

# Swissmedic Journal 04/2017

16. Jahrgang  
16<sup>e</sup> année  
ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle  
[www.swissmedic.ch/journal](http://www.swissmedic.ch/journal)

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

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

Seite	Seite
<b>Im Brennpunkt</b>	
Dringliche Änderung der Monographie Erythromycinethylsuccinat in der Europäischen Pharmakopöe	<b>290</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zurampic®, Filmtabletten (Lesinuradum)	<b>292</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Afstyla®, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung (Ionoctocogum alfa)	<b>294</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: VizamyI™, Injektionslösung (Flutemetamol ( <sup>18</sup> F))	<b>296</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: GastroGard® ad us. vet., Paste zum Eingeben bei Pferden (Omeprazolom)	<b>298</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Imrestor™ ad us. vet., Injektionslösung (Pegbovigrastim)	<b>300</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Cardalis® ad us. vet., Kautabletten für Hunde (Spironolactonum)	<b>302</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Chargenrückrufe	<b>304</b>
Neuzulassung	<b>306</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>315</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>371</b>
Widerruf der Zulassung	<b>374</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>376</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

Page	Page
<b>Actualités</b>	<b>Miscellanées</b>
Révision urgente de la monographie de l'éthylsuccinate d'érythromycine dans la Pharmacopée Européenne <b>291</b>	Retraits de lots <b>305</b>
<b>Médicaments</b>	Nouvelle autorisation <b>306</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zurampic®, comprimés pelliculés (Lesinuradam) <b>293</b>	Révision et modification de l'autorisation <b>315</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Afstyla®, Lyophilisat et solvant pour solution pour injection (lonococogum alfa) <b>295</b>	Modification du titulaire d'AMM <b>371</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vizamyl™, solution pour injection (Flutemetamol ( <sup>18</sup> F)) <b>297</b>	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché <b>374</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: GastroGard® ad us. vet., pâte orale pour chevaux (Omeprazolom) <b>299</b>	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché <b>376</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Imrestor™ ad us. vet., solution injectable (Pegbovigrastim) <b>301</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Cardalis® ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens (Spironolactonum) <b>303</b>	

## 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                    |



## Dringliche Änderung der Monographie Erythromycinethylsuccinat in der Europäischen Pharmakopöe

**Um einem möglichen Versorgungsengpass auf dem europäischen Markt vorzubeugen, wurde am 1. Mai eine dringliche Änderung der Europäischen Pharmakopöe in Kraft gesetzt.**

Die Monographie Erythromycinethylsuccinat der Ph. Eur. wurde revidiert und mit der Neuausgabe 9.0 auf den 1. Januar 2017 publiziert. Seit her sind beim EDQM verschiedene Meldungen eingegangen, die alle auf Probleme bei der Prüfung „Verwandte Substanzen“ in der Monographie Erythromycinethylsuccinat hinwiesen.

Um bis zum Abschluss der Weiterentwicklung der Prüfung „Verwandte Substanzen“ dieser Monographie eine kontinuierliche Versorgung der europäischen Märkte mit dem Wirkstoff Erythromycinethylsuccinat zu gewährleisten, wurde als einstweilige Massnahme eine überarbeitete Monographie erstellt und am 1. Mai 2017 in Kraft gesetzt.

Von der Änderung betroffen ist ausschliesslich die Prüfung „Verwandte Substanzen“: Die Prüfung, welche in der Ph. Eur. 9.0 publiziert wurde, wird ersetzt durch die Prüfung, welche zuvor in der Ph. Eur. 8.0 publiziert worden war.

Das Kapitel „Verunreinigungen“ wurde entsprechend angepasst. Der Rest der Monographie bleibt unverändert.

Zukünftige Änderungen oder Revisionen dieser Monographie werden nach dem üblichen Verfahren zur öffentlichen Konsultation in Pharmeuropa publiziert.

Das EDQM lädt alle interessierten Kreise dazu ein, zu diesem Zeitpunkt ihre Kommentare einzureichen.

Die geänderten Texte finden Sie auf der Swissmedic-Website:

[www.swissmedic.ch/pharmacopoeia](http://www.swissmedic.ch/pharmacopoeia)

Mehr Informationen zur Europäischen Pharmakopöe finden Sie unter [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)



## Révision urgente de la monographie de l'éthylsuccinate d'érythromycine dans la Pharmacopée Européenne

**Afin d'éviter d'éventuels difficultés d'approvisionnement sur le marché européen, une révision urgente de la Pharmacopée Européenne a été mise en vigueur le 1<sup>er</sup> mai.**

La monographie de l'éthylsuccinate d'érythromycine de la Ph. Eur. avait été révisée et publiée le 1<sup>er</sup> janvier 2017 dans la nouvelle édition 9.0. Depuis lors, l'EDQM a reçu plusieurs notifications faisant toutes état de problèmes lors de l'essai «Substances apparentées» dans la monographie de l'éthylsuccinate d'érythromycine.

Afin de garantir un approvisionnement continu en substance actif éthylsuccinate d'érythromycine sur les marchés européens jusqu'à ce que le réexamen de l'essai des substances apparentées dans cette monographie soit achevé, une monographie révisée a été élaborée à titre de mesure provisoire. Elle est entrée en vigueur le 1<sup>er</sup> mai 2017.

Seul est concerné par cette modification l'essai «Substances apparentées», et l'essai publié dans la Ph. Eur. 9.0 est remplacé par celui qui avait paru précédemment dans l'édition 8.0 de la Ph. Eur.

Le chapitre «Impuretés» a été adapté en conséquence.

Le reste de la monographie reste inchangé.

Les futures modifications ou révisions de cette monographie seront publiées dans Pharm-europa selon la procédure usuelle de consultation publique.

L'EDQM invite toutes les parties intéressées à soumettre leurs commentaires à cette occasion.

Les textes remaniés sont publiés sur le site web de Swissmedic:

[www.swissmedic.ch/pharmacopée](http://www.swissmedic.ch/pharmacopée)

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée Européenne sur [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)

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

<b>Name Arzneimittel:</b>	Zurampic <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Lesinuradum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	200mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Zurampic ist in Kombination mit Allopurinol zur Behandlung der Hyperurikämie bei erwachsenen Patienten mit Gicht angezeigt, wenn die Serum-Harnsäure-Zielwerte mit Allopurinol allein nicht erreicht werden.
<b>ATC Code:</b>	M04AB05
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.11.2./Urikosurische Mittel
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65925
<b>Zulassungsdatum:</b>	07.04.2017
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

<b>Préparation:</b>	Zurampic <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Lesinuradum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	200mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Zurampic ist in Kombination mit Allopurinol zur Behandlung der Hyperurikämie bei erwachsenen Patienten mit Gicht angezeigt, wenn die Serum-Harnsäure-Zielwerte mit Allopurinol allein nicht erreicht werden. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	M04AB05
<b>No IT / désignation:</b>	07.11.2./Uricosuriques
<b>No d'autorisation:</b>	65925
<b>Date d'autorisation:</b>	07.04.2017

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Afstyla<sup>®</sup>, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
(Ionoctocogum alfa)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Afstyla <sup>®</sup> , Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Ionoctocogum alfa
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	250, 500, 1000, 1500, 2000, 2500 und 3000 IE, Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie A (angeborener Faktor VIII Mangel). Afstyla ist nicht zur Behandlung von von-Willebrand-Krankheit (vWD) indiziert.
<b>ATC Code:</b>	B02BD02
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	06.01.1/Blutkonserven und Plasmafraktionen
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66030
<b>Zulassungsdatum:</b>	07.04.2017

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Afstyla<sup>®</sup>, Lyophilisat et solvant pour solution pour injection (Ionoctocogum alfa)**

<b>Préparation:</b>	Afstyla <sup>®</sup> , Lyophilisat et solvant pour solution pour injection
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Ionoctocogum alfa
<b>Dosage et forme galénique:</b>	250, 500, 1000, 1500, 2000, 2500 et 3000 IE, solution pour injection
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Hämophilie A (angeborener Faktor VIII Mangel). Afstyla ist nicht zur Behandlung von von-Willebrand-Krankheit (vWD) 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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	B02BD02
<b>No IT / désignation:</b>	06.01.1/Conserves de sang et fractions plasmatiques
<b>No d'autorisation:</b>	66030
<b>Date d'autorisation:</b>	07.04.2017

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
VizamyI™, Injektionslösung (Flutemetamol (<sup>18</sup>F))**

<b>Name Arzneimittel:</b>	VizamyI™, Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Flutemetamol ( <sup>18</sup> F)
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	150MBq/ml, Durchstechflasche zur Mehrfachentnahme
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	VIZAMYI ist ein radiopharmazeutisches Arzneimittel für die Positronen-Emissions-Tomographie (PET) zur Darstellung der Dichte neuritischer $\beta$ -Amyloid-Plaques im Gehirn erwachsener Patienten mit kognitiver Beeinträchtigung, die auf die Alzheimer-Krankheit (Alzheimer's Disease; AD) und auf andere Ursachen von kognitiver Beeinträchtigung untersucht werden. VIZAMYI sollte in Verbindung mit einer klinischen Untersuchung angewendet werden.
<b>ATC Code:</b>	V09AX
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	17.01/Radio-Diagnostika
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66110
<b>Zulassungsdatum:</b>	11.04.2017

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Vizamyl™, solution pour injection (Flutemetamol (<sup>18</sup>F))**

<b>Préparation:</b>	Vizamyl™, solution pour injection
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Flutemetamol ( <sup>18</sup> F)
<b>Dosage et forme galénique:</b>	150MBq/ml, Flacon multidose
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>VIZAMYL ist ein radiopharmazeutisches Arzneimittel für die Positronen-Emissions-Tomographie (PET) zur Darstellung der Dichte neuritischer <math>\beta</math>-Amyloid-Plaques im Gehirn erwachsener Patienten mit kognitiver Beeinträchtigung, die auf die Alzheimer-Krankheit (Alzheimer's Disease; AD) und auf andere Ursachen von kognitiver Beeinträchtigung untersucht werden. VIZAMYL sollte in Verbindung mit einer klinischen Untersuchung angewendet werden.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	V09AX
<b>No IT / désignation:</b>	17.01./Préparations radiodiagnostiques
<b>No d'autorisation:</b>	66110
<b>Date d'autorisation:</b>	11.04.2017
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: GastroGard® ad us. vet., Paste zum Eingeben bei Pferden (Omeprazolium)

<b>Name Arzneimittel:</b>	GastroGard® ad us. vet., Paste zum Eingeben bei Pferden
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Omeprazolium
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	370 mg, Paste zum Eingeben
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Zur Vorbeugung und Behandlung von Magengeschwüren bei Pferden. Gastrogard ad us. vet. kann eingesetzt werden bei Pferden verschiedenster Rassen und unter unterschiedlichsten Haltungsbedingungen, sowie bei Fohlen ab einem Alter von 4 Wochen und über 70kg Körpergewicht.
<b>ATC Code:</b>	QA02BC01
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65903
<b>Zulassungsdatum:</b>	05.04.2017
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
GastroGard® ad us. vet., pâte orale pour chevaux (Omeprazolium)**

<b>Préparation:</b>	GastroGard® ad us. vet., pâte orale pour chevaux
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Omeprazolium
<b>Dosage et forme galénique:</b>	370 mg, pâte orale
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Prévention et traitement des ulcères gastriques chez les chevaux. Gastrogard ad us. vet. peut être utilisé pour les chevaux de différentes races et placés dans différentes conditions d'élevage, et pour les poulains à partir de l'âge de 4 semaines et pesant plus de 70 kg.
<b>Code ATC:</b>	QA02BC01
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	65903
<b>Date d'autorisation:</b>	05.04.2017

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament.  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Imrestor™ ad us. vet., Injektionslösung (Pegbovigrastim)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Imrestor™ ad us. vet., Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Pegbovigrastim
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	15mg, Fertigspritze
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Pegylierter boviner Granulocyten-Kolonie-stimulie- render Faktor zur Anwendung bei Rindern (Milchkühe und Rinder).
<b>ATC Code:</b>	QL03AA90
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65786
<b>Zulassungsdatum:</b>	11.04.2017

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die  
Arzneimittelinformation zu konsultieren.  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Imrestor™ ad us. vet., solution injectable (Pegbovigrastim)**

<b>Préparation:</b>	Imrestor™ ad us. vet., solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Pegbovigrastim
<b>Dosage et forme galénique:</b>	15mg, seringue préremplie
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Facteur de stimulation pégylé des colonies de granulocytes bovins pour l'utilisation chez les bovins (vaches laitières et génisses).
<b>Code ATC:</b>	QL03AA90
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	65786
<b>Date d'autorisation:</b>	11.04.2017
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Cardalis® ad us. vet.,  
Kautabletten für Hunde (Spironolactonum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Cardalis® ad us. vet., Kautabletten für Hunde
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	benazeprili hydrochloridum, spironolactonum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	2.5mg/20mg, 5mg/40mg und 10mg/80mg, Kautabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Zur Behandlung einer chronisch-degenerativen Mitralklappenerkrankung mit Stauungsinsuffizienz, zusätzlich unterstützt mit einem Diuretikum, falls dies erforderlich ist.
<b>ATC Code:</b>	QC09BA07
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	--
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66075
<b>Zulassungsdatum:</b>	12.04.2017
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Cardalis<sup>®</sup> ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens (Spironolactonum)**

<b>Préparation:</b>	Cardalis <sup>®</sup> ad us. vet., comprimés à croquer pour chiens
<b>Principe(s) actif(s):</b>	benazeprili hydrochloridum, spironolactonum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	2.5mg/20mg, 5mg/40mg et 10mg/80mg, comprimés à croquer
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Traitement d'une maladie valvulaire dégénérative mitrale chronique avec insuffisance cardiaque congestive incluant un diurétique si nécessaire.
<b>Code ATC:</b>	QC09BA07
<b>No IT / désignation:</b>	--
<b>No d'autorisation:</b>	66075
<b>Date d'autorisation:</b>	12.04.2017
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. <a href="http://www.tierarzneimittel.ch">www.tierarzneimittel.ch</a>

## Chargenrückrufe

<b>Präparat:</b>	<b>Epipen und Epipen junior, Injektionslösung g</b>
<b>Wirkstoffe:</b>	<b>Adrenalinum</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>53836</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>MEDA Pharma GmbH</b>
<b>Rückzug der Chargen:</b>	<b>5FA665J Epipen, 5ED824M Epipen junior, 5ED824AD Epipen junior und 6FA293D Epipen</b>

Die Firma MEDA Pharma GmbH hat die obenerwähnten Chargen von 53836 Epipen und Epipen junior, Injektionslösung vorsorglich bis auf Stufe Patient vom Markt zurückgezogen. Aufgrund eines Problems bei der Herstellung des Pens besteht ein Risiko, dass ein für dessen Auslösung kritisches Bauteil deformiert ist und deshalb nicht korrekt funktioniert.

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

<b>Präparat:</b>	<b>Clotrimazol Helvepharm, Creme</b>
<b>Wirkstoffe:</b>	<b>Clotrimazolum</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>51642</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>Helvepharm AG</b>
<b>Rückzug der Chargen:</b>	<b>23508V, 31609V, 34610V (Tube 20 g) und 23508V, 34610V (Tube 50 g)</b>

Die Firma Helvepharm AG hat die obenerwähnten Chargen von Clotrimazol Helvepharm, Creme vorsorglich bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgezogen. Aufgrund von Stabilitätsproblemen kann eine der Zulassung entsprechende Qualität des Präparats nicht bis zum Ende der Laufzeit sichergestellt werden.

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

## Retraits de lots

<b>Préparation:</b>	<b>Epipen et Epipen junior, solution injectable</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>53836</b>
<b>Principes actifs:</b>	<b>Adrenalinum</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>MEDA Pharma GmbH</b>
<b>Retrait des lots:</b>	<b>5FA665J Epipen, 5ED824M Epipen junior, 5ED824AD Epipen junior et 6FA293D Epipen</b>

La société MEDA Pharma GmbH a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation 53836 Epipen et Epipen junior, solution injectable jusqu'au niveau du patient. En raison d'un problème durant la fabrication du stylo prérempli, un risque existe qu'un élément essentiel pour le déclenchement soit déformée et ne fonctionnera pas correctement.

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

<b>Préparation:</b>	<b>Clotrimazol Helvepharm, Crème</b>
<b>No d'autorisation:</b>	<b>51642</b>
<b>Principes actifs:</b>	<b>Clotrimazolium</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Helvepharm SA</b>
<b>Retrait des lots:</b>	<b>23508V, 31609V, 34610V (tube de 20 g) et 23508V, 34610V (tube de 50 g)</b>

Par mesure de précaution, la société Helvepharm SA a retiré du marché les lots susmentionnées de la préparation Clotrimazol Helvepharm, Crème jusqu'au niveau du commerce de détail. A cause de problèmes de stabilité, il ne peut être garanti que la qualité du produit reste conforme aux exigences de l'autorisation de mise sur le marché jusqu'à la date de péremption.

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 Afstyla 250 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 03 Afstyla 500 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 04 Afstyla 1000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 05 Afstyla 1500 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 06 Afstyla 2000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 07 Afstyla 2500 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 08 Afstyla 3000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: **66030** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 07.04.2017

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: lonoctocogum alfa 250 U.I., natrii chloridum, L-histidinum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml pro vitro.		
	03	Praeparatio cryodesiccata: lonoctocogum alfa 500 U.I., natrii chloridum, L-histidinum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml pro vitro.		
	04	Praeparatio cryodesiccata: lonoctocogum alfa 1000 U.I., natrii chloridum, L-histidinum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.5 ml pro vitro.		
	05	Praeparatio cryodesiccata: lonoctocogum alfa 1500 U.I., natrii chloridum, L-histidinum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.		
	06	Praeparatio cryodesiccata: lonoctocogum alfa 2000 U.I., natrii chloridum, L-histidinum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.		
	07	Praeparatio cryodesiccata: lonoctocogum alfa 2500 U.I., natrii chloridum, L-histidinum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.		
	08	Praeparatio cryodesiccata: lonoctocogum alfa 3000 U.I., natrii chloridum, L-histidinum, saccharum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.		
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten mit Haemophilie A (Faktor VIII Mangel)		
Packung/en	01	001	250 I.E. 1 Flasche Lyophilisat und 1 Flasche Lösungsmittel (2,5 ml)	B
	03	003	500 I.E. 1 Flasche Lyophilisat und 1 Flasche Lösungsmittel (2,5 ml)	B

	04	004	1000 I.E. 1 Flasche Lyophilisat und 1 Flasche Lösungsmittel (2,5 ml)	B
	05	005	1500 I.E. 1 Flasche Lyophilisat und 1 Flasche Lösungsmittel (5 ml)	B
	06	006	2000 I.E. 1 Flasche Lyophilisat und 1 Flasche Lösungsmittel (5 ml)	B
	08	008	3000 I.E. 1 Flasche Lyophilisat und 1 Flasche Lösungsmittel (5 ml)	B
Bemerkung	66030 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt NAS (New Active Substance): Ionococogum alfa			
Gültig bis	06.04.2022			

**01 Amlodipin/Valsartan Actavis 5/80 mg, Filmtabletten**  
**02 Amlodipin/Valsartan Actavis 5/160 mg, Filmtabletten**  
**03 Amlodipin/Valsartan Actavis 10/160 mg, Filmtabletten**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>65801</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	03.04.2017	
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.		
	02	valsartanum 160 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.		
	03	valsartanum 160 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung	Essentielle Hypertonie			
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)	B
		002	98 Tablette(n)	B
	02	003	28 Tablette(n)	B
		004	98 Tablette(n)	B
	03	005	28 Tablette(n)	B
		006	98 Tablette(n)	B
Gültig bis	02.04.2022			

**01 Argentum nitricum comp., Solutio ad injectionem**  
 WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60264</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	27.04.2017	
Zusammensetzung	01	argenti nitras D19 aquos 0.1 g, chlorophyceae ferm D2 0.1 g, echinacea pallida e planta tota ferm D2 0.1 g, eucalypti folium recens ferm TM 0.05 g, thuja occidentalis ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	ohne Indikation			
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.			
Gültig bis	26.04.2022			

**01 Biphozyl, Lösung für Hämodialyse und Hämofiltration**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>66074</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	I) Kleine Kammer A: magnesii chloridum hexahydricum 3.05 g, acidum hydrochloridum dilutum, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml. II) Grosse Kammer B: natrii chloridum 7.01 g, natrii hydrogenocarbonas 2.12 g, kalii chloridum 314 mg, dinatrii phosphas dihydricus 187 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1000 ml. I) et II) corresp.: mineralia: natrium 140 mmol/l, kalium 4 mmol/l, magnesium 0.75 mmol/l, chloridum 122 mmol/l, hydrogenophosphas 1 mmol/l, hydrogenocarbonas 22 mmol/l, in solutione recenter reconstituta.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml Polyolefin Beutel mit Ventil
Gültig bis		05.04.2022	B

**01 Calciumfolinat Labatec 50 mg/5 ml, solution pour injection****02 Calciumfolinat Labatec 100 mg/10 ml, solution pour injection****03 Calciumfolinat Labatec 300 mg/30 ml, solution pour injection****04 Calciumfolinat Labatec 500 mg/50 ml, solution pour injection**

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

N° d'AMM: <b>66077</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 15.01.0.	07.04.2017
Composition	01	acidum folinicum 50 mg ut calcii folinas, trometamolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acidum folinicum 100 mg ut calcii folinas, trometamolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	acidum folinicum 300 mg ut calcii folinas, trometamolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 30 ml.	
	04	acidum folinicum 500 mg ut calcii folinas, trometamolium, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Indication		Antidote contre des antagonistes de l'acide folique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s)
	02	002	1 flacon(s)
	03	003	1 flacon(s)
	04	004	1 flacon(s)
Valable jusqu'au		06.04.2022	B

**01 Descovy 200/10 mg, Filmtabletten****02 Descovy 200/25 mg, Filmtabletten**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>65921</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	11.04.2017
Zusammensetzung	01	emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 10 mg ut tenofovirum alafenamidum hemifumaras, excipients pro compresso obducto.	
	02	emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 25 mg ut tenofovirum alafenamidum hemifumaras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Gültig bis		10.04.2022	

**01 Klostergarten Entspannungstee Cornelius, geschnittene Drogen**

Migros-Genossenschafts-Bund, Limmatstrasse 152, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65208</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 01.04.1.	28.04.2017
Zusammensetzung	01	lavandulae flos 1.05 g, tiliae flos, verbenae odoratae folium, pro charta 1.4 g.	
Anwendung		Traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Beruhigung und Entspannung bei Nervosität und zur Unterstützung des Einschlafens	
Packung/en	01	001	20 x 1.4 g E
Gültig bis		27.04.2022	

**01 Levina 20, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66203</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	10.04.2017
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, color.: E 129, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis		09.04.2022	



01 Quetiapin XR Zentiva 50mg, Retardtabletten  
 02 Quetiapin XR Zentiva 150mg, Retardtabletten  
 03 Quetiapin XR Zentiva 200mg, Retardtabletten  
 04 Quetiapin XR Zentiva 300mg, Retardtabletten  
 05 Quetiapin XR Zentiva 400mg, Retardtabletten  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>66081</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	quetiapinum 50 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 150 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.	
	05	quetiapinum 400 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	B
	02	003 60 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
	03	006 60 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	04	009 60 Tablette(n)	B
		011 100 Tablette(n)	B
	05	012 60 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		19.04.2022	

01 Respadur A 1000 ppm, Inhalationsgas  
 Westfalen Gas Schweiz GmbH, Sisslerstrasse 11, 5074 Eiken

Zul.-Nr.: <b>66271</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 03.99.0.	28.04.2017
Zusammensetzung	01	nitrogenii oxidum 1000 ppm, nitrogenium, gasum inhalationis.	
Anwendung		Künstliche Beatmung bei Neugeborenen	
Packung/en	01	001 2 l Druckgasbehälter bei 150 bar gefüllt	A
		002 2 l Druckgasbehälter bei 200 bar gefüllt	A
		003 10 l Druckgasbehälter bei 150 bar gefüllt	A
		004 10 l Druckgasbehälter bei 200 bar gefüllt	A
		005 20 l Druckgasbehälter bei 150 bar gefüllt	A
		006 20 l Druckgasbehälter bei 200 bar gefüllt	A
		007 50 l Druckgasbehälter bei 150 bar gefüllt	A
		008 50 l Druckgasbehälter bei 200 bar gefüllt	A
Gültig bis		27.04.2022	

**01 Rosuvastatin-Mepha 5 mg, Lactab**  
**02 Rosuvastatin-Mepha 10 mg, Lactab**  
**03 Rosuvastatin-Mepha 20 mg, Lactab**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66417</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	18.04.2017
Zusammensetzung	01	Tablette: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Tablette: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	Tablette: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) HDPE-Flaschen B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) HDPE-Flaschen B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) HDPE-Flaschen B
Gültig bis		17.04.2022	

**01 Sildenafil PAH-Mepha 20 mg, Lactab**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66452</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	28.04.2017
Zusammensetzung	01	Tablette: sildenafilum 20 mg ut sildenafili citras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (primäre pulmo- nale Hypertonie, sowie mit Bindegewebserkrankungen assoziierte PAH) der WHO-Klasse II und III, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit	
Packung/en	01	001	90 Tablette(n) B
Gültig bis		27.04.2022	

**01 Vizamyl 150MBq/ml, Injektionslösung**

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>66110</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.	12.04.2017
Zusammensetzung	01	flutemetamol(18-F) 150 MBq, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, ethanolum anhydricum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Diagnose für die Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	001	10 ml Durchstechflasche <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): flutemetamol(18-F)	
Gültig bis		11.04.2022	

**01 Zurampic 200 mg, Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>65925</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.11.2.	07.04.2017
Zusammensetzung	01	lesinuradum 200 mg, color.: E 132, E 133, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Urikosuricum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): lesinuradum	
Gültig bis		06.04.2022	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**02 Cardalis ad us. vet. 2.5mg/20mg, comprimés à croquer****03 Cardalis ad us. vet. 5mg/40mg, comprimés à croquer****04 Cardalis ad us. vet. 10mg/80mg, comprimés à croquer**

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

N° d'AMM: <b>66075</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	12.04.2017
Composition	02	benazeprili hydrochloridum 2.5 mg, spironolactonum 20.0 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	benazeprili hydrochloridum 5.0 mg, spironolactonum 40.0 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	04	benazeprili hydrochloridum 10.0 mg, spironolactonum 80.0 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Traitement de la maladie valvulaire dégénérative mitrale chronique avec insuffisance cardiaque congestive chez le chien	
Conditionnements	02	001	30 comprimés à croquer sécables B
		002	90 comprimés à croquer sécables B
	03	003	30 comprimés à croquer sécables B
		004	90 comprimés à croquer sécables B
	04	005	30 comprimés à croquer sécables B
		006	90 comprimés à croquer sécables B
Remarque		NAS (New Active Substance): spironolactonum	
Valable jusqu'au		11.04.2022	

**01 GastroGard ad us. vet., pâte orale pour chevaux**

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

N° d'AMM: <b>65903</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	05.04.2017
Composition	01	omeprazolom 370 mg, aromatica, excipients ad pastam pro 1 g.	
Indication		Prévention et traitement des ulcères gastriques chez les chevaux	
Conditionnements	01	002	7 seringue(s) à 6.16 g B
Remarque		NAS (New Active Substance): omeprazolom	
Valable jusqu'au		04.04.2022	

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

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>65786</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.04.2017
Zusammensetzung	01	pegbovigrastimum 15 mg, acidum citricum monohydricum, L-arginini hydrochloridum, argininum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.7 ml.	
Anwendung		Pegylierter boviner Granulocyten-Kolonie-stimulierender Faktor zur Anwendung bei Rindern (Milchkühe und Rinder)	
Packung/en	01	001	10 Fertigspritze(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): pegbovigrastimum	
Gültig bis		10.04.2022	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 03 Resiston nouvelle formule, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: <b>48134</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	07.04.2017
Composition	03	echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 225 mg, DER: 40-50:1, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
Indication		prévention et traitement en cas de refroidissement	
Conditionnements	03	001 20 comprimé(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.09.2022	

#### 01 Alendronat Helvepharm 10mg, Tabletten

#### 02 Alendronat Helvepharm 70mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>58010</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	12.04.2017
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 10 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipients pro compresso.	
	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipients pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.04.2012 (Verlängerung der Zulassung) 58010 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.09.2022	

#### 01 Alpinamed Leber-Galle, homöopathische Tropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>52159</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	07.04.2017
Zusammensetzung	01	silybum marianum TM corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Leber- Gallebeschwerden	
Packung/en	01	016 50 ml	D
		024 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.08.2022	

**01 Alpinamed Venen, homöopathische Tropfen**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>52154</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	07.04.2017
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum TM corresp. ethanolum 63 % V/V.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	014	50 ml
		022	100 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.08.2022	

**01 Amoxicillin Clavulansäure Spirig HC 1 g (875/125), Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>54600</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	06.04.2017
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	001	12 Tablette(n)
		002	20 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Änderung Präparatename, früher: Aziclav 1 g (875/125), Filmtabletten)	
Gültig bis		28.03.2019	

**01 Amoxicillin Clavulansäure Spirig HC 625 mg (500/125), Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>54599</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	06.04.2017
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	20 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Änderung Präparatename, früher: Aziclav 625 mg (500/125), Filmtabletten)	
Gültig bis		28.03.2019	

**01 Arnuity Ellipta 90 mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation**  
**02 Arnuity Ellipta 182 mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>65707</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.4.	19.04.2017
Zusammensetzung	01	fluticasoni furoas 100 µg, excipients ad pulverem pro dosi.	
	02	fluticasoni furoas 200 µg, excipients ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Asthma bronchiale	
Packung/en	01	001 30 Einzeldose(n)	B
		003 3 x 30 Einzeldose(n)	B
	02	002 30 Einzeldose(n)	B
		004 3 x 30 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 3 x 30)	
Gültig bis		27.01.2021	

**01 Atenolol Helvepharm 50, Filmtabletten**  
**02 Atenolol Helvepharm 100, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>50651</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	13.04.2017
Zusammensetzung	01	atenololum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	atenololum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	150 30 Tablette(n)	B
		169 100 Tablette(n)	B
	02	177 30 Tablette(n)	B
		185 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2022	

**01 Axotide 100 µg, Diskus**  
**02 Axotide 250 µg, Diskus**  
**03 Axotide 500 µg, Diskus**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53390</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.4.	13.04.2017
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 100 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg.	
	02	fluticasoni-17 propionas 250 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg.	
	03	fluticasoni-17 propionas 500 µg, lactosum monohydricum q.s. ad pulverem pro 12.5 mg.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	013 60 Inhalationen	B
	02	021 60 Inhalationen	B
	03	048 60 Inhalationen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

**01 Axotide 0,125 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)**  
**02 Axotide 0,250 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)**  
**04 Axotide 0,050 mg, Dosier-Aerosol (FCKW-frei)**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54306</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.4.	13.04.2017
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 125 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	02	fluticasoni-17 propionas 250 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
	04	fluticasoni-17 propionas 50 µg pro dosi, propellentia ad aerosolum. doses pro vase 120.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	016 0,125 mg 120 Dosen	B
	02	024 0,250 mg 120 Dosen	B
	04	032 0,050 mg 120 Dosen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

**03 Axura 15 mg, Filmtabletten**  
**04 Axura 20 mg, Filmtabletten**  
**05 Axura 10 mg, Filmtabletten**  
**06 Axura 5 mg, Filmtabletten**  
 Merz Pharma (Schweiz) AG, Hegenheimermattweg 57, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>56925</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	11.04.2017
Zusammensetzung	03	memantinum hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	memantinum hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	03	888 Tablette(n) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.06	B
	04	014 98 Tablette(n)	B
	05	018 50 Tablette(n)	B
	06	020 1 Set Starterpackung je 7 Tabletten von 5/10/15/20 mg	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2013 (Verzicht Packungsgrösse, 20 mg 28 und 56 Tabletten)	
Gültig bis		18.11.2018	



**02 Bactrim forte, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>48306</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	20.04.2017
Zusammensetzung	02	sulfamethoxazolum 800 mg, trimethoprimum 160 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	048	10 Tablette(n) A
		049	20 Tablette(n) A
		050	50 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2022	

**01 Bactrim, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>37887</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	20.04.2017
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprimum 80 mg, propylenglyolum, natrii hydroxidum, ethanolaminum, ethanolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	056	10 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2022	

**02 Bactrim, Sirup für Kinder**

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

Zul.-Nr.: <b>35263</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	20.04.2017
Zusammensetzung	02	sulfamethoxazolum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.11.2022	

**01 Bactrim, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>34762</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	20.04.2017
Zusammensetzung	01	sulfamethoxazolum 400 mg, trimethoprimum 80 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.11.2022	

**01 Benylin mit Codein N, Hustensirup**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>55818</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 14 mg, codeini phosphas hemihydricus 5.7 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, E 150, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Reizhusten	
Packung/en	01	001	125 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2022	

**01 Bilifuge, Dragées**

Medicoss AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>16615</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	12.04.2017
Zusammensetzung	01	berberidis corticis extractum ethanolicum siccum 20 mg, DER: 6:1, combreti extractum aquosum siccum 20 mg, DER: 1:4, cynarae extractum ethanolicum siccum 100 mg, DER: 1:1, orthosiphonis folii extractum ethanolicum siccum 10 mg, DER: 3.5:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	013	40 Dragée(s) D
		021	200 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verzicht Packungsgrösse 500 Dragées)	
Gültig bis		18.10.2019	

**01 Bisolvon Ambroxol, Sirup in Sachets**

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

Zul.-Nr.: <b>62203</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	12.04.2017
Zusammensetzung	01	ambroxoli hydrochloridum 30 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 5 ml pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.08.2022	

**01 Bondin 5 %, crème****02 Bondin 10 %, crème**

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

N° d'AMM: <b>47833</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	03.04.2017
Composition	01	ibuprofenum 50 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
	02	ibuprofenum 100 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique percutané	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		17.09.2022	

**01 Calcium-Carbonat Salmon Pharma 500 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>50383</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	26.04.2017
Zusammensetzung	01	calcii carbonas 500 mg corresp. calcium 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	01	017 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2022	

**01 Camphora comp., Oleum**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59965</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	calendulae flos H 10% 50 mg, matricariae flos H 10% 100 mg, hydrargyri sulfidum rubrum oleosum D5 100 mg, dextrocamphora 0.042 mg, eucalypti aetheroleum 1.458 mg, menthae piperitae aetheroleum 1.458 mg, thymi aetheroleum 0.042 mg, excipients ad solutionem.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. geringfügige Änderung der Wirkstoffmengen	
Gültig bis		13.06.2018	

**01 Carmol Hals-Bonbons ohne Zucker**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>62343</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	05.04.2017
Zusammensetzung	01	levomentholum 9.64 mg, eucalypti aetheroleum 2.42 mg, salviae aetheroleum 2.42 mg, anisi stellati aetheroleum 1.54 mg, aromatica, arom.: isomalt, acesulfamum kalicum, sucralosum, excipients pro pastillo.	
Anwendung		bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001	75 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.09.2022	

**02 Carnitene sigma-tau 1.0 g/5.0 ml, Injektionslösung**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>43716</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	02	levocarnitinum 1 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		L-Carnitin-Mangel	
Packung/en	02	018	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.08.2022	

**01 Carnitene sigma-tau, Kautabletten**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>48509</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	levocarnitinum 1 g, saccharum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		L-Carnitin-Mangel	
Packung/en	01	029	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.08.2022	

**02 Carnitene sigma-tau, Sirup**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>47597</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	02	levocarnitinum 1 g, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, conserv.: E 217, E 219, excipients ad solutionem pro 3.3 ml.	
Anwendung		L-Carnitin-Mangel	
Packung/en	02	022	40 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.08.2022	

**02 Carnitene sigma-tau 1 g/10 ml, Trinklösung****03 Carnitene sigma-tau 2 g/10 ml, Trinklösung**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>48508</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	02	levocarnitinum 1 g, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
	03	levocarnitinum 2 g, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		L-Carnitin-Mangel	
Packung/en	02	022 10 x 10 ml Flasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2012 (Verlängerung der Zulassung) 48508 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.08.2022	

**02 Choleodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>15980</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	27.04.2017
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum ex chelidonii radix recens 22.5 mg et curcumae xanthorrhizae rhizoma 25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Zur Anregung der Gallenfunktion	
Packung/en	02	038 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.07.2022	

**01 Ciloxan, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>51898</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	12.04.2017
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 3 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen am Auge	
Packung/en	01	028 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2022	

**01 Citalopram Sandoz 20, Filmtabletten****02 Citalopram Sandoz 40, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55935</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
	02	011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.09.2022	

**01 Clindamycin Phosphat Labatec 300 mg/2 ml i.v./i.m., solution pour injection****02 Clindamycin Phosphat Labatec 600 mg/4 ml i.v./i.m., solution pour injection**

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

N° d'AMM: <b>60377</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.92	13.04.2017
Composition	01	clindamycinum 300 mg ut clindamycini phosphas, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Indication		maladies infectieuses	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.08.2015 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		19.10.2020	

**01 Clopixol Acutard, Injektionslösung**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>47783</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	27.04.2017
Zusammensetzung	01	zuclopenthixoli acetat 50 mg, triglycerida saturata media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	011	1 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2022	

**01 Clopixol Depot, Injektionslösung**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>40275</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	27.04.2017
Zusammensetzung	01	zuclopenthixoli decanoas 200 mg, triglycerida saturata media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	045 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		053 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2022	

**01 Clopixol, Tropfen**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>44747</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	27.04.2017
Zusammensetzung	01	zuclopenthixolum 20 mg ut zuclopenthixoli dihydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae, corresp. ethanolum 14 % V/V.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	014 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2022	

**01 Co-Epril, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55942</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	28.04.2017
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.06.2022	

**01 ColiFin Pari 1 Mio., poudre pour solution pour inhalation par nébuliseur**

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

N° d'AMM: <b>62153</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	20.04.2017
Composition	01	colistimethatum natricum 1 Mio U.I., pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 3 ml, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 56 flacon(s) avec lyophilisat + 60 ampoules avec 3 ml de solution + 1 nébulisateur	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.01.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		05.06.2022	

**01 Colon C4, gouttes pour administration orale**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>62538</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	19.04.2017
Composition	01	colon oryctolagi C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures susequentes.	
Valable jusqu'au		09.08.2022	

**01 Colon C4, granules/globules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>62539</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	20.04.2017
Composition	01	colon oryctolagi C4, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subsequentes.	
Valable jusqu'au		09.10.2022	

**02 Colpermin, Kapseln**

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>45214</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	26.04.2017
Zusammensetzung	02	menthae piperitae aetheroleum 187 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Reizkolon, Darmkrämpfe	
Packung/en	02	028 30 Kapsel(n)	C
		036 100 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.08.2022	

**01 Coop Vitality Bisacodyl 5mg, Dragées**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>62998</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.11	06.04.2017
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 110, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxatif	
Packung/en	01	001 30 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2022	



**01 Cordarone, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>33393</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	19.04.2017
Composition	01	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antiarythmique	
Conditionnements	01	016	20 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		024	60 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 26.07.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.11.2022	

**01 Dafnegil, Vaginalcrème**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53761</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	012	40 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2022	

**01 Dafnegil, Vaginalovula**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53762</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.03.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 100 mg, conserv.: E 210, excipients pro ovulo.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	019	6 Suppositorien (Ovula) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2022	

**01 DemoTussil, dragées à sucer**

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

N° d'AMM: <b>55377</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.03.1.	06.04.2017
Composition	01	noscipinum 7.5 mg, droserae extractum ethanolicum liquidum 20 mg, liquiritiae extractum liquidum 15 mg, eucalypti aetheroleum 1.3 mg, menthae piperitae aetheroleum 1.3 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Toux d'irritation	
Conditionnements	01	002	30 dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		12.09.2022	

**01 Denosol, Medicinal-Spray**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>29971</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.99.0.	27.04.2017
Zusammensetzung	01	triethylenglycolum 84.4 mg, dipropylenglycolum 56.3 mg, alcohol isopropylicus 798 mg, dextrocamphora, cineolum, thymolum, levomentholum, pini aetheroleum, salviae aetheroleum, excipiens ad solutionem pro 1 g, solutio 40 g et propellentia ad aerosolum pro vase 155 ml.	
Anwendung		Luftdesinficiens und Deodorans bei Erkältungen	
Packung/en	01	013 155 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.09.2022	

**01 Desferal, Injektionspräparat**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>29668</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.99.0.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: deferoxamini mesilas 500 mg pro vitro.	
Anwendung		Chronische Eisenüberladung, akute Eisenvergiftung, chronische Aluminiumüberladung bei Dialyse-Patienten	
Packung/en	01	019 10 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2022	

**01 Diclo-Acino 100 retard, Retardkapseln**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62730</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	21.04.2017
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	001 10 Kapsel(n)	B
		002 30 Kapsel(n)	B
		003 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

**01 Diclo-Acino 25, Filmtabletten****02 Diclo-Acino 50, Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62728</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	19.04.2017
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	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

**01 Diclo-Acino 75 retard, Retardtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62731</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	21.04.2017
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.10.2022	

**01 Diclo-Acino 75, Injektionslösung i.m.**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62735</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	11.04.2017
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, lidocaini hydrochloridum 20 mg, dinatrii edetas, macrogolum 400, propylenglycolum, natrii hydroxidum, antioxid.: acetylcysteinum 2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n) B
		002	25 Ampulle(n) B
		003	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.08.2022	

**01 Domperidon lingual Spirig HC 10mg, Schmelztabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66089</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 04.06.0.	13.04.2017
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, saccharinum natricum, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Übelkeit und Erbrechen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) C
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Korrektur der Packungseinheit in Tabletten	
Gültig bis		21.03.2022	

**03 Dulcolax Bisacodyl, Dragées**

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

Zul.-Nr.: <b>23390</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.11	05.04.2017
Zusammensetzung	03	bisacodylum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	03	035	30 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.07.2022	

**01 Dulcolax Bisacodyl, Zäpfchen**

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

Zul.-Nr.: <b>23391</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.2.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	bisacodylum 10 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	058	10 Suppositorien D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.07.2022	

**02 Dynamisan forte, Trinkampullen**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>45422</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	27.04.2017
Zusammensetzung	02	argininum et acidum asparticum corresp. arginini aspartas 5 g, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	02	046	20 Ampulle(n) D
		054	40 Ampulle(n) D
		062	10 Ampulle(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2022	

**01 Elenis, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62645</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	I) Wirkstoffhaltige Filmtablette: drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 0.02 mg, excipients pro compresso obducto. II) Placebotablette: excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 28 Tablette(n) B
		005	3 x 28 Tablette(n) B
		006	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2022	

**04 Eltroxin-LF, 0.05 mg, Tabletten****05 Eltroxin-LF, 0.1 mg, Tabletten**

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>29812</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.04.2.	20.04.2017
Zusammensetzung	04	levothyroxinum natricum anhydricum 50 µg, excipients pro compresso.	
	05	levothyroxinum natricum anhydricum 100 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypothyreose	
Packung/en	04	021	100 Tablette(n) B
	05	001	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2022	

**01 Entocort Enema, Klistier**

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>52042</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	27.04.2017
Zusammensetzung	01	I) dispergierbare Tablette: budesonidum 2.3 mg, color.: E 106, excipients pro compresso. II) Vehikel: conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 115 ml. I) et II) corresp.: budesonidum 2 mg in suspensione recenter reconstituta 100 ml.	
Anwendung		Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	011	1 Kombipackung(en) 7 x 115 ml Lösungsmittel und 7 Tabletten B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.09.2022	

**01 Esomeprazol-Mepha Teva 20 mg, Lactab**  
**02 Esomeprazol-Mepha Teva 40 mg, Lactab**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62143</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	07.04.2017
Zusammensetzung	01	esomeprazolium 20 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolium 40 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	009	14 Tablette(n) B
		010	28 Tablette(n) B
		011	56 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
	02	013	14 Tablette(n) B
		014	28 Tablette(n) B
		015	56 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2016 (Änderung Präparatename, früher: Esomeprazol-Mepha 20/40, Lactab)	
Gültig bis		08.02.2022	

**01 Esomeprazol-Mepha 20 mg, Filmtabletten**  
**02 Esomeprazol-Mepha 40 mg, Filmtabletten**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62581</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	21.04.2017
Zusammensetzung	01	esomeprazolium 20 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolium 40 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	013	14 Tablette(n) Blister B
		014	30 Tablette(n) Blister B
		015	60 Tablette(n) Blister B
		016	100 Tablette(n) Blister B
		017	100 Tablette(n) Bottles B
	02	018	14 Tablette(n) Blister B
		019	30 Tablette(n) Blister B
		020	60 Tablette(n) Blister B
		021	100 Tablette(n) Blister B
		022	100 Tablette(n) Bottles B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Änderung Präparatename, früher: Esoprazol Actavis, Filmtabletten)	
Gültig bis		05.02.2019	

**01 Fenipic Plus, Gel**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60809</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	11.04.2017
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 20 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 30 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Insektenstiche und Hautreizungen	
Packung/en	01	001	24 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Widerruf der Packungsgrösse à 20 g)	
Gültig bis		08.12.2019	

**01 Fentanyl Helvepharm TTS 25, Pflaster****02 Fentanyl Helvepharm TTS 50, Pflaster****03 Fentanyl Helvepharm TTS 75, Pflaster****04 Fentanyl Helvepharm TTS 100, Pflaster****05 Fentanyl Helvepharm TTS 12, Pflaster**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>58341</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	fentanylum 4.125 mg, excipiens ad praeparationem pro 7.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 25 µg/h.	
	02	fentanylum 8.25 mg, excipiens ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 50 µg/h.	
	03	fentanylum 12.375 mg, excipiens ad praeparationem pro 22.5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 75 µg/h.	
	04	fentanylum 16.5 mg, excipiens ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 100 µg/h.	
	05	fentanylum 2.063 mg, excipiens ad praeparationem pro 3.75 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 12 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	010	5 Pflaster A
	02	011	5 Pflaster A
	03	012	5 Pflaster A
	04	013	5 Pflaster A
	05	014	5 Pflaster A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2012 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		20.09.2022	

**01 Finasterax, Filmtabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58039</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	11.04.2017
Zusammensetzung	01	finasteridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2022	

**02 Floxapen 500 mg i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****03 Floxapen 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung****04 Floxapen 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>37404</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.01.24	12.04.2017
Zusammensetzung	02	flucloxacillinum 500 mg ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
	03	flucloxacillinum 1 g ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
	04	flucloxacillinum 2 g ut flucloxacillinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	020	10 Durchstechflasche(n) B
	03	039	10 Durchstechflasche(n) B
	04	040	10 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.10.2022	

**03 Froben 50 mg, Dragées****04 Froben 100 mg, Dragées**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>40795</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	21.04.2017
Zusammensetzung	03	flurbiprofenum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	flurbiprofenum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogisticum	
Packung/en	03	023	20 Dragée(s) B
		024	100 Dragée(s) B
	04	059	100 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verzicht auf Packungsgrösse: Packungsgrösse 20 Dragées der Dosisstärke 100 mg)	
Gültig bis		22.01.2018	



**01 Gatinar, Sirup**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>37585</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.12	03.04.2017
Zusammensetzung	01	lactulosum 6.7 g, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	025	500 ml D
		041	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2022	

**01 Grains de Vals N, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>55491</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.14	19.04.2017
Composition	01	sennae folii extractum siccum normatum 80.65-89.29 mg corresp. sennosidum B 12.5 mg, DER: 7-10:1, solvant d'extraction ethanolum 70% V/V, excipients pro compresso.	
Indication		En cas de constipation occasionnelle	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.06.2016 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		05.12.2022	

**01 Hiberix, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>603</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	03.04.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: haemophilus influenzae Typ B polysaccharida 10 µg conjugatum cum toxoidum tetani 30 µg, lactosum, natrii chloridum, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Haemophilus influenzae Typ B ab dem vollendeten 2. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Lyophilisat und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.09.2022	

**01 Indocid-Retard, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>40454</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	19.04.2017
Zusammensetzung	01	indometacinum 75 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	012	20 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.05.2022	

**02 Insulin Lilly Humalog cartouches 3,0 ml, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>53553</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	12.04.2017
Composition	02	insulinum lisprum 100 U.I., glycerolum, zincum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	02	036 5 x 3,0 ml cartouches	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.03.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		24.09.2022	

**01 Invokana 100mg, Filmtabletten****02 Invokana 300mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62956</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	12.04.2017
Zusammensetzung	01	canagliflozinum 100 mg ut canagliflozinum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	canagliflozinum 300 mg ut canagliflozinum hemihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2014 (Verzicht Packungsgrösse 100 und 300 mg: 10 und 90 Filmtabletten)	
Gültig bis		28.01.2019	

**01 Isocolan Giuliani, granulé**

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

N° d'AMM: <b>51163</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.08.11	05.04.2017
Composition	01	macrogolum 4000 29.5 g, natrii sulfas anhydricus 2.8 g, natrii hydrogenocarbonas 843 mg, natrii chloridum 733 mg, kalii chloridum 371 mg, natrii cyclamas, saccharinum, aromatica, excipients ad granulatum pro charta.	
Indication		Solution d'électrolytes et de polyéthylène glycol pour le lavage du colon	
Conditionnements	01	028 2 sachet-dose(s)	B
		036 6 sachet-dose(s)	B
		044 120 sachet-dose(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.10.2022	

**01 Kapanol 20 mg, Retardkapseln**  
**02 Kapanol 50 mg, Retardkapseln**  
**03 Kapanol 100 mg, Retardkapseln**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>53842</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15.04 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipiens pro capsula.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 50 mg corresp. morphinum 37.6 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipiens pro capsula.	
	03	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75.2 mg, sacchari sphaerae, ethylcellulosum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	038	60 Kapsel(n) A
	02	054	60 Kapsel(n) A
	03	070	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe sacchari sphaerae: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		28.08.2022	

**01 Keytruda 100mg/4ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>66231</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	pembrolizumabum 100 mg, L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Melanom, nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2017 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		21.02.2022	

**01 Keytruda 50 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>65440</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pembrolizumabum 60 mg, L-histidinum, polysorbatum 80, saccharum, pro vitro.	
Anwendung		Melanom, nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.09.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		09.09.2020	

**01 Klimaktosan, homöopathische Globuli**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>57917</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	27.04.2017
Zusammensetzung	01	cimicifuga racemosa D6, lachesis mutus D12, sepia officinalis D12, liliun lancifolium D12, ana partes, ad globulos.	
Anwendung		Bei Wechseljahrbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.10.2022	

**01 Künzle Nerven- und Schlaftee, geschnittene Drogen**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>9605</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	11.04.2017
Zusammensetzung	01	aurantii flos 20 %, lavandulae flos 5 %, menthae piperitae folium 20 %, rosmarini folium 5 %, melissae herba 30 %, valerianae radix 10 %, lupuli strobulus 10 %.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafschwierigkeiten	
Packung/en	01	045	20 x 1,5 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2022	

**02 Levofloxacin Labatec i.v. 500 mg/100 ml, solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>65210</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	13.04.2017
Composition	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	02	002	1 x 100 ml poche(s) <span style="float: right;">A</span>
		003	1 x 100 ml flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
		004	5 x 100 ml flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.08.2014 (renonciation du dosage 01 Levofloxacin Labatec i.v., solution pour perfusion 250 mg/50 ml)	
Valable jusqu'au		05.08.2019	

**01 Magnesiocard 7.5, Brausetabletten**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>51458</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 1.844 g corresp. magnesium 7.5 mmol, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	044	20 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		052	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2022	

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

Zul.-Nr.: **65672** Abgabekategorie: **A** Index: 07.10.6. 24.04.2017

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

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

	10	046	1 Stück Autoinjektor	A
		047	4 Stück Autoinjektor	A
		048	6 Stück Autoinjektor	A
		049	12 Stück Autoinjektor	A
		050	24 Stück Autoinjektor	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2017 (Änderung ATC-Code)		
Gültig bis		16.03.2022		

---

- 06 Metoject 7.5 mg, Injektionslösung  
 07 Metoject 10 mg, Injektionslösung  
 08 Metoject 15 mg, Injektionslösung  
 09 Metoject 20 mg, Injektionslösung  
 10 Metoject 25 mg, Injektionslösung  
 11 Metoject 30 mg, Injektionslösung  
 12 Metoject 12.5 mg, Injektionslösung  
 13 Metoject 17.5 mg, Injektionslösung  
 14 Metoject 22.5 mg, Injektionslösung  
 15 Metoject 27.5 mg, Injektionslösung  
 Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57272</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.10.6.	24.04.2017
Zusammensetzung	06	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.15 ml.	
	07	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	08	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	09	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	10	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	11	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	12	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.	
	13	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.35 ml.	
	14	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.45 ml.	
	15	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.55 ml.	
Anwendung		Arthritis und Psoriasis	
Packung/en	06	040 1 Spritze(n)	A
		060 4 Spritze(n)	A
		061 6 Spritze(n)	A
		062 12 Spritze(n)	A
		063 24 Spritze(n) (2 x 12)	A
	07	044 1 Spritze(n)	A
		064 4 Spritze(n)	A
		065 6 Spritze(n)	A
		066 12 Spritze(n)	A
		067 24 Spritze(n) (2 x 12)	A
	08	048 1 Spritze(n)	A
		068 4 Spritze(n)	A
		069 6 Spritze(n)	A
		070 12 Spritze(n)	A
		071 24 Spritze(n) (2 x 12)	A
	09	052 1 Spritze(n)	A
		072 4 Spritze(n)	A



	073	6 Spritze(n)	A
	074	12 Spritze(n)	A
	075	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
10	056	1 Spritze(n)	A
	076	4 Spritze(n)	A
	077	6 Spritze(n)	A
	078	12 Spritze(n)	A
	079	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
11	080	1 Spritze(n)	A
	081	4 Spritze(n)	A
	082	6 Spritze(n)	A
	083	12 Spritze(n)	A
	084	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
12	085	1 Spritze(n)	A
	086	4 Spritze(n)	A
	087	6 Spritze(n)	A
	088	12 Spritze(n)	A
	089	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
13	090	1 Spritze(n)	A
	091	4 Spritze(n)	A
	092	6 Spritze(n)	A
	093	12 Spritze(n)	A
	094	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
14	095	1 Spritze(n)	A
	096	4 Spritze(n)	A
	097	6 Spritze(n)	A
	098	12 Spritze(n)	A
	099	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
15	100	1 Spritze(n)	A
	101	4 Spritze(n)	A
	102	6 Spritze(n)	A
	103	12 Spritze(n)	A
	104	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2016 (Änderung ATC-Code)		
Gültig bis	01.09.2020		

**01 Microlax, Klysma**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>29869</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.2.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	sodium lauryl sulfoacetate 9 mg, natrii citras dihydricus 90 mg, sorbitolum 625 mg, conserv.: E 200, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	058	12 x 5 ml D
		059	4 x 5 ml D
		060	50 x 5 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2022	

**01 Montelukast-Mepha 4 mg, Kautabletten****02 Montelukast-Mepha 5 mg, Kautabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62361</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	27.04.2017
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	montelukastum 5 mg ut natrii montelukastum, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2022	

**01 Montelukast-Mepha 10 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62362</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.5.	27.04.2017
Zusammensetzung	01	montelukastum 10 mg ut natrii montelukastum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2022	

- 01 Morphin HCl 0,2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 02 Morphin HCl 0,4 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 03 Morphin HCl 0,5 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 04 Morphin HCl 1 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 05 Morphin HCl 10 mg/ml Bichsel, Injektionslösung  
 06 Morphin HCl 2 mg/ml Bichsel, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: <b>53571</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	morphini hydrochloridum trihydricum 0.2 mg corresp. morphinum 0.152 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	morphini hydrochloridum trihydricum 0.4 mg corresp. morphinum 0.304 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	morphini hydrochloridum trihydricum 0.5 mg corresp. morphinum 0.38 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	morphini hydrochloridum trihydricum 1 mg corresp. morphinum 0.76 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	morphini hydrochloridum trihydricum 2 mg corresp. morphinum 1.52 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Narkoticum	
Packung/en	01	018	10 Ampulle(n) zu 10 ml A
		019	100 Ampulle(n) zu 10 ml A
	02	026	10 Ampulle(n) zu 10 ml A
		027	100 Ampulle(n) zu 10 ml A
	03	050	10 Ampulle(n) zu 10 ml A
		054	100 Ampulle(n) zu 10 ml A
	04	093	10 Ampulle(n) zu 1 ml A
		094	100 Ampulle(n) zu 1 ml A
		097	10 Ampulle(n) zu 5 ml A
		098	100 Ampulle(n) zu 5 ml A
	05	131	10 Ampulle(n) zu 1 ml A
		158	100 Ampulle(n) zu 1 ml A
		166	10 Ampulle(n) zu 10 ml A
		174	100 Ampulle(n) zu 10 ml A
	06	175	10 Durchstechflasche(n) zu 20 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2012 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		13.02.2023	

**01 Myfortic 180 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Myfortic 360 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56115</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	21.04.2017
Zusammensetzung	01	acidum mycophenolicum 180 mg ut natrii mycophenolas, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	acidum mycophenolicum 360 mg ut natrii mycophenolas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002 120 Tablette(n)	B
	02	004 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2022	

**01 Natriumchlorid 0,9 % Baxter, Infusionslösung**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>41181</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	11.04.2017
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Kochsalzzufuhr	
Packung/en	01	001 75 x 50 ml Viaflo Minibag	B
		117 50 x 50 ml Viaflo Minibag	B
		125 50 x 100 ml Viaflo Minibag	B
		133 30 x 250 ml Viaflo Beutel	B
		141 20 x 500 ml Viaflo Beutel	B
		168 10 x 1000 ml Viaflo Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 75 x 50 ml Viaflo Minibag)	
Gültig bis		20.11.2017	

**03 Normison mite 10 mg, Gelatinekapseln****04 Normison 20 mg, Gelatinekapseln**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>44854</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	19.04.2017
Zusammensetzung	03	temazepamum 10 mg, excipiens pro capsula.	
	04	temazepamum 20 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	03	082 30 Kapsel(n)	B
		090 100 Kapsel(n) Spitalpackung	B
	04	104 30 Kapsel(n)	B
		112 100 Kapsel(n) Spitalpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.10.2012 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		18.12.2022	

**01 Omidia Zahnhügel für Kinder, Globuli**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>14575</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	27.04.2017
Zusammensetzung	01	calcii phosphas D8 20 %, chamomilla recutita D12 40 %, cuprum metallicum D12 10 %, cypripedium calceolus var. pubescens D12 10 %, ferrum phosphoricum D12 20 %, xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Zahnungsbeschwerden	
Packung/en	01	022	10 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.10.2022	

**01 Opticrom-Allergo, collyre en ampoules**

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

N° d'AMM: <b>49232</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 11.06.2.	03.04.2017
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	001	20 unidose(s) C
		013	40 unidose(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.01.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		05.09.2022	

**01 Paracetamol-Mepha 1000, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62337</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	04.04.2017
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) B
		002	40 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) HDPE Flasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2022	

- 01 Peritoneal-Dialyse-Lösung I Bichsel
- 02 Peritoneal-Dialyse-Lösung II Bichsel
- 03 Peritoneal-Dialyse-Lösung III Bichsel
- 04 Peritoneal-Dialyse-Lösung IV Bichsel
- 05 Peritoneal-Dialyse-Lösung V Bichsel
- 06 Peritoneal-Dialyse-Lösung VI Bichsel
- 07 Peritoneal-Dialyse-Lösung VII Bichsel
- 08 Peritoneal-Dialyse-Lösung VIII Bichsel
- 09 Peritoneal-Dialyse-Lösung IX Bichsel
- 10 Peritoneal-Dialyse-Lösung X Bichsel
- 11 Peritoneal-Dialyse-Lösung XI Bichsel
- 12 Peritoneal-Dialyse-Lösung XII Bichsel
- 13 Peritoneal-Dialyse-Lösung XIII Bichsel
- 14 Peritoneal-Dialyse-Lösung XIV Bichsel
- 15 Peritoneal-Dialyse-Lösung XV Bichsel
- 16 Peritoneal-Dialyse-Lösung XVI Bichsel
- 17 Peritoneal-Dialyse-Lösung XVII Bichsel
- 18 Peritoneal-Dialyse-Lösung XVIII Bichsel
- 19 Peritoneal-Dialyse-Lösung XIX Bichsel
- 20 Peritoneal-Dialyse-Lösung XX Bichsel

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

Zul.-Nr.: <b>33507</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.04.0.	07.04.2017
Zusammensetzung	01	natrium 130 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 99.5 mmol, acetat 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 130 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 99.5 mmol, acetat 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetat 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	04	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetat 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	05	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetat 35 mmol, glucosum anhydricum 25 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	06	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, acetat 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	07	natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactat 35 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	08	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactat 45 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	09	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactat 45 mmol, glucosum anhydricum 25 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	10	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactat 45 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	11	natrium 140 mmol, magnesium 0.75 mmol, calcium 1.8 mmol, chloridum 100.1 mmol, l-lactat 45 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	

- 12 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.25 mmol, chloridum 103 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 13 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.25 mmol, chloridum 103 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 14 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.25 mmol, chloridum 103 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 15 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 16 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 17 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 103.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 18 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 15 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 19 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 22.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- 20 natrium 135 mmol, magnesium 0.25 mmol, calcium 2 mmol, chloridum 104.5 mmol, l-lactas 35 mmol, glucosum anhydricum 40 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.

Anwendung  
Packung/en

		Peritonealdialyse		
01	011	1000 ml		B
	038	1500 ml		B
	046	2000 ml		B
	054	2500 ml		B
	062	3000 ml		B
02	089	1000 ml		B
	097	1500 ml		B
	100	2000 ml		B
	119	2500 ml		B
	127	3000 ml		B
03	143	1000 ml		B
	151	1500 ml		B
	178	2000 ml		B
	186	2500 ml		B
	194	3000 ml		B
04	216	1000 ml		B
	224	1500 ml		B
	232	2000 ml		B
	240	2500 ml		B
	259	3000 ml		B
05	275	1000 ml		B
	283	1500 ml		B

	291	2000 ml	B
	305	2500 ml	B
	313	3000 ml	B
06	348	1000 ml	B
	356	1500 ml	B
	364	2000 ml	B
	372	2500 ml	B
	380	3000 ml	B
07	402	1000 ml	B
	410	1500 ml	B
	429	2000 ml	B
	437	2500 ml	B
	445	3000 ml	B
08	461	1000 ml	B
	488	1500 ml	B
	496	2000 ml	B
	518	2500 ml	B
	526	3000 ml	B
09	542	1000 ml	B
	550	1500 ml	B
	569	2000 ml	B
	577	2500 ml	B
	585	3000 ml	B
10	607	1000 ml	B
	615	1500 ml	B
	623	2000 ml	B
	631	2500 ml	B
	658	3000 ml	B
11	674	1000 ml	B
	682	1500 ml	B
	690	2000 ml	B
	704	2500 ml	B
	712	3000 ml	B
12	713	1000 ml	B
	714	1500 ml	B
	715	2000 ml	B
	716	2500 ml	B
	717	3000 ml	B
13	718	1000 ml	B
	719	1500 ml	B
	720	2000 ml	B
	721	2500 ml	B
	722	3000 ml	B
14	723	1000 ml	B
	724	1500 ml	B
	725	2000 ml	B
	726	2500 ml	B



	727	3000 ml	B
15	728	1000 ml	B
	729	1500 ml	B
	730	2000 ml	B
	731	2500 ml	B
	732	3000 ml	B
16	733	1000 ml	B
	734	1500 ml	B
	735	2000 ml	B
	736	2500 ml	B
	737	3000 ml	B
17	738	1000 ml	B
	739	1500 ml	B
	740	2000 ml	B
	741	2500 ml	B
	742	3000 ml	B
18	743	1000 ml	B
	744	1500 ml	B
	745	2000 ml	B
	746	2500 ml	B
	747	3000 ml	B
19	748	1000 ml	B
	749	1500 ml	B
	750	2000 ml	B
	751	2500 ml	B
	752	3000 ml	B
20	753	1000 ml	B
	754	1500 ml	B
	755	2000 ml	B
	756	2500 ml	B
	757	3000 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	11.12.2022		

**01 Piperazillin/Tazobactam-Teva 2 g/250 mg, Pulver für Injektion****02 Piperazillin/Tazobactam-Teva 4 g/500 mg, Pulver für Injektion**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58060</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	12.04.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.25 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.5 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2022	

**01 Poumon histamine C4, gouttes orales**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>60425</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	20.04.2017
Composition	01	poumon histamine C4, ad solutionem, corresp. ethanolum 15 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la res- ponsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supé- rieures subséquentes.	
Valable jusqu'au		09.10.2022	

**01 Poumon histamine C4, granules/globules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>60426</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	19.04.2017
Composition	01	poumon histamine C4, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.09.2016 (prolongation de l'autorisation) Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la res- ponsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subseqentes.	
Valable jusqu'au		09.10.2022	

**02 Prioderm, Cream Shampoo**

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

Zul.-Nr.: <b>41595</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.5.	24.04.2017
Zusammensetzung	02	malathionum 10 mg, laurilsulfas, aromatica, color.: E 110, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bekämpfung von Kopf- und Filzläusen	
Packung/en	02	051	100 g D
		086	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2022	

**01 Procain HCl Amino 1%, Injektionslösung****02 Procain HCl Amino 2%, Injektionslösung**

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Wiesenstrasse 21,  
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: <b>56503</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	07.04.2017
Zusammensetzung	01	procaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: E 223 744 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	procaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: E 223 744 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neuraltherapie	
Packung/en	01	003	10 Ampulle(n) à 2 ml B
		004	100 Ampulle(n) à 2 ml B
		005	10 Ampulle(n) à 5 ml B
		006	100 Ampulle(n) à 5 ml B
		007	10 Ampulle(n) à 10 ml B
		008	100 Ampulle(n) à 10 ml B
	02	020	10 Ampulle(n) à 2 ml B
		021	100 Ampulle(n) à 2 ml B
		022	10 Ampulle(n) à 5 ml B
		023	100 Ampulle(n) à 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2015 (Verzicht Packungsgrößen: Procain HCl Amino 1 %, Injektionslösung, 10 x 1 ml und 100 x 1 ml Ampullen)	
Gültig bis		20.09.2020	

**01 Remeron SolTab 15 mg, Schmelztabletten****02 Remeron SolTab 30 mg, Schmelztabletten****03 Remeron SolTab 45 mg, Schmelztabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>56075</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, sacchari sphaerae, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	mirtazapinum 30 mg, sacchari sphaerae, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	03	mirtazapinum 45 mg, sacchari sphaerae, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	026	6 Tablette(n) B
		034	30 Tablette(n) B
	02	052	30 Tablette(n) B
		058	96 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2012 (Verlängerung der Zulassung) 56075 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt sacchari sphaerae: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais und Rüben	
Gültig bis		16.09.2022	

**01 Renagel, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>56297</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	26.04.2017
Composition	01	sevelameri hydrochloridum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Traitement de l'hyperphosphatémie chez le patient adulte en hémodialyse ou en dialyse péritonéale	
Conditionnements	01	002	180 comprimé(s) B
Remarque		(déclaration du sel en principe actif: sevelamerum > sevelameri hydrochloridum)	
Valable jusqu'au		09.02.2019	

**01 Ropinirol Sandoz Retard 2, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung**  
**02 Ropinirol Sandoz Retard 4, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung**  
**03 Ropinirol Sandoz Retard 8, Filmtabletten mit verlängerter Wirkstofffreisetzung**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62480</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2022	

**02 Sidroga Gallen- und Lebertee, geschnittene Drogen**  
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>29653</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	24.04.2017
Zusammensetzung	02	silybi mariani fructus 0.375 g, taraxaci herba cum radice 0.375 g, cynarae folium 0.225 g, millefolii herba 0.225 g, boldo folium 0.15 g, menthae piperitae folium 0.15 g, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Verdauungsstörungen	
Packung/en	02	038	20 x 1,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2012 Verlängerung der Zulassung und Anpassung der Bezeichnung der Mariendistel Früchte (silybi mariani fructus) an die Pharmakopöe (zuvor: cardui mariae fructus)	
Gültig bis		19.06.2022	

**01 Siesta 1, Brausesalz**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: <b>36990</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.11	26.04.2017
Zusammensetzung	01	acidum citricum anhydricum 125 mg, acidum tartaricum 195 mg, magnesii sulfas dihydricus 320 mg, natrii hydrogenocarbonas 360 mg pro 1 g.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	031	150 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2022	

**01 Simdax 12.5 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62463</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 02.05.2.	07.04.2017
Zusammensetzung	01	levosimendanum 12.5 mg, povidonum K 12, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 3.925 g, ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Akut dekompensierte chronische Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		002	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		003	10 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2013 (Verzicht auf die Dosisstärke 02, Simdax 25 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung)	
Gültig bis		03.11.2018	

**01 Similasan Cardiospermum, Salbe**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>54136</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	04.04.2017
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum D4, cardiospermum halicacabum D6, cardiospermum halicacabum D12 ana partes 33.3 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hautausschlägen	
Packung/en	01	014	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.09.2022	

**01 Similasan Grippe und Erkältung, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>58145</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	12.04.2017
Zusammensetzung	01	eupatorium perfoliatum D12, ferrum phosphoricum D12, lachesis mutus D12, ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten, Grippe	
Packung/en	01	003	15 g D
		004	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2022	

**02 Simvastatin Helvepharm 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Simvastatin Helvepharm 40 mg, Filmtabletten**  
**04 Simvastatin Helvepharm 80 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>56527</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	24.04.2017
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	02	001 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
	04	021 30 Tablette(n)	B
		022 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2014 (Verzicht auf Packungsgrößen: 30 und 100 Tabletten für die Stärken 20 und 40 mg)	
Gültig bis		03.06.2019	

**01 Snup Nasenspray 0.05%, Dosierspray**  
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65262</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	25.04.2017
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum pro dosi, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	002 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Änderung Präparatename, früher: Xylometazolin STADA 0.05%, Dosierspray)	
Gültig bis		26.11.2020	

**01 Solmucol 10 % i.v., i.m., locale, soluzione iniettabile**  
 IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: <b>51689</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 03.02.0.	06.04.2017
Composizione	01	acetylcysteinum 300 mg, natrii hydroxidum, kalii hydroxidum, dinatrii edetas, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	011 5 fiala/fiale	B
		038 50 fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.06.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		24.10.2022	

**01 Soufrol, Schwefel-Oelbad**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>33504</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.5.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	mesulfenum 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Schwefel-haltiger Badezusatz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2016 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.04.2022	

**01 Sportium, Gel**

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>55637</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen	
Packung/en	01	002	40 g D
		004	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.10.2022	

**01 Sportium, Salbe**

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>55636</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sport- und Unfallverletzungen, Beschwerden bei Krampfadern und oberflächlichen Venenentzündungen	
Packung/en	01	001	40 g D
		003	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.10.2022	

**01 Sumatriptan-Mepha 50, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	13.04.2017
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	002	6 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.09.2022	



**01 Sumatriptan-Mepha 50, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	21.04.2017
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), carmellosum natricum conexum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	002 6 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.04.2017 (Änderung an einem gentechnisch veränderten Organismus) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff	
Gültig bis		13.09.2022	

**01 Sumatriptan-Mepha T 50, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58288</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	13.04.2017
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	B
		003 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.09.2022	

**01 Sumatriptan-Mepha T 50, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58288</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	21.04.2017
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), carmellosum natricum conexum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	B
		003 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.04.2017 (Änderung an einem gentechnisch veränderten Organismus) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwoll-Linterstoff	
Gültig bis		13.09.2022	

**01 Sumatriptan-Mepha, Injektionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58286</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	13.04.2017
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 6 mg ut sumatriptani succinas (1:1), natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura und Cluster Headache	
Packung/en	01	001 2 x 0.5 ml Patronen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.09.2022	

**01 Surmontil 25 mg, comprimés sécables****02 Surmontil 100 mg, comprimés sécables**

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

N° d'AMM: <b>28789</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	06.04.2017
Composition	01	trimipraminum 25 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
	02	trimipraminum 100 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	017 50 comprimé(s)	B
		068 200 (4 x 50) comprimé(s) emballage multiple	B
	02	033 20 comprimé(s)	B
		041 100 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.07.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.12.2022	

**01 Surmontil, gouttes**

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

N° d'AMM: <b>29479</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	06.04.2017
Composition	01	trimipraminum 40 mg ut trimipramini mesilas, arom.: ethylvanillinum, vanillinum et alia, color.: E 150, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 guttae corresp. ethanolum 11 % V/V.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	011 30 ml	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.07.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.12.2022	

**01 Symmetrel, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>31841</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	amantadini hydrochloridum 100 mg, conserv.: E 215, E 217, excipients pro capsula.	
Anwendung		Morbus Parkinson, Grippeprophylaxe	
Packung/en	01	038 60 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.10.2022	

**01 Synacthen Depot 1 mg/ml, Injektionssuspension**

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

Zul.-Nr.: <b>33801</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.1.	11.04.2017
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 1 mg ut tetracosactidi hexaacetas, zinci chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		ACTH-Therapie; Funktionsdiagnostik der NNR	
Packung/en	01	001 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		033 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2022	

**01 Synacthen, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>31723</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.1.	11.04.2017
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 0.25 mg ut tetracosactidi hexaacetas, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Funktionsdiagnostik der NNR; ACTH-Therapie	
Packung/en	01	001 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		027 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2022	

**01 Tobrex, Augensalbe**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>45508</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	24.04.2017
Zusammensetzung	01	tobramycinum 3 mg, conserv.: chlorobutanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	013 3,5 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2022	

**01 Tobrex, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>44538</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	24.04.2017
Zusammensetzung	01	tobramycinum 3 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Augeninfektionen	
Packung/en	01	016	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2022	

**01 Tonopan, Filmtabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55895</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.1.	11.04.2017
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 12.5 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	013	10 Tablette(n) C
		014	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2022	

**02 Toplexil N sans sucre, sirop**

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

N° d'AMM: <b>51594</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.01.2.	12.04.2017
Composition	02	oxomemazinum 1.65 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: natrii benzoas, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Toux sèche	
Conditionnements	02	045	150 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.08.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.12.2022	

**01 Tossamin plus, Kapseln für den Tag/für die Nacht**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>45114</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	12.04.2017
Zusammensetzung	01	Kapsel für den Tag: noscipinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, dl-methylephedriini hydrochloridum 30 mg, excipiens pro capsula. Kapsel für die Nacht: noscipinum 30 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Husten, insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	015	18 Kapsel(n) 12 Kapseln für den Tag / 6 Kapseln für die Nacht C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2022	

**01 Tracrium, Injektionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>45342</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.13.0.	10.04.2017
Zusammensetzung	01	atracurii besilas 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	018	5 x 2,5 ml Ampulle(n) B
		026	5 x 5 ml Ampulle(n) B
		034	100 x 2,5 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.10.2022	

**01 Tramadol Helvepharm, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>52900</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) A
		002	20 Kapsel(n) A
		003	60 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.03.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2022	

**01 Tramadol Helvepharm, Tropfen zum Einnehmen**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>52901</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, arom.: menthae piperitae aetheroleum, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 40 gutta, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	1 x 10 ml A
		002	3 x 10 ml A
		003	12 x 10 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.03.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2022	

**01 Truxal 15 mg, Filmtabletten**  
**02 Truxal 50 mg, Filmtabletten**  
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>25873</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	12.04.2017
Zusammensetzung	01	chlorprothixeni hydrochloridum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	chlorprothixeni hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	076	50 Tablette(n) <b>B</b>
	02	092	50 Tablette(n) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2022	

**01 Urokinase 10 000 HS medac, Injektionspräparat**  
**02 Urokinase 50 000 HS medac, Injektionspräparat**  
**03 Urokinase 100 000 HS medac, Injektionspräparat**  
**04 Urokinase 250 000 HS medac, Injektionspräparat**  
**05 Urokinase 500 000 HS medac, Injektionspräparat**  
 Pharma Consulting Marion Senn AG, Altshoferstrasse 7, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: <b>48198</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.05.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 10000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 50000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 100000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 250000 U.I., dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: urokinasum 500000 U.I., natrii phosphates, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, albuminum humanum, pro vitro.	
Anwendung		Fibrinolyticum	
Packung/en	01	015	1 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
	02	023	1 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
	03	031	1 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
	04	058	1 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
	05	066	1 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.09.2022	

**01 Venlafaxin ER Sandoz 37.5, Retardkapseln****02 Venlafaxin ER Sandoz 75, Retardkapseln****03 Venlafaxin ER Sandoz 150, Retardkapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>63072</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	10.04.2017
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
	02	002 14 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		004 98 Kapsel(n)	B
	03	005 14 Kapsel(n)	B
		006 28 Kapsel(n)	B
		007 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2023	

**01 Vicks Sinex, spray-doseur**

Procter &amp; Gamble Switzerland SARL, route de Saint-Georges 47, 0000 Lancy

N° d'AMM: <b>51764</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	03.04.2017
Composition	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg corresp. Oxymetazolini hydrochloridum 25 µg pro dosi, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 300.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	01	001 15 ml spray-doseur	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.11.2016 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.09.2022	

**01 Vistabel, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55955</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	10.04.2017
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 100 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Behandlung von mittelschweren bis schweren Glabellafalten bei Erwachsenen verursacht durch Aktivität des M.corrugator und M.procerus; zur vorübergehenden Verbesserung des Aussehens mittelstarker bis starker seitlicher Augenfalten (Krähenfüsse) bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2022	

**01 Weleda Calendula-Essenz, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>49560</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	27.04.2017
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 400 mg ex calendulae herba recens, ratio: 1:2, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		Zur Wundbehandlung und bei Zahnfleischentzündungen	
Packung/en	01	036	100 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.09.2022	

**01 XGEVA 120 mg, Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>61865</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	05.04.2017
Zusammensetzung	01	denosumabum 120 mg, natrii acetat anhydricus, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.7 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren; Riesenzelltumoren des Knochens	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
		002	4 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2016 (Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt: neu Polysorbat 20)	
Gültig bis		01.12.2021	



**01 Zaditen, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>41076</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	26.04.2017
Zusammensetzung	01	ketotifenum 1 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.08.2022	

**03 Zaditen mit Erdbeeraroma, Sirup**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>41565</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	27.04.2017
Zusammensetzung	03	ketotifenum 0.2 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, aromatica, arom.: vanillinum et alia, conserv.: alia, alcohol benzylicus, E 219, E 217, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.08.2022	

**01 Zaldiar, Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>55811</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.4.	20.04.2017
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolium 325 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002 10 Tablette(n)	A
		004 20 Tablette(n)	A
		010 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.10.2022	

**01 Zoloft, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52251</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	028 10 Tablette(n)	B
		036 30 Tablette(n)	B
		044 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.12.2022	

**01 Zyvoxid 20 mg/ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55559</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	06.04.2017
Zusammensetzung	01	linezolidum 20 mg, amyllum modificatum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, sorbitolum, fructosum, maltodextrinum, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	150 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2016 (Verlängerung der Zulassung) amyllum modificatum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais fructosum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais maltodextrinum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais sorbitolum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		10.06.2022	

**02 Zyvoxid 600 mg, Filmtabletten**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55558</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	06.04.2017
Zusammensetzung	02	linezolidum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	005	10 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.06.2022	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Eliminal Spot on Hund S ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung**  
**02 Eliminal Spot on Hund M ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung**  
**03 Eliminal Spot on Hund L ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung**  
**04 Eliminal Spot on Hund XL ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung**  
 Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62195</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	04.04.2017
Zusammensetzung	01	fipronilum 67 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 2.68 ml.	
	04	fipronilum 402 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 4.2 ml.	
Anwendung	01	Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 2 bis 10kg	
	02	Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 10 bis 20kg	
	03	Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 20 bis 40kg	
	04	Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für einen Hund von 40 bis 60kg	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.08.2022	

**01 Eliminal Spot on Katze ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung**  
 Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62194</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	04.04.2017
Zusammensetzung	01	fipronilum 50 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zur äusserlichen Anwendung für Katzen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.08.2022	

**01 Flubenol KH ad us. vet., Paste**  
 Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>49738</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	05.04.2017
Zusammensetzung	01	flubendazolium 44 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad pastam pro 1 ml.	
Anwendung		Orales Breitspektrum-Anthelminthikum für Katzen und Hunde	
Packung/en	01	013 7,5 ml Pastenspritze	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2022	

**01 I-Polamivet ad us. vet., Injektionslösung**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>28503</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	19.04.2017
Zusammensetzung	01	levomethadoni hydrochloridum 2.5 mg, fenpipramidi hydrochloridum 125 µg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Morphinartiges Analgetikum für Pferde und Hunde	
Packung/en	01	024	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		27.08.2022	

**01 Posatex ad us. vet., Ohrentropfensuspension für Hunde**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>62488</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	19.04.2017
Zusammensetzung	01	orbifloxacinum 8.5 mg, mometasonum 0.9 mg ut mometasoni-17 furoas, posaconazolum 0.9 mg, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung der akuten Otitis externa und akuter Verschlechterung einer chronischen Otitis externa	
Packung/en	01	001	8.8 ml B
		002	17.5 ml B
		003	35.1 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.09.2022	

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.04.2017 übernimmt die Firma **Dixa AG, St. Gallen** folgende/s Arzneimittel der Firma **UB Interpharm SA, Carouge GE:**

A compter du 01.04.2017, l'entreprise **Dixa AG, St. Gallen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **UB Interpharm SA, Carouge GE:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
34669	Relaxo, Dragées

Per 01.04.2017 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

A compter du 01.04.2017, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
40038	Metronidazol-Mepha, Filmtabletten

Per 01.04.2017 übernimmt die Firma **Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Regensdorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Astellas Pharma AG, Wallisellen:**

A compter du 01.04.2017, l'entreprise **Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Astellas Pharma 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)
48020	Locobase, Fettcreme

Per 01.04.2017 übernimmt die Firma **Polichem SA, Lussemburgo, succursale di Lugano, Lugano (Pazzallo)** folgende/s Arzneimittel der Firma **Astellas Pharma AG, Wallisellen:**

A compter du 01.04.2017, l'entreprise **Polichem SA, Lussemburgo, succursale di Lugano, Lugano (Pazzallo)** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Astellas Pharma 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)
58344	Ciclopoli smalto medicato per unghie

Per 03.04.2017 übernimmt die Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **Alcon Switzerland SA, Risch**:

A compter du 03.04.2017, l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Alcon Switzerland SA, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
30058	Maxidex, Augentropfensuspension
31566	Maxitrol, Augensalbe
31567	Maxitrol, Augentropfen
32634	Cyclogyl, Augentropfen
34088	Isopto Tears, Augentropfen
37516	Alcaine, Augentropfen
40512	Tears Naturale, Augentropfen
44538	Tobrex, Augentropfen
45508	Tobrex, Augensalbe
47598	Protagent, Augentropfen
49954	Lacryvisc, Augengel
50766	Tobradex, Augentropfen
50767	Tobradex, Augensalbe
51145	Protagent SE, Augentropfen
51760	Betoptic S, Augentropfen
51898	Ciloxan, Augentropfen
52757	Voltaren Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)
52813	lopidine 0,5 %, Augentropfen
52838	Betoptic S Single Dose, Augentropfen
53634	Oculac, Augentropfen
53635	Oculac SDU, Augentropfen
53737	lopidine 1%, Augentropfen (Monodosen)
54807	Ciproxin HC, Ohrensuspension
54881	Emadine, Augentropfen
54944	Lacryvisc SE, Augen-Gel
55236	Azopt, Augentropfensuspension
55341	Zaditen Ophtha, Augentropfen
55342	Zaditen Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)
55864	Voltaren Ophtha CD, Augentropfen
55910	Travatan, Augentropfen
55982	Ciloxan, Augensalbe
56060	Emadine SE, Augentropfen, Einmaldosen
56175	Opatanol, Augentropfen
56825	Tobrex, Augengel
57349	Vigamox, Augentropfen
57615	Duotrav, Augentropfen
58745	Nevanac, Augentropfensuspension
59179	Azarga, Augentropfensuspension
61565	Triesence 40 mg/ml, Injektionssuspension
65186	Simbrinza, Augentropfensuspension
65711	Nevanac 3 mg / ml, Augentropfensuspension

Per 11.04.2017 übernimmt die Firma **Ferring AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Clinipace AG, Volketswil:**

A compter du 11.04.2017, l'entreprise **Ferring AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Clinipace AG, Volketswil:**

---

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

---

62445	Vitaros, Creme
-------	----------------

## Widerruf der Zulassung

## Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

## Zeichenerklärung

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

## Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	02	<b>Cetebe 500 mg, Retardkapseln</b> GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	<b>54197</b>	<b>D</b>	07.02.3.	27.04.2017
1	01	<b>Dacplat 50 mg, lyophilisat pour perfusion</b> Debiopharm International SA, Chemin Messidor 5-7, 1006 Lausanne	<b>55700</b>	<b>A</b>	07.16.1.	26.04.2017
1	02	<b>Dacplat 100 mg, lyophilisat pour perfusion</b> Debiopharm International SA, Chemin Messidor 5-7, 1006 Lausanne	<b>55700</b>	<b>A</b>	07.16.1.	26.04.2017
1	01	<b>Ebixa, Tropflösung</b> Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon	<b>55829</b>	<b>B</b>	01.99.0.	04.04.2017
1	01	<b>Eperzan 30 mg pro Fertigpen, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>63223</b>	<b>B</b>	07.06.	10.04.2017
1	02	<b>Eperzan 50 mg pro Fertigpen, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen</b> GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	<b>63223</b>	<b>B</b>	07.06.	10.04.2017



1	01	<b>Flector EP Liquicaps 25 mg, capsules molles gastro-résistantes</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	<b>55507</b>	<b>B</b>	07.10.1. 07.04.2017
1	02	<b>Flector EP Liquicaps 50 mg, capsules molles gastro-résistantes</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	<b>55507</b>	<b>B</b>	07.10.1. 07.04.2017
1	01	<b>Implicor 25mg/5mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65289</b>	<b>B</b>	02.99.0. 05.04.2017
1	02	<b>Implicor 25mg/7.5mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65289</b>	<b>B</b>	02.99.0. 05.04.2017
1	03	<b>Implicor 50mg/5mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65289</b>	<b>B</b>	02.99.0. 05.04.2017
1	04	<b>Implicor 50mg/7.5mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65289</b>	<b>B</b>	02.99.0. 05.04.2017
1	01	<b>Litarex, Retard-Tabletten</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>40669</b>	<b>A</b>	01.06.0. 30.09.2017
1	01	<b>Testlösung zur Allergiediagnose Teomed Kaninchen (Fell) Lösung</b> Teomed AG, Tumigerstrasse 71, 8606 Greifensee	<b>60739</b>	<b>A</b>	14.03.0. 05.04.2017
1	01	<b>Vitacor, dragées</b> UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE	<b>47636</b>	<b>D</b>	02.98.0. 29.04.2017

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Aero-OM, comprimés à mâcher</b> OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin	<b>57248</b>	<b>D</b>	04.04.0.	01.02.2017
01	<b>Biorganic Vitamin C-1000 Gisand, Tabletten</b> Gisand AG, Schläflistrasse 14, 3013 Bern	<b>45259</b>	<b>D</b>	07.02.3.	25.09.2017
01	<b>Diclofenac Actavis CR 75 mg, Retardtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>62868</b>	<b>B</b>	07.10.1.	10.09.2017
02	<b>Diclofenac Actavis CR 150 mg, Retardtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>62868</b>	<b>B</b>	07.10.1.	10.09.2017
01	<b>Diclofenac Actavis 25 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>62870</b>	<b>B</b>	07.10.1.	10.09.2017
02	<b>Diclofenac Actavis 50 mg, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>62870</b>	<b>B</b>	07.10.1.	10.09.2017
01	<b>Diclofenac Actavis 100 mg, Suppositorien</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>62871</b>	<b>B</b>	07.10.1.	10.09.2017

01	<b>Phytopharma Millepertuis/ Johanniskraut, gélules</b> Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	<b>62884</b>	<b>C</b>	01.04.1. 27.09.2017
02	<b>Strumeel N, homöopathische Tabletten</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>48705</b>	<b>B</b>	20.01.0. 12.09.2017
02	<b>Strumeel N, homöopathische Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>48573</b>	<b>B</b>	20.01.0. 12.09.2017