

Journal

Swissmedic

4/2015

14. Jahrgang
14^s année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Apligraf, allogenepidermales und dermales Äquivalent	314
Regulatory News	
Anpassung der Arzneimittelinformation an das Referenzpräparat	316
Praxisänderung - Zulassungsbescheinigung	320
Arzneimittel Statistik	
Neuzulassung	322
Revision und Änderung der Zulassung	329
Änderung der Zulassungsinhaberin	394
Widerruf der Zulassung	400
Erlöschen der Zulassung	403
Aufhebung der Sistierung	406

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

	Page		Page
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Apligraf, équivalent épidermique et dermal allogène	315	Nouvelle autorisation	322
Réglementation		Révision et modification de l'autorisation	329
Adaptation de l'information sur le médicament à la préparation de référence	318	Modification du titulaire d'AMM	394
Nouvelle pratique – certificat d'autorisation	321	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	400
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	403
		Levée de la suspension de mise sur le marché	406

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Apligraf, allogenes epidermales und dermales Äquivalent

Name Arzneimittel:	Apligraf, Transplantatprodukt
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	humane neonatale Keratinozyten und Fibroblasten
Dosisstärke und galenische Form:	Zweischichtiges, lebendes humanes Transplantatprodukt mit einem Durchmesser von ~75 mm für die kutane Anwendung.
Anwendungsgebiet / Indikation:	Apligraf ist indiziert bei <ul style="list-style-type: none"> - erwachsenen Patienten für die Behandlung von diabetischen Fussulzera neuropathischer Aetiologie, welche eine Grösse zwischen 1cm² und 16cm² nach Debridement aufweisen, und sich nach mindestens drei Wochen „Standard of Care“ nicht verbessert haben. - für die Behandlung von chronischen (länger als 6 Monaten), nicht-infizierten venösen Beinulzera (IAET Stadium II oder III), welche durch venöse Insuffizienz verursacht werden. <p>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.</p>
ATC Code:	--
IT-Nummer / Bezeichnung:	10.06.0./Mittel zur Behandlung von Ulcera und Wunden
Zulassungsnummer/n:	58943
Zulassungsdatum:	16.04.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Apligraf, équivalent épidermique et dermal allogène

Préparation:	Apligraf, transplant standardisé
Principe(s) actif(s):	kératinocytes et fibroblastes néonataux humains
Dosage et forme galénique:	transplant standardisé bicouche constitué de cellules humaines vivantes, d'un diamètre de ~75 mm pour usage cutané
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Apligraf ist indiziert bei</p> <ul style="list-style-type: none"> - erwachsenen Patienten für die Behandlung von diabetischen Fussulzera neuropathischer Aetiologie, welche eine Grösse zwischen 1cm² und 16cm² nach Debridement aufweisen, und sich nach mindestens drei Wochen „Standard of Care“ nicht verbessert haben. - für die Behandlung von chronischen (länger als 6 Monaten), nicht-infizierten venösen Beinulzera (IAET Stadium II oder III), welche durch venöse Insuffizienz verursacht werden. <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	--
No IT / désignation:	10.06.0./Préparations contre les ulcères et les plaies
No d'autorisation:	58943
Date d'autorisation:	16.04.2015
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Anpassung der Arzneimittelinformation an das Referenzpräparat

Für Zulassungsinhaberinnen besteht unverändert die Verpflichtung, die Arzneimittelfach- und Patienteninformationen von Arzneimitteln mit bekannten Wirkstoffen an das Referenzpräparat resp. an den aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik anzupassen.

Swissmedic sieht sich wiederholt mit der Frage konfrontiert, ob seit der Aufhebung der Verwaltungsverordnung *Anleitung Einreichung und Zulassung von Generika* per 1. Januar 2014 für Zulassungsinhaberinnen nach wie vor die Verpflichtung besteht, die Arzneimittelinformation der früheren Generika, heute Arzneimittel mit bekanntem Wirkstoff (BWS) ohne Innovation, an das Referenzpräparat anzupassen. Diese Publikation soll dazu beitragen, die Zulassungsinhaberinnen auf die grundsätzliche Verpflichtung hinzuweisen, die Arzneimittelinformationen ihrer Präparate aktuell zu halten, sowie auf die dafür einzureichende Dokumentation und an einzuhaltende Fristen zu verweisen.

Bereits am 1. Oktober 2013 wurde eine Vorinformation über die Praxisänderung, der Abschaffung des Zulassungsstatus Generikum per 1. Januar 2014 ([Abschaffung des Zulassungsstatus „Generikum“ – Informationen zur Praxisänderung](#)) auf der Homepage von Swissmedic und im Swissmedic Journal veröffentlicht. Am 1. Januar 2014 ([Abschaffung des Zulassungsstatus „Generikum“ – Weitere Präzisierungen zur Praxisänderung per 1. Januar 2014](#)) hob Swissmedic die Verwaltungsverordnung *Anleitung Einreichung und Zulassung von Generika* auf und publizierte die angepasste Verwaltungsverordnung *Anleitung Zulassung von Humanarzneimitteln mit bekannten Wirkstoffen*. Diese Anleitung beschreibt die Anforderungen an die Dokumentation für die Einreichung und Zulassung von Arzneimitteln der Humanmedizin mit bekannten Wirkstoffen (BWS).

Als BWS gelten Arzneimittel, die einen Wirkstoff enthalten, der bereits in einem anderen vom Institut zugelassenen Arzneimittel enthalten ist oder war (Art. 12 Abs. 1 VAZV¹). Als BWS ohne Innovation gilt ein Präparat, das hinsichtlich Indikation, Darreichungsform, Dosisstärke, Verabreichungsweg und Dosierungsempfehlungen sowie bezüglich Qualität, Wirksamkeit und Sicherheit auf das bereits vom Institut zugelassene Referenzpräparat mit gleichem Wirkstoff abstützt.

Als Referenzpräparat für die vereinfachte Zulassung eines BWS gilt ein beim Institut auf der Basis einer vollständigen Dokumentation im Verfahren nach Artikel 11 HMG² zugelassenes Arzneimittel, das denselben Wirkstoff enthält wie das Präparat, dessen Zulassung beantragt wird.

Anforderungen betreffend Arzneimittelinformation

Gemäss Art. 16 der Verordnung über die Arzneimittel (VAM³) ist die Zulassungsinhaberin verpflichtet, die Arzneimittelinformation dem aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik sowie neuen Ereignissen und Bewertungen anzupassen. Dementsprechend sind allfällige Änderungen zeitnah umzusetzen.

Gemäss Ziffer 1 Absatz 5 des Anhangs 4 sowie Ziff. 1 Abs. 6 des Anhangs 5 zur Verordnung des Schweizerischen Heilmittelinstituts über die Anforderungen an die Zulassung von Arzneimitteln (AMZV⁴) muss überdies der Text der Rubriken 4-15 der Fachinformation und der Rubriken 3-9 der Patienteninformation eines zweitangemeldeten Präparates im Sinne von Art. 12 HMG mit demjenigen des Referenzpräparates identisch sein (siehe hierzu auch Kapitel 7.13 der Verwaltungsverordnung *Anleitung Zulassung von Humanarzneimitteln mit bekannten Wirkstoffen*; online abrufbar unter [VV Anleitung Zulassung von Humanarzneimitteln](#).)

¹Verordnung vom 22. Juni 2006 über die vereinfachte Zulassung von Arzneimitteln und die Zulassung von Arzneimitteln im Meldeverfahren (VAZV; SR 812.212.23)

²Bundesgesetz vom 15. Dezember 2000 über Arzneimittel und Medizinprodukte (Heilmittelgesetz, HMG; SR 812.21)

³Verordnung vom 17. Oktober 2001 über die Arzneimittel (Arzneimittelverordnung, VAM; SR 812.212.21)

⁴Verordnung des Schweizerischen Heilmittelinstituts vom 9. November 2001 über die Anforderungen an die Zulassung von Arzneimitteln (Arzneimittel-Zulassungsverordnung, AMZV; SR 812.212.22)

Für Zulassungsinhaberinnen besteht unverändert die Verpflichtung, dass die Arzneimittelfach- und Patienteninformationen von Arzneimitteln mit bekannten Wirkstoffen an das Referenzpräparat resp. an den aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik angepasst werden müssen, d.h. spätestens 90 Tage nach Publikation der aktualisierten Arzneimittelinformationstexte des Referenzpräparates muss die Zulassungsinhaberinnen des Arzneimittels mit bekannten Wirkstoffen die geänderten Texte bei Swissmedic zur Genehmigung einreichen.

Fällt nun ein Referenzpräparat weg, verbleibt für die Zulassungsinhaberinnen der BWS selbstverständlich die grundsätzliche und originäre Pflicht, die Arzneimittelinformation entlang dem aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik aktuell zu halten. D.h., dass jede Zulassungsinhaberinnen eines BWS auf sich gestellt die aufgrund der Entwicklung notwendigen Anpassungen der Arzneimittelinformation zeitnah vorzunehmen hat.

Bei Co-Marketing-Präparaten gilt eine verkürzte Frist. Die Zulassungsinhaberinnen des Basispräparates wird bei Genehmigung der Fach- und/oder Patienteninformation aufgefordert, die Zulassungsinhaberinnen des Co-Marketing-Arzneimittels bezüglich der Änderung zu informieren und diese aufzufordern, die erforderlichen Textpassagen als meldepflichtige Änderung innerhalb von 30 Tagen nach Genehmigung des Textes für das Basispräparat durch Swissmedic einzureichen.

Sollten Zulassungsinhaberinnen dieser gesetzlichen Verpflichtung nicht nachkommen, prüft Swissmedic, inwieweit die Anpassung der Arzneimittelinformation im Rahmen eines Verwaltungsverfahrens zur Wiederherstellung des rechtmässigen Zustandes zwangsweise anzuordnen ist und wird über die notwendigen Massnahmen entscheiden (Art. 58 Abs. 3 und Art. 66 HMG). Ein solches Verfahren wäre für die Zulassungsinhaberinnen mit entsprechenden Kosten verbunden (Art. 65 HMG in Verbindung mit HGebV⁵).

⁵Verordnung vom 2. Dezember 2011 über die Gebühren des Schweizerischen Heilmittelinstituts (Heilmittel-Gebührenverordnung, HGebV; SR 812.214.5)

Adaptation de l'information sur le médicament à la préparation de référence

Les titulaires d'autorisations de mise sur marché des médicaments contenant des principes actifs connus sont toujours tenus d'adapter l'information professionnelle et l'information destinée aux patients à la préparation de référence ainsi qu'à l'état des connaissances scientifiques et techniques.

Depuis l'abrogation de l'ordonnance administrative *Instructions – Demandes d'autorisation de génériques* le 1^{er} janvier 2014, Swissmedic est régulièrement confronté à la question du maintien de l'obligation faite aux titulaires d'autorisation d'adapter à la préparation de référence les textes de l'information sur le médicament des anciens génériques nommés aujourd'hui médicaments contenant des principes actifs connus (PAC) sans innovation. Le présent article entend contribuer à attirer l'attention des titulaires d'AMM sur l'obligation générale qui leur incombe de mettre à jour les textes d'information sur leurs préparations, et a pour but de rappeler la documentation à soumettre dans ce cadre ainsi que les délais à respecter.

Le 1^{er} octobre 2013 déjà, Swissmedic avait publié sur son site ainsi que dans le Journal Swissmedic des informations préliminaires sur les nouvelles dispositions ainsi que sur la suppression du statut d'autorisation en tant que générique à compter du 1^{er} janvier 2014 ([suppression du statut d'autorisation en tant que «générique» – informations à propos des nouvelles dispositions](#)). Le 1^{er} janvier 2014 ([suppression du statut d'autorisation en tant que «générique» – informations à propos des nouvelles dispositions](#)), Swissmedic a abrogé l'ordonnance administrative *Instructions – Demandes d'autorisation de génériques* et publié l'ordonnance administrative adaptée intitulée *Instructions – Autorisation de médicaments à usage humain* contenant des principes actifs connus. Ces instructions décrivent les exigences auxquelles doit répondre la documentation à présenter lors des demandes d'autorisation de médicaments à usage humain contenant des principes actifs connus (PAC).

On entend par PAC tout médicament dont le principe actif entre dans la composition d'un médicament qui est ou qui a été autorisé par l'institut (art. 12, al. 1 OASMéd¹). Est considérée comme PAC sans innovation,

toute préparation qui, compte tenu de son indication, de sa forme pharmaceutique, de son dosage, de son mode d'administration et de ses recommandations posologiques ainsi qu'en ce qui concerne sa qualité, à son efficacité et à sa sécurité, s'appuie sur une préparation de référence qui renferme le même principe actif et qui a déjà été autorisée par l'institut.

Dans le cadre d'une procédure d'autorisation simplifiée d'un PAC, on entend par préparation de référence, tout médicament autorisé par l'institut sur la base d'une documentation complète au terme d'une procédure selon l'art. 11 LPTH² et qui renferme le même principe actif que la préparation pour laquelle une autorisation de mise sur le marché est sollicitée.

Exigences applicables à l'information sur le médicament

L'art. 16 de l'ordonnance sur les médicaments (OMéd³) précise que le titulaire de l'autorisation est tenu d'adapter l'information sur le médicament en fonction de l'état des connaissances techniques et scientifiques ainsi que des faits et résultats nouveaux. En conséquence, les éventuelles modifications doivent être mises en œuvre immédiatement.

Pour les préparations d'un deuxième requérant faisant l'objet d'une demande d'autorisation au sens de l'art. 12 LPTH, le texte des rubriques 4-15 de l'information professionnelle et celui des rubriques 3-9 de l'information destinée aux patients doivent par ailleurs être identiques à ceux de la préparation de référence.

¹Ordonnance du 22 juin 2006 sur l'autorisation simplifiée de médicaments et l'autorisation de médicaments sur annonce (OASMéd; RS 812.212.23).

²Loi fédérale du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (loi sur les produits thérapeutiques, LPTH; RS 812.21).

³Ordonnance du 17 octobre 2001 sur les médicaments (OMéd; RS 812.212.21).

(En application du chiffre 1, al. 5 de l'annexe 4 et du chiffre 1, al. 6 de l'annexe 5 à l'ordonnance de l'Institut suisse des produits thérapeutiques sur les exigences relatives à l'autorisation de mise sur le marché des médicaments (OEMéd⁴). Voir également à ce sujet le chapitre 7.13 de l'ordonnance administrative Instructions – Autorisation de médicaments à usage humain contenant des principes actifs connus ; disponible en ligne sous le lien suivant: [OA Instructions – Autorisation de médicaments à usage humain](#)).

Les titulaires d'autorisations de mise sur marché des médicaments contenant des principes actifs connus sont toujours tenus d'adapter les textes de l'information professionnelle et de l'information destinée aux patients aux textes de la préparation de référence ainsi qu'à l'état des connaissances scientifiques et techniques. En pratique, **90 jours au plus tard** après la publication des nouveaux textes d'information sur le médicament de la préparation de référence, les titulaires d'autorisations pour les médicaments contenant des principes actifs connus doivent remettre leurs textes modifiés pour approbation à Swissmedic.

Si une préparation de référence disparaît du marché, l'obligation fondamentale de mettre à jour l'information sur le médicament selon l'état des connaissances scientifiques et techniques incombe bien entendu au titulaire de l'autorisation pour le PAC. Dès lors, tout titulaire d'une autorisation de mise sur le marché pour un PAC est contraint de veiller lui-même à adapter dans les meilleurs délais l'information sur son médicament si l'évolution de la situation le requiert.

Le délai prévu pour les préparations en co-marketing est plus court. Lors de l'approbation de l'information professionnelle et / ou de l'information destinée aux patients, le titulaire de l'autorisation pour la préparation de base est tenu d'informer le titulaire de l'autorisation pour le médicament en co-marketing de la modification de l'information sur le médicament. Il doit en outre lui en joindre d'adresser à l'Institut les adaptations du texte sous forme de modification soumise à l'obligation d'annoncer dans un délai de 30 jours après l'approbation du texte de la préparation de base par Swissmedic.

Si un titulaire d'autorisation ne respecte pas cette obligation légale, Swissmedic examinera dans quelle mesure l'adaptation de l'information concernant le médicament doit être ordonnée d'office dans le cadre d'une procédure administrative destinée à rétablir l'état légal et arrêtera les mesures nécessaires (art. 58, al. 3 et art. 66 LPT^h). Ce type de procédure générera des frais correspondants pour le titulaire de l'autorisation (art. 65 LPT^h en relation avec l'OEPT⁵).

⁴Ordonnance de l'Institut suisse des produits thérapeutiques du 9 novembre 2001 sur les exigences relatives aux médicaments (ordonnance sur les exigences relatives aux médicaments, OEMéd; RS 812.212.22).

⁵Ordonnance du 2 décembre 2011 sur les émoluments de l'Institut suisse des produits thérapeutiques (ordonnance sur les émoluments des produits thérapeutiques, OEPT; RS 812.214.5).

Praxisänderung – Zulassungsbescheinigung

Die Zulassungsbescheinigung wurde bisher auf Urkundenpapier gedruckt und als unterschriebenes Dokument zusammen mit der Verfügung verschickt.

Ab dem 23.04.2015 wird die Zulassungsbescheinigung neu auf Standard Swissmedic Briefpapier ausgedruckt und nicht mehr unterschrieben.

Der Vollständigkeit halber möchte Swissmedic darauf hinweisen, dass die Zulassungsbescheinigung inhaltlich keine Änderungen erfährt.

Nouvelle pratique – certificat d'autorisation

Les certificats d'autorisation étaient jusqu'à présent imprimés sur du papier servant à la confection de documents officiels et envoyés sous forme de document signé, en même temps que la décision.

Mais à compter du 23 avril 2015, le certificat d'autorisation sera imprimé sur du papier de correspondance Swissmedic classique ne sera plus signé.

Enfin, par souci d'exhaustivité, Swissmedic tient à préciser que le contenu du certificat d'autorisation n'est en rien modifié.

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 Addaven, Infusionskonzentrat

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

Zul.-Nr.: 65153	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	ferrum 2 µmol ut ferri chloridum hexahydricum, zincum 7.7 µmol ut zinci chloridum, manganum 0.1 µmol ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, cuprum 0.6 µmol ut cupri(II) chloridum dihydricum, selenium 0.1 µmol ut natrii selenis anhydricus, molybdenum 20 nmol ut natrii molybdas dihydricus, iodidum 0.1 µmol ut kalii iodidum, chromium 20 nmol ut chromii(III) chloridum hexahydricum, fluoridum 5 µmol ut natrii fluoridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ergänzung von Spurenelementen bei parenteraler Ernährung	
Packung/en	01	001	20 x 10 ml Ampullen B
Gültig bis		09.04.2020	

01 Amavita Pulmosan, Salbe

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 65722	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 65.25 mg, eucalypti aetheroleum 60 mg, cajeputi aetheroleum 15 mg, aromatica, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	001	40 g D
Gültig bis		09.04.2020	

01 Apligraf

Organogenesis Switzerland GmbH, Christoph Merian-Ring 11, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: 58943	Abgabekategorie: A	Index: 10.06.0.	16.04.2015
Zusammensetzung	01	Apligraf besteht aus einer epidermalen und einer dermalen Schicht. Die epidermale Schicht besteht aus lebenden humanen allogenen neonatalen Keratinozyten, die eine Hornschicht ausgebildet hat. Die darunterliegende dermale Schicht ist aus bovinen Kollagenfibrillen (6,6 % w/w) und lebenden humanen allogenen neonatalen Fibroblasten aufgebaut. Hilfsstoff: Phenolrot	
Anwendung		Wundbehandlung (Hautäquivalent) Behandlung von chronischen venösen Beinulzera sowie von diabetischen Fussulzera Behandlung von Muco-Gingivalen Läsionen (Anwendung nur nach Herstellung mit Rinderhypophysenextrakt aus einem Land Kategorie A)	
Packung/en	01	001	75 mm Scheibe(n)/disque(s) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): allogenes epidermales Äquivalent (Transplantatprodukt)	
Gültig bis		15.04.2020	

01 Atozet 10 mg / 10 mg, Filmtabletten

02 Atozet 10 mg / 20 mg, Filmtabletten

03 Atozet 10 mg / 40 mg, Filmtabletten

04 Atozet 10 mg / 80 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 65223	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ezetimibum 10 mg, atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Primäre Hypercholesterinämie und Homozygote familiäre Hypercholesterinämie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	90 Tablette(n) B
Gültig bis	01.04.2020		

01 Duavive 20mg/0.45mg, Filmtabletten

02 Duavive 20mg/0.625mg, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 63003	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	estrogeni coniuncti 0.45 mg, Überzug: bazedoxifenum 20 mg ut bazedoxifeni acetat, excipiens pro compresso obducto.	
	02	estrogeni coniuncti 0.625 mg, Überzug: bazedoxifenum 20 mg ut bazedoxifeni acetat, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Symptome eines Estrogenmangels bei postmenopausalen Frauen mit gesicherter Menopause und erhaltenem Uterus	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
Gültig bis	01.04.2020		

01 Eletriptan Pfizer 40 mg, Filmtabletten
02 Eletriptan Pfizer 80 mg, Filmtabletten
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 65687	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	eletriptanum 40 mg ut eletriptanum hydrobromidum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	02	eletriptanum 80 mg ut eletriptanum hydrobromidum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 6 Tablette(n)	B
		003 20 Tablette(n)	B
	02	004 6 Tablette(n)	B
		005 20 Tablette(n)	B
Gültig bis		09.04.2020	

01 Engiletta 30, Filmtabletten
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65278	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	08.04.2015
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 x 21 Tablette(n)	B
		002 3 x 21 Tablette(n)	B
		003 6 x 21 Tablette(n)	B
Gültig bis		07.04.2020	

01 Flector 25 mg, soluzione iniettabile s.c., i.m. (fiala)
02 Flector 50 mg, soluzione iniettabile s.c., i.m. (fiala)
03 Flector 75 mg, soluzione iniettabile s.c., i.m. (fiala)
 IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: 63259	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.10.1.	24.04.2015
Composizione	01	diclofenacum natricum 25 mg, hydroxypropyl betadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	diclofenacum natricum 50 mg, hydroxypropyl betadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	diclofenacum natricum 75 mg, hydroxypropyl betadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Antireumatico, Antiflogistico, Analgesico	
Confezione/i	01	001 1 fiala/fiale	B
		002 5 fiala/fiale	B
		003 10 fiala/fiale	B
	02	004 1 fiala/fiale	B
		005 5 fiala/fiale	B
		006 10 fiala/fiale	B
	03	007 1 fiala/fiale	B
		008 5 fiala/fiale	B
		009 10 fiala/fiale	B
Valevole fino al		23.04.2020	

01 Flector 25 mg, soluzione iniettabile s.c., i.m. (siringa preimpita)**02 Flector 50 mg, soluzione iniettabile s.c., i.m. (siringa preimpita)****03 Flector 75 mg, soluzione iniettabile s.c., i.m. (siringa preimpita)**

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

N° d'AMM: 63258	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.10.1.	24.04.2015
Composizione	01	diclofenacum natricum 25 mg, hydroxypropyl betadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	diclofenacum natricum 50 mg, hydroxypropyl betadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	diclofenacum natricum 75 mg, hydroxypropyl betadexum, polysorbatum 20, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Antireumatico, Antiflogistico, Analgesico	
Confezione/i	01	001	1 siringa preimpita/siringe preimpite B
		002	3 siringa preimpita/siringe preimpite B
		003	5 siringa preimpita/siringe preimpite B
	02	004	1 siringa preimpita/siringe preimpite B
		005	3 siringa preimpita/siringe preimpite B
		006	5 siringa preimpita/siringe preimpite B
	03	007	1 siringa preimpita/siringe preimpite B
		008	3 siringa preimpita/siringe preimpite B
		009	5 siringa preimpita/siringe preimpite B
Valevole fino al	23.04.2020		

01 Helena's Hustentee, geschnittene Drogen

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 65586	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	thymi herba 30 %, althaeae radix 25 %, plantaginis lanceolatae folium 15 %, foeniculi dulcis fructus 10 %, lichen islandicus 10 %, liquiritiae radix 10 %, pro charta 1.2 g.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	001	20 x 1,2 g Beutel E
Gültig bis	09.04.2020		

01 Helena's Leber-Galle-Tee, geschnittene Drogen

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 65587	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 25 %, millefolii herba 25 %, menthae piperitae folium 25 %, matricariae flos 10 %, taraxaci officinalis herba cum radice 10 %, liquiritiae radix 5 % pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	001	20 x 1,5 g Beutel E
Gültig bis	09.04.2020		

01 Helena's Orangenblütentee, ganze Droge

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 65591	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.1.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	aurantii flos (Citrus sinensis) 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	001	20 x 1,2 g Beutel E
Gültig bis	09.04.2020		

01 Lisenia 20, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65536	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	30.04.2015
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, color.: E 129, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis		29.04.2020	

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

Venus Pharma Suisse GmbH, Blegistrasse 11B, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 65150	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	16.04.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 10 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 x 10 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		15.04.2020	

01 Telmisartan-HCT-Mepha 40/12.5 mg, Tabletten**02 Telmisartan-HCT-Mepha 80/12.5 mg, Tabletten****03 Telmisartan-HCT-Mepha 80/25 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65314	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	08.04.2015
Zusammensetzung	01	Tablette: telmisartanum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	Tablette: telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		65314 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.04.2020	

01 Voriconazol Pfizer 50 mg, Filmtabletten
02 Voriconazol Pfizer 200 mg, Filmtabletten
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 65772	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	24.04.2015
Zusammensetzung	01	voriconazolum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	voriconazolum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
Gültig bis		23.04.2020	

01 Voriconazol Pfizer 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 65770	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	24.04.2015
Zusammensetzung	01	voriconazolum 200 mg, sulphobutyl ether beta-cyclodextrin sodium, pro vitro.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		23.04.2020	

01 Voriconazol Pfizer 40 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 65771	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	24.04.2015
Zusammensetzung	01	voriconazolum 40 mg, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001	70 ml A
Gültig bis		23.04.2020	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Cyclavance ad us.vet., orale Lösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65238	Abgabekategorie: B	Index:	28.04.2015
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 100 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Immunmodulator zur Behandlung der atopischen Dermatitis des Hundes	
Packung/en	01	005 5 ml Durchstechflasche, mit Dosierspritze 1 ml	B
		006 15 ml Durchstechflasche, mit Dosierspritze 1 ml	B
		007 30 ml Durchstechflasche, mit Dosierspritze 3 ml	B
		008 50 ml Durchstechflasche, mit Dosierspritze 3 ml	B
Gültig bis		27.04.2020	

01 Sera med Professional Eimerol ad us.vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 65681	Abgabekategorie: D	Index:	02.04.2015
Zusammensetzung	01	diclazuril 400 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Arzneimittel für Reptilien gegen Coccidien (Eimeria- und Isospora-Arten)	
Packung/en	01	001 30 ml	D
Bemerkung		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		01.04.2020	

01 Sera med Professional Flagamol ad us.vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 65682	Abgabekategorie: D	Index:	02.04.2015
Zusammensetzung	01	aminonitrothiazolum 340 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Arzneimittel für Reptilien gegen Amöben und Flagellaten	
Packung/en	01	001 30 ml	D
Bemerkung		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		01.04.2020	

01 Sera med Professional Flagellol ad us.vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 65683	Abgabekategorie: D	Index:	02.04.2015
Zusammensetzung	01	aminonitrothiazolum 14 g, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Arzneimittel für Zierfische gegen Darmflagellaten und die Lochkrankheit im Süßwasseraquarium	
Packung/en	01	001 10 ml	D
		002 50 ml	D
Bemerkung		Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		01.04.2020	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 ASS + C Sandoz, Brausetabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58817	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	13.04.2015
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, acidum ascorbicum 250 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n) 002 20 Tablette(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.07.2020	

01 Acido-X, magensaftresistente Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61354	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, Überzug: E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n) 002 14 Tablette(n)	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.09.2020	

01 Adrenalin Sintetica 0,1 mg/ml senza disulfito / ohne Disulfit, soluzione iniettabile

02 Adrenalin Sintetica 1.0 mg/ml senza disulfito / ohne Disulfit, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56551	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	10.04.2015
Composizione	01	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 1 mg ut adrenalini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Simpatomimetico	
Confezione/i	01	001 10 x 1 ml fiala/fiale	B
	02	002 10 x 1 ml fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 14.07.2014 (revoca della misura: fiale di 10 x 10 ml)	
Valevole fino al		11.11.2019	

01 After Bite, Lotion

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 47832	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	27.04.2015
Zusammensetzung	01	ammoniae solutio 10 per centum 350 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektenstiche, Jucken	
Packung/en	01	012 14 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2020	

02 Aknecolor, Crèmepaste

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 47429	Abgabekategorie: C	Index: 10.02.0.	27.04.2015
Zusammensetzung	02	clotrimazolium 10 mg, aromatica, color.: E 172, conserv.: 2-phenylethanolium, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	02	021 30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2020	

01 Aknichthol, Suspension

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 33005	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	24.04.2015
Zusammensetzung	01	natrii bituminosulfonas decoloratus 10 mg, acidum salicylicum 5 mg, aromatica, color.: E 172, excipiens ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	041 30 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2011 (Änderung Bezeichnung der galenischen Form, früher: Lotio)	
Gültig bis		14.02.2017	

01 Alfacorton, Crème

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 51784	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	28.04.2015
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetat 25 mg, antiox.: E 320, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	014 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

01 Alfacorton, Fettcrème

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 51785	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	28.04.2015
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetas 25 mg, aromatica, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	010	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

03 Antidry bath, ölige Lösung

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

Zul.-Nr.: 51930	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	10.03.2015
Zusammensetzung	03	amygdalae oleum raffinatum 200 mg, paraffinum liquidum 730 mg, aromatica, antioxid.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	001	250 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2013 (Änderung Präparatename, früher: Antidry Mandelöl, ölige Lösung)	
Gültig bis		02.12.2018	

01 Aqua ad iniectabilia B. Braun, Lösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 45794	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.4.	08.04.2015
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung	
Packung/en	01	016	6 x 1000 ml Glasflaschen B
		148	20 x 50 ml Miniflac B
		156	20 x 100 ml Miniflac B
		202	20 x 50 ml Injektionsflaschen (Glas) B
		210	20 x 100 ml Injektionsflaschen (Glas) B
		229	60 x 100 ml Ecobag B
		237	10 x 1000 ml Ecobag B
		238	20 x 5 ml Miniplasco connect B
		239	20 x 10 ml Miniplasco connect B
		240	20 x 20 ml Miniplasco connect B
		243	10 x 1000 ml Ecoflac B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 10 x 1000 ml Ecoflac)	
Gültig bis		04.09.2018	

01 Arctium / Marsdenia cundurango comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 60616	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	acidum lacticum D30, aesculus hippocastanum D6, aloe D20, arctium D12, arnica montana D8, asa foetida D10, carbo animalis D8, marsdenia cundurango D2, semecarpus anacardium D8, strychnos nux-vomica D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 48 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Aspirin S, überzogene Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62911	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	08.04.2015
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	8 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 8 Tabletten)	
Gültig bis		26.08.2019	

03 Atenativ, Antithrombin III 500 I.E., Injektionspräparat

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 47604	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	30.04.2015
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: antithrombinum III humanum 500 U.I. corresp. antithrombinum III humanum 70-100 mg, albuminum humanum, N-acetyltryptophanum, acidum octanoicum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		hereditärer Antithrombin III-Mangel	
Packung/en	03	040	500 I.E. 1 Flasche Lyophilisat 500 I.E. mit Solvens 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2020	

01 Atrovent 250 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)

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

Zul.-Nr.: 52584	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipiens ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	019	60 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2014 Verzicht Dosisstärkenummer 02 und 03	
Gültig bis		18.03.2019	

01 Azilect, Tabletten

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57065	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	30.04.2015
Zusammensetzung	01	rasagilinum 1 mg ut rasagilini mesilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	004	100 Tablette(n) B
		062	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2020	

01 Baldriparan für die Nacht/pour la nuit, Dragées

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55786	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 441 mg, DER: 6-7.4:1, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervös bedingten Einschlafstörungen	
Packung/en	01	003	30 Dragée(s) D
		021	60 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.05.2021	

01 Balmed Hermal, Medizinisches Oelbad

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 29448	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	sojae oleum 850 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Medizinisches Oelbad bei trockenen und schuppigen Hautveränderungen	
Packung/en	01	078	500 ml D
		086	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

01 Bexin, Hustensirup

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 39639	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	29.04.2015
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, sorbitolum, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	025	150 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2020	

01 Bexin, Hustentropfen

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 39640	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	29.04.2015
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 20.8 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, saccharinum natricum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae corresp. ethanololum 13 % V/V.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	015	20 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2020	

01 Blopress Plus 8/12.5 mg, Tabletten**02 Blopress Plus 16/12.5 mg, Tabletten****03 Blopress Plus 32/12.5 mg, Tabletten****04 Blopress Plus 32/25 mg, Tabletten**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 55247	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	012	28 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	03	026	28 Tablette(n) B
		028	98 Tablette(n) B
	04	034	28 Tablette(n) B
		036	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.09.2020	

01 Bronchosan, Husten-Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55249	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	hederae heliis recentis extractum ethanolicum liquidum 376 mg, ratio: 1:5.6, thymi recentis extractum ethanolicum liquidum 329 mg, ratio: 1:7.9, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 234 mg, ratio: 1:10, aromatica, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	052	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2020	

01 CAT-Barium, sospensione

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

N° d'AMM: 43406	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.01.0.	02.04.2015
Composizione	01	barii sulfas 11.1 g, saccharinum natricum, aromatica, conserv.: E 200, E 202, E 210, E 218, excipients ad suspensionem pro 225 ml.	
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	01	043	1 x 225 ml B
		051	24 x 225 ml B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 25.08.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		19.09.2020	

01 Cabaser 1 mg, Tabletten**02 Cabaser 2 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53362	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	30.04.2015
Zusammensetzung	01	cabergolinum 1 mg, excipients pro compresso.	
	02	cabergolinum 2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Parkinson-Therapeuticum	
Packung/en	01	052	20 Tablette(n) B
	02	060	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2020	

01 Cadmium sulfuricum / Cetraria islandica comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwil

Zul.-Nr.: 60654	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	acidum sulfuricum D30, aloe D20, bufo rana D30, cadmium sulfuricum D12, calcium carbonicum hahnemanni D30, carbo animalis D8, lichen islandicus D3, caladium seguinum e planta tota recentis D6, kreosotum D12, selenicereus grandiflorus D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 48 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

02 Caladryl, Lotion

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

Zul.-Nr.: 19137	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	24.04.2015
Zusammensetzung	02	diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, camphora racemica 1 mg, zinci oxidum 80 mg, color.: E 172, aromatica, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautreizungen	
Packung/en	02	023	125 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.09.2020	

01 Carbo animalis / Corallium rubrum comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 60655	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D12, arnica montana D20, berberis vulgaris D12, carbo animalis D12, cinchona pubescens D20, corallium rubrum D30, hyssopus officinalis e herba recenti D2, stibii sulfidum nigrum D12, veratrum album D12, viscum album D20 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Carbo animalis / Spigelia anthelmia comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 60660	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D60, argenti nitras D30, arnica montana D10, atropa belladonna D8, bellis perennis D2, carbo animalis D12, euphrasia officinalis D4, mercurius solubilis hahnemanni D30, ruta graveolens D6, spigelia anthelmia D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

01 Clarithromycin Sandoz 125 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension**02 Clarithromycin Sandoz 250 mg/5 ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57388	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipients ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipients ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml A
	02	003	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2020	

01 ClinOleic 20 %, Infusionsemulsion

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 55100	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	olivae oleum 160 mg, sojae oleum 40 mg, lecithinum, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia, excipiens ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	011	10 x 100 ml Polyolefin-Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2020	

01 Clobex Hautspray, Lösung

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62314	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, natrii laurilsulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Topische Behandlung mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.07.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.07.2017	

01 Clopidogrel [HCl] Sandoz 75, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60140	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	07.04.2015
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.08.2020	

01 Co-Amoxi-Mepha 375, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53981	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	02.04.2015
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	011	16 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.01.2021	

01 Co-Amoxi-Mepha 625, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53995	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	02.04.2015
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	012	10 Tablette(n) A
		020	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.01.2021	

01 Co-Amoxi-Mepha 156,25, Pulver zur Zubereitung einer Suspension**02 Co-Amoxi-Mepha 312,5, Pulver zur Zubereitung einer Suspension**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53982	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	09.04.2015
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	018	100 ml A
	02	026	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.01.2021	

01 Condrosulf 400, capsule

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

N° d'AMM: 42277	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.10.6.	22.04.2015
Composizione	01	chondroitini sulfas natricus 400 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Indicazione		Antiartrosico	
Confezione/i	01	010	60 capsula/capsule B
		037	180 capsula/capsule B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 03.06.2010 (proroga dell'omologazione).	
Valevole fino al		30.10.2020	

01 Condrosulf Orogel 400, gel orale in bustine**02 Condrosulf Orogel 800, gel orale in bustine**

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

N° d'AMM: 53357	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.10.6.	22.04.2015
Composizione	01	chondroitini sulfas natricus 400 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipients ad gelatum, pro charta.	
	02	chondroitini sulfas natricus 800 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipients ad gelatum, pro charta.	
Indicazione		Antiartrorico	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 03.06.2010 (proroga dell'omologazione). Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		30.10.2020	

01 Condrosulf 800, compresse**02 Condrosulf 400, compresse**

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

N° d'AMM: 51610	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.10.6.	22.04.2015
Composizione	01	chondroitini sulfas natricus 800 mg, excipients pro compresso.	
	02	chondroitini sulfas natricus 400 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Antiartrorico	
Confezione/i	01	016 30 compressa/compresse	B
		024 90 compressa/compresse	B
	02	032 60 compressa/compresse	B
		040 180 compressa/compresse	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 03.06.2010 (proroga dell'omologazione).	
Valevole fino al		30.10.2020	

01 Condrosulf 400, granulato in bustine**02 Condrosulf 800, granulato in bustine**

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

N° d'AMM: 48557	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.10.6.	22.04.2015
Composizione	01	chondroitini sulfas natricus 400 mg, saccharinum natricum, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatum, pro charta 1.8 g.	
	02	chondroitini sulfas natricus 800 mg, saccharinum natricum, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatum, pro charta 3.6 g.	
Indicazione		Antiartrorico	
Confezione/i	01	015 60 bustina/bustine	B
		066 180 bustina/bustine	B
	02	031 30 bustina/bustine	B
		058 90 bustina/bustine	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 03.06.2010 (proroga dell'omologazione).	
Valevole fino al		30.10.2020	

01 Crataegus Synpha, Tropfen

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 14314	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	30.04.2015
Zusammensetzung	01	crataegi extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:3.5-4, corresp. ethanololum 40 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	059	50 ml D
		067	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2020	

02 Cremolan, Waschlotion

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 38658	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	22.04.2015
Zusammensetzung	02	triclosanum 10 mg, detergentia, propylenglycolum, color.: E 131, conserv.: E 202, methyl(chloro)isothiazolinonum et methylisothiazolinonum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, schuppige Haut	
Packung/en	02	053	150 ml D
		054	300 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2020	

04 Dianeal PD4 1,36**05 Dianeal PD4 2,27****06 Dianeal PD4 3,86**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 52799	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	08.04.2015
Zusammensetzung	04	natrium 132 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 95 mmol, l-lactas 40 mmol, glucosum anhydricum 13.6 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	05	natrium 132 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 95 mmol, l-lactas 40 mmol, glucosum anhydricum 22.7 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	06	natrium 132 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.25 mmol, chloridum 95 mmol, l-lactas 40 mmol, glucosum anhydricum 38.6 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Peritonealdialyse	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.09.2020	

01 Disflatyl, Kautabletten

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

Zul.-Nr.: 30658	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	28.04.2015
Zusammensetzung	01	simeticonum 40 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Blähungen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2012 Umwandlung Export in Hauptzulassung	
Gültig bis		10.10.2017	

03 Disoprivan PFS 1%, Emulsion zur Injektion und Infusion**04 Disoprivan PFS 2%, Emulsion zur Infusion**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 53943	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	02.04.2015
Zusammensetzung	03	propofolum 10 mg, glycerolum, phosphatidum ovi depuratum, sojæ oleum 100 mg, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	04	propofolum 20 mg, glycerolum, phosphatidum ovi depuratum, sojæ oleum 100 mg, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinnarkoticum	
Packung/en	03	055	1 x 50 ml Spritze(n) B
	04	063	1 x 50 ml Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

03 Disoprivan 1%, Emulsion zur Injektion / Infusion**04 Disoprivan 2%, Emulsion zur Infusion**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 47162	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	02.04.2015
Zusammensetzung	03	propofolum 10 mg, glycerolum, phosphatidum ovi depuratum, sojæ oleum 100 mg, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	04	propofolum 20 mg, glycerolum, phosphatidum ovi depuratum, sojæ oleum 100 mg, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinnarkoticum	
Packung/en	03	068	5 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		076	1 x 50 ml Flasche(n) B
		084	1 x 100 ml Flasche(n) B
	04	092	1 x 50 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

01 Dr. Reckeweg R 12 Jodin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45042	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	arnica montana D3, barii chloridum D4, conium maculatum D5, kalii iodidum D3, nitroglycerinum D6, phosphorus D5, plumbi(II) acetate trihydricus D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles dus à l'artériosclérose	
Conditionnements	01	022 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 13 Prohämorrhin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45043	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	acidum nitricum D6, aesculus hippocastanum D2, collinsonia canadensis D4, graphites D8, hamamelis virginiana D3, paeonia officinalis D3, strychnos nux-vomica D4, sulfur D5 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Hémorroïdes	
Conditionnements	01	029 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 19 Euglandin-M, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45048	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	testis D12, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Gériatrique	
Conditionnements	01	020 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 2 Aurin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45034	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	aconitum napellus D6, arnica montana D3, aurum chloratum D6, digitalis purpurea D3, prunus laurocerasus D3, selenicereus grandiflorus D4, spigelia anthelmia D3, valeriana officinalis D2 ana partes 0.1 ml, crataegus e fructibus recentibus TM 50 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Indication		Troubles cardiaques d'origine nerveuse	
Conditionnements	01	038 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 22 Najasthen, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45051	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	lachesis mutus D12, naja naja D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles cardiaques d'origine nerveuse	
Conditionnements	01	021	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 23 Nosoderm, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45052	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	10.04.2015
Composition	01	acidum arsenicosum D30, apis mellifica D30, sulfur D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Affections cutanées allergiques	
Conditionnements	01	036	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 24 Pleurasin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45053	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	bryonia cretica D4, cimicifuga racemosa D6, kalii carbonas D6, ranunculus bulbosus D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Pleurésie	
Conditionnements	01	024	50 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 26 Remisin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45055	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	acidum nitricum D12, acidum phosphoricum dilutum D12, calcii iodidum D12, sulfuris iodidum D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Surmenage physique et intellectuel	
Conditionnements	01	027	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 34 Calcossin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45062	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	acidum silicicum D30, calcium carbonicum hahnemanni D30, calcii fluoridum D12, calcii hypophosphis D6, calcii phosphas D12, hekla lava D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles du métabolisme calcique	
Conditionnements	01	023 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 35 Chadontin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45063	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	aconitum napellus D6, calcium carbonicum hahnemanni D30, chamomilla recutita D4, citrullus colocynthis D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Douleurs dentaires des enfants	
Conditionnements	01	038 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 38 Dextronex, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45066	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	apis mellifica D6, apisinum D12, bryonia cretica D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Douleurs des ovaires (coté droit)	
Conditionnements	01	029 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 39 Sinistronex, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45067	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	lachesis mutus D30, lycopodium clavatum D30, vespa crabro D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Douleurs des ovaires (coté gauche)	
Conditionnements	01	025 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 42 Haemovenin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45070	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	aesculus hippocastanum D30, atropa belladonna D12, calcii fluoridum D30, hamamelis virginiana D6, daphne mezereum D12, pulsatilla pratensis D30, secale cornutum D30, silybum marianum D12, vipera berus D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Varices	
Conditionnements	01	026	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 43 Herbamine, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45071	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	acidum arsenicosum D8, atropa belladonna D30, bryonia cretica D12, eriodictyon californicum D12, hypophysis cerebri D30, kalii dihydrogenophosphas D30, natrii sulfas anhydricus D200, veratrum album D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Asthme bronchique	
Conditionnements	01	022	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 48 Pulmosol, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45076	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	acidum silicicum D30, bryonia cretica D12, cinchona pubescens D6, ferrum phosphoricum D12, kalii carbonas D6, lycopodium clavatum D30, phosphorus D30, solanum dulcamara D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Catarrhe bronchique	
Conditionnements	01	024	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 54 Imbelion, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45082	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	acidum arsenicosum D30, lycopodium clavatum D30, semecarpus anacardium D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Manque de concentration	
Conditionnements	01	024	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 57 Scorosan, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45085	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	acidum silicicum D30, arsenii triiodidum D6, calcium carbonicum hahnemanni D30, lycopodium clavatum D30, phosphorus D30, teucrium scorodonia D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Affections bronchiques	
Conditionnements	01	023 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 6 Gripfektan, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45038	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	aconitum napellus D4, baptisia tinctoria D4, bryonia cretica D4, camphora D3, eucalyptus globulus D3, eupatorium perfoliatum D3, ferrum phosphoricum D8, gelsemium sempervirens D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Catarrhes des voies respiratoires supérieures	
Conditionnements	01	025 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 60 Purhaemine, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45088	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	hepar sulfuris D12, juglans regia D6, sarsaparilla D6, scrophularia nodosa D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Impureté de la peau	
Conditionnements	01	022 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 72 Pankropatin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45099	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	apis mellifica D5, citrullus colocynthis D6, lycopodium clavatum D6, momordica balsamina D3, phosphorus D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	01	024 50 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

01 Dr. Reckeweg R 74 Nocturnin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45101	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	17.04.2015
Composition	01	causticum hahnemanni D30 0.1 ml, ferrum phosphoricum D8 0.2 ml, kalii dihydrogenophosphas D12 0.2 ml, pulsatilla pratensis D12 0.2 ml, sepia officinalis D6 0.2 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Faiblesse de vessie nocturne	
Conditionnements	01	029	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

02 Drosinula, Bronchialsirup

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 32043	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	09.04.2015
Zusammensetzung	02	droserae recentis herbae cum radice extractum ethanolicum liquidum 0.3 g, ratio: 1:6-11, hederiae helioides recentis extractum ethanolicum liquidum 80 mg, ratio: 1:3-12, piceae abietis turionum recentorum succus et extractum aquosum liquidum 2.6 g, ratio: 1:1, saccharum 4.6 g, mel 3 g, pyri communis succus concentratus 3 g ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 4-8 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	02	011	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2020	

01 Echinaforce Protect, Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57538	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex: echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 1140 mg, ratio: 1:12, et echinaceae purpureae radices recentis tinctura 60 mg, ratio: 1:11, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen, bei Erkältungen	
Packung/en	01	024	40 Tablette(n) D
		025	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.07.2020	

01 Efudix, Crème

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

Zul.-Nr.: 36464	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 50 mg, propylenglyolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Topisches Zytostatikum	
Packung/en	01	001	20 g mit 50 Fingerlingen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.03.2021	

01 Eliquis 2.5 mg, Filmtabletten**02 Eliquis 5 mg, Filmtabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61549	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	apixabanum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	apixabanum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Postoperative Thromboseprophylaxe Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie Behandlung und Prävention tiefer VT und LE	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	56 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: Postoperative Thromboseprophylaxe Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie)	
Gültig bis		25.08.2016	

- 18 Eprex 1000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 19 Eprex 2000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 20 Eprex 3000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 21 Eprex 4000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 22 Eprex 10000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 23 Eprex 2000 U/ml, Injektionslösung
 24 Eprex 4000 U/ml, Injektionslösung
 25 Eprex 10000 U/ml, Injektionslösung
 36 Eprex 20000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 37 Eprex 40000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 38 Eprex 5000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 39 Eprex 6000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 41 Eprex 8000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 43 Eprex 30000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49078	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	10.04.2015
Zusammensetzung	18	epoetinum alfa ADNr 1000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	19	epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	20	epoetinum alfa ADNr 3000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	21	epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	22	epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	23	epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	24	epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	25	epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	36	epoetinum alfa ADNr 20000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	37	epoetinum alfa ADNr 40000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	38	epoetinum alfa ADNr 5000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	39	epoetinum alfa ADNr 6000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	41	epoetinum alfa ADNr 8000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	

	43	epoetinum alfa ADNr 30000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.		
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese		
Packung/en	18	804	6 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	19	805	6 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	20	806	6 x 0,3 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	21	807	6 x 0,4 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	22	808	6 x 1 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	36	809	1 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	37	810	4 x 1 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
		811	1 x 1 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	38	812	6 x 0.5 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	39	813	6 x 0,6 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	41	814	6 x 0,8 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	43	815	1 x 0,75 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
		816	4 x 0,75 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2013 (Widerruf der Dosisstärke 40000 U/ml Durchstechflaschen) 49078 23 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 49078 24 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 49078 25 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		27.11.2018		

01 Evicel, Lösung mit Applikationsset

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.:	61278	Abgabekategorie:	B	Index:	06.99.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	I): fibrinogenum humanum 50-90 mg, arginini hydrochloridum, glycinum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): thrombinum humanum 800-1200 U.I., calcii chloridum dihydricum 5.6-6.2 mg, albuminum humanum, mannitolium, natrii acetate trihydricus, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.				
Anwendung		Erreichung von Hämostase in der Chirurgie				
Packung/en	01	001	2 x 1 ml Durchstechflasche(n) 2 Komponente Lösungen	B		
		002	2 x 2 ml Durchstechflasche(n) 2 Komponente Lösungen	B		
		003	2 x 5 ml Durchstechflasche(n) 2 Komponente Lösungen	B		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)				
Gültig bis		28.11.2020				

01 Exjade 125 mg, dispergierbare Tabletten
 02 Exjade 250 mg, dispergierbare Tabletten
 03 Exjade 500 mg, dispergierbare Tabletten
 04 Exjade 400 mg, dispergierbare Tabletten
 05 Exjade 100 mg, dispergierbare Tabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57466	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	23.04.2015
Zusammensetzung	01	deferasiroxum 125 mg, excipients pro compresso.	
	02	deferasiroxum 250 mg, excipients pro compresso.	
	03	deferasiroxum 500 mg, excipients pro compresso.	
	04	deferasiroxum 400 mg, excipients pro compresso.	
	05	deferasiroxum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der transfusionsbedingten Hämosiderose. Behandlung von chronischer Eisenüberladung, die eine Chelattherapie erfordert, bei Patienten mit nicht-transfusionsabhängiger Thalassämie ab 10 Jahren.	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		003 84 Tablette(n)	B
	02	005 28 Tablette(n)	B
		007 84 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		011 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) 57466 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 57466 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.11.2020	

01 Eylea, Lösung zur intravitrealen Injektion in einer Fertigspritze
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62393	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 µl.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO), diabetisches Makulaödem (DME)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.10.2017	

04 Faktor X P Behring 600 I.E., Injektionspräparat

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 47726	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	07.04.2015
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: proteina 20-160 µg ex illo factor IX coagulationis humanus 600 U.I., factor X coagulationis humanus 600-1200 U.I., antithrombinum III humanum, heparinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, glycinum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Hämophilie B (angeborener oder erworbener Blutgerinnungsfaktor IX-Mangel), weitere Erkrankungen mit Faktor IX- oder Faktor X-Mangel	
Packung/en	04	001	600 I.E. Flasche mit Lyophilisat 600 I.E. B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2020	

01 Flumucil Erkältungshusten 600 mg, Tabletten

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 65500	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	01.04.2015
Composizione	01	Compressa: acetylcysteinum 600 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	001	12 compressa/compresse D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.03.2015	
Valevole fino al		25.03.2020	

01 Flumucil, capsule

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 46096	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	28.04.2015
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Mucolitico	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 19.03.2010 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		28.07.2020	

01 Gabapentin Sandoz eco 100, Kapseln**02 Gabapentin Sandoz eco 300, Kapseln****03 Gabapentin Sandoz eco 400, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61375	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	07.04.2015
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, bei neuropathischen Schmerzen	
Packung/en	01	001	50 Kapsel(n) B
		002	100 Kapsel(n) B
	02	003	50 Kapsel(n) B
		004	100 Kapsel(n) B
	03	005	50 Kapsel(n) B
		006	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2020	

01 Glucose 5 % Fresenius, Infusionslösung**02 Glucose 10 % Fresenius, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 42423	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Glukosezufuhr	
Packung/en	01	351 50 ml Beutel Freeflex	B
		378 100 ml Beutel Freeflex	B
		386 250 ml Beutel Freeflex	B
		394 500 ml Beutel Freeflex	B
		491 1000 ml Beutel Freeflex	B
		514 100 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		515 250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		516 500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		517 1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche	B
		518 250 ml Beutel Freeflex+	B
		519 500 ml Beutel Freeflex+	B
		520 1000 ml Beutel Freeflex+	B
		527 50 ml Beutel Freeflex+	B
		528 100 ml Beutel Freeflex+	B
	02	432 250 ml Beutel Freeflex	B
		440 500 ml Beutel Freeflex	B
		505 1000 ml Beutel Freeflex	B
		521 250 ml Beutel Freeflex+	B
		522 500 ml Beutel Freeflex+	B
		523 1000 ml Beutel Freeflex+	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2014 (Dosisstärke Glucose 20% Fresenius wird per 10.04.2015 widerrufen)	
Gültig bis		27.09.2019	

01 Granisetron Labatec 1mg/ml, concentré pour perfusion**02 Granisetron Labatec 3mg/3ml, concentré pour perfusion**

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

N° d'AMM: 59392	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	10.04.2015
Composition	01	granisetronum 1 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	granisetronum 3 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 3 ml.	
Indication		Antiémétique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.10.2014 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		23.03.2020	

04 Haemate P 250, Konzentrat**05 Haemate P 500, Konzentrat****06 Haemate P 1000, Konzentrat**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 45780	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	30.04.2015
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio corresp. proteina corresp. factor VIII coagulationis humanus 250 U.I. et von Willebrandfactor 600 U.I., albuminum humanum, proteina plasmatis humani, glycinum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio corresp. proteina corresp. factor VIII coagulationis humanus 500 U.I. et von Willebrandfactor 1200 U.I., albuminum humanum, proteina plasmatis humani, glycinum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio corresp. proteina corresp. factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I. et von Willebrandfactor 2400 U.I., albuminum humanum, proteina plasmatis humani, glycinum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Blutungen bei Hämophilie A und beim von Willebrand Syndrom	
Packung/en	04	031	250 I.E. 1 Ampulle 250IE + Lösungsmittel 5ml WFI B
	05	066	500 I.E. 1 Ampulle 500IE + Lösungsmittel 10ml WFI B
	06	090	1000 I.E. 1 Ampulle 1000IE + Lösungsmittel 15ml WFI B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2020	

01 Hyperiforce, Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 53790	Abgabekategorie: C	Index: 01.04.1.	29.04.2015
Zusammensetzung	01	hyperici perforati summitatis cum flore recentis extractum ethanolicum spissum corresp. hypericinum 0.14-1.35 mg, ratio: 1-2:1 (corresp. massa siccata 66 mg), excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) C
		002	120 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2012	
Gültig bis		31.05.2016	

01 Infanrix hexa, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 640	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	I) DTPa-HepB-IPV-Komponente: toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg, haemagglutininum filamentosum (B. pertussis) 25 µg, pertactinum (B. pertussis) 8 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatum (Mahoney) 40 U.I., virus poliomyelitis typus 2 inac- tivatum (MEF1) 8 U.I., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum (Saukett) 32 U.I., hepatitis B virus antigenum ADNr 10 µg, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, aluminium ut alumini phosphas, natrii chloridum, medium 199, residui: kalii chloridum nihil, dinatrii phosphas hydricus nihil, kalii dihydrogenophosphas nihil, polysorbatum 20 nihil, polysorbatum 80 nihil, glycinum nihil, formaldehydum nihil, neomycini sulfas nihil, polymyxini B sulfas nihil, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml. II) Hib-Komponente: polysaccharida (HIB) 10 µg conjugatum cum toxoidum tetani, lactosum anhydricum, aluminium ut alumini phosphas, pro praeparatione.	
Anwendung		Grundimmunisierung und Auffrischimpfung, gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Hepatitis B, Poliomyelitis und Haemophilus influenzae Typ b, ab der vollendeten 6. Lebenswoche	
Packung/en	01	001	1 x 1 Kombipackung(en) Fertigspritze und 1 Stechampulle (Nadel separat) B
		002	1 x 10 Kombipackung(en) Fertigspritzen und 10 Stechampullen (Nadeln separat) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.10.2020	

01 Kenacort, Tabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 24206	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	02.04.2015
Zusammensetzung	01	triamcinolonum 4 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	041	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.09.2020	

01 Kenacort-A 10 10 mg/ml, Injektionssuspension
02 Kenacort-A 10 50 mg/5 ml, Injektionssuspension
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 26177	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	02.04.2015
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetonidum 10 mg, carmellosum natricum, polysorbatum 80, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	triamcinoloni acetonidum 50 mg, carmellosum natricum, polysorbatum 80, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 49.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	014	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		049	5 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	030	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.09.2020	

01 Kenacort-A 40 40 mg/ml, Injektionssuspension
02 Kenacort-A 40 200 mg/5 ml, Injektionssuspension
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 32990	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	02.04.2015
Zusammensetzung	01	triamcinoloni acetonidum 40 mg, carmellosum natricum, polysorbatum 80, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 9.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	triamcinoloni acetonidum 200 mg, carmellosum natricum, polysorbatum 80, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 49.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	010	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		029	1 x 1 ml Spritze(n) B
		088	5 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	045	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.09.2020	

08 Kenacort-A Solubile 10 mg/0.25 ml, Injektionslösung**09 Kenacort-A Solubile 40 mg/1 ml, Injektionslösung****10 Kenacort-A Solubile 80 mg/2 ml, Injektionslösung**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 38774	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.24	02.04.2015
Zusammensetzung	08	triamcinoloni acetonidum 10 mg ut triamcinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.	
	09	triamcinoloni acetonidum 40 mg ut triamcinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	10	triamcinoloni acetonidum 80 mg ut triamcinoloni acetonidi-21 phosphas dikalicus, natrii citras dihydricus, macrogolum 300, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	08	213	5 Ampulle(n) OPC-Ampulle B
	09	214	5 Ampulle(n) OPC-Ampulle B
	10	215	5 Ampulle(n) OPC-Ampulle B
		216	1 Spritze(n) Fertigspritze B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.09.2020	

01 Lasix 250 mg, solution injectable (i.v.)

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

N° d'AMM: 36442	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	22.04.2015
Composition	01	furosemidum 250 mg ut furosemidum natricum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	001	1 x 6 ampoule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.02.2015 (suppression du conditionnement (1 x 5 ampoules))	
Valable jusqu'au		01.12.2018	

02 Lebewohl, Hühneraugenpflaster

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 10379	Abgabekategorie: D	Index: 10.07.0.	28.04.2015
Zusammensetzung	02	Tela cum unguento: acidum salicylicum 19.25 mg, acidum lacticum 671 µg, adeps lanae, color.: E 141, excipients ad praeparationem pro 105.911 mg.	
Anwendung		Hühneraugen, Hornhaut	
Packung/en	02	017	8 Pflaster D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2020	

01 Leucen heilungsfördernde Salbe, Salbe

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 15855	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	20.04.2015
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 10 mg, oxychinolini sulfas 0.5 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 40 mg, resorcinolum 5 mg, zinci oxidum 100 mg, macrogolum 400, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundbehandlung	
Packung/en	01	001	30 g D
		002	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2013 Umwandlung der bestehenden Zulassung nur für den Export in eine Zulassung für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein	
Gültig bis		05.04.2016	

01 Locacorten-Vioform, Salbe

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 32127	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	28.04.2015
Zusammensetzung	01	flumetasoni pivalas 0.2 mg, clioquinolum 30 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.10.2020	

01 Lomaherpan Fieberblasen-Creme

ROTTAPHARM SA, Piazza Boffalora 4, 6830 Chiasso

Zul.-Nr.: 52039	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	melissae extractum aquosum siccum 10 mg, DER: 65-75:1, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur lokalen Behandlung von Fieberbläschen	
Packung/en	01	001	5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2014 (Änderung Präparatename, früher: Valverde Fieberbläschen Crème)	
Gültig bis		08.03.2017	

01 Loperamid Helvepharm 2mg, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56049	Abgabekategorie: B/C	Index: 04.09.0.	28.04.2015
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	002	20 Kapsel(n) C
		004	60 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2020	

01 M Classic Eucalyptus Gummipastillen, zuckerfrei

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

Zul.-Nr.: 61471	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 3.38 mg, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 131, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001	70 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.08.2020	

01 Meropenem Hospira 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**02 Meropenem Hospira 1 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: 61008	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	09.04.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.01.2021	

01 Meropenem Sandoz i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**02 Meropenem Sandoz i.v. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60569	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.25	09.04.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: meropenemum 500 mg ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: meropenemum 1 g ut meropenemum trihydricum, natrii carbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 x 500 mg Durchstechflasche A
	02	002	10 x 1 g Durchstechflasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.08.2020	

01 Mestinon retard, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 56387	Abgabekategorie: B	Index: 01.14.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	pyridostigmini bromidum 180 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vagotonicum, Antimyasthenicum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) Braunglasflasche B
		002	100 Tablette(n) Blister B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.08.2020	

01 Metfin 500, Filmtabletten**02 Metfin 850, Filmtabletten****03 Metfin 1000, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55351	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	30.04.2015
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	008	50 Tablette(n) B
	02	010	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
	03	014	60 Tablette(n) B
		016	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.08.2020	

- 01 Metformin Actavis 500 mg, Filmtabletten
 02 Metformin Actavis 850 mg, Filmtabletten
 03 Metformin Actavis 1000 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61258	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002	56 Tablette(n) B
		003	84 Tablette(n) B
		011	50 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		006	84 Tablette(n) B
		012	30 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
	03	008	60 Tablette(n) B
		010	120 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Metformin Actavis 500mg, 100 Filmtabletten)	
Gültig bis		18.07.2020	

01 Metoprolol retard Helvepharm 25 mg, Filmdabletten
02 Metoprolol retard Helvepharm 50 mg, Filmdabletten
03 Metoprolol retard Helvepharm 100 mg, Filmdabletten
04 Metoprolol retard Helvepharm 200 mg, Filmdabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 59131	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	27.04.2015
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.09.2020	

01 Microbar HD (E-Z-HD), polvere
 Bracco Suisse SA, Via Cantonale, Galleria 2, 6928 Manno

N° d'AMM: 41341	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.01.0.	29.04.2015
Composizione	01	barii sulfas 334.74 g, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients ad pulverem pro 340 g, Corresp. barii sulfas 984.5 mg/g.	
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	01	001 340 g	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 07.06.2012 (modifica composizione)	
Valevole fino al		11.12.2017	

03 Miochol E, intraokulare Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 54058	Abgabekategorie: B	Index: 11.01.0.	28.04.2015
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: acetylcholini chloridum 20 mg, mannitolium, pro vitro. Solvens: natrii acetat trihydricus, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Miotikum	
Packung/en	03	039	2 ml 1 Trockenvial zu 20 mg mit 1 Lösungsmittelampulle zu 2 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.06.2020	

01 Monovo, Crème

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 60544	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	005	30 g B
		006	50 g B
		009	35 g B
		010	70 g B
		011	90 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.09.2020	

01 Monovo, Salbe

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 60327	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	005	30 g B
		006	50 g B
		009	35 g B
		010	70 g B
		011	90 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.09.2020	

01 Morga Beruhigungstee, geschnittene Drogen

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 53464	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.2.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	matricariae flos 40 %, lavandulae flos 20 %, melissae folium 15 %, menthae piperitae folium 15 %, aurantii amari epicarpium et mesocarpium 10 %, pro charta 1.3 g.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	017	20 x 1,3 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2020	

01 Morga Birkenblätter, geschnittene Droge

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43289	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	betulae folium 1.4 g pro charta.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	012	20 x 1,4 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

03 Morga Brennnesselblätter, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43290	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	03	urticae folium 0.8 g pro charta.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	03	010	20 x 0,8 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Morga Erkältungstee, geschnittene Kräuter

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 53465	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	sambuci flos 30 %, tiliae flos 30 %, thymi herba 20 %, rosae pseudofructus 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Schweisstreibend	
Packung/en	01	013	20 x 1,5 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Morga Fenchelfrucht, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43292	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Packung/en	01	013 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Morga Löwenzahnkraut, geschnittene Droge

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43293	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	taraxaci herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	028 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Morga Malvenblätter, geschnittene Droge

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43294	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	malvae folium 0.8 g pro charta.	
Anwendung		Hustenreizlindernd	
Packung/en	01	016 20 x 0,8 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Morga Orangenblüten, ganze Droge

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43295	Abgabekategorie: E	Index: 01.04.1.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	aurantii flos (Citrus sinensis) 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	012 20 x 1,2 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2020	

03 Morga Salbei (dreilappig), Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43296	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.2.	02.04.2015
Zusammensetzung	03	salviae trilobae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Als Gurgelmittel	
Packung/en	03	019 20 x 1,2 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Morga Schafgarbenkraut, geschnittene Droge

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43297	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	millefolii herba 0.8 g pro charta.	
Anwendung		Appetitanregend	
Packung/en	01	015 20 x 0,8 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Morga Spitzwegerich, geschnittene Droge

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43298	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	plantaginis lanceolatae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Hustenreizmildernd	
Packung/en	01	011 20 x 1,5 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Morga Tausendgüldenkraut, geschnittene Droge

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43299	Abgabekategorie: E	Index: 04.07.1.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	centaurii herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Appetitanregend	
Packung/en	01	018 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Morga Thymian, Beutel

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 43300	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	thymi herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	016 20 x 1,0 g Beutel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

01 Movicol Junior Chocolat, Pulver

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 58246	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	22.04.2015
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 6.563 g, natrii chloridum 175.4 mg, natrii hydrogenocarbonas 89.3 mg, kalii chloridum 15.9 mg, arom.: vanillinum et alia, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2013 (Änderung Präparatename, früher: Movicol Junior, Pulver) (Änderung Zusammensetzung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.11.2018	

01 NaCl 0,9 % Fresenius, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 42425	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Kochsalzzufuhr	
Packung/en	01	354	50 ml Beutel Freeflex B
		362	100 ml Beutel Freeflex B
		370	250 ml Beutel Freeflex B
		389	500 ml Beutel Freeflex B
		443	1000 ml Beutel Freeflex B
		444	100 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		445	250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		446	500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		447	1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		448	250 ml Beutel Freeflex in 500 ml B
		449	50 ml Beutel Freeflex+ B
		450	100 ml Beutel Freeflex+ B
		451	250 ml Beutel Freeflex+ B
		452	500 ml Beutel Freeflex+ B
		453	250 in 500 ml Beutel Freeflex+ B
		454	1000 ml Beutel Freeflex+ B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2014 (Widerruf von 50 ml Glas-Injektionsflasche, 100 ml Glas-Injektionsflasche, 100 ml Glas-Infusionsflasche, 250/500/1000/2000 ml Frekaflex (biluer-flex))	
Gültig bis		27.09.2019	

01 Natriumiodid (123-I) GE Healthcare, Hartgelatinekapseln

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55261	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.6.	16.04.2015
Zusammensetzung	01	natrii iodidum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 3.7-37 MBq, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schilddrüsendiagnostik	
Packung/en	01	006	1 Kapsel(n) 3,7 MBq A
		008	1 Kapsel(n) 7,4 MBq A
		010	1 Kapsel(n) 11,1 MBq A
		012	1 Kapsel(n) 18,5 MBq A
		014	1 Kapsel(n) 37,0 MBq A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.08.2020	

02 Nutriflex 48, Infusionslösung
04 Nutriflex special, Infusionslösung
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 42847	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	09.04.2015
Zusammensetzung	02	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 300 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 530 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 600 ml.</p> <p>II) Aminosäurelösung: aminoacida: isoleucinum 2.82 g, leucinum 3.76 g, lysinum anhydricum 2.73 g ut lysinum monohydricum, methioninum 2.35 g, phenylalaninum 4.21 g, threoninum 2.18 g, tryptophanum 680 mg, valinum 3.12 g, argininum 3.24 g, histidinum 1.5 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 5.82 g, acidum asparticum 1.8 g, acidum glutamicum 4.21 g, glycinum 1.98 g, prolinum 4.08 g, serinum 3.6 g, mineralia: magnesii acetat tetrahydricus 1.23 g, natrii acetat trihydricus 1.56 g, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.12 g, kalii hydroxidum 1.4 g, natrii hydroxidum 230 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.</p> <p>I) et II) corresp.: aminoacida 48.1 g, nitrogenia 6.8 g, natrium 37.2 mmol, kalium 25 mmol, calcium 3.6 mmol, magnesium 5.7 mmol, chloridum 35.5 mmol, acetat 22.9 mmol, phosphas 20 mmol, in solutione recenter reconstituta 1000 ml. Corresp. 5908 kJ pro 1 l.</p>	
	04	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 240 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 600 mg, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>II) Aminosäurelösung: aminoacida: isoleucinum 4.11 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut lysinum monohydricum, methioninum 3.42 g, phenylalaninum 6.15 g, threoninum 3.18 g, tryptophanum 1 g, valinum 4.54 g, argininum 4.73 g, histidinum 2.19 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.49 g, acidum asparticum 2.63 g, acidum glutamicum 6.14 g, glycinum 2.89 g, prolinum 5.95 g, serinum 5.25 g, mineralia: magnesii acetat tetrahydricus 1.08 g, natrii acetat trihydricus 1.63 g, kalii dihydrogenophosphas 2 g, kalii hydroxidum 620 mg, natrii hydroxidum 1.14 g, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>I) et II) corresp.: aminoacida 70 g, nitrogenia 10 g, natrium 40.5 mmol, kalium 25.7 mmol, calcium 4.1 mmol, magnesium 5 mmol, chloridum 49.5 mmol, phosphas 14.7 mmol, acetat 22 mmol, in solutione recenter reconstituta 1000 ml. Corresp. 5190 kJ pro 1 l.</p>	
Anwendung		parenterale Ernährung	
Packung/en	04	208	1 x 1000 ml B
		216	5 x 1000 ml B
		232	1 x 1500 ml B
		240	5 x 1500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung) 42847 02 Dosistärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.10.2020	

01 Oestro-Gynaedron, Vaginalcrème

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52195	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	estriolum 0.5 mg, propylenglycolum, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale vulväre und vaginale Oestrogen Therapie	
Packung/en	01	001	50 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2014 Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt	
Gültig bis		28.11.2019	

04 Olanzapin-Teva 10 mg, Schmelztabletten**05 Olanzapin-Teva 15 mg, Schmelztabletten****06 Olanzapin-Teva 20 mg, Schmelztabletten****07 Olanzapin Teva 5 mg, Schmelztabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58624	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	09.04.2015
Zusammensetzung	04	olanzapinum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	05	olanzapinum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 110, excipiens pro compresso.	
	06	olanzapinum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	07	olanzapinum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	04	004	28 Tablette(n) B
	05	005	28 Tablette(n) B
	06	006	28 Tablette(n) B
	07	007	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2014 (Dosisstärke 2,5 mg und 7,5 mg wird per 10.04.2015 widerrufen)	
Gültig bis		25.11.2019	

01 Olbas Inhaler, Inhalierstift

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 8599	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	Tela cum solutione. Lösung: cajeputi aetheroleum 20 % m/m, cineolum 20 % m/m, menthae piperitae aetheroleum 20 % m/m, levomentholum 40 % m/m corresp. cineolum >150 mg et levomentholum >250 mg pro praeparatione.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.02.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.09.2020	

01 Omeprazol MUT Sandoz 10 mg, Filmtabletten
 02 Omeprazol MUT Sandoz 20 mg, Filmtabletten
 03 Omeprazol MUT Sandoz 40 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60486	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	30.04.2015
Zusammensetzung	01	omeprazolom 10 mg ut magnesii omeprazolom, excipiens pro compresso obducto.	
	02	omeprazolom 20 mg ut magnesii omeprazolom, excipiens pro compresso obducto.	
	03	omeprazolom 40 mg ut magnesii omeprazolom, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n) Blister	B
		002 28 Tablette(n) Blister	B
		003 56 Tablette(n) Blister	B
		004 100 Tablette(n) Blister	B
		005 14 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		006 28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		007 56 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		008 100 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
	02	009 7 Tablette(n) Blister	B
		010 14 Tablette(n) Blister	B
		011 28 Tablette(n) Blister	B
		012 56 Tablette(n) Blister	B
		013 100 Tablette(n) Blister	B
		014 7 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		015 14 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		016 28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		017 56 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		018 100 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
	03	019 7 Tablette(n) Blister	B
		020 28 Tablette(n) Blister	B
		021 56 Tablette(n) Blister	B
		022 7 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		023 28 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
		024 56 Tablette(n) Kunststoffbehälter	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2020	

02 Otagan, solution

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

N° d'AMM: 10714	Catégorie de remise: C	Index: 12.01.1.	30.04.2015
Composition	02	procainum 10 mg ut procaini hydrochloridum, phenazonum 50 mg, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Otagie	
Conditionnements	02	036	12 g C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 07.05.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		06.10.2020	

01 Pantocim 40 mg i.v., Lyophilisat für Injektion oder Infusion

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62766	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, pro vitro.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) B
		004	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2013 Änderung Hilfsstoffzusammensetzung	
Gültig bis		13.11.2018	

01 Perindopril N Servier 5 mg, comprimé pelliculé**02 Perindopril N Servier 10 mg, comprimé pelliculé**

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

N° d'AMM: 65516	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	10.04.2015
Composition	01	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, color.: E 141ii, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, color.: E 141ii, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.11.2014 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		05.11.2019	

01 Perindopril-Amlodipine Servier 5mg/5mg, comprimés
02 Perindopril-Amlodipine Servier 5mg/10mg, comprimés
03 Perindopril-Amlodipine Servier 10mg/5mg, comprimés
04 Perindopril-Amlodipine Servier 10mg/10mg, comprimés
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65462	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	10.04.2015
Composition	01	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	03	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	04	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Indication		Hypertension, maladie coronaire stable	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.09.2014 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		21.09.2019	

01 Perindopril-Indapamide N Servier 2.5mg/0.625mg, comprimées pelliculés
02 Perindopril-Indapamide N Servier 5mg/1.25 mg, comprimées pelliculés
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65519	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	10.04.2015
Composition	01	perindoprilum argininum 2.5 mg corresp. perindoprilum 1.698 mg, indapamidum 0.625 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.11.2014 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		05.11.2019	

01 Perindopril-Indapamide N Servier 10mg/2.5mg, comprimés pelliculés
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65520	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	10.04.2015
Composition	01	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, indapamidum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.11.2014 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		05.11.2019	

03 Perskindol Classic, fluid

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

N° d'AMM: 42369	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	01.04.2015
Composition	03	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetat 1 mg, conserv.: benzylis benzoas, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires	
Conditionnements	03	071	250 ml D
		098	1000 ml D
		101	5000 ml D
		128	50 ml D
		129	500 ml D
		130	2 x 500 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		06.10.2020	

01 Pevisone, Crème

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 40662	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	28.04.2015
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, triamcinoloni acetonidum 1 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Dermatomykosen	
Packung/en	01	014	15 g B
		022	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2020	

01 Pneumovax-23, Injektionslösung

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 509	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	polysaccharida ex streptococcus pneumoniae (serotypes: 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F, 33F) je 25 µg, natrii chloridum, conserv.: phenolum 0.25 %, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Pneumokokken-Infektionen, insbesondere Pneumonien, ab dem vollendeten 2. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 x 0.5 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.09.2020	

01 Priorin N, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 25121	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	30.04.2015
Zusammensetzung	01	milia extractum 140 mg, tritici embryonis oleum 271 mg, cystinum 2 mg, calcii pantothenas 10 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Haarwuchsstörungen	
Packung/en	01	112	90 Kapsel(n) in Flasche D
		120	180 Kapsel(n) in Flasche D
		139	270 Kapsel(n) in Flasche D
		140	90 Kapsel(n) in Blister D
		141	180 Kapsel(n) in Blister D
		142	270 Kapsel(n) in Blister D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2020	

03 Procutol, Lösung

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 47599	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	03	triclosanum 10 mg, natrii ricinoleini sulfas, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, conserv.: 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxanum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Reinigung von empfindlicher oder kranker Haut	
Packung/en	03	001	175 ml D
		002	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2015	
Gültig bis		19.09.2020	

01 Pulmofofor, gouttes

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

N° d'AMM: 53978	Catégorie de remise: C	Index: 03.01.1.	22.04.2015
Composition	01	dextromethorphanum hydrobromidum 25 mg corresp. dextromethorphanum 18.5 mg, arom.: saccharinum natricum et vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 30 guttae corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indication		Toux, particulièrement la toux sèche irritative	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.07.2011 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		15.01.2017	

01 Quiril comp.10/12,5, Filmtabletten

02 Quiril comp.20/12,5, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56910	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	07.04.2015
Zusammensetzung	01	quinaprilum 10 mg ut quinaprili hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quinaprilum 20 mg ut quinaprili hydrochloridum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

04 Redimune 1 g, Trockensubstanz mit Solvens
 05 Redimune 3 g, Trockensubstanz mit Solvens
 06 Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens
 07 Redimune 12 g, Trockensubstanz mit Solvens
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 500	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	02.04.2015
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum humanum normale 1 g, saccharum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 33 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum humanum normale 3 g, saccharum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 100 ml.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum humanum normale 6 g, saccharum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 200 ml.	
	07	praeparatio sicca: immunoglobulinum humanum normale 12 g, saccharum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 200 ml.	
Anwendung		Immunmodulation bei idiopathischer thrombozytopenischer Purpura (ITP) Immunmodulation bei Kawasaki-Syndrom allogene Knochenmarktransplantation Substitutionstherapie bei primären Immunmangelkrankheiten Substitutionstherapie bei Myelom oder chronisch-lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen Immunmodulation bei Guillain-Barré Syndrom (GBS) Substitutionstherapie bei Kindern mit kongenitalem AIDS und rezidivierenden Infektionen	
Packung/en	06	003 6 g Packung zu 6 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland für Redimune 1 g, 3 g und 12 g) 500 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 500 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 500 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.02.2017	

01 Redoxon orange 1g, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56354	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	30.04.2015
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 1 g, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin C Präparat	
Packung/en	01	005 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.09.2020	

- 01 Retacrit (Epoetin Zeta) 1000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 02 Retacrit (Epoetin Zeta) 2000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 03 Retacrit (Epoetin Zeta) 3000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 04 Retacrit (Epoetin Zeta) 4000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 05 Retacrit (Epoetin Zeta) 5000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 06 Retacrit (Epoetin Zeta) 6000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 07 Retacrit (Epoetin Zeta) 8000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 08 Retacrit (Epoetin Zeta) 10000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 09 Retacrit (Epoetin Zeta) 20000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 10 Retacrit (Epoetin Zeta) 30000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 11 Retacrit (Epoetin Zeta) 40000, Injektionslösung in Fertigspritzen
 Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: 60407	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	30.04.2015
Zusammensetzung	01	epoetinum zeta 1000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	02	epoetinum zeta 2000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	03	epoetinum zeta 3000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.	
	04	epoetinum zeta 4000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	05	epoetinum zeta 5000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	06	epoetinum zeta 6000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	07	epoetinum zeta 8000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	08	epoetinum zeta 10000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	epoetinum zeta 20000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	10	epoetinum zeta 30000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	

	11	epoetinum zeta 40000 U.I., polysorbatum 20, dinatrii phosphas dihydricus, calcii chloridum dihydricum, glycinum, leucinum, isoleucinum, threoninum, acidum glutamicum, phenylalaninum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		28.09.2020

01 Rhinostop 50, spray**02 Rhinostop 25, spray**

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

N° d'AMM: 55332	Categoria di dispensazione: C/D	Index: 12.02.1.	09.04.2015
Composizione	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, natrii hyaluronas, conserv.: E 217, E 219, natrii dehydroacetat, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 50 µg pro dosi.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, natrii hyaluronas, conserv.: E 217, E 219, natrii dehydroacetat, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 µg pro dosi.	
Indicazione		rinite	
Confezione/i	01	001	10 ml
	02	005	10 ml
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 08.06.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		12.10.2020	

01 Risedronat Actavis 5 mg, Filmtabletten**02 Risedronat Actavis 30 mg, Filmtabletten****03 Risedronat Actavis 35 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62176	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	28.04.2015
Zusammensetzung	01	natrii risedronas 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	natrii risedronas 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	natrii risedronas 35 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose, Morbus Paget	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.04.2016	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62917	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	22.04.2015
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipients ad praeparationem pro 4.6 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipients ad praeparationem pro 9.2 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	004	30 Pflaster
	02	005	30 Pflaster
		006	60 Pflaster
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2014 Neuer Präparatenamen	
Gültig bis		26.03.2019	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Artischocke

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 42622	Abgabekategorie: E	Index: 04.99.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	cynarae involucri recentis succus, ratio: 1:0.6-0.9.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	036	200 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Birkenblatt

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25255	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	betulae folii recentis extractum aquosum liquidum, ratio: 1:2.05-2.4.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	038	200 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Brennnessel

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25258	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	urticae herbae recentis succus, ratio: 1:0.55-0.8.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	029	200 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Brunnenkresse

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25259	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	nasturtii herbae recentis succus, ratio: 1:0.65-0.8.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	025 200 ml	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Huflattichblatt

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 55156	Abgabekategorie: E	Index: 03.01.2.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	farfarae folii recentis succus ratio: 1:0.68-0.95.	
Anwendung		Hustenreizlindernd	
Packung/en	01	027 200 ml	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Löwenzahn

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25265	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	taraxaci radices cum herba recentis succus, ratio: 1:0.6-0.8.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	025 200 ml	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Salbei

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25269	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.2.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	salviae herbae recentis succus, ratio: 1:0.5-0.9.	
Anwendung		Zum Gurgeln	
Packung/en	01	020 200 ml	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Schafgarbe

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25270	Abgabekategorie: E	Index: 04.99.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	millefolii herbae recentis succus, ratio: 1:0.6-0.9.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	029 200 ml	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Schwarzrettich

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25268	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	raphani sativi recentis succus, ratio: 1:0.56-0.7.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	024	200 ml E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Thymian

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25273	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	thymi herbae recentis extractum aquosum liquidum, ratio: 1:1.5-2.4.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	036	200 ml E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft, Zinnkraut

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 25276	Abgabekategorie: E	Index: 05.02.0.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	equiseti herbae recentis extractum aquosum liquidum, ratio: 1:1.6-2.0.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	027	200 ml E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2020	

01 Similasan Beruhigung, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 51364	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	asa foetida D4, crataegus e fructibus recentibus D4, lycopus virginicus D3, passiflora incarnata D4 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	024	15 g D
		025	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	

01 Similasan Leber-Galle-Beschwerden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51363	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D6, chelidonium majus D6, silybum marianum D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Leber-Galle-Beschwerden	
Packung/en	01	020	15 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	

01 Somavert 10 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion**02 Somavert 15 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion****03 Somavert 20 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57144	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	23.04.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 10 mg, glycinum, mannitolum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 15 mg, glycinum, mannitolum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 20 mg, glycinum, mannitolum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
Anwendung		Akromegalie	
Packung/en	01	001	30 Durchstechflasche(n) 30 Vials Pulver und 30 Vials Lösungsmittel A
	02	003	30 Durchstechflasche(n) 30 Vials Pulver und 30 Vials Lösungsmittel A
	03	007	1 Durchstechflasche(n) 1 Vial Pulver und 1 Vial Lösungsmittel A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.10.2020	

- 01 Targin 10 mg/5 mg, Tabletten retard
 02 Targin 20 mg/10 mg, Tabletten retard
 03 Targin 5 mg/2.5 mg, Tabletten retard
 04 Targin 40 mg/20 mg, Tabletten retard

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

Zul.-Nr.: 58683	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. naloxonum 4.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. naloxonum 9 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. naloxonum 2.25 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 36 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 20 mg corresp. naloxonum 18 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 60 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n)	A
	03	005 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
	04	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2014 (Korrektur der Deklaration) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		12.11.2019	

01 Topamax 25 mg, Filmtabletten
 02 Topamax 50 mg, Filmtabletten
 03 Topamax 100 mg, Filmtabletten
 04 Topamax 200 mg, Filmtabletten
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53537	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	07.04.2015
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	topiramatum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	014	60 Tablette(n) B
	02	022	60 Tablette(n) B
	03	030	60 Tablette(n) B
	04	049	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.02.2021	

01 Topotecan Fresenius 1 mg/1 ml, Infusionskonzentrat
 02 Topotecan Fresenius 4 mg/4 ml, Infusionskonzentrat
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 65286	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.04.2015
Zusammensetzung	01	topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		003	5 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
		004	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrössen, neu: 5 Durchstechflaschen pro Packung für 1 mg/ml und 4 mg/ml)	
Gültig bis		16.12.2019	

02 True Test, Pflaster

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: 56688	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	02.04.2015
Zusammensetzung	02	<p>Tela cum praeparatione (Panel 1): niccoli sulfas 0.16 mg, alcoholes adipis lanae 0.81 mg, neomycini sulfas 0.49 mg, kalii dichromas 44 µg, Cain-mix: benzocainum 0.364 mg, cinchocaini hydrochloridum 73 µg, tetracaini hydrochloridum 73 µg, Parfum-Mix: amylcinnamaldehydum 15 µg, isoeugenolum 15 µg, cinnamaldehydum 34 µg, eugenolum 34 µg, alcohol cinnamylicus 54 µg, hydroxycitronellalum 54 µg, geraniolum 70 µg, evernia prunastri 70 µg, colophonium 0.97 mg, E 320, E 321, Paraben-Mix: E 218 0.16 mg, E 214 0.16 mg, E 216 0.16 mg, butylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, benzylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, Negativ-Kontrolle, balsamum peruvianum 0.65 mg, ethylendiamini dihydrochloridum 41 µg, cobalti dichloridum 16 µg, excipients pro praeparatione.</p> <p>Tela cum praeparatione (Panel 2): resina p-tert-butylphenoli formaldehydi 36 µg, epoxy resina 41 µg, Carba-Mix: diphenylguanidinum 68 µg, zinci diethyldithiocarbamas 68 µg, zinci dibutyldithiocarbamas 68 µg, Schwarzgummi-Mix: isopropyl-phenyl-para-phenylendiaminum 10 µg, cyclohexyl-phenyl-para-phenylendiaminum 25 µg, diphenyl-para-phenylendiaminum 25 µg, methyl(chloro)isothiazolinonum 3.2 µg, quaternium-15 81 µg, methyl dibromoglutaronitril 4.1 µg, para-phenylendiaminum 65 µg, formaldehydum ut hydroxymethylis succinimidum 0.15 mg, Mercapto-Mix: morpholinylmercapto-benzothiazolum 20 µg, cyclohexylbenzothiazylis sulphenamidum 20 µg, dibenzothiazylis disulphidum 20 µg, thiomersalum 5.7 µg, Thiuram-Mix: tetramethylthiuramum monosulfidum 5.5 µg, thiramum 5.5 µg, disulfiramum 5.5 µg, dipentamethylenis thiurami disulphas 5.5 µg, excipients pro praeparatione.</p> <p>Tela cum praeparatione (Panel 3): diazolidinyl-ureum 0.45 mg, Quinolin-Mix: clioquinolum 80 µg, chlorquinaldolum 80 µg, tixocortoli-21 pivalas 2.4 µg, natrii aurothiosulfas dihydricum 61 µg, imidazolidinyl-ureum 0.49 mg, budesonidum 0.8 µg, hydrocortisoni-17 butyras 16 µg, 2-mercapto-benzothiazolum 61 µg, bacitracinum 0.49 mg, parthenolidum 2.4 µg, disperse blue 106 41 µg, bronopolum 0.2 mg, excipients pro praeparatione.</p>	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	02	003	10 x 3 Pflaster A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2020	

01 Ultiva 1 mg, Lyophilisat**02 Ultiva 2 mg, Lyophilisat****03 Ultiva 5 mg, Lyophilisat**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53747	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	10.04.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 1 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 2 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: remifentanilum 5 mg ut remifentanili hydrochloridum, glycinum, pro vitro.	
Anwendung		Narco-Analgetikum	
Packung/en	01	019	5 Durchstechflasche(n) A
	02	027	5 Durchstechflasche(n) A
	03	035	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2010 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		03.11.2020	

01 Ultravist 240, Injektionslösung
 02 Ultravist 300, Injektionslösung
 03 Ultravist 370, Injektionslösung
 04 Ultravist 150, Injektionslösung
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 46969	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	30.04.2015
Zusammensetzung	01	iopromidum 499 mg corresp. iodum 240 mg, natrii calcii edetas, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iopromidum 623 mg corresp. iodum 300 mg, natrii calcii edetas, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iopromidum 769 mg corresp. iodum 370 mg, natrii calcii edetas, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	iopromidum 312 mg corresp. iodum 150 mg, natrii calcii edetas, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	243	1 x 50 ml B
	02	030	1 x 20 ml B
		065	10 x 50 ml B
		081	10 x 100 ml B
		251	1 x 50 ml B
		278	1 x 100 ml B
		316	1 x 200 ml B
		324	10 x 200 ml B
		332	8 x 500 ml B
		382	1 x 75 ml B
		406	1 x 125 ml B
		415	1 x 75 ml vorgefüllte Patrone B
		416	1 x 100 ml vorgefüllte Patrone B
		417	2 x 5 x 100 ml vorgefüllte Patrone B
		418	1 x 125 ml vorgefüllte Patrone B
	03	111	10 x 50 ml B
		146	10 x 100 ml B
		154	1 x 200 ml B
		197	1 x 30 ml B
		286	1 x 50 ml B
		294	1 x 100 ml B
		308	10 x 200 ml B
		359	8 x 500 ml B
		419	1 x 100 ml vorgefüllte Patrone B
		420	2 x 5 x 100 ml vorgefüllte Patrone B
	04	227	1 x 50 ml B
		374	1 x 200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.11.2020	

01 Uman Big 180 UI/1ml, Lösung zur intramuskulären Injektion**02 Uman Big 540 UI/3ml, Lösung zur intramuskulären Injektion**

Kedron Swiss Sarl, Obmoos 4, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 59374	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 100-180 mg: immunoglobulinum humanum normale min.90 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 180 U.I., glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	proteina plasmatis humani 100-180 mg: immunoglobulinum humanum normale min.90 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 180 U.I., glycinum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Prophylaxe einer Hepatitis-B-Infektion		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	08.09.2020		

01 Venbig 500 U.I./10 ml, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion**02 Venbig 2500 U.I./50 ml, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion**

Kedron Swiss Sarl, Obmoos 4, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 59373	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	09.04.2015
Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 50 mg: immunoglobulinum humanum normale min.95 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 50 U.I., saccharum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	proteina plasmatis humani 50 mg: immunoglobulinum humanum normale min.95 % corresp. immunoglobulinum humanum hepatitis B min. 50 U.I., saccharum, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Prophylaxe einer Hepatitis-B-Infektion		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	24.10.2020		

01 Virucalm, crema

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 55151	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.09.3.	01.04.2015
Composizione	01	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione	Herpes labialis		
Confezione/i	01	004	2 g D
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.06.2010 (proroga dell'omologazione)		
Valevole fino al	10.08.2020		

01 Zeller Balsam, flüssig

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 10523	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	15.04.2015
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum et glycerolicum liquidum ex absinthii herba 0.7 mg, cinnamomi cortex 3.8 mg, guaiaci lignum 14.3 mg, millefolii herba 7 mg, rhoeados flos 11 mg, tormentillae rhizoma 9.5 mg, balsamum toltanum 0.3 mg, benzoe tonkinensis 4.8 mg, myrrha 2.4 mg, olibanum 0.9 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 40 guttae, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	095	100 ml D
		109	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.04.2010	
Gültig bis		06.10.2020	

02 Zeller Herz und Nerven, Tropfen

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 10029	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	22.04.2015
Zusammensetzung	02	extractum liquidum ex ilicis aquifolii folium 10 mg, olivae folium 10 mg, crataegi fructus 10 mg, crataegi folium cum flore 30 mg, caryophyllatae herba 20 mg, passiflorae herba 15 mg, lupuli strobulus 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 32 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	02	058	100 ml D
		066	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2020	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Desinfektionslösung Stricker ad us.vet.

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 47616	Abgabekategorie: C	Index:	10.04.2015
Zusammensetzung	01	benzethonii chloridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Nutz- und Heimtiere	
Packung/en	01	018 1 l	C
		026 5 l	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2020	

01 Desinfektionsspray Stricker ad us.vet.

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 47617	Abgabekategorie: C	Index:	10.04.2015
Zusammensetzung	01	benzethonii chloridum 1 mg, alcohol isopropylicus 600 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, solutio 216 ml et propellentia ad aerosolum pro vase 300 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Nutz- und Heimtiere	
Packung/en	01	014 300 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2020	

01 Glucoselösung 20% Stricker ad us.vet., Infusionslösung

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 43550	Abgabekategorie: B	Index:	10.04.2015
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 200 mg, conserv.: phenolum 1.8 mg ut phenolum liquefactum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucose-Infusionslösung für Kühe	
Packung/en	01	012 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2020	

01 Organocalcium ad us.vet., Infusionslösung

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 14238	Abgabekategorie: B	Index:	10.04.2015
Zusammensetzung	01	calcii gluconas 200 mg, acidum boricum, conserv.: phenolum liquefactum 2 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Calciumpräparat für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	018 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2020	

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.04.2015 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 01.04.2015, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** 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)
27821	Velbe, Lyophilisat
42863	Eldisine, Lyophilisat
45323	Oncovin Liquid, Injektionslösung

Per 01.04.2015 übernimmt die Firma **Pro Farma AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pro Concepta Zug AG, Zug:**

A compter du 01.04.2015, l'entreprise **Pro Farma AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pro Concepta Zug AG, Zug:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
641	Tuberkulin PPD RT 23 SSI, Injektionslösung
696	BCG Vaccine SSI, Trockensubstanz mit Solvens
711	Diphtherie- und Tetanus-Adsorbatimpfstoff für Kinder, Injektionssuspension
13289	Dihydergot, Injektionslösung s.c., i.m.
13290	Dihydergot, Tropflösung / sistiert
18979	Hydrocortone, Tabletten
20258	Erythrocin i.v., Infusionspräparat
21037	Néo-Mercazole, Tabletten
21713	Puri-Nethol, Tabletten
22562	Kemadrin, Tabletten
23426	Leukeran, Filmtabletten
24122	Ovestin, Tabletten
24461	Dihydergot, Tabletten / sistiert
24621	Estradurin, Injektionspräparat
26660	Deca-Durabolin, Injektionslösung (i.m.)
30897	Alkeran, Filmtabletten
30901	Locacorten, Crème
30902	Locacorten, Salbe
30904	Locacorten mit Neomycin, Crème
30905	Locacorten mit Neomycin, Salbe
31887	Imurek, Filmtabletten
32125	Locacorten-Vioform, Crème

32127	Locacorten-Vioform, Salbe
32917	Zyloric, Tabletten
33273	Aethoxysklerol, Injektionslösung
34474	Locacorten-Vioform, Ohrentropfen
34736	Locasalen, Salbe
37234	Sulfarlem S 25, Dragées
37890	Lanvis, Tabletten
38047	Imurek, Lyophilisat
41529	Trandate, Injektionslösung
41530	Trandate, Tabletten
41996	Erythrocin, Granulat
44689	Eryderm, Lösung
45010	Sicorten, Crème
45011	Sicorten plus, Crème
45012	Sicorten, Salbe
47183	Ovestin, Ovula
47322	Erythrocin-ES 500, Filmtabletten
47408	Fraxiparine, Injektionslösung
48165	Fucithalmic, steriles Tropfgel
48299	Amsidyl, Infusionspräparat
49603	Dihydergot, Nasalspray
50759	Sicorten, Lösung
50844	Ovestin, Crème
51193	Gracial, Tabletten
51809	Orgaran, Injektionslösung
52193	Alkeran, Injektions-/Infusionspräparat
52240	Fucithalmic Monodosen, Augen-Tropfgel
52342	Hytrin BPH, Tabletten
52672	Laurina, Tabletten
54499	Fraxiforte Injektionslösung
55937	Arixtra, Injektionslösung
56300	Propycil 50, Tabletten
58142	Abstral, Sublingualtabletten
58506	Measles Vaccine (live), Lyophilisat und Lösungsmittel
58727	Ekerior Plus, Crème

Per 01.04.2015 übernimmt die Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA, Vernier**:

A compter du 01.04.2015, l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi/Bristol-Myers Squibb SA, Vernier**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54250	Aprovel, comprimés pelliculés
54509	Plavix, comprimés filmés
54842	CoAprovel, comprimés filmés
58696	DuoPlavin, comprimés pelliculés

Per 01.04.2015 übernimmt die Firma **Halag Chemie AG, Aadorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Thomas Menzi AG, Aadorf**:

A compter du 01.04.2015, l'entreprise **Halag Chemie AG, Aadorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Thomas Menzi AG, Aadorf**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57988	Menzi Dip ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel
58905	Agraro ad us.vet., Zitzendesinfektionsmittel

Per 01.04.2015 übernimmt die Firma **Takeda Pharma AG, Freienbach** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sucampo AG, Zug**:

A compter du 01.04.2015, l'entreprise **Takeda Pharma AG, Freienbach** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sucampo AG, Zug**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
59275	Amitiza, Weichkapseln

Per 01.04.2015 übernimmt die Firma **Pro Farma AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 01.04.2015, l'entreprise **Pro Farma AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

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

Per 13.04.2015 übernimmt die Firma **Pro Farma AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen**:

A compter du 13.04.2015, l'entreprise **Pro Farma AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
31095	Florinef, Tabletten

Per 29.04.2015 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 29.04.2015, 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.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57528	Fluconazol-Mepha i.v., Infusionslösung (Fluconazol-Teva i.v., Infusionslösung)

Per 30.04.2015 übernimmt die Firma **Pfizer AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Baxter AG, Volketswil**:

A compter du 30.04.2015, l'entreprise **Pfizer AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Baxter AG, Volketswil**:

Zul.-Nr.	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern)
N° d'AMM	Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
450	FSME-Immun CC, Suspension zur intramuskulären Injektion
656	NeisVac-C, Injektionssuspension
683	FSME-Immun 0.25 ml Junior, Suspension zur intramuskulären Injektion

Per 30.04.2015 übernimmt die Firma **Baxalta Schweiz AG, Volketswil** folgende/s Arzneimittel der Firma **Baxter AG, Volketswil**:

A compter du 30.04.2015, l'entreprise **Baxalta Schweiz AG, Volketswil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Baxter AG, Volketswil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
705	Flexbumin, Infusionslösung
41304	Faktor VII NF Baxalta, Injektionspräparat
41330	Prothromplex NF, Injektionspräparat
41352	Feiba NF, Injektionspräparat
52474	Immunine STIM Plus, Injektionspräparat
52715	Immunate S/D, Injektionspräparat
56124	Ceprotrin, Injektionspräparat
56352	Advate, Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
57469	Kiovig, Infusionslösung
57939	Human Albumin Baxalta, Infusionlösung
58749	Subcuvia, Injektionslösung
63123	Rixubis, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Injektion

Per 30.04.2015 übernimmt die Firma **Mallinckrodt AG, Steinhausen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mallinckrodt Schweiz AG, Steinhausen**:

A compter du 30.04.2015, l'entreprise **Mallinckrodt AG, Steinhausen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mallinckrodt Schweiz AG, Steinhausen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
49999	Optiray, Intravasculäre Injektionslösung

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 30.04.2015 ändert die Firma **3M (Schweiz) AG, Rüschlikon** ihren Firmennamen auf **3M (Schweiz) GmbH**.

A compter du 30.04.2015, l'entreprise **3M (Schweiz) AG, Rüschlikon** aura pour nouvelle raison sociale **3M (Schweiz) GmbH**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
49589	Ubistesin, Injektionslösung

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

Per 01.04.2015 ändert die Firma **Astellas Pharma AG** ihr Firmendomizil von Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen nach **Richtiring 28, 8304 Wallisellen**.

A compter du 01.04.2015, l'entreprise **Astellas Pharma AG** actuellement sise Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen, aura pour nouveau domicile **Richtiring 28, 8304 Wallisellen**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
36481	Locoid, Creme
36482	Locoid, scalp lotion
46106	Locoid, Lipocreme
48020	Locobase, Fettcreme
49454	Cephalor, Filmtabletten
49483	Cephalor, Pulver zur Herstellung einer Suspension
52585	Locoid Crelo, Emulsion
53152	Prograf, Kapseln
53153	Prograf, Infusionskonzentrat
55824	Cephalor 400 DT, dispergierbare Tabletten
55847	Protopic, Salbe
56852	Eligard 7.5 mg, Injektionspräparat
56892	Eligard 22.5 mg, Injektionspräparat
57203	Vesicare, Filmtabletten
57637	Omix Ocas 0.4 mg, Retardtabletten
58344	Ciclopoli Nagellack
58431	Eligard 45 mg, Injektionspräparat
58809	Advagraf, Retardkapseln
60724	Mycamine, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
61431	Qutenza, kutanes Pflaster
62755	Betmiga, Retardtabletten
62957	Dificilir, Filmtabletten
63040	Xtandi, Weichkapseln

Per 09.04.2015 ändert die Firma **CP Pharma (Schweiz) AG** ihr Firmendomizil von Grubenstrasse 4, 4142 Münchenstein nach **Grafenauweg 6, 6300 Zug**.

A compter du 09.04.2015, l'entreprise **CP Pharma (Schweiz) AG** actuellement sise Grubenstrasse 4, 4142 Münchenstein, aura pour nouveau domicile **Grafenauweg 6, 6300 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
54928	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Neutral Vial, Injektionslösung
54929	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Neutral Patronen, Injektionslösung
54930	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Isophane Vial, Injektionssuspension
54931	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Isophane Patronen, Injektionssuspension
54932	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine 30/70 Mix Vial, Injektionssuspension
54933	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine 30/70 Mix Patronen, Injektionssuspension

Per 21.04.2015 ändert die Firma **Parcopharm AG, 6340 Baar** ihr Firmendomizil nach **Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen.**

A compter du 21.04.2015, l'entreprise **Parcopharm AG, 6340 Baar** actuellement sise aura pour nouveau domicile **Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
58555	Rotpunkt Apotheke Bronchial-Pastillen zuckerfrei, mit Sorbit
58561	Rotpunkt Apotheke Mucolyticum, Sirup
58826	Rotpunkt Apotheke Nieren- und Blasendragées
59273	Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Änderung Name und Domizil der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale et domicile

Per 10.04.2015 ändert die Firma **Cosan GmbH, Industriestrasse 25, 8604 Volketswil** ihren Firmennamen und ihr Domzil auf **Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich.**

A compter du 10.04.2015, l'entreprise **Cosan GmbH** actuellement sise Industriestrasse 25, 8604 Volketswil, aura pour nouvelle raison sociale et domicile **Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55205	Mifegyne, Tabletten
55679	Ferriprox, Filmtabletten
57334	Kepivance, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

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	Corangin 40, Divitabs Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	49061	B	02.04.1.	30.06.2015
1	02	Corangin 60, Divitabs Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	49061	B	02.04.1.	30.06.2015
1	01	Hyperlipen, capsules Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	44860	B	07.12.0.	24.04.2015
1	01	Liprimar 10 mg, Filmpillen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	62298	B	07.12.0.	17.04.2015
1	02	Liprimar 20 mg, Filmpillen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	62298	B	07.12.0.	17.04.2015
1	03	Liprimar 40 mg, Filmpillen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	62298	B	07.12.0.	17.04.2015
1	04	Liprimar 80 mg, Filmpillen Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	62298	B	07.12.0.	17.04.2015
1	02	Mefenamin-Teva, Filmpillen Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	55666	B	07.10.1.	09.04.2015
1	03	Multivit-Acino, Suscaps Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	29171	D	07.02.51	02.04.2015

1	01	Pegicol Liquid Orange, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen Norgine AG, 4132 Muttenz	62167 B	04.08.1. 10.04.2015
1	01	Selegilin-Mepha, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	53876 A	01.08.0. 29.02.2016

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Degrafral D3-1000 ad us.vet., Injektionsemulsion Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	45775 B	17.04.2015
---	----	--	----------------	------------

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	China Kirin Ginseng + Gelée Royale, Kapseln Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG	52756	D	07.98.0.	24.08.2015
01	Ciclosporin PBL 25 mg, Kapseln Panacea Biotec (International) SA, Bösch 73, 6331 Hünenberg	60261	B	07.15.0.	07.09.2015
02	Ciclosporin PBL 50 mg, Kapseln Panacea Biotec (International) SA, Bösch 73, 6331 Hünenberg	60261	B	07.15.0.	07.09.2015
03	Ciclosporin PBL 100 mg, Kapseln Panacea Biotec (International) SA, Bösch 73, 6331 Hünenberg	60261	B	07.15.0.	07.09.2015
02	Cremol-Ritter, Öl-Bad Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	35152	D	10.10.0.	28.09.2015
01	Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 80 mg Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	46351	D	01.01.1.	05.09.2015
02	Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 170 mg Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	46351	D	01.01.1.	05.09.2015
01	Pentothal 5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung i.v. Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg	13640	B	01.02.1.	22.09.2015
02	Pentothal 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung i.v. Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg	13640	B	01.02.1.	22.09.2015
03	Pentothal 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung i.v. Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg	13640	B	01.02.1.	22.09.2015

04	Pentothal 2,5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung i.v. Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg	13640	B	01.02.1. 22.09.2015
01	Topotecan Actavis 1 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	60247	A	07.16.1. 07.09.2015
02	Topotecan Actavis 4 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	60247	A	07.16.1. 07.09.2015

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Belladonna plus ad us.vet., Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58959	B	15.07.2015
01	Berberis plus ad us.vet., Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	58954	B	15.07.2015
01	Kenostart ad us. vet., Zitzentauchmittel Hygline GmbH, Ober Führen, 3556 Trub	59272	E	27.04.2015
01	Loravet ad us. vet., Zitzentauchmittel Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel	62290	E	27.04.2015

Aufhebung der Sistierung Levée de la suspension de mise sur le marché

Die folgenden Arzneimittel dürfen in der Schweiz wieder vertrieben und abgegeben werden. Die Gültigkeit der Aufhebung steht unter dem Vorbehalt, dass kein Rechtsmittel dagegen ergriffen wird bzw. wurde.

Les médicaments ci-après peuvent à nouveau être distribués et remis en Suisse. La levée de la suspension est valide pour autant qu'elle n'ait pas fait ou qu'elle ne fasse pas l'objet d'un recours.

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Ibufen-L, Tabletten Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof	39893	B	07.10.1.	23.04.2015
02	Ibufen-L 250 mg, Tabletten Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof	39893	B	07.10.1.	23.04.2015