

Journal

Swissmedic

4/2016

15. Jahrgang
15^e année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

Redaktion und Administration: Kommunikation, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9,
Tel. +41 (0)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: Zepatier®, Filmtabletten (Elbasvirum/Grazoprevirum) 254	Arzneimittel Statistik
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nucala®, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung (Mepolizumabum) 256	Chargenrückrufe 262
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Jinarc®, Tabletten (Tolvaptanum) 258	Neuzulassung 264
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Praluent™, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Alirocumabum) 260	Revision und Änderung der Zulassung 274
	Änderung der Zulassungsinhaberin 323
	Widerruf der Zulassung 329
	Erlöschen der Zulassung 331
	Berichtigung 332

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zepatier®, Comprimés pelliculés (Elbasvirum/Grazoprevirum)	255
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Nucala®, Lyophilisat pour la préparation d'une solution injectable (Mepolizumabum)	257
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Jinarc®, comprimés (Tolvaptanum)	259
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Praluent™, solution pour injection en seringue pré-remplie (Alirocumabum)	261
Miscellanées	
Retraits de lots	262
Nouvelle autorisation	264
Révision et modification de l'autorisation	274
Modification du titulaire d'AMM	323
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	329
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	331
Rectification	332

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Zepatier[®], Filmtabletten (Elbasvirum/Grazoprevirum)**

Name Arzneimittel:	Zepatier [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Elbasvirum/Grazoprevirum
Dosisstärke und galenische Form:	50mg/100mg, Elbasvirum/Grazoprevirum, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zepatier ist zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) vom Genotyp 1 und 4 bei Erwachsenen indiziert.
ATC Code:	J05A
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	65861
Zulassungsdatum:	01.04.2016
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Zepatier[®], Comprimés pelliculés (Elbasvirum/Grazoprevirum)**

Préparation:	Zepatier [®] , Comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Elbasvirum/Grazoprevirum
Dosage et forme galénique:	50mg/100mg, Elbasvirum/Grazoprevirum, Comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Zepatier ist zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) vom Genotyp 1 und 4 bei Erwachsenen indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	J05A
No IT / désignation:	08.03.0./Préparation antivirales
No d'autorisation:	65861
Date d'autorisation:	01.04.2016

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Nucala[®], Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung (Mepolizumabum)

Name Arzneimittel:	Nucala [®] , Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Mepolizumabum
Dosisstärke und galenische Form:	100mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	<p>Nucala ist angezeigt als Zusatztherapie bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit schwerem eosinophilem Asthma, gekennzeichnet durch folgende Kriterien:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Mindestens zwei Exazerbationen in den vorausgegangenen 12 Monaten unter aktueller Standardtherapie (hochdosierte inhalative Kortikosteroide plus zusätzliche Erhaltungstherapie) und/oder Notwendigkeit zur Behandlung mit systemischen Kortikosteroiden. • Eosinophilenzahl im Blut von ≥ 0.15 G/L* (entspricht ≥ 150 Zellen/μL) bei Behandlungsbeginn oder von ≥ 0.3 G/L (entspricht ≥ 300 Zellen/μL) in den vorausgegangenen 12 Monaten. <p>* Für genauere Angaben zur Patientenpopulation siehe Rubrik "Eigenschaften/Wirkungen", Klinische Wirksamkeit und Sicherheit.</p> <p>Nucala sollte nur von Ärzten angewendet werden, welche mit der Behandlung von schwerem Asthma vertraut sind.</p>
ATC Code:	R03DX
IT-Nummer / Bezeichnung:	03.04.5./Andere Antiasthmatica
Zulassungsnummer/n:	65731
Zulassungsdatum:	07.04.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Nucala[®], Lyophilisat pour la préparation d'une solution injectable (Mepolizumabum)**

Préparation:	Nucala [®] , Lyophilisat pour la préparation d'une solution injectable
Principe(s) actif(s):	Mepolizumabum
Dosage et forme galénique:	10mg, Lyophilisat pour la préparation d'une solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Nucala ist angezeigt als Zusatztherapie bei Erwachsenen ab 18 Jahren mit schwerem eosinophilem Asthma, gekennzeichnet durch folgende Kriterien:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Mindestens zwei Exazerbationen in den vorausgegangenen 12 Monaten unter aktueller Standardtherapie (hochdosierte inhalative Kortikosteroide plus zusätzliche Erhaltungstherapie) und/oder Notwendigkeit zur Behandlung mit systemischen Kortikosteroiden. • Eosinophilenzahl im Blut von ≥ 0.15 G/L* (entspricht ≥ 150 Zellen/μL) bei Behandlungsbeginn oder von ≥ 0.3 G/L (entspricht ≥ 300 Zellen/μL) in den vorausgegangenen 12 Monaten. <p>* Für genauere Angaben zur Patientenpopulation siehe Rubrik "Eigenschaften/Wirkungen", Klinische Wirksamkeit und Sicherheit.</p> <p>Nucala sollte nur von Ärzten angewendet werden, welche mit der Behandlung von schwerem Asthma vertraut sind. 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:	R03DX
No IT / désignation:	03.04.5./Autres anti-asthmatiques
No d'autorisation:	65731
Date d'autorisation:	07.04.2016
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Jinarc[®], Tabletten (Tolvaptanum)**

Name Arzneimittel:	Jinarc [®] , Tabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tolvaptanum
Dosisstärke und galenische Form:	15mg, 30mg, 45mg, 60mg und 90mg, Tabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Jinarc ist angezeigt, um die Progression von Zystenentwicklung und Niereninsuffizienz bei autosomal-dominanter polyzystischer Nierenerkrankung (ADPKD) bei Erwachsenen mit chronischer Nierenerkrankung (CKD) im Stadium 1 bis 3 zu Behandlungsbeginn mit Anzeichen für rasch fortschreitende Erkrankung zu verlangsamen.
ATC Code:	G04BX
IT-Nummer / Bezeichnung:	05.02.0./Mittel gegen Erkrankungen der Harnwege
Zulassungsnummer/n:	65676
Zulassungsdatum:	21.04.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Jinarc[®], comprimés (Tolvaptanum)**

Préparation:	Jinarc [®] , comprimés
Principe(s) actif(s):	Tolvaptanum
Dosage et forme galénique:	15mg, 30mg, 45mg, 60mg et 90mg, comprimés
Possibilités d'emploi / Indication:	Jinarc ist angezeigt, um die Progression von Zystenentwicklung und Niereninsuffizienz bei autosomal-dominanter polyzystischer Nierenerkrankung (ADPKD) bei Erwachsenen mit chronischer Nierenerkrankung (CKD) im Stadium 1 bis 3 zu Behandlungsbeginn mit Anzeichen für rasch fortschreitende Erkrankung zu verlangsamen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	G04BX
No IT / désignation:	05.02.0./médicaments contre les affections des voies urinaires
No d'autorisation:	65676
Date d'autorisation:	21.04.2016 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Praluent™, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Alirocumabum)**

Name Arzneimittel:	Praluent™, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Alirocumabum
Dosisstärke und galenische Form:	75mg und 150mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Anwendungsgebiet / Indikation:	<p>Praluent est indiqué en complément d'un régime alimentaire et d'une statine à la dose maximale tolérée, avec ou sans autre traitement hypolipémiant, chez l'adulte présentant une hypercholestérolémie hétérozygote familiale sévère ou une maladie cardiovasculaire athérosclérotique cliniquement manifeste et nécessitant une réduction complémentaire du cholestérol à lipoprotéines de basse densité (LDL-C).</p> <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:	C10A
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.12.0./Blutlipidsenkende Mittel
Zulassungsnummer/n:	65661
Zulassungsdatum:	22.04.2016
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Praluent™, solution pour injection en seringue pré-remplie (Alirocumabum)**

Préparation:	Praluent™, solution pour injection en seringue pré-remplie
Principe(s) actif(s):	Alirocumabum
Dosage et forme galénique:	75mg et 150mg, solution pour injection en seringue pré-remplie
Possibilités d'emploi / Indication:	Praluent est indiqué en complément d'un régime alimentaire et d'une statine à la dose maximale tolérée, avec ou sans autre traitement hypolipémiant, chez l'adulte présentant une hypercholestérolémie hétérozygote familiale sévère ou une maladie cardiovasculaire athérosclérotique cliniquement manifeste et nécessitant une réduction complémentaire du cholestérol à lipoprotéines de basse densité (LDL-C).
Code ATC:	C10A
No IT / désignation:	07.12.0./Hypolipémiants
No d'autorisation:	65661
Date d'autorisation:	22.04.2016

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

Chargenrückrufe

Präparat:	Taxotere, Konzentrat zur parenteralen Anwendung Docetaxel Zentiva, Konzentrat zur parenteralen Anwendung (Co-Marketing-Präparat)
Zulassungsnummer:	53262 und 62120
Wirkstoffe:	Docetaxelum
Zulassungsinhaberin:	Sanofi-Aventis (Suisse) SA
Rückzug der Chargen:	vgl. untenstehende Tabelle

Product Description	Batch	Herstelldatum	Verfalldatum
TAXOTERE, 20MG, 1x1mL	4F180A	13.11.2014	31.10.2016
TAXOTERE, 20MG, 1x1mL	5F200A	20.05.2015	30.04.2017
TAXOTERE, 20MG, 1x1mL	5F206A	13.06.2015	31.05.2017
TAXOTERE, 20MG, 1x1mL	5F218A	05.09.2015	31.08.2017
DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL	5F189A	08.02.2015	31.01.2017
DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL	5F200A	20.05.2015	30.04.2017
DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL	5F201A	23.05.2015	30.04.2017
DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL	5F207B	16.06.2015	31.05.2017
TAXOTERE, 80MG, 1x4mL	5F219A	25.09.2015	31.08.2018
DOCETAXEL, 80MG, 1x4mL	5F219A	25.09.2015	31.08.2018
DOCETAXEL, 80MG, 1x4mL	5F225A	07.11.2015	31.10.2018

Die Firma Sanofi-Aventis (Suisse) SA hat die in der Tabelle aufgeführten Chargen von Taxotere und Docetaxel Zentiva vorsorglich vom Markt zurückgezogen. Sanofi-Aventis (Suisse) SA identifizierte einen Defekt in der Abfülllinie der Flaschen, durch den es bei einer geringen Anzahl Flaschen zu einem erhöhten Verdampfen des Lösungsmittels kam.

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

Retraits de lots

Préparation:	Taxotere, préparation pour perfusion Docetaxel Zentiva, concentré pour solution pour perfusion (préparation co-marketing)
N° d'autorisation:	53262 et 62120
Principes actifs:	Docetaxelum
Titulaire de l'autorisation:	Sanofi-Aventis (Suisse) SA
Retrait des lots:	voir le tableau mentionné ci-dessous

préparation	Lot	Date de fabrication	Date de pé- remption
TAXOTERE, 20MG, 1x1mL	4F180A	13.11.2014	31.10.2016
TAXOTERE, 20MG, 1x1mL	5F200A	20.05.2015	30.04.2017
TAXOTERE, 20MG, 1x1mL	5F206A	13.06.2015	31.05.2017
TAXOTERE, 20MG, 1x1mL	5F218A	05.09.2015	31.08.2017
DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL	5F189A	08.02.2015	31.01.2017
DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL	5F200A	20.05.2015	30.04.2017
DOCETAXEL, 20MG, 1x1mL	5F201A	23.05.2015	30.04.2017
DQCETAXEL, 20MG, 1x1mL	5F207B	16.06.2015	31.05.2017
TAXOTERE, 80MG, 1x4mL	5F219A	25.09.2015	31.08.2018
DOCETAXEL, 80MG, 1x4mL	5F219A	25.09.2015	31.08.2018
DOCETAXEL, 80MG, 1x4mL	5F225A	07.11.2015	31.10.2018

La société Sanofi-Aventis (Suisse) SA a retiré du marché, à titre préventif, les lots mentionnés dans le tableau des préparations de Taxotere et Docetaxel. Le site de production Sanofi-Aventis (Suisse) SA a identifié un défaut au niveau de la ligne de remplissage des flacons qui consiste en une évaporation du solvant plus longue dans un faible nombre de flacons.

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

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Aripiprazol Zentiva 5 mg, Tabletten

02 Aripiprazol Zentiva 10 mg, Tabletten

03 Aripiprazol Zentiva 15 mg, Tabletten

04 Aripiprazol Zentiva 30 mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65611	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	14.04.2016
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	aripiprazolum 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, excipients pro compresso.	
	04	aripiprazolum 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		009 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		011 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		13.04.2021	

01 Aspégic ibu L TAB 400, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 66066	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	15.04.2016
Composition	01	ibuprofenum lysinum 684 mg corresp. ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001 10 comprimé(s)	D
Valable jusqu'au		14.04.2021	

01 Benidette 20, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65623	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	06.04.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 21 Tablette(n)	B
		002 63 Tablette(n)	B
		003 126 Tablette(n)	B
Gültig bis		05.04.2021	

01 Binosto 70 mg, Comprimés effervescents

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

N° d'AMM: 65165	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	12.04.2016
Composition	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipients pro compresso.	
Indication		Ostéoporose	
Conditionnements	01	001	4 comprimé(s) B
		002	12 comprimé(s) B
Valable jusqu'au		11.04.2021	

01 Brimonidin-Mepha Plus 2.0mg, 6.8mg, Augentropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66080	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	07.04.2016
Zusammensetzung	01	brimonidini tartras 2 mg corresp. brimonidinum 1.3 mg, timololi maleas 6.8 mg corresp. timololum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukkom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
Gültig bis		06.04.2021	

01 Bronchostop Hustenpastillen, Lutschpastillen

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

Zul.-Nr.: 65304	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	11.04.2016
Zusammensetzung	01	thymi herbae extractum aquosum siccum 59.5 mg DER: 7-13:1 Auszugsmittel Wasser, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Förderung des Abhustens von Schleim bei Husten im Zusammenhang mit einer Erkältung.	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) D
		003	40 Tablette(n) D
Gültig bis		10.04.2021	

01 Coop Vitality Pantoprazol, Filmtabletten

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66214	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) C
Gültig bis		14.04.2021	

01 Desogestrel Sandoz 0.075 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65605	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	13.04.2016
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
		003	6 x 28 Tablette(n) B
Gültig bis		12.04.2021	

01 Dismenol Formel L forte, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66147	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	26.04.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum lysinum 684 mg corresp. ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
Gültig bis		25.04.2021	

01 DorzoComp-Vision 20mg/ml / 5mg/ml, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 65629	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	07.04.2016
Zusammensetzung	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
Gültig bis		06.04.2021	

01 Duloxetin Sandoz 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln**02 Duloxetin Sandoz 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65996	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	14.04.2016
Zusammensetzung	01	Kapsel: duloxetinum 30 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 129, E 133, excipients pro capsula.	
	02	Kapsel: duloxetinum 60 mg ut duloxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, E 129, E 133, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	84 Kapsel(n) B
	02	003	14 Kapsel(n) B
		004	28 Kapsel(n) B
		005	84 Kapsel(n) B
Gültig bis		13.04.2021	

01 Duloxetin Zentiva 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln**02 Duloxetin Zentiva 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65790	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	07.04.2016
Zusammensetzung	01	Kapsel: duloxetineum 30 mg ut duloxetineum hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	Kapsel: duloxetineum 60 mg ut duloxetineum hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum, Schmerzen bei diabetischer Neuropathie, generalisierte Angststörung	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
	02	004	14 Kapsel(n) B
		005	28 Kapsel(n) B
		008	84 Kapsel(n) B
Gültig bis		06.04.2021	

01 Efavirenz Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62751	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	12.04.2016
Zusammensetzung	01	efavirenzum 600 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		11.04.2021	

01 Fung-X Nail, Nagellack

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65836	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	25.04.2016
Zusammensetzung	01	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	01	001	2,5 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropanol, 10 Spatel, 30 Feilen C
Gültig bis		24.04.2021	

01 Glycerin ELK Pharma, Suppositorien

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65284	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.2.	27.04.2016
Zusammensetzung	01	glycerolum 2250 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	001	18 Suppositorien D
Gültig bis		26.04.2021	

01 Irfen retard, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66064	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	29.04.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Gültig bis		28.04.2021	

01 Jinarc 15 mg, Tabletten**02 Jinarc 30 mg, Tabletten****03 Jinarc 45 mg + 15 mg, Tabletten****04 Jinarc 60 mg + 30 mg, Tabletten****05 Jinarc 90 mg + 30 mg, Tabletten**

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65676	Abgabekategorie: A	Index: 05.02.0.	21.04.2016
Zusammensetzung	01	tolvaptanum 15 mg, color.: E 132, pro compresso.	
	02	tolvaptanum 30 mg, color.: E 132, pro compresso.	
	03	A): tolvaptanum 45 mg, color.: E 132, pro compresso. B): tolvaptanum 15 mg, color.: E 132, pro compresso.	
	04	A): tolvaptanum 60 mg, color.: E 132, pro compresso. B): tolvaptanum 30 mg, color.: E 132, pro compresso.	
	05	A): tolvaptanum 90 mg, color.: E 132, pro compresso. B): tolvaptanum 30 mg, color.: E 132, pro compresso.	
Anwendung		Verlangsamung der Progression der Zystenentwicklung und Niereninsuffizienz bei autosomal-dominanter polyzystischer Nierenerkrankung	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) A
		002	28 Tablette(n) A
		006	28 + 28 Tablette(n) A
		009	28 + 28 Tablette(n) A
		012	28 + 28 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tolvaptanum	
Gültig bis		20.04.2021	

01 Lisenia 30, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65649	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, levonorgestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis	14.04.2021		

01 Luvit D3, Injektionslösung

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66125	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	14.04.2016
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 300000 U.I., triglycerida saturata media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) B
Gültig bis	13.04.2021		

01 Luvit D3 zur Prophylaxe, Lösung zum Einnehmen**02 Luvit D3 zur Therapie, Lösung zum Einnehmen**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66124	Abgabekategorie: B/D	Index: 07.02.3.	14.04.2016
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 4000 U.I., excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	cholecalciferolum 4000 U.I., excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	10 ml D
	02	002	30 ml B
Gültig bis	13.04.2021		

01 Nivolumab BMS 40mg/4ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Nivolumab BMS 100mg/10ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65955	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	05.04.2016
Zusammensetzung	01	nivolumabum 40 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	nivolumabum 100 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Melanom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis	04.04.2021		

01 Nucala 100mg/vial, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 65731	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	07.04.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: mepolizumabum 100 mg, saccharum, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 80 pro vitro.	
Anwendung		Zusatztherapie bei schwerem eosinophilem Asthma bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): mepolizumabum	
Gültig bis		06.04.2021	

01 Pinimenthol forte, Inhalationsflüssigkeit

Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 66104	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	11.04.2016
Zusammensetzung	01	levomentholum 22.5 mg, dextrocamphora 22.5 mg, thymolum 4.5 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 45 mg, pini silvestris aetheroleum 505.6 mg, cineolum 300 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Inhalation	
Packung/en	01	001	30 ml D
Gültig bis		10.04.2021	

01 Praluent 75mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli**02 Praluent 150mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli**

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

N° d'AMM: 65882	Catégorie de remise: B	Index: 07.12.0.	22.04.2016
Composition	01	Solution: alirocumabum 75 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Solution: alirocumabum 150 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Hypolimemians	
Conditionnements	01	002	2 seringue(s) préremplie(s) B
		003	6 seringue(s) préremplie(s) B
	02	005	2 seringue(s) préremplie(s) B
		006	6 seringue(s) préremplie(s) B
Valable jusqu'au		21.04.2021	

01 Praluent 75mg, solution pour injection en seringue pré-remplie
02 Praluent 150mg, solution pour injection en seringue pré-remplie
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 65661	Catégorie de remise: B	Index: 07.12.0.	22.04.2016	
Composition	01	Solution: alirocumabum 75 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	Solution: alirocumabum 150 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indication	Hypolimemians			
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s)	B
		002	2 seringue(s) préremplie(s)	B
		003	6 seringue(s) préremplie(s)	B
	02	004	1 seringue(s) préremplie(s)	B
		005	2 seringue(s) préremplie(s)	B
		006	6 seringue(s) préremplie(s)	B
Remarque	NAS (New Active Substance): alirocumabum			
Valable jusqu'au	21.04.2021			

01 Sidroga Blasen-Nieren-Spültee, geschnittene Drogen
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65099	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	28.04.2016	
Zusammensetzung	01	betulae folium 0.6 g, orthosiphonis folium 0.6 g, solidaginis herba 0.5 g, foeniculi amari fructus, urticae folium, menthae piperitae folium, pro charta 2.0 g.		
Anwendung	Traditionsgemäss zur Durchspülung der Harnwege als unterstützende Behandlung bei leichten Beschwerden des Harntraktes			
Packung/en	01	001	20 x 2.0 g	D
Gültig bis	27.04.2021			

01 Sidroga Erkältungstee N, geschnittene Drogen
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 63293	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	22.04.2016	
Zusammensetzung	01	sambuci flos 0.7 g, salicis cortex 0.6 g, tiliae flos 0.5 g, coriandri fructus, liquiritiae radix, pro charta.		
Anwendung	Traditionsgemäss zur Linderung früher Symptome von Erkältungskrankheiten wie Fieber sowie Kopfschmerzen			
Packung/en	01	001	20 x 2 g	D
Gültig bis	21.04.2021			

01 Sidroga Hustenlösender Bronchialtee 1.5 g pro charta, geschnittene Droge
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65060	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	28.04.2016	
Zusammensetzung	01	plantaginis lanceolatae folium 0.525 g, thymi herba 0.375 g, althaeae radix 0.375 g, liquiritiae radix, pro charta.		
Anwendung	Traditionsgemäss zur Linderung von Husten und bei Verschleimung der Atemwege im Rahmen einer Erkältungskrankheit			
Packung/en	01	001	20 x 1.5 g	D
Gültig bis	27.04.2021			

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66083	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	13.04.2016
Zusammensetzung	01	tadalafilum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 5.0 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	002 28 Tablette(n)	B
	03	003 4 Tablette(n)	B
	04	004 4 Tablette(n)	B
		005 8 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
Gültig bis		12.04.2021	

01 Urapidil Stragen i.v. 25 mg, solution injectable**02 Urapidil Stragen i.v. 50 mg, solution injectable**

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

N° d'AMM: 66012	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	21.04.2016
Composition	01	urapidilum 25 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	urapidilum 50 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001 5 x 5 ml	B
	02	002 5 x 10 ml	B
Valable jusqu'au		20.04.2021	

01 Zepatier Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 65861	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	01.04.2016
Zusammensetzung	01	grazoprevirum 100 mg ut grazoprevirum monohydricum, elbasvirum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): elbasvirum NAS (New Active Substance): grazoprevirum	
Gültig bis		31.03.2021	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Alverin ad us. vet., Paste zum Einnehmen

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 65802	Abgabekategorie: A	Index:	28.04.2016
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, aromatica, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Zur oralen Behandlung von internem Parasiten- und Dassellarvenbefall bei Pferden und Eseln	
Packung/en	01	001	6.42 g Applikator A
Gültig bis		27.04.2021	

01 Propentotab 100 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65820	Abgabekategorie: B	Index:	27.04.2016
Zusammensetzung	01	propentofyllinum 100 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Geriatrikum für Hunde	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
Gültig bis		26.04.2021	

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 Bupivacain 0,5 % hyperbar Sintetica, soluzione per iniezione intratecale

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 55529	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	01.04.2016
Composizione	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 5 mg, glucosum anhydricum 80 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	004 10 x 4 ml flaconcino/flaconcini 006 10 x 4 ml fiala/fiale	B B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.07.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		21.08.2021	

01 Algifor-L 200, granulé

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

N° d'AMM: 54997	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	08.04.2016
Composition	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, arom.: aspartamum, saccharinum natricum et alia, excipients ad granulatam pro charta 950 mg.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	027 20 sachet-dose(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		21.09.2021	

01 Algifor-L 200, comprimés filmés

02 Algifor-L forte 400, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 55766	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	08.04.2016
Composition	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	021 20 comprimé(s)	D
	02	041 10 comprimé(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.07.2021	

01 Allopurinol-Mepha 100 mg, Tabletten**02 Allopurinol-Mepha 300 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58129	Abgabekategorie: B	Index: 07.11.3.	19.04.2016
Zusammensetzung	01	allopurinolum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	allopurinolum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Uricostatikum	
Packung/en	01	005	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	02	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2015 (Umwandlung der bestehenden Zulassung nur für den Export in eine Zulassung für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		07.01.2019	

01 Andreadol, Tabletten

Andreadol AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 54718	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.3.	13.04.2016
Zusammensetzung	01	acidum folicum 0.4 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe von primären Neuralrohrdefekten	
Packung/en	01	012	30 Tablette(n) C
		020	90 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2021	

01 Antistax forte, Venentabletten

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

Zul.-Nr.: 57578	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	08.04.2016
Zusammensetzung	01	vitis viniferae folii extractum aquosum siccum 360 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden im Zusammenhang mit Krampfadern	
Packung/en	01	021	30 Tablette(n) D
		023	60 Tablette(n) D
		025	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verzicht auf Packungsgrösse 120 Tabletten)	
Gültig bis		10.05.2017	

01 Aspirin Complex, Granulat

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 57244	Abgabekategorie: C	Index: 01.01.2.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, aromatica, saccharinum, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Schnupfen mit erkältungsbedingten Schmerzen und Fieber	
Packung/en	01	003	10 Beutel C
		007	20 Beutel C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2011 Änderung des ATC Code (vorher N02BA01)	
Gültig bis		28.09.2016	

01 Azithromycin-Mepha 250, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57572	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	27.04.2016
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) A
		003	6 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.01.2022	

01 BCG Vaccine SSI, Trockensubstanz mit Solvens

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 696	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: mycobacterium bovis (Stamm: danish strain 1331) 2-8 x 10E6 CFU, natrii hydrogenoglutamas anhydricus, pro vitro. Solvens: magnesii sulfas heptahydricus, kalii hydrogenophosphas, acidum citricum monohydricum, asparaginum monohydricum, ammonii ferri citras, glycerolum (85 per centum), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prävention der disseminierten Tuberkulose vor dem 1. Geburtstag	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) 1 Vial m.Lyophil.+1 Vial m.Lösungsmittel für 20 Dosen à 0.05 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.07.2021	

01 Bekunis Abführtee tassenfertig, Pulver

Ars Vitae AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 27815	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.14	08.04.2016
Zusammensetzung	01	sennae fructus extractum aquosum siccum 308-513 mg corresp. hydroxyanthracenae 30 mg, DER: 4-6:1, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	030	150 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.06.2021	

01 Bilaxten 20 mg, Tabletten

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 61446	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	bilastinum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiallergikum / Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	20 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
		004	40 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2021	

01 Cellcept 250 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 53337	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	29.04.2016
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	100 Kapsel(n) B
		002	300 Kapsel(n) B
		015	3 x 100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 und 300 Kapseln) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		15.06.2019	

01 Cellcept 500 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 53338	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	29.04.2016
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, carmellosum natricum conexum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		002	150 Tablette(n) B
		011	3 x 50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.09.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 50 und 150 Tabletten) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		15.06.2019	

01 Champix 0.5 mg, Filmtabletten**02 Champix 1 mg, Filmtabletten****03 Champix 0.5 mg und 1 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57736	Abgabekategorie: B	Index: 15.02.0.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	vareniclinum 0.5 mg ut vareniclini tartras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	I) 0.5 mg: vareniclinum 0.5 mg ut vareniclini tartras, excipiens pro compresso obducto. II) 1 mg: vareniclinum 1 mg ut vareniclini tartras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	007	56 Tablette(n) B
	02	005	56 Tablette(n) B
		011	112 Tablette(n) B
	03	009	11 + 42 Tablette(n) Initialpackung 4 Wochen mit 11 x 0.5 mg und 42 x 1 mg B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2021	

01 Cimifemin neo, Tabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 57731	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	22.04.2016
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.08.2021	

01 Co-Amoxicillin Axapharm 1000 mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62552	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	26.04.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	12 Tablette(n) A
		004	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2022	

01 Co-Amoxicillin Axapharm 625mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62551	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	26.04.2016
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	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2022	

01 Colosan mite mint, granulé
 02 Colosan mite citron, granulé
 03 Colosan mite mocca, granulé
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 43319	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.13	11.04.2016	
Composition	01	sterculiae gummi 850 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad granulatum pro 1 g.		
	02	sterculiae gummi 850 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad granulatum pro 1 g.		
	03	sterculiae gummi 850 mg, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 150, excipients ad granulatum pro 1 g.		
Indication		Pour la régulation des selles, en cas de constipation		
Conditionnements	01	043	200 g	D
		051	500 g	D
	02	078	200 g	D
		086	500 g	D
	03	108	200 g	D
		116	500 g	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.03.2014 (renonciation des tailles d'emballage, 1000 g et 20 x 5 g)		
Valable jusqu'au		29.09.2019		

01 Conoxia, Druckgasflasche 200 bar
02 Conoxia, Druckgasflasche 300 bar
 PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 56414	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	19.04.2016
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
	02	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	002 210 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 / Stahl	E
		003 430 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 2 / Stahl/Alu	E
		004 750 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3.5 / Stahl	E
		005 1070 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 5 / Stahl/Alu	E
		006 2150 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 10 / Stahl/Alu	E
		007 4300 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 20 / Stahl/Alu	E
		008 10600 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 50 / Stahl	E
		009 93300 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 12 x 36 / Stahl	E
		010 127200 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 12 x 50 / Stahl	E
		014 700 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3.3 / Stahl	E
	02	011 600 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 2 / Alumi- nium	E
		012 900 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3 / Alumi- nium	E
		013 1400 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 4.7 / Alu- minium	E
		015 300 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 / Alumi- nium	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.07.2014 (Widerruf der Packungsgrösse 170 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 0.8/ Stahl)	
Gültig bis		03.02.2019	

02 Curanel, Nagellack (mit Tupfer)

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62065	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	18.04.2016
Zusammensetzung	02	A) Nagellack: amorolfinum 50 mg ut amorolfini hydrochloridum, ethanolum anhydricum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. B) Tupfer: alcohol isopropylicus 70 %.	
Anwendung		Nagelmykosen	
Packung/en	02	002	2.5 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropanol, 10 Spatel, 30 Feilen D
		003	1.25 ml inkl. 30 Tupfer mit Isopropanol, 10 Spatel, 30 Feilen D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Änderung Abgabekategorie von C zu D)	
Gültig bis		07.04.2021	

01 Cypestra-35, Dragées

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57225	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	002	21 Dragée(s) B
		004	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2014 (Änderung Anwendungsgebiet und IT-Nummer Zuteilung)	
Gültig bis		13.06.2020	

01 Decapeptyl 0,1 mg, Injektionslösung s.c.

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47660	Abgabekategorie: A	Index: 07.09.0.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	triptorelini acetat hydricus 0.1 mg corresp. triptorelinum 95.6 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Downregulation in der Reproduktionsmedizin	
Packung/en	01	017	7 Spritze(n) (Fertigspritzen) A
		025	28 Spritze(n) (Fertigspritzen) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2021	

01 Dermacalm-d, Crème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51464	Abgabekategorie: C	Index: 10.05.1.	18.04.2016
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni acetatas 5 mg, dexpanthenolum 50 mg, adeps lanae, conserv.: chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	036	20 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.03.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2021	

01 Docetaxel Hospira 20 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**02 Docetaxel Hospira 80 mg/8 ml, Infusionskonzentrat**

Hospira Schweiz GmbH, 6302 Zug

Zul.-Nr.: 61904	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	27.04.2016
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum, macrogolum 300, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 364 mg, ad solutionem pro 2 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum, macrogolum 300, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1.456 g, q.s. ad solutionem pro 8 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.11.2021	

01 Donaflor, Vaginaltabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 53442	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	22.04.2016
Zusammensetzung	01	lactobacillus acidophilus cryodesiccatus 50 mg, corresp. 10 Mio U., estriolum 30 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vaginaltherapeutikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2011 (Änderung des Anwendungsgebietes)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		31.12.2016	

01 Encepur N Kinder, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 628	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: virus FSME inactivatum (Stamm K23) 0.75 µg, trometamolium, aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, saccharum, natrii chloridum, residui: formaldehydum max. 2.5 µg, neomycini hydrochloridum et chlortetracyclinum et gentamicini sulfas nihil, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Frühsommer-Meningoenzephalitis, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) 1 Fertigspritze à 0.25ml Suspension B
		002	10 Spritze(n) 10 Fertigspritzen à 0.25ml Suspension B
		003	10 x 1 Spritze(n) 10x1 Dosis Fertigspritze à 0.25ml Suspens. als Bündelpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.01.2022	

01 Engystol N, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41436	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	vincetoxicum hirundinaria D6 6 µl, vincetoxicum hirundinaria D10 6 µl, vincetoxicum hirundinaria D30 6 µl, sulfur D4 3 µl, sulfur D10 3 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei grippalen Erscheinungen	
Packung/en	01	026	10 Ampulle(n) B
		027	100 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.08.2021	

01 Exforge 5/80 mg, Filmtabletten
02 Exforge 5/160 mg, Filmtabletten
03 Exforge 10/160 mg, Filmtabletten
04 Exforge 5/320 mg, Filmtabletten
05 Exforge 10/320 mg, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57771	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	07.04.2016
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) Spitalpackung B
	02	008	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
		012	56 Tablette(n) Spitalpackung B
	03	014	28 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
		018	56 Tablette(n) Spitalpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) 57771 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 57771 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2021	

01 Femicin Menopause One, capsules

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

N° d'AMM: 57767	Catégorie de remise: D	Index: 09.99.0.	27.04.2016
Composition	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro capsula.	
Indication		En cas de troubles de la ménopause	
Conditionnements	01	001	30 capsule(s) D
		002	60 capsule(s) D
		003	90 capsule(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.03.2016 Nouveau Code ATC: avant G02CX	
Valable jusqu'au		22.06.2021	

01 Feminelle, capsules

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

N° d'AMM: 56355	Catégorie de remise: D	Index: 09.99.0.	25.04.2016
Composition	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles de la ménopause	
Conditionnements	01	022	30 capsule(s) D
		028	60 capsule(s) D
		032	90 capsule(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.04.2014 nouveau Code ATC: G02CX04 (avant: G02CX)	
Valable jusqu'au		29.09.2019	

01 Fenipic Plus, Flüssig

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60810	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 5 mg, ethanolum, aether, alcohol isopropylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hauptsächlich zur Behandlung von Insektenstichen	
Packung/en	01	003	8 ml Roller D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2014 (Verzicht auf die Packungsgrößen Tupffeder zu 3 ml und Roll-on zu 10 ml)	
Gültig bis		08.12.2019	

01 Fenivir, Crème

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

Zul.-Nr.: 53680	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	12.04.2016
Zusammensetzung	01	penciclovirum 10 mg, propylenglyolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	01	071	2 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2016 Verzicht auf Packungsgrößen 5 g und 2 g mit Applikatoren	
Gültig bis		20.08.2021	

01 Flavovenyl, Kapseln

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 36073	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	flavonoidea 200 mg ex limonis flavedo recens, hesperidini methylchalconum 40 mg, esculosidum 10 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung von Venenkrankheiten	
Packung/en	01	012	30 Kapsel(n) D
		020	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.08.2021	

01 Favovenyl, Salbe

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 36075	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	flavonoidea 20 mg ex limonis flavedo recens, hesperidini methylchalconum 10 mg, esculosidum 10 mg, levomentholum 7.5 mg, adeps lanae, propylenglyolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung von Venenkrankheiten	
Packung/en	01	023	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.08.2021	

01 Flavovenyl, Tropfen

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 36074	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	flavonoidea 200 mg ex limonis flavedo recens, hesperidini methylchalconum 40 mg, esculosidum 10 mg, conserv.: E 200, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von Venenkrankheiten	
Packung/en	01	019	30 ml D
		027	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.08.2021	

01 Fluimucil 200 tosse grassa, compresse effervescenti**02 Fluimucil 600 tosse grassa, compresse effervescenti**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 57337	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	11.04.2016
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	012	20 compressa/compresse D
	02	001	12 compressa/compresse D
		014	10 compressa/compresse D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.10.2014 (nuova/e misura/e della confezione supplementare/i, nuovo: 12 compressa/compresse)	
Valevole fino al		02.02.2020	

01 Flumucil 200 tosse grassa, granulato**02 Flumucil 600 tosse grassa, granulato**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 57336	Categoria di dispensazione: D		Index: 03.02.0.	11.04.2016
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g.		
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum, pro charta 3 g.		
Indicazione	Mucolitico			
Confezione/i	01	009	20 bustina/bustine	D
	02	002	12 bustina/bustine	D
		011	10 bustina/bustine	D
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 27.01.2015 (nuova/e misura/e della confezione supplementare/i, nuovo: 12 bustina/bustine)			
Valevole fino al	02.02.2020			

01 Ganfort, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 57630	Abgabekategorie: B		Index: 11.09.0.	19.04.2016
Zusammensetzung	01	bimatoprostum 0.3 mg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension			
Packung/en	01	001	3 ml	B
		003	3 x 3 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	25.01.2022			

02 Glucobay 100, Tabletten**03 Glucobay 50, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 44873	Abgabekategorie: B		Index: 07.06.2.	14.04.2016
Zusammensetzung	02	acarbosum 100 mg, excipiens pro compresso.		
	03	acarbosum 50 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Orales Antidiabetikum			
Packung/en	02	044	30 Tablette(n)	B
		060	90 Tablette(n)	B
	03	079	30 Tablette(n)	B
		087	90 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2012			
Gültig bis	11.09.2017			

01 Glucose 25 g B. Braun, Zusatzampullen

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 33099	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	11.04.2016
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 25 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Kalorienzufuhr	
Packung/en	01	037	20 x 50 ml Injektionsflasche (Glas) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2021	

- 01 Glucosum "Bichsel" 5 %, Infusionslösung
 02 Glucosum "Bichsel" 10 %, Infusionslösung
 03 Glucosum "Bichsel" 20 %, Infusionslösung
 04 Glucosum "Bichsel" 40 %, Infusionslösung
 05 Glucosum "Bichsel" 50 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 32920	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	11.04.2016
Zusammensetzung	01	Solvens (i.v.): glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 840 kJ.	
	02	Solvens (i.v.): glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 1670 kJ.	
	03	Solvens (i.v.): glucosum anhydricum 200 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 3350 kJ.	
	04	Solvens (i.v.): glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 6700 kJ.	
	05	Solvens (i.v.): glucosum anhydricum 500 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 8370 kJ.	
Anwendung		Glucose-Therapie	
Packung/en	01	012 500 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		063 1000 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		136 100 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		144 250 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		152 250 ml Beutel PVC	B
		160 500 ml Beutel PVC	B
		179 1000 ml Beutel PVC	B
		276 1000 ml Flasche(n) Glas	B
		314 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
		322 100 x 10 ml Ampulle(n)	B
		454 100 ml Beutel Cryovac	B
		463 250 ml Beutel Cryovac	B
		464 500 ml Beutel Cryovac	B
		465 1000 ml Beutel Cryovac	B
		466 50 ml Flasche(n) Polypropylenflasche	B
	02	020 500 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		071 1000 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		187 250 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		195 500 ml Beutel PVC	B
		209 1000 ml Beutel PVC	B
		217 100 ml Flasche(n) Polypropylen	B

	330	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	349	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
03	039	500 ml Beutel PVC	B
	098	1000 ml Beutel PVC	B
	225	100 ml Flasche(n) Polypropylen	B
	284	250 ml Flasche(n) Polypropylen	B
	292	500 ml Flasche(n) Polypropylen	B
	306	1000 ml Flasche(n) Polypropylen	B
	357	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	365	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
04	233	500 ml Flasche(n) Glas	B
	241	1000 ml Flasche(n) Glas	B
	373	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	381	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
05	055	500 ml Flasche(n) Glas	B
	128	1000 ml Flasche(n) Glas	B
	403	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	411	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
	438	10 x 2 ml Ampulle(n)	B
	446	100 x 2 ml Ampulle(n)	B
	462	100 ml Flasche(n) Glas	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	17.08.2021		

01 Gripp-Heel, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41441	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D3 4 µl, bryonia cretica D3 2 µl, eupatorium perfoliatum D2 1 µl, lachesis mutus D11 2 µl, phosphorus D4 1 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei grippalen Infekten	
Packung/en	01	038	10 Ampulle(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	04.09.2021		

01 Havrix 720, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 599	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: hepatitis-A-virus inactivatum 720 U., aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, aminoacida, polysorbatum 20, dinatrii phosphas anhydricus, kalii phosphates, natrii chloridum, kalii chloridum, residui: proteina max. 0.2 µg, neomycini sulfas, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem vollendeten 1. bis zum vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) 1 Fertigspritze zu 1 Dosis mit oder ohne Nadel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2021	

01 Herbalence, Tropfen, homöopathisches Arzneimittel

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57471	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	12.04.2016
Zusammensetzung	01	ambra grisea D15, aurum metallicum D15, opii pulvis normatus D60, strychnos ignatii D20 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Stimmungsschwankungen	
Packung/en	01	042	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2021	

01 Hexacorton, Schaum

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 29486	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	26.04.2016
Zusammensetzung	01	prednisoloni acetat 5 mg, antiox.: E 320, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, propellentia et excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	034	20 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2021	

01 Humira, Injektionslösung

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 56221	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolium, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa	
Packung/en	01	002	1 Spritze(n) 1 Fertigspritze zur Selbstinjektion, 1 Alkoholtupfer B
		006	1 Spritze(n) 1 Fertigspritze mit Nadelschutz, 1 Alkoholtupfer B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2014 (Neue Indikation: Hidradenitis suppurativa)	
Gültig bis		25.02.2018	

01 Humira, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 57862	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	Lösung: adalimumabum 40 mg, mannitolium, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus et aqua purificata.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, früh diagnostizierte rheumatoide Arthritis, Psoriasis-Arthritis, Ankylosierende Spondylitis (Morbus Bechterew), Morbus Crohn, Plaque-Psoriasis, Colitis ulcerosa, Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis, Hidradenitis suppurativa	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen vorgefüllter Injektor B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2014 (Neue Indikation: Hidradenitis suppurativa)	
Gültig bis		19.03.2017	

01 Ibuprofen Sandoz Retard 800, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62299	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	07.04.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2021	

01 Klimaktoplant, homöopathische Tabletten

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 32718	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	25.04.2016
Zusammensetzung	01	cimicifuga racemosa D2, lachesis mutus D5, sanguinaria canadensis D2, sepia officinalis D2, strychnos ignatii D3 ana partes 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	027	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

01 Künzle Birkenblätter, geschnittene Droge

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 50215	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	08.04.2016
Zusammensetzung	01	betulae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen und Reizungen im Blasenbereich	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2018	

01 Lapidar 10, Tabletten

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 10392	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.14	08.04.2016
Zusammensetzung	01	frangulae corticis pulvis 60 mg et sennae fructus angustifoliae pulvis 43 mg corresp. hydroxyanthracenae 6.5 mg, arom.: liquiritiae radix, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur kurzfristigen Anwendung bei gelegentlicher Verstopfung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2014 (Verlängerung der Zulassung; Präzisierung der Wirkstoffe: pulvis) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.06.2021	

01 Levetiracetam Actavis 250 mg, Filmtabletten**02 Levetiracetam Actavis 500 mg, Filmtabletten****04 Levetiracetam Actavis 1000 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61651	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	06.04.2016
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Blister B
		008	30 Tablette(n) Behälter B
	02	002	30 Tablette(n) Blister B
		003	100 Tablette(n) Blister B
		004	200 Tablette(n) Blister B
		009	30 Tablette(n) Behälter B
		010	100 Tablette(n) Behälter B
		015	200 Tablette(n) Behälter B
	04	005	30 Tablette(n) Blister B
		006	100 Tablette(n) Blister B
		007	200 Tablette(n) Blister B
		012	30 Tablette(n) Behälter B
		013	100 Tablette(n) Behälter B
		016	200 Tablette(n) Behälter B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.09.2021	

01 Levina 30, Dragees

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65239	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	21.04.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, levonorgestrelum 150 µg, 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
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 6 x 21 Dragees)	
Gültig bis		26.03.2020	

01 Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten mit Pfefferminzaroma**02 Lysopain dol Ambroxol, Lutschtabletten mit Blackcurrant-Aroma**

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

Zul.-Nr.: 55531	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.1.	21.04.2016
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	ambroxoli hydrochloridum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Halsschmerzen	
Packung/en	01	001	18 Tablette(n) D
	02	025	18 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Änderung der Packungsgrösse: bisher Packungen à 20 Lutschtabletten; neu Packungen à 18 Lutschtabletten)	
Gültig bis		01.02.2017	

01 Mebucaine f, Lutschtabletten mit Mintaroma

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 45894	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	06.04.2016
Zusammensetzung	01	oxybuprocaini hydrochloridum 0.2 mg, tyrothricinum 4 mg, cetylpyridinii chloridum 1 mg, sorbitolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) D
		010	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.02.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: Packungen à 20 Lutschtabletten)	
Gültig bis		29.06.2019	

02 Miacalcic 100, Injektionslösung**04 Miacalcic 50, Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 38605	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.2.	14.04.2016
Zusammensetzung	02	calcitoninum salmonis 100 U.I., natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	calcitoninum salmonis 50 U.I., natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, Hyperkalzämie, Algodystrophie, postmenopausale Osteoporose bei Nichtdurchführbarkeit anderer Therapien	
Packung/en	02	011	5 Ampulle(n) B
		038	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) 38605 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.10.2021	

02 Miacalcic mite 100, Nasalspray**03 Miacalcic 200, Nasalspray**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47473	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.2.	14.04.2016
Zusammensetzung	02	calcitoninum salmonis 100 U.I. pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro dosi.	
	03	calcitoninum salmonis 200 U.I. pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Morbus Paget, Hyperkalzämie, Algodystrophie, postmenopausale Osteoporose bei Nichtdurchführbarkeit anderer Therapien	
Packung/en	02	055	1400 I.E. B
		063	2800 I.E. B
	03	047	2800 I.E. B
		071	5600 I.E. B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.10.2021	

01 Midro Tee, geschnittene Drogen

Midro AG, Lörracherstrasse 50, 4125 Riehen

Zul.-Nr.: 10567	Abgabekategorie: B/D	Index: 04.08.14	22.04.2016
Zusammensetzung	01	sennae folium 75 % corresp. hydroxyanthracenae 2.7 %, carvi fructus 10 %, menthae piperitae folium 7 %, liquiritiae radix 6 %, malvae flos 1 %, calcatrippae flos 1 %.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	017	80 g B
		041	1000 g B
		068	15 x 1,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.06.2021	

01 Moxifloxacin Spirig HC 400mg/250ml, Infusionslösung

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65384	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	05.04.2016
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 400 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.08.2020	

01 N-Acetylcysteine Alpex 200 mg, Brausetabletten**02 N-Acetylcysteine Alpex 600 mg, Brausetabletten**

Alpex Pharma SA, Via Cantonale, 6805 Mezzovico

N° d'AMM: 61348	Categoria di dispensazione: B/D	Index: 03.02.0.	06.04.2016
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, E 320, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	001 10 compressa/compresse	D
		002 20 (2 x 10) compressa/compresse	D
	02	003 6 compressa/compresse	D
		004 12 (2 x 6) compressa/compresse	D
		005 10 compressa/compresse	D
		006 20 (2 x 10) compressa/compresse	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.06.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		31.05.2021	

01 Nocutil 0,1 mg, Tabletten**02 Nocutil 0.2 mg, Tabletten**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57377	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	14.04.2016
Zusammensetzung	01	desmopressini acetat 0.1 mg corresp. desmopressinum 0.089 mg, excipiens pro compresso.	
	02	desmopressini acetat 0.2 mg corresp. desmopressinum 0.178 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diabetes insipidus centralis, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysektomie; Enuresis nocturna	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 90 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2021	

- 01 Olanpax 2.5 mg, Filmtabletten
 02 Olanpax 5 mg, Filmtabletten
 03 Olanpax 7.5 mg, Filmtabletten
 04 Olanpax 10 mg, Filmtabletten
 05 Olanpax 15 mg, Filmtabletten
 06 Olanpax 20 mg, Filmtabletten

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62223	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	01.04.2016
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	olanzapinum 15 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	06	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
	05	005	28 Tablette(n) B
	06	006	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.09.2021	

- 04 Olanpax 10 mg, Schmelztabletten
 05 Olanpax 15 mg, Schmelztabletten
 06 Olanpax 20 mg, Schmelztabletten
 07 Olanpax 5 mg, Schmelztabletten
- Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62224	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	01.04.2016
Zusammensetzung	04	olanzapinum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	05	olanzapinum 15 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	06	olanzapinum 20 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	07	olanzapinum 5 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	04	009	28 Tablette(n) B
	05	010	28 Tablette(n) B
	06	011	28 Tablette(n) B
	07	008	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.09.2021	

01 Olfen-25, Lactab**02 Olfen-50, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 46519	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	08.04.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natricum 50 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	019 30 Tablette(n)	B
		027 100 Tablette(n)	B
	02	035 20 Tablette(n)	B
		043 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2021	

01 Olfen-100, Depocaps

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 46851	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	08.04.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	013 10 Kapsel(n)	B
		021 30 Kapsel(n)	B
		048 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2021	

01 Omida Hypalin Chügeli für Kinder, homöopathische Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57665	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.04.2016
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita D12, datura stramonium D12, delphinium staphisagria D12, kalii dihydrogenophosphas D6, passiflora incarnata D6 ana partes, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Erregungs- und Unruhezuständen	
Packung/en	01	001 10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2021	

01 Omidia Kava Kava plus Globuli, homöopathische Globuli

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 57598	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	13.04.2016
Zusammensetzung	01	argenti nitras D8, gelsemium sempervirens D6, phosphorus D10, piper methysticum D7 ana partes, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Angst- und Spannungszuständen	
Packung/en	01	001	12.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2021	

01 Ondansetron-Teva, 4mg, Filmtabletten**02 Ondansetron-Teva, 8mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57202	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	29.04.2016
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) B
	02	005	6 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2021	

01 Ondansetron-Teva 4mg/2ml, Infusionskonzentrat**02 Ondansetron-Teva 8mg/4ml, Infusionskonzentrat**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57199	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	29.04.2016
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	005	5 x 2 ml B
	02	006	5 x 4 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2021	

01 Optava Unit Dose, Augentropfen

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 62363	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	13.04.2016
Zusammensetzung	01	carmellosum natricum 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränen	
Packung/en	01	002	30 x 0,4 ml Einzeldose(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2021	

01 Orlistat Helvepharm 120 mg, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62596	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiadiposum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.09.2018	

01 Palexia retard 50 mg, Retardtabletten
 02 Palexia retard 100 mg, Retardtabletten
 03 Palexia retard 150 mg, Retardtabletten
 04 Palexia retard 200 mg, Retardtabletten
 05 Palexia retard 250 mg, Retardtabletten
 06 Palexia retard 25 mg, Retardtabletten
 Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 62452	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	06.04.2016
Zusammensetzung	01	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tapentadolum 150 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	tapentadolum 200 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	tapentadolum 250 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	06	tapentadolum 25 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 60 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n)	A
	03	005 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
	04	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 Tablette(n)	A
	05	009 30 Tablette(n)	A
		010 60 Tablette(n)	A
	06	011 30 Tablette(n)	A
		012 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 25 mg) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		19.11.2018	

01 Panadol Junior 60 mg, Suppositorien
02 Panadol Junior 125 mg, Suppositorien
03 Panadol Junior 250 mg, Suppositorien
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57454	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	06.04.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolum 60 mg, excipiens pro supposito.	
	02	paracetamolum 125 mg, excipiens pro supposito.	
	03	paracetamolum 250 mg, excipiens pro supposito.	
Anwendung		Behandlung von leichten bis mässig starken Schmerzen, symptomatische Behandlung von Fieber	
Packung/en	01	003 10 Suppositorien	D
	02	009 10 Suppositorien	D
	03	021 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2021	

01 Physiogel balanced, Infusionslösung
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 61813	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.22	20.04.2016
Zusammensetzung	01	succinogelatina 40 g, natrii chloridum 5.55 g, kalii chloridum 0.3 g, calcii chloridum dihydricum 0.15 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.20 g, natrii acetat trihydricus 3.27 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. mineralia: natrium 151 mmol/l, kalium 4 mmol/l, calcium 1 mmol/l, magnesium 1 mmol/l, chloridum 103 mmol/l, acetat 24 mmol/l.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie und hypovolämischem Schock	
Packung/en	01	001 10 x 500 ml Ecoflac	B
		002 20 x 500 ml Ecobag	B
		003 10 x 1000 ml Ecobag	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2021	

01 Prezista 300 mg, Filmtabletten
02 Prezista 400 mg, Filmtabletten
03 Prezista 600 mg, Filmtabletten
06 Prezista 800 mg, Filmtabletten
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57655	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	21.04.2016
Zusammensetzung	01	darunavirum 300 mg ut darunavirum ethanolicum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	02	darunavirum 400 mg ut darunavirum ethanolicum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	03	darunavirum 600 mg ut darunavirum ethanolicum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	06	darunavirum 800 mg ut darunavirum ethanolicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	002	60 Tablette(n) A
	03	003	60 Tablette(n) A
	06	006	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Widerruf der Dosisstärke 75 mg und 150 mg) 57655 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.12.2016	

01 Prilocain Sintetica 5mg/ml, soluzione iniettabile
02 Prilocain Sintetica 10mg/ml, soluzione iniettabile
03 Prilocain Sintetica 20mg/ml, soluzione iniettabile
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56546	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.02.2.	22.04.2016
Composizione	01	prilocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	prilocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	prilocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	001	10 x 10 ml fiala/fiale B
		012	5 x 20 ml fiala/fiale B
	02	005	10 x 10 ml fiala/fiale B
		013	5 x 20 ml fiala/fiale B
	03	009	10 x 10 ml fiala/fiale B
		014	5 x 20 ml fiala/fiale B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 14.09.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		21.09.2021	

01 Protopic 0,03 %, Salbe**02 Protopic 0,1 %, Salbe**

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 55847	Abgabekategorie: B	Index: 10.04.0.	26.04.2016
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.3 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Atopische Dermatitis	
Packung/en	01	006	30 g
		008	60 g
		010	10 g
	02	002	30 g
		004	60 g
		012	10 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.09.2021	

01 Pynoven, Tabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 63214	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	pini pinastris corticis extractum ethanolicum siccum 20 mg corresp. procyanidina oligomera 12.5-15 mg, DER: 800-1250:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.06.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.12.2018	

01 Quetiapin-Mepha 25 mg, Lactab
 02 Quetiapin-Mepha 100 mg, Lactab
 03 Quetiapin-Mepha 200 mg, Lactab
 04 Quetiapin-Mepha 300 mg, Lactab
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62193	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	15.04.2016
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	002 60 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 60 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	04	006 60 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2021	

01 Rasilamlo HCT 150/5/12.5 mg, Filmtabletten
 02 Rasilamlo HCT 300/5/12.5 mg, Filmtabletten
 03 Rasilamlo HCT 300/10/12.5 mg, Filmtabletten
 04 Rasilamlo HCT 300/5/25 mg, Filmtabletten
 05 Rasilamlo HCT 300/10/25 mg, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61678	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	27.04.2016
Zusammensetzung	01	aliskirenum 150 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	aliskirenum 300 mg ut aliskireni hemifumaras, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.07.2021	

01 Rebalance 250, Filmtabletten
 02 Rebalance 500, Filmtabletten
 Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 53924	Abgabekategorie: C/D	Index: 01.04.1.	11.04.2016
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	018	60 Tablette(n) C
		026	120 Tablette(n) C
		034	30 Tablette(n) D
	02	042	30 Tablette(n) C
		050	60 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Änderung ATC-Code, von N05CM zu N06AX25)	
Gültig bis		09.10.2018	

01 Renacet 475 mg, Filmtabletten**02 Renacet 950 mg, Filmtabletten**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57591	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	29.04.2016
Zusammensetzung	01	calcii acetat 475 mg, arom.: saccharinum natricum, bergamottae aetheroleum et alia, excipiens pro compresso obducto.	
	02	calcii acetat 950 mg, arom.: saccharinum natricum, bergamottae aetheroleum et alia, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	02	003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Umwandlung Zulassungsart Dosisstärke 01 (475 mg) nur für den Vertrieb im Ausland) 57591 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.02.2018	

01 Renatriol 0.25 mcg, Weichgelatinecapseln**02 Renatriol 0.5 mcg, Weichgelatinecapseln**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57592	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	21.04.2016
Zusammensetzung	01	calcitriolum 0.25 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula.	
	02	calcitriolum 0.5 µg, antiox.: E 320, E 321, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.03.2019	

02 Reparil N, Gel

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 51830	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	28.04.2016
Zusammensetzung	02	aescinum 10 mg, diethylamini salicylas 50 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Prellungen, Verstauchungen, Zerrungen, Blutergüssen	
Packung/en	02	041 40 g	D
		042 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2021	

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

Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 59304	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.1.	11.04.2016
Zusammensetzung	01	prucalopridum 1 mg ut prucalorpridi succinas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	prucalopridum 2 mg ut prucalorpridi succinas, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		idiopathische chronische Obstipation bei Erwachsenen, bei welchen die bisherige Therapie mit diätetischen Massnahmen und Laxantien nicht ausreichend wirksam ist.	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Sanalepsi N, Tropfen

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47735	Abgabekategorie: C	Index: 01.04.1.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	doxylaminum 10 mg ut doxylamini hydrogenosuccinas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 150d, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Beruhigungsmittel	
Packung/en	01	041	50 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2021	

- 06 Sclerovein 0,5 %, Injektionslösung
 07 Sclerovein 1 %, Injektionslösung
 08 Sclerovein 2 %, Injektionslösung
 09 Sclerovein 3 %, Injektionslösung
 10 Sclerovein 5 %, Injektionslösung

Resinag AG, Baarerstrasse 94, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 36907	Abgabekategorie: B	Index: 02.08.3.	12.04.2016
Zusammensetzung	06	macrogoli 9 aether laurilicus 5 mg, ethanolum 50 mg corresp., ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	macrogoli 9 aether laurilicus 10 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	08	macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	10	macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, ethanolum 50 mg corresp. ethanolum anhydricum 48 mg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Varizenverödung	
Packung/en	06	001 30 ml	B
	07	002 30 ml	B
	08	003 30 ml	B
	09	004 30 ml	B
	10	005 30 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2021	

01 Sequase 25 mg, Filmtabletten
02 Sequase 100 mg, Filmtabletten
03 Sequase 200 mg, Filmtabletten
04 Sequase 300 mg, Filmtabletten
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 62331	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	13.04.2016
Zusammensetzung	01	quetiapinum 25 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 100 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	002 60 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 60 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	04	006 60 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.08.2021	

01 Sevelamercarbonate Salmon Pharma, Filmtabletten
 Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 65401	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	18.04.2016
Zusammensetzung	01	sevelameri carbonas 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperphosphatämie bei erwachsenen Hämodialyse- oder Peritonealdialysepatienten	
Packung/en	01	001 180 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2016 (Änderung Präparatename, früher: Sevelamercarbonate mmpharm, Filmtabletten) (Umwandlung Zulassungsart, neu Hauptzulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

01 Sibelium 5 mg, Tabletten
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57754	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	08.04.2016
Zusammensetzung	01	flunarizinum 5 mg ut flunarizini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist, Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.01.2022	

01 Sidroga Verdauungs- und Gallentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 65141	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	05.04.2016
Zusammensetzung	01	taraxaci officinalis herba cum radice 0.7 g, millefolii herba 0.7 g, menthae piperitae folium 0.5 g, carvi fructus, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung der Beschwerden bei leichten auch krampfartigen Verdauungsstörungen	
Packung/en	01	001	20 x 2.0 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2016 (Korrektur der Abgabekategorie von E zu D)	
Gültig bis		17.03.2021	

01 StructoKabiven peripher, Infusionsemulsion

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

Zul.-Nr.: 57619	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	19.04.2016
Zusammensetzung	01	I) Glucose-Lösung 13%: glucosum monohydricum 71 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 544 ml. II) Aminosäurenlösung 10 % mit Elektrolyten: alaninum 4.4 g, argininum 3.8 g, glycinum 3.5 g, histidinum 930 mg, isoleucinum 1.6 g, leucinum 2.3 g, lysinum anhydricum 2.1 g ut lysini acetat, methioninum 1.3 g, phenylalaninum 1.6 g, prolinum 3.5 g, serinum 2.1 g, taurinum 320 mg, threoninum 1.4 g, tryptophanum 630 mg, tyrosinum 120 mg, valinum 2 g, calcii chloridum dihydricum 180 mg, natrii glycerophosphas 1.3 g, magnesi sulfas heptahydricus 380 mg, kalii chloridum 1.4 g, natrii acetat trihydricus 1.1 g, zinci sulfas heptahydricus 4 mg, acidum aceticum ad pH, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 315 ml. III) Fetteemulsion 20%: triglycerida saturata media 28 g, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii hydroxidum ad pH, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 141 ml. I) et II) et III) corresp.: aminoacida 31.5 g/l, materia crassa 28 g/l, carbohydrata 71 g/l, mineralia: natrium 25 mmol/l, kalium 19 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 1.6 mmol/l, phosphas 8.2 mmol/l, zincum 0.02 mmol/l, sulfas 3.2 mmol/l, chloridum 22 mmol/l, acetat 66 mmol/l, in emulsione recenter mixta.	
Anwendung		Periphervenöse parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	4 x 1206 ml Beutel
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2021	

02 Tamec 20 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54989	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	08.04.2016
Zusammensetzung	02	tamoxifenum 20 mg ut tamoxifeni citras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	02	032	30 Tablette(n) A
		040	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.09.2021	

01 Tamsulix T-Mepha retard, Retardtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62091	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	07.04.2016
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.10.2021	

01 Tamsulosin T-Mepha retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62292	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) B
		005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2021	

- 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
 05 Targin 60mg/30 mg, Tabletten retard
 06 Targin 80 mg/40 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.	08.04.2016
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 9 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 5 mg corresp. naloxonium 4.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 18 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. naloxonium 9 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.5 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 2.5 mg corresp. naloxonium 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. naloxonium 18 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 60 mg corresp. oxycodonum 54 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 30 mg corresp. naloxonium 27 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	oxycodoni hydrochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 72 mg, naloxoni hydrochloridum anhydricum 40 mg corresp. naloxonium 36 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
	05	009 30 Tablette(n)	A
		010 60 Tablette(n)	A
	06	011 30 Tablette(n)	A
		012 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Zulassung neue Dosisstärken: 60 mg/30 mg und 80 mg/40 mg) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		12.11.2019	

02 Tebokan 80, Filmtabletten**03 Tebokan 120, Filmtabletten****04 Tebokan 240, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 54534	Abgabekategorie: B	Index: 02.97.0.	20.04.2016
Zusammensetzung	02	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.32-5.28 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetonum 60% (m/m), antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	03	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.48-7.92 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetonum 60% (m/m), antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	04	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et terpenlactona ginkgo 12.96-15.84 mg, DER: 35-67:1, Auszugsmittel acetonum 60% (m/m), antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit; bei Claudicatio intermittens; bei Vertigo und Tinnitus	
Packung/en	02	035	60 Tablette(n) B
		043	120 Tablette(n) B
	03	045	90 Tablette(n) B
		046	120 Tablette(n) B
		047	15 Tablette(n) B
	04	001	30 Tablette(n) B
		002	60 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2015 (Zulassung der neuen Dosisstärke 240 mg)	
Gültig bis		08.11.2020	

02 Timo-COMOD 0,5 %, Augentropfen

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55788	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	04.04.2016
Zusammensetzung	02	timololum 5 mg ut timololi maleas, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	02	005	10 ml B
		007	2 x 10 ml B
		013	5 ml B
		015	2 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2011 (Widerruf der Dosisstärke: 01)	
Gültig bis		07.05.2017	

01 Tisane provençale No 1, tisane laxative, plantes coupées

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

N° d'AMM: 55207	Catégorie de remise: D	Index: 04.08.15	22.04.2016
Composition	01	sennae folium 29 % corresp. hydroxyanthracenae 12.3 mg, althaeae flos 21 %, millefolii flos 12 %, menthae piperitae folium 12 %, liquiritiae radix 12 %, rosmarini folium 14 % pro charta 1.7 g.	
Indication		En cas de constipation occasionnelle	
Conditionnements	01	052	25 x 1.7 g sachets
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.03.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.07.2021	

01 Trazodone retard Vifor 150mg, comprimés

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

N° d'AMM: 66052	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	13.04.2016
Composition	01	trazodoni hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.12.2015 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		28.12.2020	

01 Valverde Verstopfung/Constipation, Dragées

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 47620	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.15	07.04.2016
Zusammensetzung	01	caricae fructus pulvis 370 mg, sennae fructus extractum ethanolicum siccum 60 mg corresp. hydroxyanthracenae 12 mg, DER: 7-12:1, petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 7-14:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	023	20 Dragée(s)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.07.2021	

01 Valviska, Dragées

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 53585	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	20.04.2016
Zusammensetzung	01	melissae extractum aquosum siccum 120 mg, DER: 5:1, menthae piperitae extractum aquosum siccum 30 mg, DER: 4:1, valerianae extractum ethanolicum siccum 140 mg, DER: 6:1, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2020	

01 Vitasprint B12, Trinkampullen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48431	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	11.04.2016
Zusammensetzung	01	A): glutaminum 60 mg, excipiens pro vitro. Solvens: cyanocobalaminum 0.5 mg, dl-O-phosphoserinum 40 mg, aromatica, conserv.: E 219, excipiens ad solutionem pro vitro.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	003 10 Ampulle(n) (Trinkampullen)	D
		004 30 Ampulle(n) (Trinkampullen)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2021	

01 Voluven, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 55093	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.23	05.04.2016
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 30 g, natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie; Hämodilution	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.10.2021	

03 Wilate 500 IE, Injektionspräparat**04 Wilate 1000 IE, Injektionspräparat**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 56133	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	14.04.2016
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 500 U.I., von Willebrandfactor 500 U.I., proteina (Gesamtprotein) max. 7.5 mg, glycinum, saccharum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, calcii chloridum anhydricus, pro praeparatione. Solvens: polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I., von Willebrandfactor 1000 U.I., proteina (Gesamtprotein) max. 15 mg, glycinum, saccharum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, calcii chloridum anhydricus, pro praeparatione. Solvens: polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Blutungen bei Hämophilie A und beim von Willebrand Syndrom	
Packung/en	03	003	1 Set Je 1 Flasche Trockensubstanz (500IE) + Lösungsmittel (5ml) B
	04	004	1 Set Je 1 Flasche Trockensubstanz (1000IE) + Lösungsmittel (10ml) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.06.2021	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Cortavance ad us. vet., Spray

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57941	Abgabekategorie: B	Index:	05.04.2016
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni aceponas 0.584 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungshemmender und juckreizstillender Hautspray für Hunde	
Packung/en	01	001	31 ml Spray B
		002	76 ml Spray B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2022	

02 Denagard 100 ad us. vet., Injektionslösung

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 47961	Abgabekategorie: A	Index:	21.04.2016
Zusammensetzung	02	tiamulinum 100 mg, glyceroli mono-oleas, ethanolum 96 per centum, antiox.: E 310 0.1 mg, sesami oleum raffinatum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Antibiotikum für Schweine	
Packung/en	02	025	10 x 100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2021	

01 Equimax ad us. vet., Paste

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55745	Abgabekategorie: A	Index:	06.04.2016
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, praziquantelum 140.3 mg, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Antiparasitäre Paste zur oralen Anwendung beim Pferd	
Packung/en	01	004	7.49 g Applikator A
		005	12 x 7.49 g Applikatoren A
		006	24 x 7.49 g Applikatoren A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.01.2022	

01 Forcyl 160 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 61681	Abgabekategorie: A	Index:	20.04.2016
Zusammensetzung	01	marbofloxacinum 160 mg, d-glucono-1,5-lactonum, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	004	50 ml A
		005	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.12.2021	

01 PRID delta 1.55 g ad us. vet., système de diffusion vaginal pour bovins

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

N° d'AMM: 62051	Catégorie de remise: B	Index:	29.04.2016
Composition	01	progesteronum 1.55 g, excipients pro praeparatione.	
Indication		Système de diffusion vaginal pour le contrôle des chaleurs chez les génisses et les vaches	
Conditionnements	01	004	10 pièce(s) spirales vaginales B
		005	25 pièce(s) spirales vaginales + 1 applicateur B
		006	50 pièce(s) spirales vaginales B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.02.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.10.2021	

01 Powerflox 100 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 61880	Abgabekategorie: A	Index:	27.04.2016
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 100 mg, alcohol butylicus, kalii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Rinder, Milchkühe und Schweine	
Packung/en	01	001	50 ml A
		002	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2022	

01 Powerflox 50 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 61872	Abgabekategorie: A	Index:	27.04.2016
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 50 mg, alcohol butylicus, kalii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	001	50 ml A
		002	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2022	

01 Streptopenicillin 45 Mega ad us. vet., Injektionssuspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41826	Abgabekategorie: A	Index:	14.04.2016
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200 mg corresp. 200'000 U.I., dihydrostreptomycinum 250 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum 10 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, povidonum K 30, ureum, antioxid.: natrii hydroxymethansulfinas 3 mg, conserv.: E 217 0.1 mg, E 219 0.9 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitbandantibiotikum für Pferde, Rinder, Kälber, Schweine, Hunde	
Packung/en	01	010	100 ml A
		029	250 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Anpassung der Deklaration: benzylpenicillinum procainum wird neu auch in mg deklariert)	
Gültig bis		17.11.2018	

01 Tetra Medica Contralck ad us. vet., wässrige Lösung

Delphin-Amazonia AG, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein

Zul.-Nr.: 57685	Abgabekategorie: D	Index:	07.04.2016
Zusammensetzung	01	formaldehydum 32 mg, viridis malachiti carbinolum hydrochloridum ut viridis malachiti chloridum 75.1 µg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Anwendung gegen Ektoparasiten bei Süßwasser-Zierfischen	
Packung/en	01	002	100 ml D
		004	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23) (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2021	

01 Toltranil 5% ad us. vet., orale Suspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65087	Abgabekategorie: B	Index:	05.04.2016
Zusammensetzung	01	toltrazurilum 50 mg, conserv.: E 211, E 281, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Kokzidiosen bei Kälbern, Ferkeln und Lämmern	
Packung/en	01	002	250 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2016 (Änderung Präparatename, früher: Tratul 5% ad us. vet., orale Suspension)	
Gültig bis		04.03.2020	

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 01.04.2016 übernimmt die Firma **Allergan AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Almirall AG, Wallisellen:**

A compter du 01.04.2016, l'entreprise **Allergan AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Almirall AG, Wallisellen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62684	Constella, Kapseln

Per 01.04.2016 übernimmt die Firma **Virbac (Switzerland) AG, Opfikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Zoetis Schweiz GmbH, Zürich:**

A compter du 01.04.2016, l'entreprise **Virbac (Switzerland) AG, Opfikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Zoetis Schweiz GmbH, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65087	Tratol 5% ad us. vet., orale Suspension

Per 01.04.2016 übernimmt die Firma **Allergan AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.04.2016, l'entreprise **Allergan AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65444	Levosert, Intrauterinsystem

Per 04.04.2016 übernimmt die Firma **Guerbet AG, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mallinckrodt AG, Zug:**

A compter du 04.04.2016, l'entreprise **Guerbet AG, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mallinckrodt 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)
49999	Optiray, Intravasculäre Injektionslösung

Per 15.04.2016 übernimmt die Firma **PHA (Schweiz) AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Quisisana Pharma AG, Zug:**

A compter du 15.04.2016, l'entreprise **PHA (Schweiz) AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Quisisana Pharma 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)
----------------------	---

58530	Paracetamol Q-generics, Tabletten
-------	-----------------------------------

58941	Cetirizin Q-generics, Filmtabletten
-------	-------------------------------------

Per 15.04.2016 übernimmt die Firma **Salmon Pharma GmbH, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **mmpharm GmbH, Cham:**

A compter du 15.04.2016, l'entreprise **Salmon Pharma GmbH, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **mmpharm GmbH, Cham:**

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

65401	Sevelamercarbonate mmpharm, Filmtabletten
-------	---

Per 28.04.2016 übernimmt die Firma **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 28.04.2016, l'entreprise **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee** 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. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
----------------------	---

627	Encepur N, Injektionssuspension
-----	---------------------------------

628	Encepur N Kinder, Injektionssuspension
-----	--

657	Menjugate, Trockensubstanz mit Solvens
-----	--

685	Rabipur, Injektionslösung
-----	---------------------------

702	Td-pur, Injektionssuspension
-----	------------------------------

707	Tetanol pur, Injektionssuspension
-----	-----------------------------------

62502	Menveo, Pulver und Lösung (Durchstechflaschen)
-------	--

Per 29.04.2016 übernimmt die Firma **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch:**

A compter du 29.04.2016, l'entreprise **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch:**

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

32087	Prorhinel, Nasentropfen, Lösung
-------	---------------------------------

Per 29.04.2016 übernimmt die Firma **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch**:
 A compter du 29.04.2016, l'entreprise **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
12803	NeoCitran Hustenlöser, Sirup (neue Formel)
12805	NeoCitran Hustenlöser, Tropfen (neue Formel)
12806	Resyl plus, Tropfen
13083	Pursennid, Dragées
13193	Eurax, Crème
13335	Euceta, Gel
14991	Pulmex, Salbe
23226	Eurax, Lotion
24926	Otrivin Schnupfen, Lösung
24959	Otrivin Schnupfen, Nebulisator
27527	Feniallerg, Dragées
27528	Feniallerg, Tropfen
27837	Venoruton, Gel
29245	Hemeran, Crème
30197	Spasmo-Canulase, Bitabs
31214	NeoCitran Hustenstiller, Tropfen für Kinder
31215	NeoCitran Hustenstiller, Sirup
31593	Euceta mit Kamille und Arnika, Gel
33037	Venoruton 300, Kapseln
33667	Tavegyl, Tabletten
35501	Tavegyl, Injektionslösung
35950	Tavegyl, Sirup
36800	Procto-Glyvenol, Crème
36801	Procto-Glyvenol, Suppositorien
37532	Hemeran, Gel
38762	Fenistil, Gel
39032	Resyl plus, Sirup
41813	Tavegyl, Gel
42417	Prelloran, Crème
42647	Venoruton forte, Tabletten
44347	Detensor, Tabletten
44683	Pulmex Inhalation, Kapseln
44939	Otrivin Schnupfen, Dosierspray
45009	Feniallerg, Injektionslösung
45114	Tossamin plus, Kapseln für den Tag/für die Nacht
45115	Tossamin, Sirup
45422	Dynamisan forte, Trinkampullen
45894	Mebucaine f, Lutschtabletten mit Mintaroma
46856	Orofar, Gelslets
46857	Orofar mit Lidocain, Gelslets
46858	Orofar, Lösung

46859	Mebucaliquid, Lösung mit Mintaroma
46860	Orofar, Mundspray
46861	Mebucaspray, Mundspray mit Mintaroma
46862	Orofar, Lutschtabletten
46863	Mebuca-Orange, Lutschtabletten
47344	Voltaren, Emulgel
47346	NeoCitran Grippe / Erkältung, Pulver
47653	Pulmex Baby, Salbe
48748	NeoCitran Hustenstiller, Depottabletten
49230	Fenipic, Gel
49866	Hemeran, Emulgel
50008	Vibrocil, Gel
50009	Vibrocil, Tropfen
50010	Vibrocil, Spray
50353	Dynamisan forte Granulat, Sachets
50421	Vibrocil, Dosierspray
50582	Nicotinell, Pflaster
51307	Lamisil, Crème
51680	Merfen, Tinktur
51681	Vita-Merfen, Salbe
51682	Merfen, wässrige Lösung
52402	Feniallerg, Retard-Kapseln
53883	Venoruton, Pulver
54061	Fenistil, Lotion (Roll-on)
54064	Nicotinell, Kaugummi
54084	No Tussan, Pulver
54243	Lamisil, Lösung
54244	Lamisil, Spray
54556	Lamisil DermGel, Gel
55024	Voltaren Dolo, Filmtabletten
55224	Pulmex, Bad
55533	Nicotinell, Lutschtabletten
55541	Mebucalets, Gelslets mit Mintaroma
55775	Lamisil Pedisan, Crème
55776	Lamisil Pedisan, Spray
55777	Lamisil Pedisan DermGel, Gel
55846	Voltaren Dolo, Emulgel
55848	Voltaren Dolo, Emulgel Dispenser
55875	Venoruton, Brausetabletten
55895	Tonopan, Filmtabletten
57223	Lamisil Pedisan Once, Filmbildende Lösung
57996	Zycomb Nasenspray, Lösung
58094	Voltaren Dolo forte 25 mg, Dragées
58196	Voltaren Dolo Liquid Caps, Weichgelatinecapseln
58615	Sinetoss, Schmelzblättchen
58857	Otrivin Schnupfen ohne Konservierungsmittel, Dosierspray
60125	Otriduo Schnupfen, Dosierspray

60551	Calvive 500 mg/1000 mg, Brausetabletten
60809	Fenipic Plus, Gel
60810	Fenipic Plus, Flüssig
60872	Calvive D3, Brausetabletten mit Orangenaroma
61416	Otriduo Schnupfen, Nasentropfen
61445	Lamisil, Spray-Puder
61858	Voltaren forte, Emulgel
61859	Voltaren Dolo forte, Emulgel
62262	Lamisil Pedisan Dermspray, Lösung
62263	Lamisil Dermspray, Lösung
62301	Mebu-cherry, Lutschtabletten
62302	Mebu-lemon, Lutschtabletten

Per 30.04.2016 übernimmt die Firma **Pro Farma AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 30.04.2016, 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. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
59147	IXIARO, Injektionssuspension

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

Per 19.04.2016 ändert die Firma **fishmed GmbH** ihr Firmendomizil von 6026 Rain nach **Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein.**

A compter du 19.04.2016, l'entreprise **fishmed GmbH** actuellement sise 6026 Rain, aura pour nouveau domicile **Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
59037	Koi Med Anti Pilz ad us.vet., Spray
59040	Koi Med Sleep ad us.vet., Flüssigkeit
59041	Koi Med Tincture ad us.vet., Flüssigkeit
59042	Koi Med Tricho-Ex ad us.vet., Flüssigkeit
59043	Koi Med Wound Snow ad us.vet., Pulver
59044	Koi Med Wound Spray ad us.vet.
61242	Colombo Morenicol FMC-50 ad us.vet., Flüssigkeit
61243	Colombo Morenicol Alparex ad us.vet., Flüssigkeit
61502	fishmed sleep ad us. vet., Flüssigkeit

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

Per 29.04.2016 ändert die Firma **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG**, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee ihren Firmennamen und ihr Domizil auf **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch**.

A compter du 29.04.2016, l'entreprise **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG** actuellement sise Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee, aura pour nouvelle raison sociale et domicile

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
25144	Panadol, Filmtabletten
32985	Sensodent, Zahnpaste
39901	Chlorhexamed 0.1%, Lösung
46344	Panadol, Brausetabletten
46345	Panadol, Suppositorien
46484	Hyperdent, Zahnpasta
46838	Duofilm, Lösung
52841	Nytol SM, Caplets
54197	Cetebe 500 mg, Retardkapseln
54241	Zovirax Lip, Crème
54267	Panadol C, Brausetabletten
54419	Beconase, Microdoseur
55237	Wind-eze, Weichgelatine-Kapseln
56279	Panadol Extra, Filmtabletten
56986	Panadol Extend, Retardtabletten
57061	Panadol Antigrippine, Filmtabletten
57284	Panadol Extra, Brausetabletten
57454	Panadol Junior, Suppositorien
58025	Chlorhexamed forte 0.2%, Lösung
58026	Chlorhexamed Gel 1%, Gel
58837	Panadol-S, Filmtabletten
59358	Alli, Hartkapseln
60340	Chlorhexamed forte 0.2% alkoholfrei, Lösung
60543	Sensodyne, Proschmelz Fluorid Gelée, Gel
62261	Alli, Kautabletten

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	Altargo, Salbe GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	58641	B	10.09.2.	11.04.2016
1	01	Coop Vitality Xylometazolin 0.05%, Nasentropfen Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	62834	C/D	12.02.1.	29.04.2016
1	02	Coop Vitality Xylometazolin 0.1%, Nasentropfen Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	62834	C/D	12.02.1.	29.04.2016
1	01	Essex, Crème MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	42461	D	10.10.0.	31.01.2017
1	02	Locabiotol, spray-doseur Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	31770	B	12.02.51	28.05.2016
1	01	Oraqix, Paradontal-Gel Oraltek AG, Amlehnstrasse 22, 6010 Kriens	57659	B	13.01.1.	08.04.2016
1	01	Otrivin Schnupfen 0,1 %, Gel NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch	39622	D	12.02.1.	15.04.2016
1	01	Valaciclovir Streuli 250 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	59092	A	08.03.0.	20.04.2016

1	02	Valaciclovir Streuli 500 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	59092	A	08.03.0. 20.04.2016
1	03	Valaciclovir Streuli 1000 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	59092	A	08.03.0. 20.04.2016

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	Anastrozol Cancernova, Filmtabletten Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	62032	B	07.16.2.	26.09.2016
01	Oxamed Solution 50 mg/10 ml, Konzentrat für Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	61889	A	07.16.1.	29.09.2016
02	Oxamed Solution 100 mg/20 ml, Konzentrat für Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	61889	A	07.16.1.	29.09.2016
03	Oxamed Solution 200 mg/40 ml, Konzentrat für Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	61889	A	07.16.1.	29.09.2016
01	Phytopharma Phyto-Laxia, tablettes Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a, 1666 Grandvillard	55413	D	04.08.14	29.06.2016
01	Vertigoheel, homöopathische Injektionslösung ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	41459	B	20.01.0.	04.09.2016

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 03/2016, März 2016, Seite 171
Journal Swissmedic No 03/2016, mars 2016, page 171

Im Swissmedic Journal 03/2016 ist der Name des Arzneimittels und die galenische Form bei den Packungen falsch publiziert:

Der Name lautet: Abilify Maintena 300 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze
Abilify Maintena 400 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n)	B
	02	002	1 Fertigspritze(n)	B

Lors de la publication de l'édition 03/2016 du Journal Swissmedic, une erreur s'est glissée au niveau du nom du médicament et de la forme galénique s'agissant des emballages:

Le nom est: Abilify Maintena 300 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze
Abilify Maintena 400 mg, Depot-Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Conditionnements	01	001	1 Fertigspritze(n)	B
	02	002	1 Fertigspritze(n)	B