 Schmelztemperatur – Kapillarmethode
2.7.5 Wertbestimmung von Heparin
2.9.14 Bestimmung der spezifischen Oberfläche durch Luftpermeabilität
2.9.40 Gleichförmigkeit einzeldosierter Arzneiformen

4 Reagenzien
5.8 Harmonisierung der Arzneibücher
5.22 Bezeichnungen von in der Traditionellen Chinesischen Medizin verwendeten pflanzlichen Drogen

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Allgemeine Monographien

Substanzen zur pharmazeutischen Verwendung

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Menschen

Poliomyelitis-Impfstoff (oral)

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Angelica-sinensis-Wurzel
Baldrianwurzel
Baldrianwurzel, geschnittene
Rotwurzsalbei-Wurzelstock mit Wurzel

Homöopathische Zubereitungen und Einzelmonographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen

Homöopathische Zubereitungen
Imprägnierte homöopathische Kügelchen (Streukügelchen/Globuli)

MONOGRAPHIEN A-Z

Alfuzosinhydrochlorid
Atenolol
Bacitracin
Bacitracin-Zink
Bromhexinhydrochlorid
Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A)
Carboxymethylstärke-Natrium (Typ B)
Chloramphenicol

Dicycloverinhydrochlorid
 Estradiol-Hemihydrat
 Etoposid
 Macroglyglycerolcaprylocaprate
 Macroglyglycerollaurate
 Macroglyglycerollinoleate
 Macroglyglycerololeate
 Macroglyglycerolstearate
 Montelukast-Natrium
 Phenoxymethylpenicillin
 Phenoxymethylpenicillin-Kalium
 Pholcodin-Monohydrat
 Sesamöl, raffiniertes
 Sitagliptinphosphat-Monohydrat
 Sorbitanmonolaurat
 Sorbitanmonooleat
 Sorbitanmonopalmitat
 Sorbitanmonostearat
 Sorbitansesquioleat
 Sorbitantrioleat
 Vecuroniumbromid
 Wasser für Injektionszwecke

Weiter wurden die nachfolgenden Texte
 korrigiert:

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Orientalischer-Knöterich-Früchte
 Schisandrafrüchte

Homöopathische Zubereitungen und Einzel- monographien zu Stoffen für homöopathische Zubereitungen

Histaminum für homöopathische Zubereitungen

MONOGRAPHIEN A-Z

Filgrastim-Lösung, konzentrierte
 Glucose, wasserfreie
 Natriumdodecylsulfat

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

ALLGEMEINER TEIL

2.9.40 Gleichförmigkeit einzeldosierter Arznei-
 formen

Bei den nachstehenden Texten wurde der **Titel
 geändert:**

MONOGRAPHIEN A-Z

Pholcodin *wird zu*
 Pholcodin-Monohydrat

Der folgende Text wurde **gestrichen:**

ALLGEMEINER TEIL

2.2.60 Schmelztemperatur – Instrumentelle
 Methode

Zu beachten:

Durch den Nachtrag 9.1 wird keine Mono-
 graphie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 9.2 zur Ph. Eur. 9 wird am 1. Juli
 2017 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz um-
 fasst die 9. Ausgabe der Europäischen Pharma-
 kopöe (Ph. Eur. 9) mit dem Nachtrag 9.1 sowie
 die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharma-
 kopöe (Ph. Helv. 11) mit dem Supplement 11.2.

Die Ph. Eur. 9 wird im Original vom Europarat
 herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Fran-
 zösisch beim Bundesamt für Bauten und Logi-
 stik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern
 (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen
 werden.

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

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

sowie unter www.edqm.eu



Entrée en vigueur du Supplément 9.1 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 9.1 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} avril 2017.

Le Supplément 9.1 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1^{er} avril 2017. Dans le Supplément 9.1 figurent les **nouveaux** textes suivants:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.6.34. Dosages des protéines issues de la cellule hôte

MONOGRAPHIES

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Andrographis (partie aérienne d')
Coptis (rhizome de)
Dioscorea nipponica (rhizome de)
Lycopus lucidus (partie aérienne de)

Monographies

Gadodiamide hydraté

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

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.2.14. Point de fusion - méthode au tube capillaire
2.7.5. Titration de l'héparine
2.9.14. Surface spécifique par perméabilité à l'air
2.9.40. Uniformité des préparations unidoses

4. Réactifs
5.8. Harmonisation des pharmacopées
5.22. Noms des drogues végétales utilisées en médecine traditionnelle chinoise

MONOGRAPHIES

Monographies générales

Substances pour usage pharmaceutique

Vaccins pour usage humain

Vaccin poliomyélitique oral

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Angelica sinensis (racine d')
Salvia miltiorrhiza (racine et rhizome de)
Valériane (racine de)
Valériane (racine de) divisée

Préparations homéopathiques

Préparations homéopathiques
Granules homéopathiques imprégnés

Monographies

Alfuzosine (chlorhydrate d')
Aténolol
Bacitracine
Bacitracine-zinc
Bromhexine (chlorhydrate de)
Carboxyméthylamidon sodique (type A)
Carboxyméthylamidon sodique (type B)
Chloramphénicol
Dicyclovérine (chlorhydrate de)
Eau pour préparations injectables
Estradiol hémihydraté
Etoposide
Macroglycérides caprylocapriques
Macroglycérides lauriques

Macroglycérides linoléiques
 Macroglycérides oléiques
 Macroglycérides stéariques
 Montélukast sodique
 Phénoxyéthylpénicilline
 Phénoxyéthylpénicilline potassique
 Pholcodine monohydratée
 Sésame (huile de) raffinée
 Sitagliptine (phosphate de) monohydraté
 Sorbitan (laurate de)
 Sorbitan (oléate de)
 Sorbitan (palmitate de)
 Sorbitan (sesquioléate de)
 Sorbitan (stéarate de)
 Sorbitan (trioléate de)
 Vécuronium (bromure de)

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

MONOGRAPHIES

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Polygonum orientale (fruit de)
 Schisandra de Chine (fruit de)

Préparations homéopathiques

Histaminum pour préparations homéopathiques

Monographies

Filgrastim (solution concentrée de)
 Glucose
 Sodium (laurilsulfate de)

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

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.9.40. Uniformité des préparations unidoses

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

MONOGRAPHIES

Monographies

Pholcodine monohydratée *en remplacement de*
 Pholcodine

Le texte ci-après est **supprimé**:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.2.60. Point de fusion - méthode instrumentale

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 9.1 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 9.2 de la Ph. Eur. 9 entrera en vigueur le 1^{er} juillet 2017.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 9^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 9) et le Supplément 9.1 ainsi que la 11^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 11) et le Supplément 11.2.

La Ph. Eur. 9 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).

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

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

et www.edqm.eu

Publikation der Daten der Meetings der Swissmedic Medicines Expert Committees (SMEC)

Die beiden Gremien der SMEC, das Human Medicines Expert Committee (HMEC) und das Veterinary Medicines Expert Committee (VMEC) unterstützen die Swissmedic durch Beratung bei der wissenschaftlichen Bewertung der Dokumentationen im Rahmen der Zulassung, Marktüberwachung und Bewilligung von Arzneimitteln.

In einer Pilotphase publiziert Swissmedic neu die Daten der jährlich 12 HMEC- und 6 VMEC-Meetings. Dies unterstützt die Optimierung des Zulassungsprozesses der in den SMEC Gremien behandelten Gesuche, weil damit den Gesuchstellerinnen weitere Grundlagen für die Planung der Einreichung von Gesuchen und der Antwort auf die List of Questions zur Verfügung stehen.

Besonders bei den beschleunigten Zulassungsgesuchen (BZV) ist es wichtig, dass die Prüfung der eingereichten Antworten und die Vorbereitung für das HMEC-Meeting während der Begutachtungsphase II in einem optimalen Takt im verfügbaren engen Zeitfenster erfolgen können. Dies ist bei BZV dann der Fall, wenn zwischen dem Eingang der Antwort auf die List of Questions bei Swissmedic und dem festgelegten HMEC-Termin mindestens 40 Kalendertage liegen. Bei einem kürzeren Zeitintervall kann die Empfehlung durch das HMEC erst am übernächsten Meeting erfolgen; die Fristeinhaltung wird dadurch gefährdet. Mit der versuchsweisen Publikation dieser Daten wird zusätzlich die Transparenz gestärkt.

Die Tabellen mit den Sitzungsdaten von HMEC und VMEC finden sich auf der Swissmedic Homepage unter www.swissmedic.ch/smec

Publication des dates des réunions des Swissmedic Medicines Expert Committees (SMEC)

Les deux groupes des SMEC, le Human Medicines Expert Committee (HMEC) et le Veterinary Expert Medicines Committee (VMEC) apportent leur soutien à Swissmedic sous forme d'expertises et de prestations de conseil lors de l'évaluation scientifique de documents dans le cadre de la mise sur le marché, de la surveillance du marché et de l'autorisation des médicaments.

Désormais, Swissmedic a décidé de publier, dans le cadre d'un projet pilote, les dates des douze réunions annuelles du HMEC ainsi que celles des six réunions annuelles du VMEC. La publication de ces échéances contribuera à optimiser le processus d'octroi des AMM pour les demandes traitées par les groupes des SMEC car les requérants auront ainsi à disposition davantage d'éléments d'informations pour planifier la soumission de leurs demandes et l'envoi de leurs réponses aux listes de questions.

Pour les procédures rapides d'autorisation (PRA) en particulier, il est important que l'examen des réponses reçues et la préparation de la réunion du HMEC pendant la phase II de l'examen soient planifiées au mieux compte tenu du créneau temporel limité qui est prévu. Tel est le cas notamment lorsque l'institut dispose de 40 jours-calendrier au moins entre le moment où il reçoit les réponses aux questions et la date fixée pour la réunion du HMEC. Lorsque le laps de temps est inférieur à 40 jours, le HMEC ne peut élaborer sa recommandation que lors de sa deuxième réunion suivante, ce qui complique le respect des délais. Parallèlement, la publication de ces dates à titre d'essai renforcera la transparence.

Les deux tableaux reprenant les dates des réunions du HMEC et du VMEC sont disponibles sur le site Internet de Swissmedic à la page suivante : www.swissmedic.ch/smec

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Lyxumia[®], Subkutane Injektionslösung (Lixisenatidum)**

Name Arzneimittel:	Lyxumia [®] , Subkutane Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Lixisenatidum
Dosisstärke und galenische Form:	10mg und 20mg, Subkutane Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Lyxumia est indiqué dans le traitement des adultes souffrant de diabète sucré de type 2 afin d'assurer la maîtrise de la glycémie lorsque les antidiabétiques oraux et/ou l'insuline basale ne permettent pas de la maîtriser de manière adéquate. En association avec les antidiabétiques oraux suivants : <ul style="list-style-type: none">- metformine- une sulfonylurée- une association de metformine et d'une sulfonylurée En association avec une insuline basale: <ul style="list-style-type: none">- seule,- en association avec la metformine- en association avec une sulfonylurée Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	A10BX10
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.06./Pankreas
Zulassungsnummer/n:	65968
Zulassungsdatum:	22.03.2017
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Lyxumia[®], Solution injectable sous-cutanée (Lixisenatidum)**

Préparation:	Lyxumia [®] , Solution injectable sous-cutanée
Principe(s) actif(s):	Lixisenatidum
Dosage et forme galénique:	10mg et 20mg, Solution injectable sous-cutanée
Possibilités d'emploi / Indication:	Lyxumia est indiqué dans le traitement des adultes souffrant de diabète sucré de type 2 afin d'assurer la maîtrise de la glycémie lorsque les antidiabétiques oraux et/ou l'insuline basale ne permettent pas de la maîtriser de manière adéquate. En association avec les antidiabétiques oraux suivants: <ul style="list-style-type: none">- metformine- une sulfonylurée- une association de metformine et d'une sulfonylurée En association avec une insuline basale: <ul style="list-style-type: none">- seule,- en association avec la metformine- en association avec une sulfonylurée
Code ATC:	A10BX10
No IT / désignation:	07.06./Pancréas
No d'autorisation:	65968
Date d'autorisation:	22.03.2017

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

Swissmedic lanciert neue eSubmissions Plattform

Swissmedic stellt den Gesuchstellerinnen eine neue eSubmissions Plattform für den elektronischen Dokumentenaustausch bzw. die elektronische Gesuchsabwicklung zur Verfügung. Dies ermöglicht, die Kommunikation zu Zulassungs- und Änderungsgesuchen für Arzneimittel zwischen Swissmedic und Gesuchstellerin vollkommen elektronisch abzuwickeln. Diesen neuen Service gibt es in zwei Ausprägungen:

- „Voll elektronisch“, inklusive Empfang von rechtsgültig signierten Verfügungen
- „Halb elektronisch“, Swissmedic versendet verfügungsrelevante Dokumente per Post.

Nähere Informationen über den Funktionsumfang finden Sie im [Merkblatt](#).

Mit der Einführung der neuen Plattform wird das bestehende Portal per 30. September 2017 ausser Betrieb genommen.

Alle bereits über das bestehende Portal arbeitenden Firmen haben Mitte März ein Informationsschreiben erhalten. Darin ist erklärt, wie der Wechsel auf die neue eSubmissions Plattform abläuft. Neue Firmen können sich direkt über die Swissmedic Webseite anmelden.

www.swissmedic.ch/gate-order

Swissmedic lance une nouvelle plateforme eSubmissions

Swissmedic met à disposition des entreprises requérantes une nouvelle plateforme eSubmissions pour l'échange électronique de documents et le traitement électronique des demandes. Celle-ci permet une gestion entièrement électronique de la communication entre Swissmedic et le requérant concernant les demandes d'autorisation et de modification. Ce nouveau service existe en deux versions :

- « tout électronique », y compris réception de décisions dont la signature numérique est juridiquement valable ;
- « semi-électronique », Swissmedic envoie les documents pertinents en termes de décision par courrier postal.

Vous trouverez de plus amples informations sur les fonctions dans [l'aide-mémoire](#).

La mise en ligne de la nouvelle plateforme entraînera la mise hors ligne du portail existant à compter du 30 septembre 2017.

Toutes les entreprises travaillant avec la version actuelle du portail ont été informées mi-mars par un courrier leur expliquant les modalités de passage à la nouvelle plateforme eSubmissions.: www.swissmedic.ch/gate-order

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 Aziclav 156.25 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen****02 Aziclav forte 312.5 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66557	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	29.03.2017
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml	A
	02	002 100 ml	A
Gültig bis		28.03.2022	

01 Aziclav 625 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66561	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	29.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	A
		002 20 Tablette(n)	A
Gültig bis		28.03.2022	

01 Aziclav Duo 457mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66599	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	29.03.2017
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 80 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 11.4 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 35 ml	A
		002 70 ml	A
		003 140 ml	A
Gültig bis		28.03.2022	

01 Bosentan-Mepha 62.5 mg, Lactab**02 Bosentan-Mepha 125 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65991	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.03.2017
Zusammensetzung	01	bosentanum 62.5 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bosentanum 125 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale arterielle Hypertonie, Systemische Sklerose mit aktiver digitaler Ulzerationserkrankung	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
	02	003	14 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
Gültig bis	20.03.2022		

01 Cisatracurium Labatec 5 mg/2.5 ml, solution pour injection/perfusion**02 Cisatracurium Labatec 10 mg/5 ml, solution pour injection/perfusion****03 Cisatracurium Labatec 20 mg/10 ml, solution pour injection/perfusion**

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

N° d'AMM: 65789	Catégorie de remise: B	Index: 01.13.0.	02.03.2017
Composition	01	cisatracurium 5 mg ut cisatracurii besilas aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
	02	cisatracurium 10 mg ut cisatracurii besilas acidum besilicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	cisatracurium 20 mg ut cisatracurii besilas acidum besilicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		myorelaxant	
Conditionnements	01	001	10 ampoule(s) B
		002	5 ampoule(s) B
	03	003	5 ampoule(s) B
Valable jusqu'au	01.03.2022		

01 Co-Olmesartan Spirig HC 20 mg/12,5 mg, Filmtabletten
02 Co-Olmesartan Spirig HC 20 mg/25 mg, Filmtabletten
03 Co-Olmesartan Spirig HC 40 mg/12,5 mg, Filmtabletten
04 Co-Olmesartan Spirig HC 40 mg/25 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66014	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	01.03.2017
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, lactosum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, lactosum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, lactosum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Gültig bis	28.02.2022		

01 Domperidon lingual Spirig HC 10mg, Schmelztabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66089	Abgabekategorie: B/C	Index: 04.06.0.	22.03.2017
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, saccharinum natricum, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Übelkeit und Erbrechen	
Packung/en	01	001	30 mg C
		002	100 mg B
Gültig bis	21.03.2022		

01 Duloxetine Actavis 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln
02 Duloxetine Actavis 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 66098	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	02.03.2017
Zusammensetzung	01	duloxetineum 30 mg ut duloxetineini hydrochloridum, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
	02	duloxetineum 60 mg ut duloxetineini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) Blister B
	02	002	10 Kapsel(n) Blister B
		003	30 Kapsel(n) Blister B
		004	90 Kapsel(n) Kunststoffflaschen B
Gültig bis	01.03.2022		

01 Emtricitabin-Tenofovir-Mepha 200mg/245mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66181	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	31.03.2017
Zusammensetzung	01	emtricitabinum 200 mg, tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofovirum disoproxilum phosphas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		30.03.2022	

01 Entecavir Sandoz 0.5 mg, Filmtabletten**02 Entecavir Sandoz 1 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66449	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	entecavirum 0.5 mg ut entecavirum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	entecavirum 1 mg ut entecavirum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis B	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Flaschen A
		002	30 Tablette(n) Blister A
	02	003	30 Tablette(n) Flaschen A
		004	30 Tablette(n) Blister A
Gültig bis		29.03.2022	

01 Everolimus-Teva 2.5mg, Tabletten**02 Everolimus-Teva 5mg, Tabletten****03 Everolimus-Teva 10mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66270	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	27.03.2017
Zusammensetzung	01	everolimusum 2.5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	02	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	03	everolimusum 10 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		In Kombination mit Exemestan bei postmenopausalen Frauen mit fortgeschrittenem, Hormonrezeptor positivem, HER 2 negativem Brustkrebs nach Versagen von Letrozol oder Anastrozol / Bei fortgeschrittenen, progredienten, gut oder mässig differenzierten neuroendokrinen Tumoren pankreatischen Ursprungs / Bei fortgeschrittenem Nierenzellkarzinom nach Versagen von Sunitinib oder Sorafenib	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
		002	30 Tablette(n) A
	03	003	30 Tablette(n) A
Gültig bis		26.03.2022	

01 Ezetimib-Mepha 10 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66070	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) Container B
Gültig bis	15.03.2022		

01 Glyxambi 10 mg / 5 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66132	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	empagliflozinum 10 mg, linagliptinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Gültig bis	28.03.2022		

01 Levetiracetam Spirig HC 250 mg, Filmtabletten**02 Levetiracetam Spirig HC 500 mg, Filmtabletten****03 Levetiracetam Spirig HC 750 mg, Filmtabletten****04 Levetiracetam Spirig HC 1000 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66426	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 750 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	200 Tablette(n) B
	03	005	100 Tablette(n) B
	04	006	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
		008	200 Tablette(n) B
Gültig bis	29.03.2022		

01 Lyxumia 10 ug, solution pour injection**02 Lyxumia 20 ug, solution pour injection**

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

N° d'AMM: 65968	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.	22.03.2017
Composition	01	lixisenatidum 0.05 mg, glycerolum (85 per centum), natrii acetat trihydricus, methioninum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lixisenatidum 0.1 mg, glycerolum (85 per centum), natrii acetat trihydricus, methioninum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antidiabétique	
Conditionnements	01	005	emballage combiné Kit pour l'intitiation du traitement à 1 Stylo 10 ug et 1 Stylo 20 ug B
	02	002	1 pièce(s) stylo pré-rempli B
Remarque		NAS (New Active Substance): lixisenatidum	
Valable jusqu'au		21.03.2022	

01 Medorrhinum (Medorrhinum-Nosode) C6, Granules/Globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59678	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.03.2017
Composition	01	medorrhinum C6 1%, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subsequentes.	
Valable jusqu'au		15.03.2022	

- 01 Metoject 7.5 mg / 0.15 ml, Autoinjektor
 02 Metoject 10 mg / 0.2 ml, Autoinjektor
 03 Metoject 12.5 mg / 0.25 ml, Autoinjektor
 04 Metoject 15 mg / 0.3 ml, Autoinjektor
 05 Metoject 17.5 mg / 0.35 ml, Autoinjektor
 06 Metoject 20 mg / 0.4 ml, Autoinjektor
 07 Metoject 22.5 mg / 0.45 ml, Autoinjektor
 08 Metoject 25 mg / 0.5 ml, Autoinjektor
 09 Metoject 27.5 mg / 0.55 ml, Autoinjektor
 10 Metoject 30 mg / 0.6 ml, Autoinjektor
 Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: **65672** Abgabekategorie: **A** Index: 07.10.6. 17.03.2017

Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.15 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	02	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	03	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	04	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	05	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.35 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	06	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	07	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.45 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	08	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	09	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.55 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	10	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.

Anwendung Packung/en	Arthritis und Psoriasis			
01	001	1 Stück Autoinjektor		A
	002	4 Stück Autoinjektor		A
	003	6 Stück Autoinjektor		A
	004	12 Stück Autoinjektor		A
	005	24 Stück Autoinjektor		A
02	006	1 Stück Autoinjektor		A
	007	4 Stück Autoinjektor		A
	008	6 Stück Autoinjektor		A
	009	12 Stück Autoinjektor		A
	010	24 Stück Autoinjektor		A
03	011	1 Stück Autoinjektor		A
	012	4 Stück Autoinjektor		A
	013	6 Stück Autoinjektor		A
	014	12 Stück Autoinjektor		A
	015	24 Stück Autoinjektor		A
04	016	1 Stück Autoinjektor		A
	017	4 Stück Autoinjektor		A
	018	6 Stück Autoinjektor		A
	019	12 Stück Autoinjektor		A
	020	24 Stück Autoinjektor		A
05	021	1 Stück Autoinjektor		A
	022	4 Stück Autoinjektor		A
	023	6 Stück Autoinjektor		A
	024	12 Stück Autoinjektor		A
	025	24 Stück Autoinjektor		A
06	026	1 Stück Autoinjektor		A
	027	4 Stück Autoinjektor		A
	028	6 Stück Autoinjektor		A
	029	12 Stück Autoinjektor		A
	030	24 Stück Autoinjektor		A
07	031	1 Stück Autoinjektor		A
	032	4 Stück Autoinjektor		A
	033	6 Stück Autoinjektor		A
	034	12 Stück Autoinjektor		A
	035	24 Stück Autoinjektor		A
08	036	1 Stück Autoinjektor		A
	037	4 Stück Autoinjektor		A
	038	6 Stück Autoinjektor		A
	039	12 Stück Autoinjektor		A
	040	24 Stück Autoinjektor		A
09	041	1 Stück Autoinjektor		A
	042	4 Stück Autoinjektor		A
	043	6 Stück Autoinjektor		A
	044	12 Stück Autoinjektor		A
	045	24 Stück Autoinjektor		A
10	046	1 Stück Autoinjektor		A

047	4 Stück Autoinjektor	A
048	6 Stück Autoinjektor	A
049	12 Stück Autoinjektor	A
050	24 Stück Autoinjektor	A

Gültig bis 16.03.2022

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

Zul.-Nr.: **65931** Abgabekategorie: **A** Index: 01.01.3. 16.03.2017

Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.
	04	oxycodoni hydrochloridum 30 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 15 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.
	05	oxycodoni hydrochloridum 40 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.

Anwendung Narkotisches Analgetikum

Packung/en	01	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 15.03.2022

01 Pantofelan, magensaftresistente Filmtabletten

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66587	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	09.03.2017
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) C
Gültig bis		08.03.2022	

03 Perindopril-Indapamid-Mepha 10/2.5 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66142	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	01.03.2017
Zusammensetzung	03	perindoprilum 6.8 mg ut perindoprilum natricum corresp. perindoprilum tosylatum 10 mg, indapamidum 2.5 mg, lactosum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bluthochdruck	
Packung/en	03	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) (3 x 30) B
Gültig bis		28.02.2022	

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66335	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	07.03.2017
Zusammensetzung	01	solifenacini succinas 5 mg corresp. solifenacinum 3.8 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	solifenacini succinas 10 mg corresp. solifenacinum 7.5 mg, color.: E 120, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der instabilen (überaktiven) Blase	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	90 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Gültig bis		06.03.2022	

01 Zystosan, homöopathische Globuli

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 65636	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.03.2017
Zusammensetzung	01	apis mellifica D12 0.25 g, berberis vulgaris D6 0.25 g, lytta vesicatoria D12 0.25 g, strychnos nux-vomica D12 0.25 g, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei leichten Beschwerden im Bereich der Blase und Harnwege mit Brennen, vermehrtem Harndarang oder Schwierigkeiten bei der Blasenentleerung	
	01	Zur Behandlung von Nieren- und Blasenbeschwerden	
Packung/en	01	001	15 g Braunglasflasche D
Gültig bis		30.03.2022	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02 Ledermix Eugenol N, Lösung

03 Ledermix Eugenol S, Lösung

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 30480	Abgabekategorie: A	Index: 13.06.0.	06.03.2017
Zusammensetzung	02	eugenolum 850 mg, macrogolum 4000, terebinthinae aetheroleum medicinale, excipients ad solutionem pro 1 g.	
	03	eugenolum 850 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Peridontitis	
Packung/en	02	016	5 ml Lösung "N" normal härtend
	03	017	5 ml Lösung "S" schnell härtend
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2022	

01 Traumalix Dolo Gel 5 %, Gel

02 Traumalix Dolo EmGel 10 %, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49673	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
	02	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	108	40 g
			100 g
	02	001	40 g
			100 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.08.2022	

01 Veletri 0.5 mg, Lyophilisat**02 Veletri 1.5 mg, Lyophilisat**

Actelion Pharmaceuticals Ltd, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 62354	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	06.03.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epoprostenolum 0.5 mg ut epoprostenolum natricum, saccharum, argininum, natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: epoprostenolum 1.5 mg ut epoprostenolum natricum, saccharum, argininum, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		pulmomale arterielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) B
	02	002	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.08.2022	

01 Accupro 5, Filmtabletten**02 Accupro 10, Filmtabletten****03 Accupro 20, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50141	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	07.03.2017
Zusammensetzung	01	quinaprilum 5 mg ut quinaprili hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quinaprilum 10 mg ut quinaprili hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quinaprilum 20 mg ut quinaprili hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	012	30 Tablette(n) B
	02	039	30 Tablette(n) B
		055	100 Tablette(n) B
	03	098	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2013 (Verzicht Packungsgrösse: 20 mg, 30 Tabletten)	
Gültig bis		18.03.2019	

01 Alca-C, Brausetabletten

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 33124	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	21.03.2017
Zusammensetzung	01	carbasalatum calcicum 528 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 415 mg, acidum ascorbicum 250 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas et vanillinum, alia, color.: E 120, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	015	10 Tablette(n) D
		023	2 x 10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.07.2022	

01 Aldomet 250, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 28080	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	28.03.2017
Zusammensetzung	01	methyldopum anhydricum 250 mg ut methyldopum, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	026	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2022	

01 Alfuzosin-Mepha 10 retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57726	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) Depotabs B
		002	30 Tablette(n) Depotabs B
		003	90 Tablette(n) Depotabs B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

03 Alkeran 2 mg, Filmtabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 30897	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.03.2017
Zusammensetzung	03	melphalanum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	03	048	25 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2022	

03 Antidry Lotion, Emulsion**04 Antidry Lotion sensitive, Emulsion**

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

Zul.-Nr.: 51931	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	17.03.2017
Zusammensetzung	03	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
	04	natrii (S)-lactas et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	001	200 ml D
		002	500 ml D
	04	003	200 ml D
		004	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.08.2015 (Zulassung der neuen Dosisstärke 51931 04 Antidry Lotion sensitive, Emulsion)	
Gültig bis		02.12.2018	

01 Apotheke zur Eiche Mucolyticum, Sirup

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57894	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 219, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	005	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.08.2022	

01 Aproxam 50mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 63029	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	13.03.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefuroximum 50 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Antibiotische Prophylaxe der postoperativen Endophthalmitis nach Kataraktoperation	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	10 Durchstechflasche(n) A
		005	10 Durchstechflasche(n) mit 10 sterilen Filternadeln A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2016 Neue Packungsgrösse (mit 10 sterilen Filternadeln)	
Gültig bis		22.07.2018	

- 01 Aranesp 10 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 02 Aranesp 15 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 03 Aranesp 20 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 04 Aranesp 30 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 05 Aranesp 40 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 06 Aranesp 50 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 07 Aranesp 60 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 08 Aranesp 80 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 09 Aranesp 100 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 10 Aranesp 150 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 11 Aranesp 300 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 12 Aranesp 500 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze
 13 Aranesp 130 Mikrogramm, Injektionslösung in Fertigspritze

Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6301 Zug

Zul.-Nr.: **55725** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 30.03.2017

Zusammensetzung	01	02	03	04	05	06	07	08	09	10	11	12	13
	darbepoetinum alfa 10 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 25 µg/ml.	darbepoetinum alfa 15 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.375 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	darbepoetinum alfa 20 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	darbepoetinum alfa 30 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	darbepoetinum alfa 40 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	darbepoetinum alfa 50 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	darbepoetinum alfa 60 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	darbepoetinum alfa 80 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	darbepoetinum alfa 100 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	darbepoetinum alfa 150 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.	darbepoetinum alfa 300 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.	darbepoetinum alfa 500 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	darbepoetinum alfa 130 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.65 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.

Anwendung

Stimulierung der Erythropoese

Packung/en	01	002	1 Spritze(n)	A
		004	4 Spritze(n)	A
	02	006	1 Spritze(n)	A
		008	4 Spritze(n)	A
		053	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		054	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	03	010	1 Spritze(n)	A
		012	4 Spritze(n)	A
		055	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		056	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	04	014	1 Spritze(n)	A
		016	4 Spritze(n)	A
		057	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		058	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	05	018	1 Spritze(n)	A
		020	4 Spritze(n)	A
		059	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		060	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	06	022	1 Spritze(n)	A
		024	4 Spritze(n)	A
		061	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		062	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	07	026	1 Spritze(n)	A
		028	4 Spritze(n)	A
		063	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		064	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	08	030	1 Spritze(n)	A
		032	4 Spritze(n)	A
		065	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		066	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	09	034	1 Spritze(n)	A
		036	4 Spritze(n)	A
		067	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		068	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	10	038	1 Spritze(n)	A
		040	4 Spritze(n)	A
		069	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		070	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	11	042	1 Spritze(n)	A
		044	4 Spritze(n)	A
		071	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		072	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	12	046	1 Spritze(n)	A
		048	4 Spritze(n)	A
		073	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		074	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	13	050	1 Spritze(n)	A

	052	4 Spritze(n)	A
	075	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	076	4 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2013 (Verlängerung der Zulassung) darbepoetinum alfa: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais		
Gültig bis	05.09.2022		

01 Arteria-vita, Kapseln

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 62863	Abgabekategorie: D	Index: 02.99.0.	06.03.2017
Zusammensetzung	01	aconiti tuberis pulvis 1 mg, aegle sepiar fructus pulvis 20 mg, aquilegiae vulgaris herbae pulvis 15 mg, aucklandiae radices pulvis 40 mg, calcii sulfas pulvis 20 mg, calendulae floris cum calyce pulvis 5 mg, cardamomi fructus pulvis 30 mg, caryophylli floris pulvis 12 mg, dextrocamphora 4 mg, kaempferiae galangae rhizomatis pulvis 10 mg, lactucae sativae folii pulvis 6 mg, lichen islandicus pulvis 40 mg, liquiritiae radices pulvis 15 mg, meliae tousend fructus pulvis 35 mg, myrobalani fructus pulvis 30 mg, pimentae fructus pulvis 25 mg, plantaginis lanceolatae folii pulvis 15 mg, polygoni avicularis herbae pulvis 15 mg, potentillae aureae herbae pulvis 15 mg, santali rubri ligni pulvis 30 mg, sidae cordifoliae herbae pulvis 10 mg, valerianae radices pulvis 10 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung	Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen		
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n)	D
		002 200 Kapsel(n)	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	16.08.2022		

01 Aspidium/Salix comp. Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60007	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	dryopteris filix-mas ex herba recenti ethanol. Digestio 36 mg, polypodium vulgare ex herba recenti ethanol. Digestio 8 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti ethanol. Digestio 36 mg, salicis albae folium recens ethanol. Digestio 20 mg, salicis viminalis folium recens ethanol. Digestio 40 mg, salicis vitellinae folium recens ethanol. Digestio 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2013 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Reduzierung Anzahl Wirkstoffe) 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	12.11.2018		

02 Assan Thermo, Crème

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 44615	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	14.03.2017
Zusammensetzung	02	hydroxyethylis salicylas 100 mg, acidum flufenamicum 35 mg, benzylis nicotinas 5 mg, heparinum natricum 300 U.I., aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumaticum	
Packung/en	02	061	50 g C
		088	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.08.2022	

01 Atorvastatin-Mepha Teva 10 mg, Filmtabletten**02 Atorvastatin-Mepha Teva 20 mg, Filmtabletten****03 Atorvastatin-Mepha Teva 40 mg, Filmtabletten****04 Atorvastatin-Mepha Teva 80 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61364	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) B
		020	100 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
	02	022	30 Tablette(n) B
		023	100 Tablette(n) B
		024	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
	03	025	30 Tablette(n) B
		026	100 Tablette(n) B
		027	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
	04	028	30 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
		030	100 Tablette(n) Kunststoffflasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Änderung Präparatename, früher: Atorvastatin Actavis, Filmtabletten)	
Gültig bis		04.07.2021	

02 Augentonicum Stulln, Augentropfen

Pharma Stulln Schweiz GmbH, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 25022	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	06.03.2017
Zusammensetzung	02	digitalis purpureae folii extractum 50 µg corresp. digitoxinum 20 µg, esculosidum 0.1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ermüdungserscheinungen am Auge	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.03.2021	

01 Aziclav 1g, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66559	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	29.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Gültig bis		28.03.2022	

01 Azitro-Acino 200, Pulver zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62975	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	24.03.2017
Zusammensetzung	01	azithromycinum 200 mg ut azithromycinum monohydricum, aromatica, aspartamum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	15 ml A
		002	30 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.12.2022	

01 Azitro-Acino 250, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62973	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	24.03.2017
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) A
		002	6 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.12.2022	

01 Azitro-Acino 500, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62974	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	24.03.2017
Zusammensetzung	01	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	3 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.12.2022	

02 Ben-u-ron, Sirup

NUTRIMEDIS SA, Rue Saint-Denis 66, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 41717	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	31.03.2017
Zusammensetzung	02	paracetamolium 200 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 110, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	02	033	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

01 Ben-u-ron 125 mg, Suppositorien für Säuglinge**02 Ben-u-ron 250 mg, Suppositorien für Kleinkinder****03 Ben-u-ron 500 mg, Suppositorien für Schulkinder****04 Ben-u-ron 1000 mg, Suppositorien für Erwachsene****05 Ben-u-ron 75 mg, Suppositorien für Säuglinge**

NUTRIMEDIS SA, Rue Saint-Denis 66, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 29152	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	31.03.2017
Zusammensetzung	01	paracetamolium 125 mg, excipiens pro supposito. D	
	02	paracetamolium 250 mg, excipiens pro supposito. D	
	03	paracetamolium 500 mg, excipiens pro supposito. D	
	04	paracetamolium 1 g, excipiens pro supposito. B	
	05	paracetamolium 75 mg, excipiens pro supposito. D	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	063	10 Suppositorien D
	02	039	10 Suppositorien D
	03	047	10 Suppositorien D
	04	055	10 Suppositorien B
	05	071	10 Suppositorien D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

01 Ben-u-ron 500 mg, Tabletten**02 Ben-u-ron 1000 mg, Tabletten**

NUTRIMEDIS SA, Rue Saint-Denis 66, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: 46206	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	31.03.2017
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, excipients pro compresso.	
	02	paracetamolum 1 g, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
		126	20 Tablette(n) D
	02	131	20 Tablette(n) B
		132	40 Tablette(n) B
		133	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.12.2022	

02 Betahistin-Mepha 16, Tabletten**03 Betahistin-Mepha 24, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58124	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	17.03.2017
Zusammensetzung	02	betahistini dihydrochloridum 16 mg, excipients pro compresso.	
	03	betahistini dihydrochloridum 24 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schwindel	
Packung/en	02	001	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	005	50 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2022	

01 Betaseptic, alkoholische Povidon-Iod-Lösung

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

Zul.-Nr.: 48923	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	28.03.2017
Zusammensetzung	01	iodum 3.2 mg ut povidonum iodinum, alcohol isopropylicus 389 mg, ethanolum 96 per centum 389 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion der Haut, Händedesinfektion	
Packung/en	01	011	1 x 120 ml (Spitalpackung) D
		046	5 x 1000 ml (Spitalpackung) D
		054	1 x 1000 ml (Spitalpackung) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2022	

01 Bicalutamid Helvepharm 50mg, Filmtabletten**02 Bicalutamid Helvepharm 150mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57666	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	28.03.2017
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bicalutamidum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2016 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.11.2021	

02 Blephamide, sterile Augensalbe

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 47830	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	16.03.2017
Zusammensetzung	02	sulfacetamidum natricum 105 mg, prednisoloni acetat 2 mg, alcoholum adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	02	028 3,5 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.11.2022	

01 Bocouture 50 LD50-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 63222	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A (150 kD) 50 U. LD 50, saccharum, albuminum seri humani, pro vitro.	
Anwendung		Zur vorübergehenden Verbesserung des Aussehens bei mittelstarken bis starken - vertikalen Falten zwischen den Augenbrauen beim Stirnrunzeln (Glabellafalten) - seitlichen Kanthalfalten sichtbar bei maximalem Lächeln (Krähenfüsse) bei Erwachsenen im Alter unter 65 Jahren, wenn das Ausmass dieser Falten eine erhebliche psychologische Belastung für den Patienten darstellt.	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		03.02.2020	

01 Bonherba classique Herbis zuckerfrei, Kräuterbonbons

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

Zul.-Nr.: 62700	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	24.03.2017
Zusammensetzung	01	glycerolum 45 mg, specierum pectoralium extractum 6.8 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et vanillinum et alia, isomalt, acesulfamum kalicum, sucralosum, glucosum, fructosum, conserv.: E 202, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001 150 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2022	

02 Bonherba classique Kräuter, gefüllt, zuckerfrei, Kräuterbonbons

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

Zul.-Nr.: 41658	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	24.03.2017
Zusammensetzung	02	specierum pectoralium extractum 7.4 mg, liquiritiae radix 5.5 mg, plantaginis extractum 4.3 mg, anisi aetheroleum 1.3 mg, eucalypti aetheroleum 3 mg, foeniculi aetheroleum 0.5 mg, aromatica, acesulfamum kalicum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	030 150 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2022	

01 Bonherba classique Salbei, zuckerfrei, Kräuterbonbon

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

Zul.-Nr.: 56234	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	24.03.2017
Zusammensetzung	01	salviae aetheroleum 2.5 mg, salviae extractum siccum 49 mg, acidum ascorbicum 23 mg, specierum pectoralium extractum 5 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	002 150 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.02.2023	

01 Bonherba Kräuterbonbon mit Honig, Kräuterbonbon

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

Zul.-Nr.: 56233	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	24.03.2017
Zusammensetzung	01	levomentholum 2.2 mg, specierum pectoralium extractum 10 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	002 150 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.02.2023	

01 Braunol, Lösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 43469	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	28.03.2017
Zusammensetzung	01	iodum 7.7 mg ut povidonum iodinatum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Haut, Schleimhaut und Wunden	
Packung/en	01	356	10 X 1000 ml (Spitalpackung) D
		380	1000 ml (Spitalpackung) D
		402	30 ml D
		410	100 ml (Spitalpackung) D
		429	200 l (Spitalpackung) D
		437	20 X 100 ml (Spitalpackung) D
		445	20 X 250 ml Spray (Spitalpackung) D
		453	20 X 250 ml (Spitalpackung) D
		461	20 X 500 ml (Spitalpackung) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2016 (Verzicht Packungsgrösse 1 x 250 ml, Code 372)	
Gültig bis		07.11.2021	

- 01 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 02 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Orangengeschmack
 03 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Spearmintgeschmack
 05 Calcimagon-D3 forte, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 06 Calcimagon-D3 500/800, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 07 Calcimagon-D3 500/800, Kautabletten mit Orangengeschmack
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 53929	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	08.03.2017
Zusammensetzung	01	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipiens pro compresso.	
	05	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 2.5 g corresp. calcium 1 g, alia: aromatica, excipiens pro compresso.	
	06	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipiens pro compresso.	
	07	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	035 20 Tablette(n)	D
		037 60 Tablette(n)	D
		038 120 Tablette(n)	D
	02	017 60 Tablette(n)	D
		018 120 Tablette(n)	D
		039 20 Tablette(n)	D
	03	019 20 Tablette(n)	D
		020 60 Tablette(n)	D
		021 120 Tablette(n)	D
	05	014 30 Tablette(n)	D
		015 60 Tablette(n)	D
		016 90 Tablette(n)	D
	06	023 20 Tablette(n)	D
		024 30 Tablette(n)	D
		025 60 Tablette(n)	D
		026 90 Tablette(n)	D
		027 120 Tablette(n)	D
	07	030 20 Tablette(n)	D
		031 30 Tablette(n)	D
		032 60 Tablette(n)	D
		033 90 Tablette(n)	D
		034 120 Tablette(n)	D

Bemerkung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2017
(Änderung Zusammensetzung)
Gültig bis 19.11.2021

01 Canesten, Spray

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 39725	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	13.03.2017
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	40 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2022	

01 Carbamid Emulsion Widmer

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 49236	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	17.03.2017
Zusammensetzung	01	ureum 80 mg, propylenglycolum, laurilsulfas, antiox.: E 321, conserv.: E 216, E 218, imidazolidinyl-ureum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Haut	
Packung/en	01	003	150 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2022	

01 Cardiodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18601	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	digestio ethanolica 100 mg ex primulae flos recens 25 mg ratio: 1:3,1 cum hyoscyamus niger ex herba TM 2 mg, digestio ethanolica 100 mg ex onopordon flos recens 25 mg, ratio: 1:3,1, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung		Zur Kreislaufstabilisierung	
Packung/en	01	028	30 ml C
		036	100 ml C
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung) Korrektur Zusammensetzung Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.02.2017	
Gültig bis		27.06.2022	

01 Cedur retard, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 45352	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	22.03.2017
Zusammensetzung	01	bezafibratum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Packung/en	01	021	100 Tablette(n) B
		056	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2022	

01 China Balsam Shangshi (weiss), Salbe

Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: 49626	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	levomentholum 140 mg, dextrocamphora 140 mg, menthae piperitae aetheroleum 80 mg, eucalypti aetheroleum 95 mg, caryophylli aetheroleum 15 mg, cinnamomi aetheroleum 20 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Rheuma	
Packung/en	01	010	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.09.2022	

02 Cibadrex 10/12.50 mg, Filmtabletten**03 Cibadrex 20/25 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51794	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	28.03.2017
Zusammensetzung	02	hydrochlorothiazidum 12.5 mg, benazeprili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	hydrochlorothiazidum 25 mg, benazeprili hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertonicum	
Packung/en	02	052	98 Tablette(n) B
	03	079	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2022	

01 Cip eco 250, Filmtabletten**02 Cip eco 500, Filmtabletten****03 Cip eco 750, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55525	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	01.03.2017
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	012	10 Tablette(n) A
		014	20 Tablette(n) A
		022	6 Tablette(n) A
	02	016	10 Tablette(n) A
		018	20 Tablette(n) A
		024	10 x 20 Tablette(n) Klinikpackung A
	03	020	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.05.2022	

01 Cisplatin-Teva 0.5 mg/ml, Infusionskonzentrat**02 Cisplatin-Teva 1 mg/ml, Infusionskonzentrat**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47998	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	cisplatinum 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	cisplatinum 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	042	1 x 10mg/20ml Durchstechflasche(n) A
		050	1 x 25mg/50ml Durchstechflasche(n) A
		069	1 x 50mg/100ml Durchstechflasche(n) A
	02	070	1 x 100mg/100ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2022	

01 Clopidogrel-Mepha Teva 75, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62718	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	27.03.2017
Zusammensetzung	01	clopidogreli hydrogenosulfas corresp. clopidogrelum 75 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.10.2022	

01 Clopixol Acutard, Injektionslösung

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 47783	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	zuclopenthixoli acetat 50 mg, triglycerida saturata media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	011 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2012 (Verzicht der Packungsgrösse 10 x 1ml)	
Gültig bis		05.11.2017	

01 Co-Enalapril Spirig HC, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56241	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	09.03.2017
Zusammensetzung	01	enalapрили maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2022	

01 Co-Ramipril Sandoz 2.5/12.5, Tabletten**02 Co-Ramipril Sandoz 5/25, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57381	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	09.03.2017
Zusammensetzung	01	ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 20 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.08.2022	

03 Cutasept G, Lösung**04 Cutasept F, Lösung**

IVF HARTMANN AG, Victor von Bruns-Strasse 28, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 43167	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	13.03.2017
Zusammensetzung	03	benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, color.: E 104, E 110, E 151, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	benzalkonii chloridum 0.22 mg, alcohol isopropylicus 552 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautdesinfiziens	
Packung/en	03	022 1000 ml (Spitalpackung)	D
	04	049 250 ml (Spitalpackung)	D
		057 1000 ml (Spitalpackung)	D
		058 350 ml (Spitalpackung)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2022	

01 Cyklokapron, Brausetabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 52660	Abgabekategorie: B	Index: 06.06.0.	08.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum tranexamicum 1000 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antifibrinolytikum, Haemostatikum	
Packung/en	01	017 1 x 16 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Cyklokapron, Filmtabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 33741	Abgabekategorie: B	Index: 06.06.0.	08.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum tranexamicum 500 mg, arom.: vanillinum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antifibrinolytikum, Haemostatikum	
Packung/en	01	049 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Dacogen, Lyophilisat zur Herstellung eines Konzentrats zur Herstellung einer Infusionslösung

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62406	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: decitabinum 50.00 mg, kalii dihydrogenophosphas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

01 Desomedin, Nasenspray

Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 53748	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.52	17.03.2017
Zusammensetzung	01	hexamidini diisetionas 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Behandlung von Entzündungen der Nasenschleimhaut	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.07.2022	

01 Dipasic, Tabletten

Geistlich Pharma AG, Bahnhofstrasse 40, 6110 Wolhusen

Zul.-Nr.: 19888	Abgabekategorie: B	Index: 08.02.1.	21.03.2017
Zusammensetzung	01	pasiniazidum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Tuberkulose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2011 (Erneute Zulassung und Verlängerung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.03.2022	

01 Disci comp. cum Nicotiana, Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62635	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D7 10 mg (Rind: Wirbelsäule), equiseti herba ferm D14 10 mg, formica rufa et formica polycetena GI D6 10 mg, hypophysis cerebri bovis GI D7 10 mg (Rind: Sekretionsdrüse), nicotiana tabacum recens ferm D9 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 10 mg, stannum metallicum D9 10 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2012 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		02.07.2022	

01 Disci comp. cum Stibio, Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62634	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D19 10 mg, disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D7 10 mg (Rind: Wirbelsäule), formica rufa et formica polyctena GI D6 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 10 mg, stibium metallicum D7 10 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2012 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	02.07.2022		

01 Disci/Viscum comp. cum Stanno, Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62636	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D5 10 mg (Rind: Wirbelsäule), equiseti herba ferm D14 10 mg, formica rufa et formica polyctena GI D6 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 10 mg, stannum metallicum D5 10 mg, viscum album (mali) e planta tota ferm D5 10 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.07.2012 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	08.07.2022		

01 Distraneurin, Kapseln

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 40629	Abgabekategorie: A	Index: 01.03.1.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	clomethiazolum 192 mg excipiens pro capsula.	
Anwendung	Hypnoticum		
Packung/en	01	017	25 Kapsel(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	10.09.2022		

01 Distraneurin, Mixtur

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 40632	Abgabekategorie: A	Index: 01.03.1.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	clomethiazolum 157.5 mg ut clomethiazoli edisilas, aromatica, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	026	300 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2022	

01 Dorzo-Vision 2 %, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinflall

Zul.-Nr.: 62671	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.10.2022	

01 Dosisseptine, solution

REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne

N° d'AMM: 55299	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	02.03.2017
Composition	01	chlorhexidini digluconas 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Désinfection des plaies	
Conditionnements	01	028	10 x 5 ml D
		038	20 x 5 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.09.2014 (révocation des emballages 30 x 5 ml, 32 x 15 ml et 8 x 15 ml)	
Valable jusqu'au		15.02.2020	

01 Dostinex, Tabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 51756	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	cabergolinum 0.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hyperprolaktinämische Störungen, medizinisch indizierte Laktationshemmung	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
		002	8 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2014 (Änderung Primärverpackung, infolgedessen neue Packungscodes)	
Gültig bis		01.09.2019	

01 Dropa Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit, neue Formel

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 57867	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	06.03.2017
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, natrii cyclamas, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	002	36 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2016 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung: Streichung Benzoesäure)	
Gültig bis		28.09.2021	

03 Duphalac, Sirup

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 32894	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.12	06.03.2017
Zusammensetzung	03	lactulosum 10.01 g, ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	03	123	12 x 500 ml D
		200	200 ml D
		500	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.07.2022	

01 Eau oxygénée 3% Regen Lab, solution pour application cutanée

REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne

N° d'AMM: 56461	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	02.03.2017
Composition	01	hydrogenii peroxidum 30 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiseptique	
Conditionnements	01	002	1 x 125 ml Flacon multidoses D
		003	1 x 250 ml Flacon multidoses D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.08.2015 (révocation pour l'emballage de 100 ml)	
Valable jusqu'au		15.09.2020	

01 Ellavie, spray transdermal

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

N° d'AMM: 61353	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.2.	22.03.2017
Composition	01	estradiolum hemihydricum 1.53 mg, excipiens ad solutionem pro dosi.	
Indication		Substitution oestrogénique dans les troubles de la ménopause	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 24.11.2015 (prolongation de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		20.09.2022	

01 Epiphysis comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60256	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), corpus pineale Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), labyrinthus bovis Gl D8 10 mg (Rind:), medulla oblongata bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), nervus statoacusticus bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), saccharum ad globulos.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2012 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		04.07.2022	

06 Estrofem 1 mg N, Filmtabletten**07 Estrofem 2 mg N, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 40050	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	23.03.2017
Zusammensetzung	06	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	07	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Substitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	06	036	28 Tablette(n) B
	07	037	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2022	

02 Fastum, Gel

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 50227	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.4.	06.03.2017
Zusammensetzung	02	ketoprofenum 25 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antirheumatikum	
Packung/en	02	014	50 g Tube B
		022	100 g Tube B
		030	50 g Dispenser B
		049	100 g Dispenser B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2022	

01 Fentanyl-Mepha 25, Matrixpflaster
 02 Fentanyl-Mepha 50, Matrixpflaster
 03 Fentanyl-Mepha 75, Matrixpflaster
 04 Fentanyl-Mepha 100, Matrixpflaster
 05 Fentanyl-Mepha 12, Matrixpflaster
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57362	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm ² , cum liberatione 25 µg/h.	
	02	fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm ² , cum liberatione 50 µg/h.	
	03	fentanylum 12.375 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm ² , cum liberatione 75 µg/h.	
	04	fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm ² , cum liberatione 100 µg/h.	
	05	fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm ² , cum liberatione 12 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Pflaster A
		009	5 Pflaster A
	02	004	10 Pflaster A
		011	5 Pflaster A
	03	006	10 Pflaster A
		013	5 Pflaster A
	04	008	10 Pflaster A
		015	5 Pflaster A
	05	010	10 Pflaster A
		016	5 Pflaster A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10 Pflaster) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		15.03.2022	

01 Ferinject 100mg, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 2ml)
02 Ferinject 500mg, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 10ml)
03 Ferinject 1000mg, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 20ml)
 Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57851	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.1.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ferrum 500 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	ferrum 1000 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001 5 x 2 ml Ampulle(n)	B
		003 1 x 2 ml Ampulle(n)	B
	02	002 5 x 10 ml Ampulle(n)	B
		004 1 x 10 ml Ampulle(n)	B
	03	005 1 x 20 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.11.2022	

01 Finasterid-Mepha 5, Lactab
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58107	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n) Lactab à 5 mg	B
		002 100 Tablette(n) Lactab à 5 mg	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2022	

01 Flamon-120 retard, Opticaps
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49419	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	verapamili hydrochloridum 120 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001 20 Kapsel(n)	B
		002 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2022	

01 Fludarabin Actavis Solution 50mg/2ml, Konzentrat für Injektions-/Infusionslösung

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 63262	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.03.2017
Zusammensetzung	01	fludarabini phosphas 25 mg, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2014 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.06.2019	

01 Folvite, Tabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 33702	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum folicum 1 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.	
Anwendung		Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien	
Packung/en	01	019 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2022	

01 Foscavir, Infusionslösung

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 52357	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.03.2017
Zusammensetzung	01	foscarnetum natricum hexahydricum 24 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Augenlichtbedrohende Erkrankungen durch Cytomegalovirus bei Patienten mit AIDS	
Packung/en	01	013 1 x 250 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2022	

01 Fructines, comprimés

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

N° d'AMM: 48486	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.11	08.03.2017
Composition	01	natrii picosulfas monohydricum 5 mg corresp. Natrii picosulfas 4.82 mg, aromatica, color.: E 110, excipients pro compresso.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	010 30 comprimé(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.01.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		24.07.2022	

01 Fucithalmic Monodosen, Augen-Tropfgel

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52240	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 10 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Augeninfektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.07.2022	

01 Fucithalmic, steriles Tropfgel

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 48165	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Augeninfektionen	
Packung/en	01	028	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.07.2022	

01 Furosemid Helvepharm, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 43226	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	23.03.2017
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.03.2019	

01 Gyno-Mycodermil, crema

RECORDATI SA, Piazza Boffalora 4, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 51536	Categoria di dispensazione: B	Index: 09.03.0.	21.03.2017
Composizione	01	fenticonazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, adeps lanae hydrogenatus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		micosi vulvovaginale	
Confezione/i	01	001	35 g B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 16.03.2017 (trasformazione tipo di omologazione)	
Valevole fino al		19.02.2019	

01 Gyno-Mycodermil 200 mg, ovulo**02 Gyno-Mycodermil 600 mg, ovulo**

RECORDATI SA, Piazza Boffalora 4, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 51537	Categoria di dispensazione: B	Index: 09.03.0.	21.03.2017
Composizione	01	fenticonazoli nitras 200 mg, conserv.: E 215, E 217, excipients pro ovulo.	
	02	fenticonazoli nitras 600 mg, conserv.: E 215, E 217, excipients pro ovulo.	
Indicazione		micosi vulvovaginale	
Confezione/i	01	001	3 pezzo/pezze
	02	002	1 pezzo/pezze
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 16.03.2017 (trasformazione tipo di omologazione)	
Valevole fino al		19.02.2019	

01 Holunder Halspastillen, Pastillen

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

Zul.-Nr.: 56277	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	24.03.2017
Zusammensetzung	01	sambuci fructus succus spissus 39 mg, glycerolum 18 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Linderung bei Heiserkeit und Halsweh	
Packung/en	01	004	220 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.02.2023	

01 Hypophysis comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60284	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), hypophysis cerebri bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), iris bovis bovis Gl D8 10 mg (Rind:), medulla oblongata bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), nervus opticus bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), retina et chorioidea bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), thalamus bovis Gl D8 10 mg (Rind: Gehirn), saccharum ad globulos.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2012 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		04.07.2022	

01 Imodium lingual akut, Schmelztablette

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 58059	Abgabekategorie: C	Index: 04.09.0.	13.03.2017
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diarrhöe	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) C
		003	12 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu:12 Schmelztabletten)	
Gültig bis		16.06.2018	

01 Inflammac 75 retard, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58122	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	17.03.2017
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) Depotabs B
		003	100 Tablette(n) Depotabs B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.05.2022	

01 Itinerol B6, dragées

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

N° d'AMM: 25127	Catégorie de remise: C	Index: 01.09.0.	17.03.2017
Composition	01	meclozini dihydrochloridum 20 mg, coffeinum 20 mg, pyridoxini hydrochloridum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	048	10 dragée(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		29.01.2018	

03 Kliogest N, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 47526	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	22.03.2017
Zusammensetzung	03	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	03	020	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2022	

01 Latanoprost-Mepha Teva, Augentropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60542	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	13.03.2017
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	003	1 x 2,5 ml B
		004	3 x 2,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2015 (Änderung Präparatename, früher: Latanoprost-Mepha, Augentropfen)	
Gültig bis		26.10.2020	

01 Lavasept, Konzentrat**02 Lavasept, gebrauchsfertige Verdünnung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 50445	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.1.	28.03.2017
Zusammensetzung	01	polihexanidum 200 mg, macrogolum 4000, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	polihexanidum 400 µg, macrogolum 4000, natrium, kalium, calcium, chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokales Antiseptikum	
Packung/en	01	070	1 x 100 ml B
		089	5 x 2 ml B
	02	097	100 ml B
		100	250 ml B
		119	500 ml B
		127	1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2022	

01 Ledermix, Paste

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 29621	Abgabekategorie: A	Index: 13.06.0.	06.03.2017
Zusammensetzung	01	demeclocyclinum calcicum 30.2 mg, triamcinoloni acetonidum 10 mg, macrogolum 400, antiiox.: E 221, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Periodontitis	
Packung/en	01	012	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2022	

01 Ledermix, Zementpulver

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 41726	Abgabekategorie: A	Index: 13.06.0.	06.03.2017
Zusammensetzung	01	demeclocyclini hydrochloridum 20 mg, triamcinoloni acetonidum 6.7 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Pulpitis, Peridontitis	
Packung/en	01	016	5 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2022	

01 Livazo 1 mg, compresse rivestite**02 Livazo 2 mg, compresse rivestite****03 Livazo 4 mg, compresse rivestite**

RECORDATI SA, Piazza Boffalora 4, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 62329	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.12.0.	21.03.2017
Composizione	01	pitavastatinum 1.00 mg ut pitavastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pitavastatinum 2.00 mg ut pitavastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	pitavastatinum 4.00 mg ut pitavastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		Diminuzione della concentrazione del colesterolo sierico	
Confezione/i	01	001	30 compressa/compresse B
		002	90 compressa/compresse B
	02	003	30 compressa/compresse B
		004	90 compressa/compresse B
	03	005	30 compressa/compresse B
		006	90 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 29.02.2016 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		16.07.2022	

01 Logroton retard, Divitabs

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

Zul.-Nr.: 44917	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	21.03.2017
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 200 mg, chlortalidonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	025	56 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2022	

01 Lucentis, Injektionslösung zur intravitrealen Injektion in Durchstechflasche

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57664	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	ranibizumabum 10 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses und durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie, aktive, den Visus beeinträchtigende choroidale Neovaskularisation	
Packung/en	01	002	0,23 ml Durchstechflasche(n) mit Filternadel, Spritze und Injektionsnadel B
		003	0,23 ml Durchstechflasche(n) B
		004	0.23 ml Durchstechflasche(n) Durchstechflasche inkl. 1 Filternadel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2016 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		24.08.2021	

01 Lucentis, Injektionslösung zur intravitrealen Injektion in Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63277	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	Lösung: ranibizumabum 10 mg, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, trehalosum dihydricum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro mg.	
Anwendung		exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses + durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie, aktive, den Visus beeinträchtigende choroidale Neovaskularisation	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2014 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		28.01.2019	

01 Lyman 40'000 Mono, Spray

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55744	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	02.03.2017
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Packung/en	01	011	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2022	

01 Maku Mucolyticum, Sirup

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 58502	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	003	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2022	

01 Malvéol, émulsion

Laboratoires Magistra SA, chemin du Grand-Puits 28, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 11275	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.2.	23.03.2017
Composition	01	acidum salicylicum 4 mg, malvae folii mucilago 335 mg, althaeae folii mucilago 335 mg, menthae piperitae aetheroleum 4.5 mg, arom.: saccharinum natricum et vanillinum et alia, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		Affections de la gorge et de la bouche	
Conditionnements	01	028	100 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 26.03.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.11.2022	

01 Memantin Spirig HC 5mg, Filmtabletten
02 Memantin Spirig HC 10mg, Filmtabletten
03 Memantin Spirig HC 15mg, Filmtabletten
04 Memantin Spirig HC 20mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65279	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	28.03.2017
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	memantinum hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Methylphenidat Sandoz 18, Retardtabletten
02 Methylphenidat Sandoz 36, Retardtabletten
03 Methylphenidat Sandoz 54, Retardtabletten
04 Methylphenidat Sandoz 27, Retardtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62228	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zentralnervöses Stimulans	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		004 60 (2 x 30) Tablette(n)	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
		005 60 (2 x 30) Tablette(n)	A
	03	003 30 Tablette(n)	A
		006 60 (2 x 30) Tablette(n)	A
	04	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 (2 x 30) Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		08.08.2022	

01 Microferrum, Hartgelatine kapseln

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

Zul.-Nr.: 58008	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	ferrum(II) 100 mg ut ferrosi fumaras, dibutylis phthalas, color.: E 104, E 132, E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.07.2022	

01 Mobilat Intense, Salbe

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 37090	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	27.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 30 mg, hydroxyethylis salicylas 26.4 mg corresp. acidum salicylicum 20 mg, heparinoidum (chondroitini polysulfas) 2 mg (Rind: Lunge), aromatica, conserv.: E 200, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumaticum	
Packung/en	01	027	40 g C
		028	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2022	

01 Movicol Chocolat, Pulver

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 59056	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	30.03.2017
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 31.7 mg, arom.: aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	003	20 Sachet(s) B
		004	100 Sachet(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2013 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff Benzylalkohol)	
Gültig bis		04.02.2019	

01 Mycamine 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Mycamine 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 60724	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	07.03.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: micafunginum 50 mg ut micafunginum natricum, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: micafunginum 100 mg ut micafunginum natricum, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.07.2022	

01 Nailcure Sandoz 50 mg/ml, Nagellack

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65697	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	20.03.2017
Zusammensetzung	01	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	01	002	2.5 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropylalkohol, 10 Spatel, 30 Feilen D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2016 (Änderung Abgabekategorie von C zu D)	
Gültig bis		07.03.2021	

01 Nasivin 0,05 %, Dosierspray

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 45138	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg corresp. 22 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 225.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	011	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2022	

01 Nasivin pur 0,05 %, Dosierspray
02 Nasivin pur 0,01 %, Dosiertropfer
03 Nasivin pur 0,025 %, Dosierspray
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 54613	Abgabekategorie: C/D	Index: 12.02.1.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 230.	
	02	oxymetazolini hydrochloridum 0.1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 36 guttae.	
	03	oxymetazolini hydrochloridum 0.25 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 230.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	059 10 ml	D
	02	024 5 ml	C
	03	032 10 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2022	

01 Nasivin 0,025 %, Nasentropfen
02 Nasivin 0,05 %, Nasentropfen
03 Nasivin 0,01 %, Nasentropfen
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 36352	Abgabekategorie: C/D	Index: 12.02.1.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.25 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 23 guttae.	
	02	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 23 guttae.	
	03	oxymetazolini hydrochloridum 0.1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	019 10 ml	C
	02	027 10 ml	D
	03	035 5 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2022	

01 Natrium chloratum Bichsel 0,9 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 29800	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Elektrolyttherapie	
Packung/en	01	001	25 x 250 ml PP-Flaschen B
		002	10 x 500 ml PP-Flaschen B
		003	6 x 1000 ml PP-Flaschen B
		005	25 x 100 ml PP-Flaschen B
		006	50 x 100 ml PP-Flaschen B
		007	25 x 100 ml PP-Flaschen in 150 ml B
		009	25 x 20 ml PP-Flaschen in 50 ml B
		010	25 x 50 ml PP-Flaschen B
		011	4 x 2000 ml PP-Infusionsbeutel B
		012	3 x 3000 ml PP-Infusionsbeutel B
		013	20 x 250 ml PP-Infusionsbeutel B
		014	1 x 250 ml PP-Flaschen B
		015	12 x 500 ml PP-Infusionsbeutel B
		016	8 x 1000 ml PP-Infusionsbeutel B
		017	2 x 5000 ml PP-Infusionsbeutel B
		018	25 x 50 ml PP-Infusionsbeutel in 100 ml B
		019	25 x 100 ml PP-Infusionsbeutel B
		020	10 x 50 ml Vial B
		021	10 x 20 ml Vial B
		022	1 x 500 ml PP-Flaschen B
		024	2 x 4500 ml PVC-Beutel in 5000 ml B
		025	10 x 250 ml PVC-Beutel B
		026	10 x 500 ml PVC-Beutel B
		029	4 x 2000 ml PVC-Beutel B
		030	1 x 1000 ml PP-Flaschen B
		031	3 x 3000 ml PVC-Beutel B
		032	10 x 1000 ml PP-Flaschen B
		057	1 x 100 ml PP-Flaschen B
		111	10 x 2 ml Ampullen B
		138	100 x 2 ml Ampullen B
		146	10 x 5 ml Ampullen B
		154	100 x 5 ml Ampullen B
		162	10 x 10 ml Ampullen B
		170	100 x 10 ml Ampullen B
		197	1 x 250 ml PP-Infusionsbeutel B
		200	1 x 500 ml PP-Infusionsbeutel B
		219	1 x 1000 ml PP-Infusionsbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2022	

01 Nervifene, Lösung

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

Zul.-Nr.: 52138	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	01.03.2017
Zusammensetzung	01	chlorali hydras 500 mg, aromatica, color.: E 150, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Hypnotikum	
Packung/en	01	019	125 ml B
		027	300 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2022	

01 Nitroglycerin Bioren 1 mg/ml, soluzione per perfusione**02 Nitroglycerin Bioren 0,2 mg/ml, soluzione per perfusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 55459	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.04.1.	31.03.2017
Composizione	01	glyceroli trinitras 1 mg, propylenglycolum, glucosum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	glyceroli trinitras 0.2 mg, propylenglycolum, glucosum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Medicamento antianginoso della classe dei nitrati	
Confezione/i	01	005	1 x 50 ml flacone/flaconi B
	02	004	20 x 250 ml sacca B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.11.2013 Rinnovo dell'omologazione dopo la scadenza della validità	
Valevole fino al		26.04.2022	

01 Novothyral, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 37716	Abgabekategorie: B	Index: 07.04.2.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	liothyroninum natricum 20 µg, levothyroxinum natricum anhydricum 100 µg ut levothyroxinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Euthyreote Struma, Hypothyreose; als Adjuvans zu einem Thyreostatikum bei Hyperthyreose	
Packung/en	01	014	50 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.10.2022	

01 Nutraplus, Crème

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 45187	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	13.03.2017
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	01	020	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

01 Nutraplus, Lotion

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 45188	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	13.03.2017
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, alcoholes adipis lanae acetylati, conserv.: E 216, E 218, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	01	027 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

01 Octostim 15 ug, Injektionslösung

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52711	Abgabekategorie: B	Index: 06.02.0.	20.03.2017
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 15 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Leichte bis mittelschwere Hämophilie A, M. von Willebrand Typ I, urämische Thrombozytenfunktionsstörungen	
Packung/en	01	029 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2013	
Gültig bis		19.11.2018	

02 Octostim, Nasalspray

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 53745	Abgabekategorie: B	Index: 06.02.0.	14.03.2017
Zusammensetzung	02	desmopressini acetat 1.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Leichte bis mittelschwere Hämophilie A, M. von Willebrand Typ I	
Packung/en	02	024 2,5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.09.2022	

01 Oestrogel, gel

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

N° d'AMM: 46638	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.2.	09.03.2017
Composition	01	estradiolum 0.6 mg ut estradiolum hemihydricum, ethanolum 96 per centum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Substitution oestrogénique dans les troubles de la ménopause	
Conditionnements	01	018 80 g tube avec réglette applicatrice	B
		026 80 g dispenser	B
		034 3 x 80 g dispenser	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.01.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.07.2022	

01 Omida Bronchialhusten, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 56096	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	kalii chloridum D6, kalii stibyli tartras D6, sanguinaria canadensis D4 ana partes, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	001 12,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.07.2022	

01 Omida Reizhusten, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 56099	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	bryonia cretica D6, cephaelis ipecacuanha D6, euspongia officinalis D6, lobaria pulmonaria D6, rumex crispus D6 ana partes, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	002 12,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.07.2022	

01 Omida, homöopathische Schlafhügeli für Kinder

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 49640	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	cyripedium calceolus var. pubescens D4 30 %, magnesii subcarbonas D10 40 %, zincum isovalerianicum D12 30 %, xylitolium ad globulos.	
Anwendung		Bei Schlaflosigkeit der Kinder	
Packung/en	01	013 10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.08.2022	

01 Oncovin Liquid, Injektionslösung

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 45323	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	vincristini sulfas 1 mg, mannitolium, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	013 1 x 1 ml Stechampulle	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2022	

01 Ondansetron Axapharm 4 mg, Filmtabletten**02 Ondansetron Axapharm 8 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62144	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiemetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.11.2022	

01 Oprane, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 56250	Catégorie de remise: D	Index: 09.99.0.	17.03.2017
Composition	01	agni casti extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6-12:1, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Troubles prémenstruels	
Conditionnements	01	005 1 x 30 comprimé(s)	D
		019 3 x 30 comprimé(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.02.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.08.2022	

01 Orenzia 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57769	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	24.03.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: abataceptum 250 mg, maltosum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung) maltosum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		02.08.2022	

01 Ovestin, Crème

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 50844	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	09.03.2017
Zusammensetzung	01	estriolum 1 mg, conserv.: chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	01	013 15 g Mit Applikator	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2022	

01 Ovestin, Ovula

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47183	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	09.03.2017
Zusammensetzung	01	estriolum 0.5 mg, excipiens pro ovulo.	
Anwendung		Vaginale Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	01	014	15 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2022	

02 Ovestin, Tabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 24122	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	09.03.2017
Zusammensetzung	02	estriolum 1 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	02	034	3 x 30 Tablette(n) B
		035	1 x 30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2022	

01 Pantoprazol-Mepha Teva 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Pantoprazol-Mepha Teva 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59834	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	021	15 Tablette(n) Blister B
		022	30 Tablette(n) Blister B
		023	60 Tablette(n) Blister B
		024	120 Tablette(n) Blister B
		025	15 Tablette(n) HDPE-Container B
		026	30 Tablette(n) HDPE-Container B
		027	60 Tablette(n) HDPE-Container B
		028	120 Tablette(n) HDPE-Container B
	02	029	7 Tablette(n) Blister B
		030	15 Tablette(n) Blister B
		031	30 Tablette(n) Blister B
		032	60 Tablette(n) Blister B
		033	100 Tablette(n) Blister B
		034	15 Tablette(n) HDPE-Container B
		035	30 Tablette(n) HDPE-Container B
		036	60 Tablette(n) HDPE-Container B
		037	100 Tablette(n) HDPE-Container B
		038	120 Tablette(n) HDPE-Container B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Änderung Präparatename, früher: Pantoprazol Actavis Medis, magensaftresistente Filmtabletten)	
Gültig bis		05.05.2020	

01 Phytovir Crème, Crème

Parsenn-Produkte AG, Chlus 13, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: 55369	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	24.03.2017
Zusammensetzung	01	rhei extractum ethanolicum siccum 13.8-22.5 mg, DER: 3-6:1 corresp. Auszugsmittel Ethanolum 70 % V/V, hydroxyanthracenae 0.92-1.38 mg, salviae extractum aquosum siccum 18.4 mg, DER: 4-7:1, propylenglycolum, natrii laurilsulfas, adeps lanae, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	01	006	5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.07.2022	

01 Piperacillin/Tazobactam Sandoz 2,25 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**03 Piperacillin/Tazobactam Sandoz 4,5 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58151	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	23.03.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.25 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.5 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) (Flaschengrösse 30 ml) A
	03	001	1 Durchstechflasche(n) (Flaschengrösse 50 ml) A
		003	10 Durchstechflasche(n) (Flaschengrösse 50 ml) A
		006	1 Durchstechflasche(n) (Flaschengrösse 100 ml) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Neue zusätzliche Durchstechflaschengrösse zu 50 ml der Dosierungsstärke 4.5 g)	
Gültig bis		03.10.2017	

01 Plenadren 5 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**02 Plenadren 20 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Shire Switzerland GmbH, Zählerweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62068	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	09.03.2017
Zusammensetzung	01	hydrocortisonum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	hydrocortisonum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Nebennierenrindeninsuffizienz (M. Addison)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2022	

01 Prostin VR, Infusionskonzentrat

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 45333	Abgabekategorie: A	Index: 02.99.0.	23.03.2017
Zusammensetzung	01	alprostadiolum 0.5 mg, ethanolum 789 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur temporären Oeffnung des Ductus arteriosus bei Neugeborenen mit angeborenen Herzfehlern	
Packung/en	01	019	5 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2022	

01 Pyralvex, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 10700	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	rhei extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6-8:1 corresp. glycosida anthrachinoni 5 mg et acidum salicylicum 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 59.5 % V/V.	
Anwendung		Adstringens der Mundschleimhaut	
Packung/en	01	027	1 x 10 ml Flasche(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2022	

01 Rennie Deflatin, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 48152	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	17.03.2017
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, simethiconum 25 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.09.2022	

01 Rennie Peppermint, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 8571	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	17.03.2017
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	015	36 Tablette(n) D
		023	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2022	

02 Rennie Spearmint, Lutschtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49670	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	17.03.2017
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 680 mg, magnesii subcarbonas ponderosus 80 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	02	079	36 Tablette(n) D
		087	60 Tablette(n) D
		095	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2022	

01 Rheumon forte, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58017	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	27.03.2017
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	002	40 g C
		004	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2022	

03 Rhinocort 32, Pumpspray**04 Rhinocort 64, Pumpspray**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 48591	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	21.03.2017
Zusammensetzung	03	budesonidum 32 µg, conserv.: E 202, excipiens ad suspensionem pro dosi. doses pro vase 120.	
	04	budesonidum 64 µg, conserv.: E 202, excipiens ad suspensionem pro dosi. doses pro vase 120.	
Anwendung		Rhinitis	
Packung/en	03	035	120 Einzeldose(n) B
	04	051	120 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2022	

01 Rhinocort 100 µg, Turbuhaler

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 51932	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	21.03.2017
Zusammensetzung	01	budesonidum 100 µg pro dosi, doses pro vase 200.	
Anwendung		Rhinitis	
Packung/en	01	013	200 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2022	

03 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 2,5 g**04 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 3,6 g**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 49498	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	03.03.2017
Zusammensetzung	03	specierum pectoralium extractum 25 mg, levomentholum 2.4 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
	04	specierum pectoralium extractum 36 mg, levomentholum 3 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	03	055	50 g E
	04	064	125 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2022	

02 Ricola Zitronenmelisse, Kräuterbonbons ohne Zucker, 2,5 g**03 Ricola Zitronenmelisse, Kräuterbonbons ohne Zucker, 3,6 g**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 49499	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	03.03.2017
Zusammensetzung	02	acidum ascorbicum 13.3 mg, limonis aetheroleum 2.4 mg, extractum 8 mg ex species pectorales et melissae herba, isomalt, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.	
	03	acidum ascorbicum 19.1 mg, limonis aetheroleum 3.4 mg, extractum 11.5 mg ex species pectorales et melissae herba, isomalt, aspartamum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	027	50 g E
	03	036	125 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.09.2022	

02 Santasapina, Bonbons

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 41260	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	30.03.2017
Zusammensetzung	02	piceae abietis turionum recentorum succus et extractum aquosum liquidum 237 mg, piceae aetheroleum 3.6 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	017	100 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2022	

01 Sedazin 1 mg, compresse**02 Sedazin 2,5 mg, compresse**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 47481	Categoria di dispensazione: B		Index: 01.04.1.	08.03.2017
Composizione	01	lorazepamum 1 mg, excipients pro compresso.		
	02	lorazepamum 2.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.		
Indicazione		Ansiolitico		
Confezione/i	01	015	20 compressa/compresse	B
		023	50 compressa/compresse	B
	02	067	20 compressa/compresse	B
		068	50 compressa/compresse	B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 10.09.2012 (proroga dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope			
Valevole fino al	18.12.2022			

01 Siccalix, Nasensalbe

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47880	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	30.03.2017	
Zusammensetzung	01	sal marinum 10 mg, dexpanthenolum 50 mg, conserv.: E 200, E 219, excipients ad unguentum pro 1 g.		
Anwendung		Trockene Rhinitiden		
Packung/en	01	017	20 g	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	17.09.2022			

01 Sildenafil Spirig HC 25 mg, Filmtabletten**02 Sildenafil Spirig HC 50 mg, Filmtabletten****03 Sildenafil Spirig HC 100 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62796	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	14.03.2017	
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, E 124, excipients pro compresso obducto.		
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, E 124, excipients pro compresso obducto.		
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, E 124, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung		Erektile Dysfunktion		
Packung/en	01	007	4 Tablette(n)	B
		008	12 Tablette(n)	B
	02	009	4 Tablette(n)	B
		010	12 Tablette(n)	B
	03	011	4 Tablette(n)	B
		012	12 Tablette(n)	B
		013	24 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	26.11.2022			

01 Similasan Arnica plus Salbe, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51674	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	10.03.2017
Zusammensetzung	01	arnica montana D6, calendula officinalis D4, hypericum perforatum D4, symphytum officinale D6 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verletzungen	
Packung/en	01	015 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2022	

01 Similasan Arnica plus Spray, Spray zur Anwendung auf der Haut

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 55787	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	arnica montana D4, calendula officinalis D4, hypericum perforatum D4, symphytum officinale D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		Bei Verletzungen	
Packung/en	01	026 30 ml 027 90 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2022	

01 Similasan Arnica, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58269	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.03.2017
Zusammensetzung	01	arnica montana D12, arnica montana D15, arnica montana D30 ana partes, calcii carbonas 15 g et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Verletzungen	
Packung/en	01	002 15 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.07.2022	

01 Similasan Echinacea, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 52320	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia D6, echinacea angustifolia D12, echinacea angustifolia D15 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	039 15 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

01 Similasan Fieber und Grippe Nr. 1, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53322	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	10.03.2017
Zusammensetzung	01	ferrum phosphoricum D6 60 %, ferrum phosphoricum D8 20 %, ferrum phosphoricum D12 20 %, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Fieber und Erkältungen	
Packung/en	01	028	15 g D
		029	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2022	

01 Similasan Fieberbläschen, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54952	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	calcii fluoridum D12, clematis recta D6, natrii chloridum D12, rhus toxicodendron D8 ana partes 25 mg, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Fieberbläschen	
Packung/en	01	016	5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2022	

01 Similasan Gelenkschmerzen, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51675	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D8, calcii phosphas D12, harpagophytum procumbens D6 ana partes 33.3 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	011	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2022	

01 Similasan Hautausschläge, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51678	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	mercurius solubilis hahnemanni D12, natrii chloridum D12, rhus toxicodendron D10, selenium metallicum D15 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	029	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.08.2022	

02 Similasan Heuschnupfen Nr. 3, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 49302	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	10.03.2017
Zusammensetzung	02	graminis pollen D15, graminis pollen D20, schoenocaulon officinale D12 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	02	012	80 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2022	

01 Similasan Nasen-Wundsalbe, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 54960	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D12, acidum nitricum D15, graphites D12, kalii dichromas D12 ana partes 25 mg, arachidis oleum hydrogenatum, alcohol cetylicus, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener und gereizter Nasenschleimhaut	
Packung/en	01	027	2 x 5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2022	

01 Similasan Nervöse Bauchkrämpfe, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 52311	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	anamirta cocculus D15, atropa belladonna D12, chamomilla recutita D12, citrullus colocynthis D12, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Bauchkrämpfen	
Packung/en	01	041	15 g D
		042	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2022	

01 Similasan Nervöse Beschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53936	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	argenti nitras D15, strophanthus gratus D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	025	15 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.09.2022	

01 Similasan Schlafstörungen, Tropfen

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 49790	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	avena sativa D12, hepar sulfuris D12, pulsatilla pratensis D15, zincum isovalerianicum D12 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Schlafstörungen	
Packung/en	01	016 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.08.2022	

01 Similasan Sonnenallergie, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51676	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	fagopyrum esculentum D6 30 mg, hypericum perforatum D4 30 mg, hypericum perforatum D6 20 mg, hypericum perforatum D12 20 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Sonnenallergie	
Packung/en	01	018 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2022	

01 Similasan Venenbeschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53360	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D8, aristolochia clematitis D10, lycopodium clavatum D12, vipera berus D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
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		26.08.2022	

01 Similasan Wechseljahr-Beschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 53358	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	15.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum sulfuricum D6, liliun lancifolium D10, sepia officinalis D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Wechseljahrbeschwerden	
Packung/en	01	040 15 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.08.2022	

01 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 986 ml

02 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 1477 ml

03 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 1970 ml

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

Zul.-Nr.: **62283** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 13.03.2017

Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 298 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung: alaninum 7 g, argininum 6 g, glycinum 5.5 g, histidinum 1.5 g, isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetat, methioninum 2.2 g, phenylalaninum 2.6 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.2 g, taurinum 500 mg, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, tyrosinum 200 mg, valinum 3.1 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum, triglycerida saturata media 11.3 g, olivae oleum raffinatum 9.4 g, piscis oleum 5.6 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 188 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 50 g, nitrogenia 8 g, carbohydrata 125 g, materia crassa 38 g, acetat 73 mmol, phosphas 2.8 mmol, in emulsione recenter mixta 986 ml.</p> <p>Corresp. 4600 kJ pro 986 ml.</p>
	02	<p>I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 187 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 446 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung: alaninum 10.5 g, argininum 9 g, glycinum 8.2 g, histidinum 2.2 g, isoleucinum 3.8 g, leucinum 5.6 g, lysinum anhydricum 5 g ut lysini acetat, methioninum 3.2 g, phenylalaninum 3.8 g, prolinum 8.4 g, serinum 4.9 g, taurinum 750 mg, threoninum 3.3 g, tryptophanum 1.5 g, tyrosinum 300 mg, valinum 4.6 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum, triglycerida saturata media 16.9 g, olivae oleum raffinatum 14.1 g, piscis oleum 8.4 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 281 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 75 g, nitrogenia 12 g, carbohydrata 187 g, materia crassa 56 g, acetat 110 mmol, phosphas 4.2 mmol, in emulsione recenter mixta 1477 ml.</p> <p>Corresp. 6700 kJ pro 1477 ml.</p>

	03	I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 250 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 595 ml. II) Aminosäurenlösung: alaninum 14 g, argininum 12 g, glycinum 11 g, histidinum 3 g, isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysinum anhydricum 6.6 g ut lysini acetat, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, taurinum 1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, tyrosinum 400 mg, valinum 6.2 g, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum, triglycerida saturata media 22.5 g, olivae oleum raffinatum 18.8 g, piscis oleum 11.3 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectionabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml. I) et II) et III) corresp.: aminoacida 100 g, nitrogenia 16 g, carbohydrata 250 g, materia crassa 75 g, acetat 147 mmol, phosphas 5.6 mmol, in emulsione recenter mixta 1970 ml. Corresp. 9200 kJ pro 1970 ml.		
Anwendung		Parenterale Ernährung für Erwachsene		
Packung/en	01	001	4 x 986 ml Biofine-Beutel	B
	02	003	4 x 1477 ml Biofine-Beutel	B
	03	005	4 x 1970 ml Biofine-Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		09.08.2022		

01 SolmucoI tosse grassa, sciroppo per bambini**02 SolmucoI tosse grassa, sciroppo per adulti**

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

N° d'AMM: 52254	Categoria di dispensazione: D Index: 03.02.0.		06.03.2017	
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml.		
	02	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipients ad solutionem pro 10 ml.		
Indicazione		Mucolitico		
Confezione/i	01	043	90 ml	D
	02	051	180 ml	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.03.2012 (proroga dell'omologazione)		
Valevole fino al		20.08.2022		

01 Stivarga 40 mg, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62808	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	regorafenibum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		metastasiertes Kolorektalkarzinom, gastrointestinale Stromatumoren	
Packung/en	01	002	3 x 28 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2023	

01 Succicaptal, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 62303	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.2.	24.03.2017
Zusammensetzung	01	succimerum 200.54 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidot, Schwermetallen	
Packung/en	01	001	15 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.05.2022	

01 Sumatriptan Sandoz, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57480	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	17.03.2017
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	6 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.01.2023	

01 Synalar-N, crème

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 29729	Categoria di dispensazione: B	Index: 10.05.2.	20.03.2017
Composizione	01	fluocinoloni acetonidum 0.25 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Dermatoses inflammatoires ou allergiques, surinfectées par des bactéries	
Confezione/i	01	026	15 g B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 10.07.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		11.11.2022	

01 Tadim 1 Mio U.I., Pulvere per soluzione per nebulizzatore

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 65610	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.9.	28.03.2017
Composizione	01	colistimethatum natricum 1 Mio U.I., pro vitro.	
Indicazione		Malattie infettive	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 30.06.2016 (trasformazione tipo di omologazione, autorizzato unicamente per il commercio all'estero) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		29.06.2021	

01 Tegretol CR 400, Divitabs**02 Tegretol CR 200, Divitabs**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47443	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	carbamazepinum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	carbamazepinum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	016	30 Tablette(n) B
		024	200 Tablette(n) B
	02	032	50 Tablette(n) B
		040	200 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.06.2022	

02 Tiger Balm rot-stark, Salbe

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 30805	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	06.03.2017
Zusammensetzung	02	dextrocamphora 250 mg, levomentholum 100 mg, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum 60 mg, caryophylli floris aetheroleum 50 mg, cinnamomi cassiae aetheroleum 50 mg, cajeputi aetheroleum 70 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	02	011	19.4 g D
		038	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2013 (Verzicht der Packungsgrösse 4 g)	
Gültig bis		30.10.2018	

01 Tracleer 62,5 mg, Filmtabletten**02 Tracleer 125 mg, Filmtabletten**

Actelion Pharmaceuticals Ltd, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 55841	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	29.03.2017
Zusammensetzung	01	bosentanum 62.5 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bosentanum 125 mg ut bosentanum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie Systemische Sklerose mit aktiver digitaler Ulzerationserkrankung	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) Flaschen B
		002	56 Tablette(n) Blister B
		004	112 Tablette(n) Blister B
	02	003	56 Tablette(n) Flaschen B
		006	56 Tablette(n) Blister B
		008	112 Tablette(n) Blister B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.03.2012 (Alternative Primärverpackung: Flaschen/HDPE)	
Gültig bis		07.11.2017	

01 Trilipix 45 mg, Retardkapseln**02 Trilipix 135 mg, Retardkapseln**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 61433	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	08.03.2017
Zusammensetzung	01	acidum fenofibratum 45 mg ut cholini fenofibratum, excipiens pro capsula.	
	02	acidum fenofibratum 135 mg ut cholini fenofibratum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
	02	003	30 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.07.2022	

05 Trisequens N, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 40051	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	23.03.2017
Zusammensetzung	05	A) Filmtablette blau: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto. B) Filmtablette weiss: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 1 mg, excipients pro compresso obducto. C) Filmtablette rot: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	05	024	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2022	

01 Tussanil-N, suppositoires pour adultes**02 Tussanil-N, suppositoires pour enfants****03 Tussanil-N, suppositoires pour petits enfants**

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

N° d'AMM: 24024	Catégorie de remise: D	Index: 03.01.2.	21.03.2017
Composition	01	noscapini hydrochloridum 30 mg corresp. noscapinum 26.5 mg, excipients pro suppositoio.	
	02	noscapini hydrochloridum 15 mg corresp. noscapinum 13.2 mg, excipients pro suppositoio.	
	03	noscapini hydrochloridum 7.5 mg corresp. noscapinum 6.6 mg, excipients pro suppositoio.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	040	10 suppositoires D
	02	059	10 suppositoires D
	03	075	10 suppositoires D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.08.2022	

01 Tyroqualin, Lutschtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 34096	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 0.15 mg, tyrothricinum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mundes und Rachens	
Packung/en	01	015	36 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.11.2022	

01 Uromitexan 400 mg, Filmtabletten

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 53391	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	06.03.2017
Zusammensetzung	01	mesnum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Verhütung der Urotoxizität von Oxazaphosphorinen	
Packung/en	01	087	10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.08.2022	

01 Uromitexan Multidose 100 mg/1 ml, Lösung zur intravenösen Anwendung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 53401	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	06.03.2017
Zusammensetzung	01	mesnum 100 mg, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 10.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Verhütung der Urotoxizität von Oxazaphosphorinen	
Packung/en	01	015	5 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.08.2022	

01 Vancocin 125 mg, Kapseln**02 Vancocin 250 mg, Kapseln**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 47074	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	01.03.2017
Zusammensetzung	01	vancomycinum 125 mg ut vancomycini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	vancomycinum 250 mg ut vancomycini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung von Staphylokokken-Enterocolitis und von antibiotikabedingter pseudomembranöser Enterocolitis durch Clostridium difficile.	
Packung/en	01	010	20 Kapsel(n) A
	02	029	20 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2022	

01 Vi-De 3, Tropflösung

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

Zul.-Nr.: 9395	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 4500 U.I., excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 45 guttae corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	016	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2022	

01 Vinorelbin-Teva liquid 10 mg / 1 ml, Lösung für i.v. Injektion/Infusion**02 Vinorelbin-Teva liquid 50 mg / 5 ml, Lösung für i.v. Injektion/Infusion**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58278	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.03.2017
Zusammensetzung	01	vinorelbinum 10 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	vinorelbinum 50 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	006 1 Durchstechflasche(n) 10 mg / 1 ml	A
		007 10 Durchstechflasche(n) 10 mg / 1 ml	A
	02	008 1 Durchstechflasche(n) 50 mg / 5 ml	A
		009 2 Durchstechflasche(n) 50 mg / 5 ml	A
		010 10 Durchstechflasche(n) 50 mg / 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Änderung Präparatename, früher: Vinorelbin Actavis, Lösung für i.v. Injektion/Infusion)	
Gültig bis		18.02.2018	

01 Viread, Filmtabletten

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 56251	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	06.03.2017
Zusammensetzung	01	tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofovirum disoproxilum fumaras 300 mg corresp. tenofovirum 136 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion, Hepatitis B	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2022	

01 Vistagan Liquifilm 0,5% Unit Dose, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 51798	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	levobunololi hydrochloridum 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	015 30 x 0,4 ml	B
		023 60 x 0,4 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2022	

01 Vistagan Liquifilm 0,5 %, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 47543	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	16.03.2017
Zusammensetzung	01	levobunololi hydrochloridum 5 mg, antiox.: E 223, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	037	1 x 5 ml B
		045	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2022	

01 Zeller Balsam, Salbe

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 9439	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	30.03.2017
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 50 mg ex benzoe tonkinensis, balsamum toltanum, myrrha, olibanum, rhoeados flos, absinthii herba, millefolii herba, guaiaci lignum, tormentillae rhizoma, ratio: 1:12, balsamum peruvianum 23 mg, zinci oxidum 31 mg, dextrocamphora 10 mg, terebinthina laricina 13 mg, adeps lanae, antiox.: E 311, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautaffektionen und -verletzungen	
Packung/en	01	013	30 g D
		048	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2022	

01 Zeller Magen, Kautabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 18370	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	17.03.2017
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 320 mg, magnesii trisilicas 180 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	01	034	36 Tablette(n) D
		042	72 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.07.2022	

01 Zoledronat-Teva onco 4mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62348	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	15.03.2017
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 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hyperkalzämie	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2016 (Änderung Präparatename, früher: Zoledronat Actavis Onco 4mg/5ml, Infusionskonzentrat)	
Gültig bis		28.03.2022	

01 Zomig 2,5 mg, Filmtabletten

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 54335	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	17.03.2017
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	016	3 Tablette(n) B
		024	6 Tablette(n) B
		075	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2022	

01 Zymafluor 0.25 mg, Tabletten**03 Zymafluor 1 mg, Tabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 15219	Abgabekategorie: C	Index: 13.05.1.	01.03.2017
Zusammensetzung	01	fluoridum 0.25 mg ut natrii fluoridum, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	fluoridum 1 mg ut natrii fluoridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Packung/en	01	068	400 Tablette(n) C
	03	076	250 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

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

Zul.-Nr.: 62447	Abgabekategorie: B	Index:	03.03.2017
Zusammensetzung	01	indoxacarbum 99.45 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.51 ml.	
	02	indoxacarbum 200.85 mg, excipients ad solutionem pro vase 1.03 ml.	
	03	indoxacarbum 99.45 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.51 ml.	
	04	indoxacarbum 150.15 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.77 ml.	
	05	indoxacarbum 300.3 mg, excipients ad solutionem pro vase 1.54 ml.	
	06	indoxacarbum 600.6 mg, excipients ad solutionem pro vase 3.08 ml.	
	07	indoxacarbum 900.9 mg, excipients ad solutionem pro vase 4.62 ml.	
Anwendung	01	Ektoparasitikum für Katzen	
	02	Ektoparasitikum für Katzen	
	03	Ektoparasitikum für Hunde	
	04	Ektoparasitikum für Hunde	
	05	Ektoparasitikum für Hunde	
	06	Ektoparasitikum für Hunde	
	07	Ektoparasitikum für Hunde	
Packung/en	01	001 1 x 0.51 ml Pipette	B
		002 4 x 0.51 ml Pipette	B
		015 6 x 0.51 ml Pipette	B
	02	003 1 x 1.03 ml Pipette	B
		004 4 x 1.03 ml Pipette	B
		016 6 x 1.03 ml Pipette	B
	03	005 1 x 0.51 ml Pipette	B
		006 4 x 0.51 ml Pipette	B
		017 6 x 0.51 ml Pipette	B
	04	007 1 x 0.77 ml Pipette	B
		008 4 x 0.77 ml Pipette	B
		018 6 x 0.77 ml Pipette	B
	05	009 1 x 1.54 ml Pipette	B
		010 4 x 1.54 ml Pipette	B
		019 6 x 1.54 ml Pipette	B
	06	011 1 x 3.08 ml Pipette	B
		012 4 x 3.08 ml Pipette	B
		020 6 x 3.08 ml Pipette	B
	07	013 1 x 4.62 ml Pipette	B
		014 4 x 4.62 ml Pipette	B
		021 6 x 4.62 ml Pipette	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.07.2022	

01 Aurofac 100 Granular ad us. vet., Arzneimittelvormischung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48136	Abgabekategorie: A	Index:	07.03.2017
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 100 mg, excipients ad granulatum pro 1000 mg.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe primär und sekundär bedingter, bakterieller Infektionen bei Schweinen, die von chlortetracyclinempfindlichen Keimen hervorgerufen werden, wie Lungenerkrankungen hervorgerufen durch empfindliche <i>Pasteurella multocida</i> . Porcine proliferative Enteropathie (<i>Lawsonia intracellularis</i>)	
Packung/en	01	028	25 kg (ohne Messlöffel) A
		036	3 kg (ohne Messlöffel) A
		044	8 x 3 kg (ohne Messlöffel) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2022	

01 Baytril 2.5% ad us. vet., Injektionslösung**02 Baytril 10% ad us. vet., Injektionslösung****03 Baytril 5% ad us. vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 49681	Abgabekategorie: A	Index:	09.03.2017
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 25 mg, kalii hydroxidum, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	enrofloxacinum 100 mg, kalii hydroxidum, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	enrofloxacinum 50 mg, kalii hydroxidum, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Schweine, Hunde, Katzen, Heimtiere und Exoten	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Rinder, Kühe und Schweine	
	03	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	011	50 ml A
	02	038	50 ml A
		046	100 ml A
	03	054	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Baytril flavour 15 mg ad us. vet., Tabletten
 02 Baytril flavour 50 mg ad us. vet., Tabletten
 03 Baytril flavour 150 mg ad us. vet., Tabletten
 07 Baytril flavour 250 mg ad us. vet., Tabletten
 Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 49683	Abgabekategorie: A	Index:	13.03.2017
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 15 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	enrofloxacinum 50 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	enrofloxacinum 150 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	07	enrofloxacinum 250 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Katzen und kleine Hunde	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde und Katzen	
	03	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Hunde	
	07	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für grosse Hunde	
Packung/en	01	049 40 Tablette(n)	A
		073 300 Tablette(n)	A
	02	057 20 Tablette(n)	A
		081 200 Tablette(n)	A
	03	065 10 Tablette(n)	A
		103 100 Tablette(n)	A
	07	104 6 Tablette(n)	A
		105 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Convenia ad us. vet., Injektionspräparat (10 ml nach Rekonstitution)**02 Convenia ad us. vet., Injektionspräparat (4 ml nach Rekonstitution)**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 58068	Abgabekategorie: A	Index:	06.03.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: cefovecinum 852 mg ut cefovecinum natricum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, conserv.: E 216 2.13 mg, E 218 19.17 mg pro vitro corresp. cefovecinum 80 mg/ml. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 13 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: cefovecinum 340 mg ut cefovecinum natricum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, conserv.: E 216 0.84 mg, E 218 7.64 mg pro vitro corresp. cefovecinum 80 mg/ml. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 13 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung) für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	10 ml Pulver und Lösungsmittel (10 ml nach Rekonstitution) A
	02	002	4 ml Pulver und Lösungsmittel (4 ml nach Rekonstitution) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.09.2022	

03 Dimazon ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 36730	Abgabekategorie: B	Index:	24.03.2017
Zusammensetzung	03	furosemidum 50 mg, ethanolaminum, dinatrii edetas, natrii chloridum, antiox.: E 221 1.80 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saluretikum (Diuretikum) zur parenteralen Anwendung für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	03	014	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2022	

03 Drontal flavour Plus ad us. vet., Tabletten**05 Drontal flavour Plus XL ad us. vet., Tabletten**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 49615	Abgabekategorie: B	Index:	31.03.2017
Zusammensetzung	03	praziquantelum 50 mg, pyrantelum 50 mg ut pyranteli pamoas, febantelum 150 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	05	praziquantelum 175 mg, pyrantelum 175 mg ut pyranteli pamoas, febantelum 525 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Hunde	
Packung/en	03	051 120 Tablette(n)	B
	05	053 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2022	

01 Echinacea compositum ad us. vet., homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58956	Abgabekategorie: B	Index:	21.03.2017
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia D3 500 mg, aconitum napellus D4 100 mg, sulfur D8 100 mg, lachesis mutus D10 100 mg, bryonia cretica D6 100 mg, hydrargyri dichloridum D6 100 mg, phosphorus D8 100 mg, arnica montana D6 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2012 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		16.09.2022	

01 Inflacam 1.5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62533	Abgabekategorie: B	Index:	28.03.2017
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1.5 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: natrii benzoas, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde	
Packung/en	01	001 15 ml	B
		002 42 ml	B
		003 100 ml	B
		004 200 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.01.2023	

01 Inflacam 15 mg/ml ad us. vet., orale Suspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62534	Abgabekategorie: B	Index:	28.03.2017
Zusammensetzung	01	meloxicamum 15 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: natrii benzoas, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde	
Packung/en	01	001	100 ml B
		002	250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.01.2023	

01 Inflacam 20mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62535	Abgabekategorie: B	Index:	28.03.2017
Zusammensetzung	01	meloxicamum 20 mg, megluminum, macrogolum 400, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: ethanolum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	005	20 ml B
		006	50 ml B
		007	100 ml B
		008	250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2023	

01 Inflacam 1 mg ad us. vet., Kautabletten**02 Inflacam 2.5 mg ad us. vet., Kautabletten**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62532	Abgabekategorie: B	Index:	28.03.2017
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	meloxicamum 2.5 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2023	

01 Mamyzin 5 ad us. vet., Injektionspräparat**02 Mamyzin 10 ad us. vet., Injektionspräparat**

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

Zul.-Nr.: 37835	Abgabekategorie: B	Index:	31.03.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: penethamati hydroiodidum 5 Mio U.I., lecithinum ex ovo, natrii citras anhydricus, polysorbatum 81, pro vitro. Solvens: conserv.: E 218 1.5 mg/ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro 15 ml.	
	02	Praeparatio sicca: penethamati hydroiodidum 10 Mio U.I., lecithinum ex ovo, natrii citras anhydricus, polysorbatum 81, pro vitro. Solvens: conserv.: E 218 1.5 mg/ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro vitro 30 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Kühe, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	013	10 x 5 Mio I.E. mit je 15ml Lösungsmittel B
	02	021	10 x 10 Mio I.E. mit je 30ml Lösungsmittel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Meloxoral 1.5 mg ad us. vet., orale Suspension

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 61650	Abgabekategorie: B	Index:	28.03.2017
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1.5 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, conserv.: natrii benzoas, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde	
Packung/en	01	001	50 ml B
		002	125 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2022	

03 Metacam 1 mg ad us. vet., Kautabletten**04 Metacam 2.5 mg ad us. vet., Kautabletten**

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

Zul.-Nr.: 57710	Abgabekategorie: B	Index:	16.03.2017
Zusammensetzung	03	meloxicamum 1 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
	04	meloxicamum 2.5 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde	
Packung/en	03	016	84 Tablette(n) B
	04	017	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.05.2022	

01 Optimectin Oraldoser ad us. vet.

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 57651	Abgabekategorie: A	Index:	01.03.2017
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von internem Parasiten- und Dassellarvenbefall bei Pferd und Esel	
Packung/en	01	002 7.49 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2022	

01 Prascend ad us. vet., Tabletten

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

Zul.-Nr.: 62297	Abgabekategorie: B	Index:	17.03.2017
Zusammensetzung	01	pergolidum 1 mg ut pergolidi mesilas 1.31 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Dopaminagonist für Pferde	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
		002 160 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.07.2022	

01 Preventef ad us. vet., Insektizidhalsband für Katzen

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 47954	Abgabekategorie: E	Index:	09.03.2017
Zusammensetzung	01	dimpylatum 1.68 g, ethylis acida crassa 560 mg, color.: E 172, excipients pro praeparatione.	
Anwendung	01	Dermatologisch und antiparasitär wirkendes Halsband für Katzen	
Packung/en	01	045 1 Halsband	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2015 (Widerruf der Dosisstärke 04: Preventef ad us. vet., Insektizidhalsband für Hunde)	
Gültig bis		01.06.2021	

02 Prevogent ad us. vet., Euterinjektor

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

Zul.-Nr.: 53354	Abgabekategorie: A	Index:	03.03.2017
Zusammensetzung	02	Suspension: benzylpenicillinum procainum 1 Mio U.I., benzylpenicillinum natricum 500'000 U.I., gentamicinum 100 mg ut gentamicini sulfas, paraffinum liquidum, alcohol cetylicus et stearylicus, alcoholes adipis lanae, vaselinum album, conserv.: E 216 15 mg, E 218 35 mg, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	02	018	4 x 10 g Injektoren mit 2 Desinfektionstüchern A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.09.2022	

01 ProZinc 40 IU/ml ad us. vet., Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 63074	Abgabekategorie: B	Index:	28.03.2017
Zusammensetzung	01	insulinum humanum ADNr 40 U.I. ut insulinum protaminum zinci, conserv.: phenolum liquefactum 2.81 mg, protamini sulfas, glycerolum, dinatrii phosphas heptahydricus, zinci oxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Diabetes mellitus bei Katzen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.04.2019	

01 Rota-TS Oraldoser ad us. vet., Suspension

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 45319	Abgabekategorie: A	Index:	24.03.2017
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 420 mg, trimethoprimum 84 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Pferden	
Packung/en	01	001	25 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2022	

02 Sebacil 50% ad us. vet., Lösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 43848	Abgabekategorie: B	Index:	31.03.2017
Zusammensetzung	02	phoximum 500 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sprüh- und Waschbehandlung bei Schafen, Rindern und Schweinen	
Packung/en	02	047	250 ml B
		048	5000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2022	

01 Sedivet ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 53506	Abgabekategorie: B	Index:	10.03.2017
Zusammensetzung	01	romifidini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: chlorocresolum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum für Untersuchungen, Behandlungen und als Prämedikation zur Anästhesie für Pferde	
Packung/en	01	011	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2022	

01 Stomorgyl 10 ad us. vet., comprimés

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

N° d'AMM: 40196	Catégorie de remise: A	Index:	27.03.2017
Composition	01	spiramycinum 250 mg, metronidazolium 125 mg, color.: E 124, excipients pro compresso.	
Indication		Comprimés antiinfectieux pour chiens et chats	
Conditionnements	01	048	20 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 05.07.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		26.09.2022	

01 Veraflox ad us. vet., orale Suspension

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 62588	Abgabekategorie: A	Index:	22.03.2017
Zusammensetzung	01	pradofloxacinum 25 mg, arom.: vanillinum, conserv.: E 200, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiinfektivum (Gyrasehemmer) zur systemischen Behandlung von Katzen	
Packung/en	01	001	15ml Flasche(n) mit Dosierspritze A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2022	

01 Veraflox 15 mg ad us. vet., Tabletten
02 Veraflox 60 mg ad us. vet., Tabletten
03 Veraflox 120 mg ad us. vet., Tabletten
 Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 62587	Abgabekategorie: A	Index:	14.03.2017
Zusammensetzung	01	pradofloxacinum 15 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	pradofloxacinum 60 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	pradofloxacinum 120 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Antiinfektivum (Gyrasehemmer) zur systemischen Behandlung von Katzen und kleinen Hunden	
	02	Antiinfektivum (Gyrasehemmer) zur systemischen Behandlung von Hunden	
	03	Antiinfektivum (Gyrasehemmer) zur systemischen Behandlung von Hunden	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) A
		002	70 Tablette(n) A
	02	003	7 Tablette(n) A
		004	70 Tablette(n) A
	03	005	7 Tablette(n) A
		006	70 Tablette(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	19.09.2022		

01 Virbagen Omega 5 ad us. vet., Injektionspräparat
02 Virbagen Omega 10 ad us. vet., Injektionspräparat
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55685	Abgabekategorie: A	Index:	03.03.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: interferonum omega ADNr 5 Mio. U.I., natrii chloridum, sorbitolum, gelatina. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: interferonum omega ADNr 10 Mio. U.I., natrii chloridum, sorbitolum, gelatina. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Antivirales Immunstimulans für Hunde und Katzen		
Packung/en	01	002	5 Flasche(n) Lyophilisat und 5 1ml Fläschchen Lösungsmittel A
	02	004	5 Flasche(n) Lyophilisat und 5 1ml Fläschchen Lösungsmittel A
		006	2 Flasche(n) Lyophilisat und 2 1ml Fläschchen Lösungsmittel A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	31.12.2022		

01 Xylapan ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 48616	Abgabekategorie: B	Index:	17.03.2017
Zusammensetzung	01	xylazinum 20 mg ut xylazini hydrochloridum, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.35 mg, E 218 0.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum, Analgetikum und Muskelrelaxans für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	011 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2022	

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pro Farma AG, Baar**:

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pro Farma AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
18979	Hydrocortone, Tabletten

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
39645	Diazepam-Mepha, Tabletten

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
45519	Diazepam-Mepha i.v., Injektionsemulsion

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57260	Citalopram-Mepha Teva, Filmtabletten

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58251	Ramipril-HCT-Mepha, Tabletten

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58278	Vinorelbin Actavis, Lösung für i.v. Injektion/Infusion

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58289	Carboplatin-Teva liquid, Infusionslösung

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58324	Fosinopril-HCT-Mepha, Tabletten

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58340	Sumatriptan-Teva, Filmtabletten

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58476	Flumazenil-Mepha i.v., Injektionslösung

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
59217	Irinotecan-Teva liquid, Infusionskonzentrat

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
59834	Pantoprazol Actavis Medis, magensaftresistente Filmtabletten

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
60262	Imipenem-Cilastatin-Mepha i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
60612	Latanoprost Actavis, Augentropfen

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Teva Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

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

60726	Docetaxel-Teva liquid, Infusionskonzentrat
-------	--

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

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

61364	Atorvastatin Actavis, Filmtabletten
-------	-------------------------------------

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

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

62581	Esoprazol Actavis, Filmtabletten
-------	----------------------------------

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

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

62608	Escitalopram-Mepha Teva, Filmtabletten
-------	--

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

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

62784	ASS Cardio-Mepha, Filmtabletten
-------	---------------------------------

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
63224	Oxycodon-Mepha retard, Retardtabletten

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65510	Methotrexat Actavis, Injektionslösung

Per 01.03.2017 übernimmt die Firma **Bridging Pharma GmbH, Freienbach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH:**

A compter du 01.03.2017, l'entreprise **Bridging Pharma GmbH, Freienbach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
15724	Combizym, Dragées
65740	Tiamdra 2,5 mg, Tabletten
65900	Varidoid, Creme
66171	Varidoid, Gel

Per 15.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 15.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
61402	Paracetamol Actavis 500 mg, Filmtabletten

Per 15.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 15.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62116	Paracetamol Actavis 1000 mg, Filmtabletten

Per 16.03.2017 übernimmt die Firma **RECORDATI SA, Chiasso** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil:**

A compter du 16.03.2017, l'entreprise **RECORDATI SA, Chiasso** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
51536	Gyno-Mycodermil, crema
51537	Gyno-Mycodermil, ovulo

Per 16.03.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 16.03.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
66070	Ezetimib-Mepha, Tabletten

Per 31.03.2017 übernimmt die Firma **Alliance Pharmaceuticals GmbH, Düsseldorf, Zweigniederlassung Uster, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sinclair Pharma GmbH, Frankfurt am Main (Deutschland), Zweigniederlassung Gossau SG, Gossau:**

A compter du 31.03.2017, l'entreprise **Alliance Pharmaceuticals GmbH, Düsseldorf, Zweigniederlassung Uster, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sinclair Pharma GmbH, Frankfurt am Main (Deutschland), Zweigniederlassung Gossau SG, Gossau:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
38607	Flammazine, Crème

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

Per 07.03.2017 ändert die Firma **Spagyros AG** ihr Firmendomizil von 3074 Muri b. Bern nach **Neufeldstrasse 1, 3076 Worb.**

A compter du 07.03.2017, l'entreprise **Spagyros AG** actuellement sise 3074 Muri b. Bern, aura pour nouveau domicile **Neufeldstrasse 1, 3076 Worb.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
47405	Spagymun, Tropfen, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel
47406	Spagyrom Pflanzliche Erkältungstropfen
51851	Spagyrom, Pflanzliche Halsschmerztabletten
57525	Spagyrhin bei Fliessschnupfen, Mundspray
57751	Echinarom Pflanzliche Halsschmerztabletten
57752	Echinarom Pflanzliche Erkältungstropfen
65582	Spagyros Ribes nigrum, Mundspray

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Amoxicillin Spirig HC 375, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	45859	A	08.01.23	29.03.2017
1	02	Amoxicillin Spirig HC 750, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	45859	A	08.01.23	29.03.2017
1	02	Calcium D Sauter, Dragées Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin	11879	D	07.02.51	17.03.2017
1	01	Dolocyl forte 400, Filmtabletten Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich	56812	D	07.10.1.	30.04.2017
1	01	Nivolumab BMS 40mg/4ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	65955	A	07.16.1.	01.06.2017
1	02	Nivolumab BMS 100mg/10ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	65955	A	07.16.1.	01.06.2017

1	01	Sildenafil Sandoz Solufilm 25 mg, Schmelzfilm Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62690	B	05.99.0. 07.03.2017
1	02	Sildenafil Sandoz Solufilm 50 mg, Schmelzfilm Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62690	B	05.99.0. 07.03.2017
1	03	Sildenafil Sandoz Solufilm 75 mg, Schmelzfilm Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62690	B	05.99.0. 07.03.2017
1	01	Tamsulosin-Teva 0,4 mg, Retardkapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	58174	B	05.99.0. 28.03.2017
1	01	Tiatral 100 SR, Tabletten Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	52189	B	06.03.2. 31.03.2017

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

4	01	Furotab 40mg ad us. vet., teilbare Tabletten	63256 B	07.02.2017
		Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel		

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
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	Diclofenac Lipogel Actavis, Lipogel Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	62896	D	07.10.4.	29.08.2017
01	Dihydergot 2,5 mg, Tabletten Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	24461	B	02.05.2.	13.08.2017
02	Dihydergot 1 mg, Tabletten Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	24461	B	02.05.2.	13.08.2017
03	Dihydergot 5 mg, Tabletten Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	24461	B	02.05.2.	13.08.2017
01	Dihydergot, Tropflösung Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	13290	B	02.05.2.	13.08.2017
01	Dolivaxil, dose-granules homéopathiques Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern	55506	D	20.01.0.	22.08.2017
01	Epirubicin Sandoz eco 10 mg / 5 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62872	A	07.16.1.	09.08.2017
02	Epirubicin Sandoz eco 20 mg / 10 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62872	A	07.16.1.	09.08.2017
03	Epirubicin Sandoz eco 50 mg / 25 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62872	A	07.16.1.	09.08.2017

04	Epirubicin Sandoz eco 100 mg / 50 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62872	A	07.16.1. 09.08.2017
05	Epirubicin Sandoz eco 200 mg / 100 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62872	A	07.16.1. 09.08.2017
01	Ibuprofen Actavis 400 mg, Filmdabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	62867	B	07.10.1. 29.08.2017
02	Ibuprofen Actavis 600 mg, Filmdabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	62867	B	07.10.1. 29.08.2017
01	Latanomed, Augentropfen Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	62300	B	11.09.0. 09.08.2017
01	Mephenterol, Kapseln Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62045	D	04.09.0. 29.08.2017
02	Nephrosolid, Tropfen Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	24070	D	05.02.0. 08.08.2017
01	Paeonia-officinalis-Salbe Heel L, homöopathische Salbe ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	51779	C	20.01.0. 27.08.2017

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Lidocain 2% Chassot ad us.vet., Injektionslösung VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern	40153	B	13.08.2017
----	--	--------------	----------	------------