

# Swissmedic Journal 04/2019

18. Jahrgang  
18<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, 3012 Bern  
Tel. +41 58 462 02 11

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

<b>Seite</b>	<b>Seite</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Dupixent®, Injektionslösung in einer Fertigspritze mit Safety-System (Dupilumabum) <b>246</b>	<b>Regulatory News</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Bictarvy®, Filmtabletten (Bictegravirum) <b>248</b>	Präzisierung zur Publikation Negativ- und Positivdeklarationen: Neue Praxis Swissmedic im Swissmedic Journal 09/2018 <b>256</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ilumetri®, Injektionslösung (Tildrakizumabum) <b>250</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Skyrizi®, Injektionslösung (Risankizumabum) <b>252</b>	Neuzulassung <b>258</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Yescarta®, 0,4 – 2 x 10 <sup>8</sup> Zellen Infusionsdispersion (axicabtagene ciloleucel) <b>254</b>	Revision und Änderung der Zulassung <b>263</b>
	Änderung der Zulassungsinhaberin <b>398</b>
	Widerruf der Zulassung <b>399</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>404</b>
	Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels <b>406</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

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

Page	Page
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Dupixent®, Solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité (Dupilumabum)	<b>247</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Biktarvy®, Comprimés pelliculés (Bictegravirum)	<b>249</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ilumetri®, Solution injectable (Tildrakizumabum)	<b>251</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Skyrizi®, Solution injectable (Risankizumabum)	<b>253</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: YESCARTA®, 0,4 – 2 x 10 <sup>8</sup> cellules dispersion pour perfusion (axicabtagene ciloleucel)	<b>255</b>
<b>Réglementation</b>	
Précisions relatives à l'article « Déclarations négatives et positives: Swissmedic change de pratique» publié dans le Journal Swissmedic 09/2018	<b>257</b>
<b>Miscellanées</b>	
Nouvelle autorisation	<b>258</b>
Révision et modification de l'autorisation	<b>263</b>
Modification du titulaire d'AMM	<b>398</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>399</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>404</b>
Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament	<b>406</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                    |

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Dupixent<sup>®</sup>, Injektionslösung in einer Fertigspritze mit Safety-System (Dupilumabum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Dupixent <sup>®</sup> , Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Dupilumabum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	300mg/2ml, Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Dupixent est indiqué pour le traitement de la dermatite atopique modérée à sévère chez l'adulte dont la maladie n'est pas contrôlée de manière adéquate par des thérapies topiques sur ordonnance ou lorsque ces thérapies ne sont pas recommandées. Dupixent peut être utilisé avec ou sans corticostéroïdes topiques. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der ZulassungsinhaberIn und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist <a href="http://www.swissmedicin.ch">www.swissmedicin.ch</a> zu konsultieren.
<b>ATC Code:</b>	D11AH05
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.15.0./Immunsuppressive Stoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66649
<b>Zulassungsdatum:</b>	5.4.2019
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Dupixent<sup>®</sup>, Solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité  
(Dupilumabum)**

<b>Préparation:</b>	Dupixent <sup>®</sup> , Solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Dupilumabum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	300mg/2ml, Solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Dupixent est indiqué pour le traitement de la dermatite atopique modérée à sévère chez l'adulte dont la maladie n'est pas contrôlée de manière adéquate par des thérapies topiques sur ordonnance ou lorsque ces thérapies ne sont pas recommandées. Dupixent peut être utilisé avec ou sans corticostéroïdes topiques.
<b>Code ATC:</b>	D11AH05
<b>No IT / désignation:</b>	07.15.0./Immunosupresseurs
<b>No d'autorisation:</b>	66649
<b>Date d'autorisation:</b>	5.4.2019 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Biktarvy®, Filmpillen (Bictegravirum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Biktarvy®, Filmpillen
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Bictegravirum, Emtricitabinum, Tenofovirum alafenamidum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	50 mg, 200 mg, 25 mg, Filmpillen
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Biktarvy ist indiziert für die Behandlung einer Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus Typ-1 (HIV-1) bei therapie-naiven Erwachsenen, oder zum Ersatz der aktuellen antiretroviralen Therapie bei Patienten: <ul style="list-style-type: none"> <li>• die kein virologisches Therapieversagen in der Vergangenheit hatten, und</li> <li>• die seit mindestens 6 Monaten mit einer stabilen antiretroviralen Therapie virologisch supprimiert sind (HIV-1-RNA &lt; 50 Kopien/ml), und</li> <li>• bei denen zu keinem Zeitpunkt HIV-1 Mutationen gegen die Klasse der Integrase-Inhibitoren, Emtricitabin oder Tenofovir nachgewiesen worden sind</li> </ul> (siehe „Dosierung/Anwendung“ und „Eigenschaften/Wirkungen“).
<b>ATC Code:</b>	J05AR20
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.03.0./Mittel gegen Viren
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66834
<b>Zulassungsdatum:</b>	12.04.2019
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

<b>Préparation:</b>	Biktarvy <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Bictegravirum, Emtricitabinum, Tenofovirum alafenamidum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	50 mg, 200 mg, 25 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Biktarvy ist indiziert für die Behandlung einer Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus Typ-1 (HIV-1) bei therapienaiven Erwachsenen, oder zum Ersatz der aktuellen anti-retroviralen Therapie bei Patienten:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• die kein virologisches Therapieversagen in der Vergangenheit hatten, und</li> <li>• die seit mindestens 6 Monaten mit einer stabilen antiretroviralen Therapie virologisch supprimiert sind (HIV-1-RNA &lt; 50 Kopien/ml), und</li> <li>• bei denen zu keinem Zeitpunkt HIV-1 Mutationen gegen die Klasse der Integrase-Inhibitoren, Emtricitabin oder Tenofovir nachgewiesen worden sind</li> </ul> <p>(siehe „Dosierung/Anwendung“ und „Eigenschaften/Wirkungen“).</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	J05AR20
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparation antivirales
<b>No d'autorisation:</b>	66834
<b>Date d'autorisation:</b>	12.04.2019
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Illumetri<sup>®</sup>, Injektionslösung (Tildrakizumabum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Illumetri <sup>®</sup> , Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Tildrakizumabum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	100mg/1ml, Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Illumetri ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis indiziert, die auf eine vorgängige konventionelle systemische Therapie und/oder PUVA unzureichend angesprochen haben oder bei denen eine Kontraindikation oder Unverträglichkeit gegenüber solchen Therapien besteht.
<b>ATC Code:</b>	L04AC17
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.15.0./Immunsuppressive Stoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66784
<b>Zulassungsdatum:</b>	18.4.2019

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Ilumetri<sup>®</sup>, Solution injectable (Tildrakizumabum)**

<b>Préparation:</b>	Ilumetri <sup>®</sup> , Solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Tildrakizumabum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	100mg/1ml, Solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Ilumetri ist für die Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis indiziert, die auf eine vorgängige konventionelle systemische Therapie und/oder PUVA unzureichend angesprochen haben oder bei denen eine Kontraindikation oder Unverträglichkeit gegenüber solchen Therapien besteht.</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>	L04AC17
<b>No IT / désignation:</b>	07.15.0./Immunosuppresseurs
<b>No d'autorisation:</b>	66784
<b>Date d'autorisation:</b>	18.4.2019

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Skyrizi<sup>®</sup>, Injektionslösung (Risankizumabum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Skyrizi <sup>®</sup> , Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Risankizumabum
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	75 mg, Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Skyrizi ist indiziert zur Behandlung mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei erwachsenen Patienten, die auf andere systemische Therapien wie beispielsweise Cyclosporin, Methotrexat (MTX) oder PUVA (Psoralen und UV-A) unzureichend angesprochen haben oder bei denen eine Kontraindikation oder Unverträglichkeit gegenüber solchen Therapien besteht.
<b>ATC Code:</b>	L04AC
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.15.0./Immunsuppressive Stoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66944
<b>Zulassungsdatum:</b>	18.4.2019

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Skyrizi<sup>®</sup>, Solution injectable (Risankizumabum)**

<b>Préparation:</b>	Skyrizi <sup>®</sup> , Solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Risankizumabum
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	75 mg, Solution injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Skyrizi ist indiziert zur Behandlung mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis bei erwachsenen Patienten, die auf andere systemische Therapien wie beispielsweise Cyclosporin, Methotrexat (MTX) oder PUVA (Psoralen und UV-A) unzureichend angesprochen haben oder bei denen eine Kontraindikation oder Unverträglichkeit gegenüber solchen Therapien besteht.</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>	L04AC
<b>No IT / désignation:</b>	07.15.0./Immunsuppresseurs
<b>No d'autorisation:</b>	66944
<b>Date d'autorisation:</b>	18.4.2019

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Yescarta®, 0,4 – 2 x 10<sup>8</sup> Zellen Infusionsdispersion (axicabtagene ciloleucel)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Yescarta®, 0,4 – 2 x 10 <sup>8</sup> Zellen Infusionsdispersion
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	axicabtagene ciloleucel
<b>Dosisstärke und Darreichungsform:</b>	Jeder patientenspezifische Einzel-Infusionsbeutel von YESCARTA enthält eine Dispersion von 0.4 – 2 x 10 <sup>8</sup> Anti-CD19-CAR-T-Zellen in ca. 68 ml für eine Zieldosis von 2 x 10 <sup>6</sup> Anti-CD19-CAR-T-Zellen pro kg Körpergewicht (Spanne: 1 x 10 <sup>6</sup> – 2 x 10 <sup>6</sup> Zellen/kg), mit maximal 2 x 10 <sup>8</sup> Anti-CD19-CAR-T-Zellen.
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	YESCARTA® ist eine gegen CD19 gerichtete, genetisch modifizierte autologe T-Zell-Immuntherapie und wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung von rezidiviertem oder refraktärem diffus grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL) und primär mediastinalem grosszelligem B-Zell-Lymphom (PMBCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien.
<b>ATC Code:</b>	-----
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.1./Cytostatica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66986
<b>Zulassungsdatum:</b>	17.4.2019
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
YESCARTA<sup>®</sup>, 0,4 – 2 x 10<sup>8</sup> cellules dispersion pour perfusion (axicabtagene ciloleucel)**

<b>Préparation:</b>	YESCARTA <sup>®</sup> , 0,4 – 2 x 10 <sup>8</sup> cellules dispersion pour perfusion
<b>Principe(s) actif(s):</b>	axicabtagene ciloleucel
<b>Dosage et forme pharmaceutique:</b>	Chaque poche de perfusion de YESCARTA, spécifique au patient, contient une dispersion de cellules CAR T anti-CD19 dans environ 68 ml, pour une dose cible de 2 x 10 <sup>6</sup> cellules viables positives pour le CAR T anti-CD19 /kg de poids corporel (intervalle : 1 x 10 <sup>6</sup> – 2 x 10 <sup>6</sup> cellules/kg), avec un maximum de 2 x 10 <sup>8</sup> cellules CAR T anti-CD19.
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	YESCARTA <sup>®</sup> ist eine gegen CD19 gerichtete, genetisch modifizierte autologe T-Zell-Immuntherapie und wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung von rezidiviertem oder refraktärem diffus grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL) und primär mediastinalem grosszelligem B-Zell-Lymphom (PMBCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien. 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>	----
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.1./cytostatique
<b>No d'autorisation:</b>	66986
<b>Date d'autorisation:</b>	17.4.2019
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Präzisierung zur Publikation Negativ- und Positivdeklarationen: Neue Praxis Swissmedic im Swissmedic Journal 09/2018

Swissmedic präzisiert die Vorgaben bezüglich „Gesuche um Anpassung der Packmittel und Arzneimittelnamen“ wie folgt:

Betroffene Zulassungsinhaberinnen können die nötigen Anpassungen in den Arzneimittelinformationstexten, welche nicht die Bezeichnung eines Arzneimittels betreffen, entweder im Rahmen eines Änderungsgesuches „Umsetzung neue Anforderungen gemäss revidierter AMZV“ (Änderung A.109 des Formulars *Änderungen und Zulassungserweiterungen H MV4*) oder als separates Gesuch (A.100, Typ IB) gemäss Anhang 7 AMZV einreichen.

Anpassungen in der Bezeichnung eines Arzneimittels, welches die Anforderungen an die Negativ- und Positivdeklarationen nicht erfüllt, sind mit Formular *Änderungen und Zulassungserweiterungen H MV4*, Gesuch A.2 b), Typ IB zu beantragen. Mehrfachgesuche sind möglich.

## **Précisions relatives à l'article « Déclarations négatives et positives: Swissmedic change de pratique» publié dans le Journal Swissmedic 09/2018**

Swissmedic précise comme suit les dispositions à respecter pour les « demandes d'adaptation des emballages et des dénominations des médicaments » :

Les titulaires d'autorisations concernés peuvent soumettre à l'institut les adaptations nécessaires des textes d'information sur les médicaments qui ne concernent pas la dénomination de ces derniers soit dans le cadre d'une demande de modification relative à la « mise en œuvre des nouvelles exigences au sens de l'OEMéd révisée » (modification A.109 dans le formulaire « Modifications et extensions d'autorisations OPh4 »), soit sous forme de demande séparée (A.100, type IB) en application de l'annexe 7 de l'OEMéd.

Les adaptations de la dénomination d'un médicament qui ne respecte pas les exigences en matière de déclarations négatives et positives doivent faire l'objet d'une demande introduite au moyen du formulaire « Modifications et extensions d'autorisations OPh4 », demande A.2b, type IB. Les demandes multiples sont possibles.

## 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 Biktarvy, Filmtabletten

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>66834</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	12.04.2019
Zusammensetzung	01	bictegravirum 50 mg ut bictegravirum natricum, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 25 mg ut tenofoviri alafenamidi hemifumaras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): bictegravirum	
Gültig bis		11.04.2024	

#### 01 Dupixent 300 mg/2 ml, solution injectable en seringue préremplie

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

N° d'AMM: <b>66874</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	05.04.2019
Composition	01	dupilumabum 300 mg, l-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Dermatite atopique modérée à sévère chez l'adulte	
Conditionnements	01	001 2 seringue(s) préremplie(s)	B
Valable jusqu'au		04.04.2024	

#### 01 Dupixent 300 mg/2 ml, solution injectable en seringue préremplie avec système de sécurité

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

N° d'AMM: <b>66649</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	05.04.2019
Composition	01	dupilumabum 300 mg, l-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Dermatite atopique modérée à sévère chez l'adulte	
Conditionnements	01	001 2 seringue(s) préremplie(s)	B
Remarque		NAS (New Active Substance): dupilumabum, DCI	
Valable jusqu'au		04.04.2024	



**01 Fluoxetin Axapharm 20 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>67152</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	30.04.2019
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis	29.04.2024		

**01 Ilumetri 100 mg/1 ml, Injektionslösung**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>66784</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	tildrakizumabum 100 mg, l-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, saccharum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque Psoriasis bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	2 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	1 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung	NAS (New Active Substance): tildrakizumabum		
Gültig bis	17.04.2024		

**01 Imbruvica 140 mg, Filmtabletten****02 Imbruvica 280 mg, Filmtabletten****03 Imbruvica 420 mg, Filmtabletten****04 Imbruvica 560 mg, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>67109</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	ibrutinibum 140 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ibrutinibum 280 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ibrutinibum 420 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ibrutinibum 560 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Mantelzelllymphom, chronische lymphatische Leukämie, Morbus Waldenström	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
	03	003	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
	04	004	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis	17.04.2024		

**01 Nutryelt Junior 10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>67134</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	zincum 1.53 µmol ut zinci gluconas, cuprum 315 nmol ut cupri(II) d-gluconas, manganum 9.1 nmol ut mangani(II) d-gluconas, iodidum 7.9 nmol ut kalii iodidum, selenium 25.3 nmol ut natrii selenis anhydricus, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ergänzung von Spurenelementen bei parenteraler Ernährung	
Packung/en	01	001	10 x 10 ml
Gültig bis		25.04.2024	

**01 Olmesartan Amlodipin HCT Sandoz 20 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten****02 Olmesartan Amlodipin HCT Sandoz 40 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten****03 Olmesartan Amlodipin HCT Sandoz 40 mg/5 mg/25 mg, Filmtabletten****04 Olmesartan Amlodipin HCT Sandoz 40 mg/10 mg/12.5 mg, Filmtabletten****05 Olmesartan Amlodipin HCT Sandoz 40 mg/10 mg/25 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66886</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n)
		002	98 Tablette(n)
	02	003	28 Tablette(n)
		004	98 Tablette(n)
	03	005	28 Tablette(n)
		006	98 Tablette(n)
	04	007	28 Tablette(n)
		008	98 Tablette(n)
	05	009	28 Tablette(n)
		010	98 Tablette(n)
Gültig bis		24.04.2024	

**01 Otrivin Schnupfen Plus, Dosierspray**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66992</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 0.1 mg pro dosi, dexpanthenolum 50 mg/ml corresp. dexpanthenolum 5 mg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 80.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Gültig bis		24.04.2024	

**01 Skyrizi 75 mg, Injektionslösung**

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>66944</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	Lösung: risankizumabum 75 mg, sorbitolum, dinatrii succinas hexahydricus, acidum succinicum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 0.83 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	2 Fertigspritze(n) (2 Fertigspritzen und 2 Alkoholtupfer) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): risankizumabum	
Gültig bis		17.04.2024	

**01 Spiolto Respimat 2.5 mcg / 2.5 mcg, Lösung zur Inhalation (wiederverwendbar)**

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

Zul.-Nr.: <b>67352</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	tiotropium 2.5 µg pro dosi ut tiotropii bromidum monohydricum, olodaterolum 2.5 µg pro dosi ut olodateroli hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 60.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	1 Stück à 60 Hübe B
		002	3 Stück à 60 Hübe B
Gültig bis		10.04.2024	

**01 Trazimera 150 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Trazimera 440 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66975</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 150 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 20, saccharum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: trastuzumabum 440 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 20, saccharum, pro vitro. Solvens: alcohol benzylicus 220 mg, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung		Metastasiertes Mammakarzinom, Mammakarzinom im Frühstadium, Magenkarzinom und Karzinom des gastroösophagealen Übergangs	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		17.04.2024	

**01 Xarelto vascular 2,5 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66872</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		In Kombination mit Acetylsalicylsäure zur Prävention schwerwiegender atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit oder manifester peripherer arterieller Gefässerkrankung und einem hohen Risiko für ischämische Ereignisse	
Packung/en	01	002	56 Tablette(n) B
		003	196 Tablette(n) B
		004	10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung B
		005	1 x 100 Tablette(n) Spitalpackung (HDPE Flasche) B
Gültig bis		04.04.2024	

**01 Yescarta**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>66986</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	Beutel: axicabtagenum ciloleucelum Zelldispersion von 0.4 – 2 x 10e8 Zellen/ Einzel-Infusionsbeutel (68 ml), natrii chloridum, albuminum humanum, CryoStor CS10 34 ml corresp. dimethylis sulfoxidum 5 % V/V, ad praeparationem pro.	
Anwendung		YESCARTA® ist eine gegen CD19 gerichtete, genetisch modifizierte autologe T-Zell-Immuntherapie und wird angewendet bei erwachsenen Patienten zur Behandlung von rezidiviertem oder refraktärem diffus grosszelligem B-Zell-Lymphom (DLBCL) und primär mediastinalem grosszelligem B-Zell-Lymphom (PMBCL) nach zwei oder mehr systemischen Therapielinien.	
Packung/en	01	001	68ml Beutel YESCARTA® wird in einem Ethylvinylacetat-Beutel für die Kryolagerung geliefert. A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): axicabtagenum ciloleucelum	
Gültig bis		16.04.2024	

## 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.

Bei allen „Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2“ wurde betreffend Publikation der Umteilungen danach unterschieden, ob das Arzneimittel der Abgabekategorie B oder Abgabekategorie D zugeteilt wird. Bei Umteilungen in die Abgabekategorie B kann Swissmedic den Umteilungsentcheid erst publizieren, nachdem er in Rechtskraft erwachsen ist und muss daher insbesondere den Ablauf der 30-tägigen Beschwerdefrist abwarten.

Dans toutes les procédures de reclassification dans les catégories de remise relevant de la LPT 2, une distinction a été faite, en ce qui concerne la publication des reclassifications, selon que le médicament était rattaché à la catégorie de remise B ou à la catégorie D. Dans les reclassifications dans la catégorie B, Swissmedic peut ne publier la décision qu'après son entrée en force et est donc en particulier tenu d'attendre que le délai de recours de 30 jours ait expiré

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Acetylcystein Welte 600 mg, Brausetabletten

Welte Pharma GmbH, Färberstrasse 4, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: <b>62879</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.02.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

#### 01 Acne Crème plus Widmer, Crème

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>47033</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.02.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, miconazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, alcoholes adipis lanae, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	012 30 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		10.12.2023	

#### 01 Advil 400 Liqua, Weichgelatinecapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56054</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	12.04.2019
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.07.2024	

**02 Albicansan D3, homöopathische Salbe**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51860	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	02	candida albicans aquos D3 dilutio 100 mg, alcoholes adipis lanae et vaselinum album et alcohol cetylicus et stearylicus, triglycerida saturata media, glyceroli monostearas 40-55, acidum lacticum, magnesii sulfas heptahydricus, propylenglycolum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	02	020	30 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.01.2022	

**01 Albicansan D3, homöopathische Suppositorien**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51861	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	candida albicans D3 trituratio 200 mg, excipiens pro supposito.rio.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	01	019	10 Suppositorien D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.01.2022	

**01 Albicansan D4, homöopathische Kapseln**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51859	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	candida albicans D4 trituratio 330 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	01	014	20 Kapsel(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.01.2022	

**01 Albicansan D5, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51255	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	01	011	10 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.01.2022	

**01 Aleve, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 53810	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	naproxenum natricum 220 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	015	12 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.10.2021	

**01 Algifor Dolo forte 200 mg / 5 ml, Suspension****02 Algifor Dolo forte 400 mg / 10 ml, Suspension**

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

N° d'AMM: <b>65916</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Composition	01	ibuprofenum 200 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
	02	ibuprofenum 400 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique	
Conditionnements	01	001 100 ml flacon	D
	02	002 10 ml sachet	D
Remarque		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Valable jusqu'au		21.09.2022	

**01 Algifor Dolo Junior, Suspension**

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

N° d'AMM: <b>58834</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Composition	01	ibuprofenum 100 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique	
Conditionnements	01	003 150 ml	D
		004 200 ml	D
Remarque		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Valable jusqu'au		14.08.2023	

**01 Algifor Dolo Junior, Suspension, Sachets**

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

N° d'AMM: <b>65608</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Composition	01	ibuprofenum 150 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 7.5 ml.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique	
Conditionnements	01	001 18 sachet-dose(s) à 7.5 ml	D
Remarque		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Valable jusqu'au		19.03.2020	

**01 Alimta 500 mg, Lyophilisat pour solution de perfusion****02 Alimta 100 mg, Lyophilisat pour solution de perfusion**

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

N° d'AMM: <b>57039</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.04.2019
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum dinatricum heptahydricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum dinatricum heptahydricum, mannitolium, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	002 1 flacon(s)	A
	02	004 1 flacon(s)	A
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Alk7 Frühblühermischung, Depotsuspension zur s.c. Injektion "1 Flasche A + B"

02 Alk7 Frühblühermischung, Depotsuspension zur s.c. Injektion "1 Flasche B"

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 54787	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (3 arbores: alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 30 U. aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (3 arbores: alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 1000 U. aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	B): pollinis allergeni extractum (3 arbores: alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 1000 U. aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	014 2 x 3,5 ml 1 Flasche A (30 SU/ml) + 1 Flasche B (1000 SU/ml)	A
	02	015 3,5 ml 1 Flasche B (1000 SU/ml)	A
Bemerkung		Erneute Zulassung und Erneuerung	
Gültig bis		22.04.2024	



**01 Alk7 Gräsermischung und Roggen, Depotsuspension zur s.c. Injektion "1Flasche A + B"****02 Alk7 Gräsermischung und Roggen, Depotsuspension zur s.c. Injektion "1 Flasche B"**

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 54788	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	A): pollinis allergeni extractum (6 gramina: avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, lolium perenne, phleum pratense, poa pratensis, cum secali cereale) 30 S.U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml. B): pollinis allergeni extractum (6 gramina: avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, lolium perenne, phleum pratense, poa pratensis, cum secali cereale) 1000 S.U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	B): pollinis allergeni extractum (6 gramina: avena elatior, dactylis glomerata, festuca pratensis, lolium perenne, phleum pratense, poa pratensis, cum secali cereale) 1000 S.U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	010 2 x 3,5 ml 1 Flasche A (30 SU/ml) + 1 Flasche B (1000 SU/ml)	A
	02	011 3,5 ml 1 Flasche B (1000 SU/ml)	A
Bemerkung		Erneute Zulassung und Erneuerung	
Gültig bis		22.04.2024	

**01 Allergo-COMOD, Augentropfen**

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55670	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.2.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001 10 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.02.2022	

**01 Allergo-COMOD, Nasen-Dosierspray**

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55898	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.8.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 20 mg/ml corresp. natrii cromoglicas 2.5 mg pro dosi, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.07.2022	

**01 Allergo-X, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>66261</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 07.13.1.	30.04.2019
Zusammensetzung	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		28.06.2022	

**01 Allergodil saisonal, Augentropfen**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>56724</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.06.2.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der saisonalen allergischen Konjunktivitis und Rhinokonjunktivitis	
Packung/en	01	001	4 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		03.03.2024	

**01 Alli, Hartkapseln**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59358</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.99.0.	02.04.2019
Zusammensetzung	01	orlistatum 60 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Gewichtsabnahme	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Alli, Kautabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62261</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.99.0.	02.04.2019
Zusammensetzung	01	orlistatum 27 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Gewichtsabnahme	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.11.2021	

**01 Alopexy 2%, Lösung**

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>51853</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	016	1 x 60 ml Dosierpipette D
		024	3 x 60 ml Dosierpipette D
		025	1 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe D
		026	3 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		10.12.2023	

**01 Alpinamed Wallwurz-Gel, Gel**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>46474</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei stumpfen Traumen und zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden (Gelenk-, Muskelschmerzen, Arthrose).	
Packung/en	01	015	100 g D
		023	200 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**05 Amoxicillin Sandoz 100mg/4ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen****06 Amoxicillin Sandoz 200mg/4ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>49923</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.23	25.04.2019
Zusammensetzung	05	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
	06	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	05	112	100 ml A
	06	120	100 ml A
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.05.2024	

**01 Angiben, Lutschtabletten**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>60059</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Antihydral, Salbe**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>33848</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	methenaminum 130 mg, zinci oxidum, kaolinum ponderosum, glycerolum, aromatica, color.: E 172, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antihydroticum	
Packung/en	01	001 25 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		31.12.2022	

**01 Apo-Enterit, Globuli**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54386</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	artemisia abrotanum spag. Peka D4 17.5 %, gratiola officinalis D4 16.5 %, peumus boldus spag. Peka D3 16.5 %, podophyllum peltatum D4 17.5 %, potentilla anserina spag. Peka TM 20 %, veratrum album D6 12 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Durchfallerkrankungen	
Packung/en	01	028 10 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.11.2023	

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

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51980</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	artemisia abrotanum spag. Peka D4 175 mg, gratiola officinalis D4 165 mg, peumus boldus spag. Peka D3 165 mg, podophyllum peltatum D4 175 mg, potentilla anserina spag. Peka TM 200 mg, veratrum album D6 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 22 % V/V.	
Anwendung		Bei Durchfallerkrankungen	
Packung/en	01	018 50 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		18.07.2022	

**01 Apo-Hepat, homöopathisch-spagyrische Globuli**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54348	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	chionanthus virginicus D2 14 %, cynara scolymus TM 10 %, iberis amara D6 14 %, lycopodium clavatum D4 14 %, mandragora e radice siccata spag. Peka D4 14 %, peumus boldus spag. Peka TM 6 %, phosphorus D10 14 %, taraxacum officinale spag. Peka TM 14 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Funktionsstörungen der Leber und der Gallenblase	
Packung/en	01	010	10 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.11.2023	

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

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51789	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	ailanthus altissima D4 125 mg, argenti nitras D4 125 mg, cinchona pubescens spag. Peka D4 125 mg, echinacea spag. Peka D5 145 mg, lachesis mutus D12 80 mg, marrubium vulgare D4 145 mg, nasturtium officinale D6 130 mg, vincetoxicum hirundinaria D4 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Bei entzündlichen Schleimhauterkrankungen der Atemwege	
Packung/en	01	016	50 ml D
		024	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.09.2021	

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

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55328	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D12 85 mg, atropa belladonna spag. Peka D4 145 mg, colchicum autumnale D6 125 mg, citrullus colocynthis D4 145 mg, dinatrii phosphas D4 145 mg, robinia pseudacacia spag. Peka D4 145 mg, stibii sulfidum nigrum D6 125 mg, strychnos nux-vomica spag. Peka D12 85 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung		Bei Funktionsstörungen im Magenbereich	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		21.08.2020	

**01 Apo-Tuss, homöopathisch-spagyrische Globuli**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54056</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	arum maculatum D4 12.5 %, bryonia cretica spag. Peka D4 11.5 %, cochlearia armoracia TM 14 %, cupri(II) acetat D4 13 %, dactylopius coccus spag. Peka D2 11 %, gelsemium sempervirens D4 11 %, hederia helix spag. Peka D3 13 %, lactuca virosa D4 14 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Reizhusten	
Packung/en	01	028	10 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.09.2021	

**01 Apo-Tuss, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53314</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	arum maculatum D4 125 mg, bryonia cretica spag. Peka D4 115 mg, cochlearia armoracia TM 140 mg, cupri(II) acetat D4 130 mg, dactylopius coccus spag. Peka D2 110 mg, gelsemium sempervirens D4 110 mg, hederia helix spag. Peka D3 130 mg, lactuca virosa D4 140 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 42 % V/V.	
Anwendung		Bei Reizhusten	
Packung/en	01	015	50 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.12.2019	

**02 Apranax 550 mg, Filmtabletten**

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>43428</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	04.04.2019
Zusammensetzung	02	naproxenum natricum 550 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogisticum	
Packung/en	02	055	20 Tablette(n) B
		063	50 Tablette(n) B
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Arbid N, gouttes à avaler**

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

N° d'AMM: <b>58373</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.6.	18.04.2019
Composition	01	chlorphenamini maleas 2 mg, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natricus, E 219, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. 20 guttae.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	001	30 ml Tropfflasche D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		09.12.2020	

**02 Assan Thermo, Crème**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>44615</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	02	hydroxyethylis salicylas 100 mg, acidum flufenamicum 35 mg, benzylis nicotinas 5 mg, heparinum natricum 300 U.I., aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumaticum	
Packung/en	02	061	50 g D
		088	100 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		02.08.2022	

**01 Assan, Emgel**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>55608</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 300 U.I., aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001	50 g D
		003	100 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.11.2023	

**01 Assan, Gel****02 Assan forte, Gel**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>45443</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 300 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 2000 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	027	100 g D
		035	50 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 45443 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2023	

**01 Atripla, Filmtabletten**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>60011</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	efavirenzum 600 mg, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofoviri disoproxili fumaras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Azopt, Augentropfensuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55236</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	02.04.2019
Zusammensetzung	01	brinzolamidum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	5 ml <span style="float: right;">B</span>
		003	3 x 5 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bactroban, Crème**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54316</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.2.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	mupirocinum 20 mg ut mupirocinum calcicum, conserv.: phenoxyethanolum, alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Sekundär infizierte traumatische Läsionen der Haut	
Packung/en	01	011	15 g <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Benadon 300 mg, compresse rivestite**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>25635</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	25.04.2019
Composizione	01	pyridoxini hydrochloridum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		preparato vitamina B6	
Confezione/i	01	019	10 compressa/compresse <span style="float: right;">D</span>
		035	100 compressa/compresse <span style="float: right;">D</span>
Osservazione		Trasferimento della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		08.04.2024	

**01 Benerva 300 mg, compresse****02 Benerva 100 mg, compresse**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>25636</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	03.04.2019
Composizione	01	thiamini hydrochloridum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	thiamini hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Preparato Vitamina B1	
Confezione/i	01	015	20 compressa/compresse <span style="float: right;">D</span>
		023	100 compressa/compresse <span style="float: right;">D</span>
	02	058	100 compressa/compresse <span style="float: right;">D</span>
Osservazione		Trasferimento della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		07.10.2019	



**01 Benzac 5, Gel****02 Benzac 10, Gel**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>45185</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.02.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	benzoylis peroxidum 100 mg, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	028 60 g	D
	02	036 60 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.12.2022	

**01 Berberis-Homaccord, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>47392</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris D2 4 µl, berberis vulgaris D10 4 µl, berberis vulgaris D30 4 µl, berberis vulgaris D200 4 µl, citrullus colocynthis D2 3 µl, citrullus colocynthis D10 3 µl, citrullus colocynthis D30 3 µl, citrullus colocynthis D200 3 µl, veratrum album D3 3 µl, veratrum album D10 3 µl, veratrum album D30 3 µl, veratrum album D200 3 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Reiz- und Entzündungszuständen im Bereich des Urogenitaltraktes oder der Gallenwege	
Packung/en	01	012 30 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Betoptic S Single Dose, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>52838</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	09.04.2019
Zusammensetzung	01	betaxololum 2.5 mg ut betaxololi hydrochloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	029 60 Stück	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Betoptic S, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>51760</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	09.04.2019
Zusammensetzung	01	betaxololum 2.5 mg ut betaxololi hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	018 5 ml	B
		026 3 x 5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Bronchalis-Heel, homöopathische Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>41430</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D4 30 mg, bryonia cretica D4 60 mg, cephaelis ipecacuanha D4 30 mg, hyoscyamus niger D4 60 mg, kalii stibyli tartras D4 30 mg, kreosotum D5 30 mg, lobaria pulmonaria D4 30 mg, lobelia inflata D4 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Bronchitis	
Packung/en	01	028	50 Tablette(n) D
		036	250 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.12.2019	

**01 Bupivacain 1mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione****02 Bupivacain 1.25 mg/mL - Fentanyl 2 µg/ml Sintetica, soluzione per perfusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56479</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 01.02.2.	12.04.2019
Composizione	01	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	bupivacaini hydrochloridum anhydricum 1.25 mg, fentanylum 2 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico locale	
Confezione/i	01	001	1 x 250 ml sacca A
		003	5 x 250 ml sacca A
	02	005	1 x 250 ml sacca A
		006	5 x 250 ml sacca A
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze (RS 812.121)	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Burgerstein Vitamin B6-Tabletten**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>47054</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		13.09.2022	

**02 Cal-D-Vita, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54111</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	04.04.2019
Zusammensetzung	02	calcium 600 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I., aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Mangelzustände	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Calcivit, comprimés**

UB Interpharm SA, avenue Cardinal-Mermillod 36, 1227 Carouge GE

N° d'AMM: <b>44165</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.51	16.04.2019
Composition	01	calcii hydrogenophosphas dihydricus 450 mg corresp. calcium 105 mg, cholecalciferolum 250 U.I., arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Indication		Préparation à base de calcium et vitamine D	
Conditionnements	01	015	150 comprimé(s) D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Calobalin Sandoz 60, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62163</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.99.0.	02.04.2019
Zusammensetzung	01	orlistatum 60 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur Gewichtsabnahme	
Packung/en	01	003	42 Kapsel(n) D
		004	84 Kapsel(n) D
		005	126 Kapsel(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		23.02.2022	

**01 Calvakehl D3, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54953</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	bovista gigantea e sporibus et fibris D3 corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Nasenbluten	
Packung/en	01	002	10 ml D
		004	30 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.01.2024	

**01 Carbovit, orale Suspension**

Cyntos AG, Silbergrundstrasse 1, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: <b>61450</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	carbo activatus 15 g, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 100 ml.	
Anwendung		Antidot	
Packung/en	01	001	100 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		23.02.2021	

**01 Cardura CR 4 mg, Filmtabletten****02 Cardura CR 8 mg, Filmtabletten**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54617</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	062	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		070	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	097	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Cefamadar, homöopathische Tabletten**

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: <b>56113</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	calotropis gigantea D4 trituratio 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Unterstützung bei Übergewicht	
Packung/en	01	002	100 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		004	200 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.12.2022	

**01 Cerivikehl, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50208</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	lichen islandicus TM corresp. ethanolum 70 % V/V, ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Bronchitis	
Packung/en	01	028	30 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.01.2024	

**01 Ceteco Sandoz, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57360</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.13.1.	08.04.2019
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	006	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.05.2020	

**01 Chelidonium-Homaccord, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>41434</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	chelidonium majus D10 0.60 g, chelidonium majus D30 0.60 g, chelidonium majus D200 0.60 g, atropa belladonna D10 0.30 g, atropa belladonna D30 0.30 g, atropa belladonna D200 0.30 g, atropa belladonna D1000 0.30 g, fel tauri D10 0.10 g, fel tauri D30 0.10 g, fel tauri D200 0.10 g, excipiens ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Leber-Gallenaffektionen	
Packung/en	01	015	30 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		14.11.2019	

**01 Chinabalsam Temple of Heaven, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>47125</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	29.04.2019
Zusammensetzung	01	levomentholum 140 mg, dextrocamphora 140 mg, menthae piperitae aetheroleum 80 mg, eucalypti aetheroleum 95 mg, caryophylli aetheroleum 15 mg, cinnamomi aetheroleum 20 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	014	30 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 ChloraPrep incolore, solution pour application cutanée avec applicateur**  
**02 ChloraPrep coloré, solution pour application cutanée avec 3.0 ml applicateur**  
**03 ChloraPrep coloré, solution pour application cutanée avec 10.5 ml applicateur**  
**04 ChloraPrep coloré, solution pour application cutanée avec 26 ml applicateur**  
 BD Switzerland Sàrl, Business Park Terre-Bonne, Bâtiment A4, Route de Crassier 17, 1262 Eysins

N° d'AMM: <b>62603</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	11.04.2019
Composition	01	chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	I): chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): E 110, pro praeparatione. I) et II) corresp.: chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, color.: E 110, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	I): chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): E 110, pro praeparatione. I) et II) corresp.: chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, color.: E 110, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	I): chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, q.s. ad solutionem pro 1 ml. II): E 110, pro praeparatione. I) et II) corresp.: chlorhexidini digluconas 20 mg, alcohol isopropylicus 550 mg, color.: E 110, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Désinfection de la peau avant une intervention médicale invasive et maintenance des sites d'insertion.	
Conditionnements	01	001 200 x 0.67 ml applicateurs	D
		002 20 x 1.5 ml applicateurs rectangulaires	D
		003 1 x 1.5 ml applicateur	D
		004 25 x 1.5 ml applicateurs	D
		005 1 x 3 ml applicateur	D
		006 25 x 3 ml applicateurs	D
		007 1 x 10.5 ml applicateur	D
		008 25 x 10.5 ml applicateurs	D
		009 1 x 26 ml applicateur	D
	02	011 1 x 3 ml applicateur	D
		012 25 x 3 ml applicateurs	D
	03	013 1 x 10.5 ml applicateur	D
		014 25 x 10.5 ml applicateurs	D
	04	015 1 x 26 ml applicateur	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTh2	
Valable jusqu'au		08.08.2021	

**01 Citalopram Axapharm 20 mg, Filmtabletten****02 Citalopram Axapharm 40 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>56845</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	25.04.2019
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	001 14 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
		006 28 Tablette(n)	B
	02	004 14 Tablette(n)	B
		005 98 Tablette(n)	B
		007 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Ergänzung von Packungsgrössen, neu: 28 Filmtabletten für die Dosisstärken 20 mg und 40 mg)	
Gültig bis		09.06.2024	

**01 Citrokehl, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>52580</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum citricum anhydricum D10, acidum citricum anhydricum D30, acidum citricum anhydricum D200 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Bei Zahnfleischentzündungen, Zahnfleischblutungen	
Packung/en	01	013 100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		18.02.2024	

**01 Claritine Pollen, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56919</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.13.1.	02.04.2019
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	004 7 Tablette(n)	D
		008 10 Tablette(n)	D
		010 14 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Collyre bleu, Laiter**

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

N° d'AMM: <b>44872</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 11.04.0.	01.04.2019
Composition	02	methylthioninii chloridum 0.2 mg, naphazolini nitras 0.5 mg, conserv.: chlorhexidini digluconas, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Irritations conjonctivales	
Conditionnements	02	021	10 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise de HMG2	
Valable jusqu'au		23.11.2023	

**01 Colocynthis-Homaccord, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>48564</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	citrullus colocynthis D2 0.8 g, citrullus colocynthis D10 0.8 g, citrullus colocynthis D30 0.8 g, citrullus colocynthis D200 0.8 g, gnaphalium polycephalum D1 0.2 g, gnaphalium polycephalum D10 0.2 g, gnaphalium polycephalum D30 0.2 g, gnaphalium polycephalum D200 0.2 g, excipients ad solutionem pro 100.0 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Neuralgien	
Packung/en	01	011	30 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		14.02.2023	

**01 Colosan mite mint, granulé****02 Colosan mite citron, granulé****03 Colosan mite mocca, granulé**

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

N° d'AMM: <b>43319</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.13	10.04.2019
Composition	01	sterculiae gummi 875.0 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad granulatum pro 1 g.	
	02	sterculiae gummi 875.0 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad granulatum pro 1 g.	
	03	sterculiae gummi 875.0 mg, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 150a, excipients ad granulatum pro 1 g.	
Indication		Pour la régulation des selles, en cas de constipation	
Conditionnements	01	043	200 g D
		051	500 g D
	02	078	200 g D
		086	500 g D
	03	108	200 g D
		116	500 g D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	



**02 Colpermin, Kapseln**

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>45214</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	30.04.2019
Zusammensetzung	02	menthae piperitae aetheroleum 187 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Reizkolon, Darmkrämpfe	
Packung/en	02	028 30 Kapsel(n)	D
		036 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.08.2022	

**01 Combigan, Augentropfen**

Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56947</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	brimonidini tartras 2 mg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	002 1 x 5 ml	B
		004 3 x 5 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Coop Vitality Diclofenac Gel, Emulsions-Gel**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65522</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001 100 g	D
		002 50 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Coop Vitality Loperamid 2 mg, Kapseln**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65420</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	30.04.2019
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	001 20 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		07.08.2019	

**01 Coop Vitality Pantoprazol, Filmtabletten**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>66214</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		14.04.2021	

**01 Corisol 3, Vaginaltabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55962</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.03.0.	08.04.2019
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vaginalinfektionen mit Pilzen	
Packung/en	01	001	3 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.06.2023	

**01 Corisol, Crème**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>48679</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	064	25 g D
		072	50 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.03.2022	

**01 Coro-Calm, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53077</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D6 105 mg, coffea arabica D10 120 mg, convallaria majalis D4 125 mg, crataegus spag. Peka TM 150 mg, leonurus cardiaca TM 160 mg, lobelia inflata spag. Peka D4 120 mg, selenicereus grandiflorus D2 105 mg, sumbulus moschatus D4 115 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	013	50 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.12.2019	

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

N° d'AMM: <b>59193</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	03.04.2019
Composition	01	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	03	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	04	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Indication		Hypertension, maladie coronaire stable	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 90 comprimé(s) (3 x 30)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
		004 90 comprimé(s) (3 x 30)	B
	03	005 30 comprimé(s)	B
		006 90 comprimé(s) (3 x 30)	B
	04	007 30 comprimé(s)	B
		008 90 comprimé(s) (3 x 30)	B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Cralonin, homöopathische Tropfen**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>37969</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	crataegus e fructibus recentibus TM 0.7 g, kalii carbonas D3 0.01 g, spigelia anthelmia D2 0.01 g, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Anwendung		Bei funktionellen Herz- und Kreislaufbeschwerden	
Packung/en	01	028 30 ml	D
		036 100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.12.2020	

**01 Cromo ophta, Sandoz**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>53534</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.06.2.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	024 20 Einzeldose(n)	D
		025 40 Einzeldose(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		10.08.2020	

**01 Cromodyn, Nasenspray**

Dr. Rappai Pharmazeutika GmbH, Wagistrasse 13, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>51386</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.8.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	natrii cromoglicas 20 mg pro 1 g corresp. natrii cromoglicas 2.6 mg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 g, doses pro vase 230.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	01	019	30 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		01.10.2022	

**01 Curatoderm, Salbe**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>53310</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	tacalcitolium monohydricum 4.17 µg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antipsoriatikum	
Packung/en	01	028	20 g B
		036	60 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Daktarin, Crème**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>37063</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	miconazoli nitras 20 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 210, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	010	30 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.05.2021	

**01 Daktarin, Tinktur**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>43893</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	miconazolium 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	017	30 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.05.2021	

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

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>47660</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.09.0.	30.04.2019
Zusammensetzung	01	triptorelini acetat hydricus 0.1 mg corresp. triptorelinum 95.6 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Downregulation in der Reproduktionsmedizin	
Packung/en	01	017	7 Spritze(n) (Fertigspritzen) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Verzicht auf die Packungsgrösse 28 Spritzen)	
Gültig bis		13.11.2021	

**01 Desomedin, Nasenspray**

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

Zul.-Nr.: <b>53748</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.52	18.04.2019
Zusammensetzung	01	hexamidini diisetionas 1 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Behandlung von Entzündungen der Nasenschleimhaut	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.07.2022	

**01 Diarheel S, homöopathische Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51085</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D8 30 mg, argenti nitras D8 30 mg, colchicum autumnale D6 30 mg, citrullus colocynthis D6 30 mg, hydrargyri dichloridum D8 30 mg, podophyllum peltatum D6 30 mg, potentilla erecta D2 60 mg, veratrum album D4 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Gastroenteritis	
Packung/en	01	019	50 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		25.11.2022	

**01 Diclac Sandoz 25, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58067</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Schmerzmittel	
Packung/en	01	003	10 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		20.09.2022	

**01 Dicloren 25 mg, Filmtabletten**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>63020</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.08.2023	

**01 Dicloren Gel, Emulsions-Gel**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>60024</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	003	50 g D
		004	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Dicynone 500, comprimés**

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>27047</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 06.02.0.	11.04.2019
Composition	02	etamsylatum 500 mg, antiox.: E 221, excipients pro compresso.	
Indication		Antihémorragique	
Remarque		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		10.07.2021	

**01 Dilatrend 12,5 mg, Tabletten****02 Dilatrend 25 mg, Tabletten****04 Dilatrend 6,25 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>53162</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	09.04.2019
Zusammensetzung	01	carvedilolum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	carvedilolum 25 mg, excipients pro compresso.	
	04	carvedilolum 6.25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
	02	037	30 Tablette(n) B
		045	100 Tablette(n) B
	04	088	14 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Docetaxel Labatec 20 mg/1 ml, concentré pour perfusion**  
**02 Docetaxel Labatec 80 mg/4 ml, concentré pour perfusion**  
**03 Docetaxel Labatec 140 mg/7 ml, concentré pour perfusion**  
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>65363</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	18.04.2019
Composition	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 400 mg ad solutionem pro 1 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1.6 g ad solutionem pro 4 ml.	
	03	docetaxelum 140 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 2.8 g ad solutionem pro 7 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		02	1 flacon(s) A
		03	1 flacon(s) A
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Dolo-Kranit, Tabletten**

Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel

Zul.-Nr.: <b>65524</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.2.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, coffeinum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Doxorubicin-Teva 10 mg/5 ml, Injektionslösung**  
**02 Doxorubicin-Teva 20 mg/10 ml, Injektionslösung**  
**03 Doxorubicin-Teva 50 mg/25 ml, Injektionslösung**  
**04 Doxorubicin-Teva 200 mg/100 ml, Injektionslösung**  
Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59350</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.04.2019
Zusammensetzung	01	doxorubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	doxorubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	doxorubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	doxorubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Dr. Reckeweg R 10 Klimakteran, gouttes**  
Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: <b>45040</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum sulfuricum D4, cimicifuga racemosa D4, lachesis mutus D12, sanguinaria canadensis D4, sepia officinalis D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles dus à la ménopause	
Conditionnements	01	038	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTh2	
Valable jusqu'au		17.02.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 12 Jodin, gouttes homéopathiques**  
Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR

N° d'AMM: <b>45042</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	arnica montana D3, barii chloridum D4, conium maculatum D5, kalii iodidum D3, nitroglycerinum D6, phosphorus D5, plumbi(II) acetate trihydricus D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles dus à l'artériosclérose	
Conditionnements	01	022	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTh2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	



**01 Dr. Reckeweg R 13 Prohämorrhin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45043	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum nitricum D6, aesculus hippocastanum D2, collinsonia canadensis D4, graphites D8, hamamelis virginiana D3, paeonia officinalis D3, strychnos nux-vomica D4, sulfur D5 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Hémorrhoides	
Conditionnements	01	029	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 14 Quieta, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45044	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	avena sativa D1, coffea arabica D4, eschscholtzia californica D2, humulus lupulus D2, ignatia amara D6, passiflora incarnata D2, valeriana officinalis TM, zincum isovalerianicum D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 39 % V/V.	
Indication		Insomnie	
Conditionnements	01	025	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		17.10.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 16 Cimisan, gouttes**

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

N° d'AMM: 45045	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	cimicifuga racemosa D4, gelsemium sempervirens D3, iris versicolor D2, sanguinaria canadensis D3, spigelia anthelmia D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Migraine	
Conditionnements	01	021	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		17.02.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 18 Cystophylin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45047	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	berberis vulgaris D4, equisetum hiemale D6, eupatorium purpureum D6, lytta vesicatoria D4, solanum dulcamara D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Affections des voies urinaires	
Conditionnements	01	024	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		17.02.2024	

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

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

N° d'AMM: <b>45048</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	testis D12, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Gériatrique	
Conditionnements	01	020 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>H</sub> 2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 2 Aurin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: <b>45034</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	aconitum napellus D6, arnica montana D3, aurum chloratum D6, digitalis purpurea D3, prunus laurocerasus D3, selenicereus grandiflorus D4, spigelia anthelmia D3, valeriana officinalis D2 ana partes 0.1 ml, crataegus e fructibus recentibus TM 50 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Indication		Troubles cardiaques d'origine nerveuse	
Conditionnements	01	038 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>H</sub> 2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 20 Euglandin-F, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: <b>45049</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	ovarium D12 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles dus à la ménopause	
Conditionnements	01	027 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>H</sub> 2	
Valable jusqu'au		23.10.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 22 Najasthen, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: <b>45051</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	lachesis mutus D12, naja naja D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles cardiaques d'origine nerveuse	
Conditionnements	01	021 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>H</sub> 2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 23 Nosoderm, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45052	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum arsenicosum D30, apis mellifica D30, sulfur D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Affections cutanées allergiques	
Conditionnements	01	036 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 25 Prostatan, gouttes**

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

N° d'AMM: 45054	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	chimaphila umbellata D3, clematis vitalba D3, conium maculatum D5, ferrosi picras D4, pareira brava D2, populus tremuloides D3, pulsatilla pratensis D3, serenoa repens D2 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Affections de la prostate	
Conditionnements	01	020 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		11.03.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 26 Remisin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45055	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum nitricum D12, acidum phosphoricum dilutum D12, calcii iodidum D12, sulfuris iodidum D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Surmenage physique et intellectuel	
Conditionnements	01	027 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 29 Theridon, gouttes**

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

N° d'AMM: 45058	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	anamirta cocculus D30, argenti nitras D30, conium maculatum D30, theridion curassavicum D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Vertiges d'origine diverse	
Conditionnements	01	026 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		11.03.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 31 Contraemin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45059	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	arsenii triiodidum D6, cinchona pubescens D6, ferrum sesquichloratum solutum D6, lycopodium clavatum D12, sulfur D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Anémie	
Conditionnements	01	022	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		17.10.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 32 Antihidrosin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45060	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum nitricum D12, atropa belladonna D12, kalii carbonas D6, pilocarpus D4, salvia officinalis D30, sambucus nigra D4, sanguinaria canadensis D6, sepia officinalis D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Tendance à la sudation	
Conditionnements	01	020	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		23.10.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 33 Buforan, gouttes**

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

N° d'AMM: 45061	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Composition	01	acidum silicicum D30, atropa belladonna D30, bufo rana D200, cuprum metallicum D12, pulsatilla pratensis D30, zincum metallicum D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Tremblements musculaires	
Conditionnements	01	027	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		11.03.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 34 Calcossin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45062	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum silicicum D30, calcium carbonicum hahnemanni D30, calcii fluoridum D12, calcii hypophosphis D6, calcii phosphas D12, hekla lava D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles du métabolisme calcique	
Conditionnements	01	023	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 35 Chadontin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45063	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	aconitum napellus D6, calcium carbonicum hahnemanni D30, chamomilla recutita D4, citrullus colocynthis D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Douleurs dentaires des enfants	
Conditionnements	01	038	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 38 Dextronex, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45066	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	apis mellifica D6, apisinum D12, bryonia cretica D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Douleurs des ovaires (coté droit)	
Conditionnements	01	029	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 39 Sinistronex, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45067	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	lachesis mutus D30, lycopodium clavatum D30, vespa crabro D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Douleurs des ovaires (coté gauche)	
Conditionnements	01	025	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 4 Enterocolin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45036	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum phosphoricum dilutum D3, baptisia tinctoria D4, chamomilla recutita D4, citrullus colocynthis D6, hydrargyri dichloridum D5, nerium oleander D6, veratrum album D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Diarrhée	
Conditionnements	01	022	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		17.10.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 41 Fortivirone, gouttes**

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

N° d'AMM: 45069	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum phosphoricum dilutum D12, cinchona pubescens D12, conium maculatum D30, turnera diffusa D6, phosphorus D6, sepia officinalis D30, testis D12, vitex agnus-castus D8 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Epuisement nerveux	
Conditionnements	01	036	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		18.04.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 42 Haemovenin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45070	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	aesculus hippocastanum D30, atropa belladonna D12, calcii fluoridum D30, hamamelis virginiana D6, daphne mezereum D12, pulsatilla pratensis D30, secale cornutum D30, silybum marianum D12, vipera berus D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Varices	
Conditionnements	01	026	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 43 Herbamine, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45071	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum arsenicosum D8, atropa belladonna D30, bryonia cretica D12, eriodictyon californicum D12, hypophysis cerebri D30, kalii dihydrogenophosphas D30, natrii sulfas anhydricus D200, veratrum album D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Asthme bronchique	
Conditionnements	01	022	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 44 Hypotonol, gouttes**

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

N° d'AMM: 45072	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	crataegus e fructibus recentibus D1, cytiscus scoparius D2, nerium oleander D3, prunus laurocerasus D3 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Indication		Dystonie neuro-végétative	
Conditionnements	01	029	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		18.04.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 45 Laryngin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45073	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	argenti nitras D12, arnica montana D30, arum maculatum D12, calcium carbonicum hahnemanni D30, phosphorus D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Laryngite	
Conditionnements	01	025	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		22.04.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 46 Manurheumin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45074	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	ferrum phosphoricum D12, filipendula ulmaria D12, lithii carbonas D12, natrii sulfas anhydricus D30, rhododendron D6, strychnos nux-vomica D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Affections rhumatismales	
Conditionnements	01	021	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		04.05.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 47 Neuroglobin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45075	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	lachesis mutus D30, moschus D12 (espèces présentant un risque d'EST:), nitroglycerinum D12, pulsatilla pratensis D30, strychnos ignatii D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Nervosité	
Conditionnements	01	036	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		23.10.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 48 Pulmosol, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45076	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum silicicum D30, bryonia cretica D12, cinchona pubescens D6, ferrum phosphoricum D12, kalii carbonas D6, lycopodium clavatum D30, phosphorus D30, solanum dulcamara D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Catarrhe bronchique	
Conditionnements	01	024	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 5 Gastreu, gouttes**

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

N° d'AMM: 45037	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum arsenicosum D4, argenti nitras D6, atropa belladonna D4, carbo vegetabilis D8, chamomilla recutita D2, chelidonium majus D3, lycopodium clavatum D5, scrophularia nodosa D1, semecarpus anacardium D6, strychnos nux-vomica D4 100 µl ana partes 0.1 ml, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Gastro-duodénite	
Conditionnements	01	029 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		17.02.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 50 Sacrogynol, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45078	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	aesculus hippocastanum D6, cimicifuga racemosa D4, citrullus colocynthis D6, natrii chloridum D30, phytolacca americana D8, strontii carbonas D12, strychnos nux-vomica D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Douleurs lombaires	
Conditionnements	01	027 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		01.11.2019	

**01 Dr. Reckeweg R 52 Vomisan, gouttes**

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

N° d'AMM: 45080	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	aethusa cynapium D6, anamirta cocculus D12, apomorphini hydrochloridum D12, cephaelis ipecacuanha D8, colchicum autumnale D12, petroleum rectificatum D12, strychnos nux-vomica D30, veratrum album D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Nausée, vomissement	
Conditionnements	01	021 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		28.04.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 53 Comedonin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45081	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	bromum D12, hepar sulfuris D30, juglans regia D30, kalii bromidum D12, ledum palustre D30, natrii bromidum D12, natrii chloridum D200, viola tricolor D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Dermatoses	
Conditionnements	01	036 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		23.10.2021	



**01 Dr. Reckeweg R 54 Imbelion, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45082	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum arsenicosum D30, lycopodium clavatum D30, semecarpus anacardium D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Manque de concentration	
Conditionnements	01	024 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 55 Rutavine, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45083	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	arnica montana D3, atropa belladonna D4, calendula officinalis D3, echinacea angustifolia D3, hamamelis virginiana D4, ruta graveolens D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Blessures externes	
Conditionnements	01	020 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		01.11.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 57 Scorosan, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45085	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum silicicum D30, arsenii triiodidum D6, calcium carbonicum hahnemanni D30, lycopodium clavatum D30, phosphorus D30, teucrium scorodonia D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Affections bronchiques	
Conditionnements	01	023 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 59 Vesiculine, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45087	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	fucus vesiculosus D2, graphites D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Adjuvant de cure d'amaigrissement	
Conditionnements	01	026 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		17.10.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 6 Gripfektan, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45038	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	aconitum napellus D4, baptisia tinctoria D4, bryonia cretica D4, camphora D3, eucalyptus globulus D3, eupatorium perfoliatum D3, ferrum phosphoricum D8, gelsemium sempervirens D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Catarrhes des voies respiratoires supérieures	
Conditionnements	01	025 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTTh2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 60 Purhaemine, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45088	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	hepar sulfuris D12, juglans regia D6, sarsaparilla D6, scrophularia nodosa D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Impureté de la peau	
Conditionnements	01	022 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTTh2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 62 Morbillin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45089	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	arisaema triphyllum D3, atropa belladonna D4, ferrum phosphoricum D8, mercurius solubilis hahnemanni D8, pulsatilla pratensis D4 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Maladies fébriles avec éruptions cutanées	
Conditionnements	01	029 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTTh2	
Valable jusqu'au		04.05.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 64 Nephralbin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45091	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	chamaelirium luteum D3, kalii arsenis D4, phosphorus D6, plumbum metallicum D12, solidago virgaurea D2 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Symptômes lors d'irritation de la vessie	
Conditionnements	01	023 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTTh2	
Valable jusqu'au		04.05.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 65 Psoriasin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45092	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	acidum arsenicosum D12 0.1 ml, mahonia aquifolium TM 0.3 ml, calcium carbonicum hahnemanni D30 0.1 ml, centella asiatica D2 0.3 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanololum 46 % V/V.	
Indication		Psoriasis	
Conditionnements	01	038	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>H</sub> 2	
Valable jusqu'au		23.10.2021	

**01 Dr. Reckeweg R 67 Kollapsin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45094	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Composition	01	acidum hydrocyanicum D6 0.1 ml, ammonii carbonas D2 0.1 ml, camphora D2 0.2 ml, carbo vegetabilis D30 0.1 ml, crotalus cascavella D12 0.1 ml, nicotiana tabacum D6 0.1 ml, veratrum album D4 0.3 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanololum 36 % V/V.	
Indication		Faiblesse circulatoire	
Conditionnements	01	022	50 ml D
Remarque		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Valable jusqu'au		28.04.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 68 Nervisin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45095	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Composition	01	croton tiglium D6 0.2 ml, daphne mezereum D3 0.5 ml, natrii chloridum D6 0.1 ml, rhus toxicodendron D4 0.2 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanololum 35 % V/V.	
Indication		Névrites	
Conditionnements	01	029	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>H</sub> 2	
Valable jusqu'au		28.04.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 69 Intercostalin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45096	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Composition	01	acidum arsenicosum D12 0.1 ml, citrullus colocynthis D12 0.1 ml, ranunculus bulbosus D2 0.7 ml, rhus toxicodendron D30 0.1 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanololum 37 % V/V.	
Indication		Néuralgie intercostale	
Conditionnements	01	025	50 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>H</sub> 2	
Valable jusqu'au		28.04.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 7 Hepagalen, gouttes**

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

N° d'AMM: 45039	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	10.04.2019
Composition	01	chelidonium majus D2, cholesterolum D6, cinchona pubescens D3, citrullus colocynthis D6, lycopodium clavatum D4, silybum marianum D2, strychnos nux-vomica D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Indication		Affections du foie et de la vésicule biliaire	
Conditionnements	01	021 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTTh2	
Valable jusqu'au		22.04.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 70 Prosopalgin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45097	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Composition	01	aconitum napellus D4, citrullus colocynthis D6, kalmia latifolia D3, simarouba cedron D4, verbascum densiflorum D2 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Névralgies	
Conditionnements	01	021 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTTh2	
Valable jusqu'au		28.04.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 71 Ischialgin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45098	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Composition	01	acidum arsenicosum D30, aconitum napellus D4, citrullus colocynthis D4, gnaphalium polycephalum D3, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D8 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Sciatique	
Conditionnements	01	036 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTTh2	
Valable jusqu'au		04.05.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 73 Spondarthrin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45100	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Composition	01	acidum sulfuricum D6 0.2 ml, argentum metallicum D12 0.1 ml, arnica montana D4 0.2 ml, bryonia cretica D4 0.2 ml, causticum hahnemanni D12 0.1 ml, ledum palustre D3 0.2 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles lors d'arthrose	
Conditionnements	01	022 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTTh2	
Valable jusqu'au		04.05.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 74 Nocturnin, gouttes homéopathiques**

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

N° d'AMM: 45101	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Composition	01	causticum hahnemanni D30 0.1 ml, ferrum phosphoricum D8 0.2 ml, kalii dihydrogenophosphas D12 0.2 ml, pulsatilla pratensis D12 0.2 ml, sepia officinalis D6 0.2 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Faiblesse de vessie nocturne	
Conditionnements	01	029 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		20.09.2020	

**01 Dr. Reckeweg R 75 Dolomensin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45102	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Composition	01	caulophyllum thalictroides D2 0.2 ml, chamomilla recutita D30 0.1 ml, cimicifuga racemosa D3 0.2 ml, cupri(II) acetat D4 0.2 ml, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D6 0.1 ml, viburnum opulus D2 0.2 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Dysménorrhée	
Conditionnements	01	025 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		04.05.2024	

**01 Dr. Reckeweg R 9 Jutussin, gouttes**

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

N° d'AMM: 45106	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Composition	01	atropa belladonna D4, bryonia cretica D3, cephaelis ipecacuanha D6, dactylopius coccus D6, corallium rubrum D12, cupri(II) acetat D12, drosera D4, euspongia officinalis D6, lobaria pulmonaria D4 ana partes 0.1 ml, thymus vulgaris TM 5 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		En cas de toux, Bronchite	
Conditionnements	01	020 50 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		22.04.2024	

**01 Drossetux, sirop homéopathique pour la toux**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 54852	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Composition	01	arnica montana C3, atropa belladonna C3, cephaelis ipecacuanha C3, cina C3, corallium rubrum C3, cupri gluconas C3, dactylopius coccus C3, drosera C3, ferrosi phosphas C3, solidago virgaurea C1 ana partes, saccharum 8-9 g, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	01	011 150 ml	D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		09.02.2020	

**01 Dysport 500U, Lyophilisat****02 Dysport 300U, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: 55057	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A-haemagglutininkomplex 500 U. Dysport, albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A-haemagglutininkomplex 300 U., albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis und assoziierten fokalen Dystonien, Torticollis spasticus, fokaler Spastik der oberen Extremitäten bei Erwachsenen, fokaler Spastik der unteren Extremitäten bei Erwachsenen infolge eines Schlaganfalls, dynamischer Spitzfussstellung (Equinovalgus-Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) mit infantiler Zerebralparese, axillärer Hyperhidrose	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) A
		004	2 Flasche(n) A
	02	005	1 Flasche(n) A
		006	2 Flasche(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		16.11.2020	

**02 Eau Précieuse, Dépensier**

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

Zul.-Nr.: 22257	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	10.04.2019
Zusammensetzung	02	resorcinolum 4.25 mg, acidum salicylicum 1.7 mg, tanninum 250 µg, cresoli solutio saponata 50 µg, eucalypti tinctura 250 µg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		leichte Störungen der Haut	
Packung/en	02	001	375 ml D
Bemerkung		(Erneute Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		19.04.2024	

**01 Ektoselen, Shampoo**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 39242	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	selenii disulfidum 20 mg, sulfur lotum 10 mg, detergentia, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 202, excipiens ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Seborrhoe, Kopfschuppen	
Packung/en	01	044	60 ml D
		052	150 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2024	

**01 Elmetacin, Lösung**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>46429</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	indometacinum 8 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	001	50 ml D
		002	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.12.2019	

**02 Elmex, Gelée**

GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>34916</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.05.1.	04.04.2019
Zusammensetzung	02	fluoridum 12.5 mg ut olaflurum 30.32 mg et dectaflurum 2.87 mg et natrii fluoridum 22.1 mg, propylenglycolum, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kariesprophylaxe, Desensibilisierung empfindlicher Zahnhäule	
Packung/en	02	039	25 g D
		047	215 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		10.09.2023	

**01 Emadine SE, Augentropfen, Einmaldosen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56060</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.06.2.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	emedastinum 0.5 mg ut emedastini difumaras, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001	30 x 0.35 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		03.04.2022	

**01 Emadine, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54881</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.06.2.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	emedastinum 0.5 mg ut emedastini difumaras, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	010	5 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Emadine, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54881</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 11.06.2.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	emedastinum 0.5 mg ut emedastini difumaras, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	010	5 ml <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Emtriva, Kapseln**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56880</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	emtricitabinum 200 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	003	30 Kapsel(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Emtriva, Lösung zum Einnehmen**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>56881</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	emtricitabinum 10 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, color.: E 110, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	002	170 ml <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Estalis 50/140, transdermale Pflaster****02 Estalis 50/250, transdermale Pflaster**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54704</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	08.04.2019
Zusammensetzung	01	estradiolum 0.62 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 2.7 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 9 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg et 140 µg/24 h.	
	02	estradiolum 0.512 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 4.8 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 16 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg et 250 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	062	8 Pflaster <span style="float: right;">B</span>
		070	24 Pflaster <span style="float: right;">B</span>
	02	089	8 Pflaster <span style="float: right;">B</span>
		097	24 Pflaster <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Eucerin Trockene Haut 10% Urea, Crème**

Beiersdorf AG, Duggingerstrasse 21, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 55118	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, alcoholes adipis lanae, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene und sehr trockene Haut	
Packung/en	01	005 100 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Eucerin Trockene Haut 10% Urea, Lotion**

Beiersdorf AG, Duggingerstrasse 21, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: 55119	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	ureum 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene und sehr trockene Haut	
Packung/en	01	002 250 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Euphorbium compositum S Heel, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48695	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	euphorbium D3, argenti nitras D10, hepar sulfuris D10, hydrargyri diiodidum D8, luffa operculata D6, mucosa nasalis suis D8, pulsatilla pratensis D2, sinusitis D13 ana partes 10 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkrankungen der Nasen- und Kieferhöhlenschleimhaut	
Packung/en	01	019 30 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.03.2022	

**01 Euphorbium compositum S Heel, homöopathischer Nasenspray**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 47395	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	euphorbium D4, argenti nitras D10, hepar sulfuris D10, hydrargyri diiodidum D8, luffa operculata D2, mucosa nasalis suis D8, pulsatilla pratensis D2, sinusitis D13 ana partes 10 µl, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Erkrankungen der Nasen- und Kieferhöhlenschleimhaut	
Packung/en	01	012 20 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.11.2021	

01 Exforge HCT 5 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten  
 02 Exforge HCT 10 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten  
 03 Exforge HCT 5 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten  
 04 Exforge HCT 10 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten  
 05 Exforge HCT 10 mg/320 mg/25 mg, Filmtabletten  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59407	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	02.04.2019
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	007	28 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	010	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 59407 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fenipic Plus, Gel  
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60809	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 20 mg, diphenhydramini hydrochloridum 20 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 30 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Insektenstiche und Hautreizungen	
Packung/en	01	001	24 g D
		003	50 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fenipic Plus, Lösung**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60810</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 5 mg, ethanolum, aether, alcohol isopropylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Insektenstichen	
Packung/en	01	003	8 ml Roller <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Feraccru, Kapseln 30 mg**

Ewopharma AG, Vordergasse 43, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>66556</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	ferrum(III) 30 mg ut ferricum maltolum, color.: E 110, E 129, E 133, excipients pro capsula.	
Anwendung		Eisenmangel bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	01	001	56 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ergänzung einer Indikation: erwachsene Patienten mit Eisenmangel (ohne Einschränkung auf chronisch entzündliche Darmerkrankung)	
Gültig bis		21.09.2022	

**02 Fexofenadine Zentiva 120 mg, Filmtabletten****03 Fexofenadine Zentiva 180 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>58327</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 07.13.1.	10.04.2019
Zusammensetzung	02	fexofenadini hydrochloridum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	fexofenadini hydrochloridum 180 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	02	020	10 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		021	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	030	10 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		031	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		28.04.2023	

**01 Finasterid-Mepha Procapil, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58492</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	003	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Flammazine, Crème**

Alliance Pharmaceuticals GmbH, Düsseldorf, Zweigniederlassung Uster, 8610 Uster

Zul.-Nr.: <b>38607</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 10.09.2.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	sulfadiazinum argenticum 10 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antiseptische Wundcreme	
Packung/en	01	014	50 g B
		022	500 g B
		030	20 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.11.2019	

**01 Flucazol 50, capsules****02 Flucazol 150, capsules****03 Flucazol 200, capsules**

Bailleul (Suisse) SA, rue de Lyon 109, 1203 Genève

N° d'AMM: <b>56929</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	05.04.2019
Composition	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Antimycosique	
Conditionnements	01	002	7 capsule(s) B
		004	28 capsule(s) B
	02	006	1 capsule(s) B
		008	4 capsule(s) B
	03	010	2 capsule(s) B
		012	7 capsule(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Fluorescéine 0,5 % SDU Faure, Augentropfen**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>46996</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.99.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	fluoresceinum natricum 5 mg ut fluoresceinum, natrii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Augendiagnostik	
Packung/en	01	038	4 x 5 Einzeldose(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fluoresceine Oxybuprocaine SDU Faure, Augentropfen**

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: <b>54756</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.99.0.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	fluoresceinum natricum 0.5 mg, oxybuprocaini hydrochloridum 4 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Augendiagnostik	
Packung/en	01	038	20 Einzeldose(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Focalin XR 5 mg, Kapseln**  
**02 Focalin XR 10 mg, Kapseln**  
**03 Focalin XR 15 mg, Kapseln**  
**04 Focalin XR 20 mg, Kapseln**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59245	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	02.04.2019
Zusammensetzung	01	dexmethylphenidati hydrochloridum 5 mg corresp. dexmethylphenidatum 4.32 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	dexmethylphenidati hydrochloridum 10 mg corresp. dexmethylphenidatum 8.65 mg, excipiens pro capsula.	
	03	dexmethylphenidati hydrochloridum 15 mg corresp. dexmethylphenidatum 12.97 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	04	dexmethylphenidati hydrochloridum 20 mg corresp. dexmethylphenidatum 17.3 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zentral wirksames Sympathomimetikum	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	A
		002 100 Kapsel(n)	A
	02	003 30 Kapsel(n)	A
		004 100 Kapsel(n)	A
	03	005 30 Kapsel(n)	A
		006 100 Kapsel(n)	A
	04	007 30 Kapsel(n)	A
		008 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Formasan, homöopathische Tropfen**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53425	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum formicicum D6, acidum formicicum D12, acidum formicicum D30, acidum formicicum D200 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Rheumatismus der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	011 100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.11.2020	

**01 Fortakehl D3, homöopathische Suppositorien**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52949	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti D3 trituration 200 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	025 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Fortakehl D4, homöopathische Kapseln**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50287</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti D4 trituratio 330 mg, Kapselhülle: hypromellose, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	017	20 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Fortakehl D5, homöopathische Tabletten**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50288</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti D5 trituratio 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	013	20 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Fortakehl D5, homöopathische Tropfen**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50289</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	028	10 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.11.2020	

**01 Forxiga 5 mg, Filmtabletten**  
**02 Forxiga 10 mg, Filmtabletten**  
 AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>65176</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	dapagliflozinum 5 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	dapagliflozinum 10 mg ut dapagliflozinum propandiolum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Diabetes Typ-2	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	003	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Fung-X Derma, Crème**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>63109</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Packung/en	01	003 15 g	D
		004 30 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		03.07.2024	

**01 Fungotox-100, Vaginaltabletten****02 Fungotox-200, Vaginaltabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>49768</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 09.03.0.	08.04.2019
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 100 mg, excipiens pro compresso.	
	02	clotrimazolum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen der Vagina	
Packung/en	01	028 6 Tablette(n)	B
	02	036 3 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		10.05.2021	

**01 Gastricumeel, homöopathische Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>47396</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D6 30 mg, argenti nitras D6 30 mg, carbo vegetabilis D6 60 mg, pulsatilla pratensis D4 60 mg, stibii sulfidum nigrum D6 60 mg, strychnos nux-vomica D4 60 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	018 50 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		14.08.2021	

**01 GeloDurat, Kapseln**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 55928	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et aurantii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Sinusitis sowie akuter und chronischer Bronchitis	
Packung/en	01	043	20 Kapsel(n) D
		044	30 Kapsel(n) D
		045	50 Kapsel(n) D
		046	60 Kapsel(n) D
		047	100 Kapsel(n) D
		048	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		23.11.2023	

**01 GeloMyrtol 300 mg, Kapseln**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 62423	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et aurantii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Sinusitis sowie akuter und chronischer Bronchitis	
Packung/en	01	001	20 Kapsel(n) D
		002	50 Kapsel(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.10.2021	

**01 Ginkgobakehl TM, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50189	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	ginkgo biloba e foliis siccatis TM corresp. ethanolum 66 % V/V.	
Anwendung		Bei kreislaufbedingten Kopfschmerzen	
Packung/en	01	015	30 ml D
		023	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		18.01.2024	



**01 Granisetron Fresenius i.v. 1mg/1ml, Infusionskonzentrat****02 Granisetron Fresenius i.v. 3mg/3ml, Infusionskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: <b>65050</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	granisetronum 1 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	granisetronum 3 mg ut granisetroni hydrochloridum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n) B
		002	10 Ampulle(n) B
	02	003	5 Ampulle(n) B
		004	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gromazol, Crème**

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>48606</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, propylenglycolum, conserv.: 2-phenylethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	20 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.08.2022	

**01 Gromazol, Pumpspray**

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>48607</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 10 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.08.2022	

**01 Gyno-Canesten, Kombipack**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60954</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.03.0.	08.04.2019
Zusammensetzung	01	I) Gyno-Canesten, Vaginaltabletten: clotrimazolium 200 mg, excipients pro compresso. II) Canesten, Creme: clotrimazolium 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Durch Clotrimazol-empfindliche Erreger verursachte vulvovaginale Infektionen	
Packung/en	01	002	1 Kombipackung(en) 3 Vaginaltabletten + 20 g Canesten Creme
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	D
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gyno-Canesten, Kombipack**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60954</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.03.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	I) Gyno-Canesten, Vaginaltabletten: clotrimazolium 200 mg, excipients pro compresso. II) Canesten, Creme: clotrimazolium 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Durch Clotrimazol-empfindliche Erreger verursachte vulvovaginale Infektionen	
Packung/en	01	002	1 Kombipackung(en) 3 Vaginaltabletten + 20 g Canesten Creme
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	D
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gyno-Canesten, Vaginalcrème**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>43401</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.03.0.	08.04.2019
Zusammensetzung	01	clotrimazolium 20 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Vaginalinfektionen mit Pilzen	
Packung/en	01	001	20 g
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	D
Gültig bis		12.12.2019	

**01 Gyno-Canesten 6, Vaginaltabletten**  
**02 Gyno-Canesten, Vaginaltabletten**  
**03 Gyno-Canesten 1, Vaginaltabletten**  
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37512	Abgabekategorie: D	Index: 09.03.0.	08.04.2019
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	clotrimazolum 200 mg, excipients pro compresso.	
	03	clotrimazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vaginalinfektionen mit Pilzen	
Packung/en	02	110 3 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 37512 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 37512 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Gyno-Canesten 6, Vaginaltabletten**  
**02 Gyno-Canesten, Vaginaltabletten**  
**03 Gyno-Canesten 1, Vaginaltabletten**  
 Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37512	Abgabekategorie: D	Index: 09.03.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	clotrimazolum 200 mg, excipients pro compresso.	
	03	clotrimazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vaginalinfektionen mit Pilzen	
Packung/en	02	110 3 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) 37512 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 37512 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Haldol Decanoas 50 mg/mL, Injektionslösung**  
**02 Haldol Decanoas 100 mg/mL, Injektionslösung**  
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 44008	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	haloperidolum 50 mg ut haloperidoli decanoas, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	haloperidolum 100 mg ut haloperidoli decanoas, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, sesami oleum raffinatum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	017 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
	02	076 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Haldol, Injektionslösung i.m.**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>26891</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	haloperidolum 5 mg, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	019 5 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Haldol 10 mg, Tabletten****02 Haldol 1 mg, Tabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>27304</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	haloperidolum 10 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.	
	02	haloperidolum 1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	044 20 Tablette(n)	B
	02	028 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Haldol 2 mg/mL, Tropfen**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>26892</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	haloperidolum 2 mg, conserv.: E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	075 1 x 30 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hansaplast ABC Wärmecrème, Crème**

Beiersdorf AG, Duggingerstrasse 21, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: <b>66367</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	30.04.2019
Zusammensetzung	01	capsaicinum 0.75 mg, E 218, propylis parahydroxybenzoas, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale Schmerzlinderung der Rückenmuskulatur	
Packung/en	01	001 100 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		03.04.2023	

**01 Harvoni, Filmtabletten**

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, Turmstrasse 28, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>65331</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	sofosbuvirum 400 mg, ledipasvirum 90 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Hepeel, homöopathische Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>41444</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	chelidonium majus D4 30 mg, cinchona pubescens D3 30 mg, citrullus colocynthis D6 90 mg, lycopodium clavatum D3 30 mg, myristica fragrans D4 30 mg, phosphorus D6 15 mg, silybum marianum D2 15 mg, veratrum album D6 60 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Verdauungsstörungen	
Packung/en	01	010 50 Tablette(n)	D
		029 250 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.12.2019	

**01 Hypericum Sandoz 650, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55676</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 650 mg corresp. hypericinum 0.7 -2.0 mg, DER: 3.5-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	026 30 Tablette(n)	D
		027 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		20.02.2022	

**01 Hyperiforce, Tabletten**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>53790</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	hyperici perforati summitatis cum flore recentis extractum ethanolicum spissum corresp. hypericinum 0.14-0.95 mg, ratio: 1-2:1 (corresp. massa siccata 66 mg ), excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	D
		002 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		31.05.2021	

**01 Ialugen plus, crema**

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

N° d'AMM: <b>51722</b>	Categoria di dispensazione: <b>B/D</b>	Index: 10.06.0.	02.04.2019
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, sulfadiazinum argenticum 10 mg, laurilsulfas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere, delle ferite e delle scottature infette	
Confezione/i	01	019	25 g B
		027	60 g B
		043	20 g D
		051	500 g B
Osservazione		Trasferimento della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		12.03.2024	

**01 Ialugen plus, garze medicate**

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

N° d'AMM: <b>51970</b>	Categoria di dispensazione: <b>B/D</b>	Index: 10.06.0.	02.04.2019
Composizione	01	Tela cum unguento 4 g. Unguentum: natrii hyaluronas 0.5 mg, sulfadiazinum argenticum 10 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere, delle ferite e delle scottature infette	
Confezione/i	01	012	10 garza impregnata B
		020	30 garza impregnata B
		039	5 garza impregnata D
Osservazione		Trasferimento della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		12.03.2024	

**01 Ialugen, crema**

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

N° d'AMM: <b>48119</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	02.04.2019
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, laurilsulfas, aromatica, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, natrii dehydroacetatas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	018	25 g D
		034	60 g D
		042	500 g D
Osservazione		Trasferimento della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		29.12.2022	

**01 Ialugen, garze medicate**

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

N° d'AMM: <b>48118</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	02.04.2019
Composizione	01	Tela cum unguento 4 g. Unguentum: natrii hyaluronas 0.5 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Cura delle ulcere e delle piaghe	
Confezione/i	01	011	10 garza impregnata D
		038	30 garza impregnata D
Osservazione		Trasferimento della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		29.12.2022	

**01 Iberogast, Tinktur**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47827</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	30.04.2019
Zusammensetzung	01	iberidis amarae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, DER: 1:1.5-2.5, angelicae radices extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, cardui mariae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, carvi extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, chelidonii herbae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.2 ml, DER: 1:2-4, melissae extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, DER: 1:2.5-3.5, menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2.5-3.5, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		Bei funktionellen Magen-Darbeschwerden (Reizmagen und Reizdarm)	
Packung/en	01	043	20 ml D
		051	50 ml D
		078	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.01.2022	

**01 Imazol, Pâte-crème**

Bailleul (Suisse) SA, rue de Lyon 109, 1203 Genève

N° d'AMM: <b>45862</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Composition	01	clotrimazolum 10 mg, antiox.: E 320, conserv.: 2-phenylethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		antimycosique	
Conditionnements	01	011	30 g D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTTh2	
Valable jusqu'au		05.10.2019	

**01 Incruse Ellipta, einzeldosiertes Pulver zur Inhalation**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>65091</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	umeclidinium 62.5 µg ut umeclidinii bromidum, excipients ad pulverem pro.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	3 x 30 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Indophtal 0,1 % UD, gebrauchsfertige Augentropfen (Monodosen)**

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

Zul.-Nr.: <b>54517</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.3.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	indometacinum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-steroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Anwendung am Auge	
Packung/en	01	017	50 Einzeldose(n) Unidosen zu 0,35 ml <span style="float: right;">B</span>
		025	20 Einzeldose(n) Unidosen zu 0,35 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Indophtal 0,1 %, gebrauchsfertige Augentropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>54264</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.06.3.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	indometacinum 1 mg, conserv.: thiomersalum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-steroidaler Entzündungshemmer zur lokalen Anwendung am Auge	
Packung/en	01	011	5 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Inflamac Dolo 25, Kapseln**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57457</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, color.: E 127, conserv.: E 200, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		20.07.2021	



**02 Insulin NovoNordisk NovoRapid Penfill, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 55046	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	11.04.2019
Zusammensetzung	02	insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum, natrii phosphates, natrii chloridum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	003 5 x 3 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Insulin NovoNordisk NovoRapid, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 55045	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 100 U., glycerolum, zincum, natrii phosphates, natrii chloridum, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	002 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Iopidine 0,5 %, Augentropfen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52813	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	09.04.2019
Zusammensetzung	01	apraclonidinum 5 mg ut apraclonidini hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	026 5 ml Tropfflasche	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Irfen Dolo Junior 100 mg / 5 ml, Suspension****02 Irfen Dolo Junior 150 mg / 7.5 ml, Suspension**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66932	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 100 mg, aromatica, vanillinum, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
	02	Beutel: ibuprofenum 150 mg, aromatica, vanillinum, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 7.5 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 200 ml Glasflasche	D
	02	002 7.5 ml Sacht	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.12.2023	

**06 Isoket retard 20 mg, Tabletten****07 Isoket retard 40 mg, Tabletten****08 Isoket retard 60 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>35797</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.04.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	06	isosorbidi dinitras 20 mg, excipiens pro compresso.	
	07	isosorbidi dinitras 40 mg, excipiens pro compresso.	
	08	isosorbidi dinitras 60 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	06	254	50 Tablette(n) B
		262	100 Tablette(n) B
	07	297	100 Tablette(n) B
	08	327	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Janumet XR 50 mg/500 mg, Filmtabletten****02 Janumet XR 50 mg/1000 mg, Filmtabletten****03 Janumet XR 100 mg/1000 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>65052</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, sitagliptini phosphas monohydricus corresp. sitagliptinum 50 mg, antiox.: E 310, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 1000 mg, sitagliptini phosphas monohydricus corresp. sitagliptinum 50 mg, antiox.: E 310, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, sitagliptini phosphas monohydricus corresp. sitagliptinum 100 mg, antiox.: E 310, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002	56 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
	02	004	56 Tablette(n) B
		008	168 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		009	84 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Jarsin 300, dragées**

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

N° d'AMM: <b>53148</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	26.04.2019
Composition	01	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 300 mg corresp. hypericinum 0.36-0.84 mg, DER: 3-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	018	50 dragée(s) D
		026	100 dragée(s) D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		26.10.2021	

**01 Jarsin 450, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: <b>57009</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	26.04.2019
Composition	01	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 450 mg corresp. hypericinum 0.54-1.26 mg, DER: 3-6:1, vanillinum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	008	60 comprimé(s) D
		022	100 comprimé(s) D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		14.12.2020	

**01 Kaliumiodid 65 APot, Tabletten**

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>57068</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.03.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	kalii iodidum 65 mg corresp. iodidum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe der Inkorporation von radioaktiven Iodisotopen bei Reaktorstörfällen	
Packung/en	01	006	12 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ketamin Sintetica 10 mg/ml, soluzione iniettabile****02 Ketamin Sintetica 50 mg/ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>65214</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	12.04.2019
Composizione	01	ketaminum 10 mg ut ketamini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniettabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ketaminum 50 mg ut ketamini hydrochloridum, aqua ad iniettabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Anestetico a breve durata d'azione	
Confezione/i	01	001	10 x 10 ml fiala/fiale B
	02	002	10 x 2 ml fiala/fiale B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

**02 Kiddi Pharmaton, Brausetablette**

Pharmaton SA, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: <b>54002</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	03.04.2019
Zusammensetzung	02	vitamina: retinoli palmitas 1665 U.I., betacarotenum 1.2 mg, cholecalciferolum 400 U.I., int-rac-alpha-tocopherylis acetat 7 mg, thiamini nitrat 1 mg, riboflavinum 1.2 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.4 mg, cyanocobalaminum 1.4 µg, nicotinamidum 13 mg, acidum folicum 0.1 mg, biotinum 30 µg, acidum ascorbicum 45 mg, mineralia: manganum 0.5 mg, cuprum 0.3 mg, calcium 125 mg, ferrosi sulfas dessiccatus corresp. ferrum 2.5 mg, zincum 2.5 mg, magnesium 26.5 mg, alia: lysini hydrochloridum 500 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.11.2021	

**01 Klimaktoplant, homöopathische Tabletten**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>32718</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	cimicifuga racemosa D2, lachesis mutus D5, sanguinaria canadensis D2, sepia officinalis D2, strychnos ignatii D3 ana partes 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	027	100 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Künzle Passionsblume, Kapseln**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>45928</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	passiflorae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 6.2-7.1:1, conserv.: E 215, propylis parahydroxybenzoas natrius, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	012	80 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Lacryvisc SE, Augen-Gel**

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54944</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	02.04.2019
Zusammensetzung	02	carbomerum 974 (P) 3 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz/Gleitschutz bei Kontaktglasuntersuchungen	
Packung/en	02	039	20 x 0.5 g Einzeldose(n) <span style="float: right;">D</span>
		047	50 x 0.5 g Einzeldose(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Lactovis, homöopathische Salbe**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50369</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	02	acidum (S)-lacticum D1 100 mg, alcoholes adipis lanae et vaselinum album et alcohol cetylicus et stearylicus, triglycerida saturata media, glyceroli monostearas 40-55, propylenglycolum, magnesii sulfas heptahydricus, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Muskelschmerzen	
Packung/en	02	021 30 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.12.2021	

**01 Lactovis, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50370</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum (S)-lacticum D4, acidum (S)-lacticum D6, acidum (S)-lacticum D12, acidum (S)-lacticum D30, acidum (S)-lacticum D200 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	011 100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.12.2021	

**01 Lagatrim forte, compresse**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>43709</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 08.01.93	24.04.2019
Composizione	01	trimethoprimum 160 mg, sulfamethoxazolum 800 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Malattie infettive	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Lagatrim, compresse**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>42035</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 08.01.93	24.04.2019
Composizione	01	trimethoprimum 80 mg, sulfamethoxazolum 400 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Malattie infettive	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

**01 Lamisil DermGel, Gel**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54556</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	terbinafinum 10 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lamisil Derspray, Lösung**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62263</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg corresp. terbinafinum 8.8 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.09.2022	

**02 Legadyn Artischocken Leber-Galle-Dragées, Dragées**

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>52120</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	03.04.2019
Zusammensetzung	02	cynarae extractum aquosum siccum 300 mg, DER: 5.8-7.5:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	02	048 40 Dragée(s) 049 80 Dragée(s)	D D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.10.2024	

**01 Lemtrada 10 mg/ml, solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>63025</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 01.99.0.	15.04.2019
Composition	01	alemtuzumabum 10 mg, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, polysorbatum 80, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Sclérose en plaques	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
Valable jusqu'au		illimité	

**02 Lifo-Scrub, Lösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 53905	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	25.04.2019
Zusammensetzung	02	chlorhexidini digluconas 40 mg, aromatica, color.: E 124, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfizierende Haut- und Händewaschung	
Packung/en	02	001	1 x 500 ml mit Dispenser D
		002	1 x 50 ml Tube D
		183	1 x 1000 ml D
		184	1 x 5 l D
		186	10 x 1000 ml D
		187	2 x 5 l D
		188	1 x 100 ml D
		189	20 x 100 ml D
		190	1 x 500 ml Ovalflasche D
		191	20 x 500 ml Ovalflasche D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Litak 10, Lösung zur subkutanen Injektion / intravenösen Infusion**

Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 55172	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	cladribinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	011	1 Durchstechflasche(n) A
		013	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Livostin, Augentropfen**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 50496	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.2.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglyolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	023	4 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.11.2021	

**01 Livostin, Nasenspray**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>50497</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.7.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	01	011	10 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.12.2023	

**01 Loperamid Helvepharm 2mg, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>56049</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.09.0.	10.04.2019
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	002	20 Kapsel(n) D
		004	60 Kapsel(n) B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.10.2020	

**01 Loperamid Sandoz, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61295</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.09.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	001	20 Kapsel(n) D
		002	60 Kapsel(n) B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		17.03.2020	

**01 Loperamid Spirig HC 2 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65877</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.09.0.	16.04.2019
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diarrhöe	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		01.09.2020	



**01 Lora-Mepha Allergie, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57747</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.13.1.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	loratadinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihistaminicum	
Packung/en	01	008	14 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.05.2021	

**02 Loramet 1,0, Tabletten****03 Loramet 2,0, Tabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>43154</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	24.04.2019
Zusammensetzung	02	lormetazepamum 1 mg, excipients pro compresso.	
	03	lormetazepamum 2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	02	060	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	095	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Lubexyl, Suspension**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>49416</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.02.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 40 mg, detergentia, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	016	150 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.12.2022	

**01 Luffa comp. Heel, Nasenspray**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>52492</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	luffa operculata D4, luffa operculata D12, luffa operculata D30, thryallis glauca D4, thryallis glauca D12, thryallis glauca D30 ana partes 100 mg, histaminum D12, histaminum D30, histaminum D200, sulfur D12, sulfur D30, sulfur D200 ana partes 50 mg, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	017	20 ml Dosierspray <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		03.12.2023	

**01 Luffa-Lobelia comp. Heel, Tabletten**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>52680</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	luffa operculata D12, aralia racemosa D1, arsenii triiodidum D8, lobelia inflata D6 ana partes 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	018	50 Tablette(n) D
		026	250 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		03.12.2023	

**01 Lycopodium clavatum TM, Gouttes orales**  
Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>59645</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Composition	01	lycopodium clavatum TM, corresp. ethanolum 90 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTh2 Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, 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 suséquentes.	
Valable jusqu'au		24.09.2023	

**01 Magnesium Vital Complex 1.25 mmol, capsules**  
Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>46111</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	16.04.2019
Composition	01	magnesii chloridum 4.5-hydricum 30 mg et magnesii glutamas tetrahydricus 50 mg et magnesii glycerophosphas 50 mg et magnesii orotas dihydricus 100 mg et magnesii aspartas dihydricus 150 mg corresp. magnesium 30.55 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	01	001	40 capsule(s) D
		002	100 capsule(s) D
Remarque		(Prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		15.12.2024	

**01 Mebuca-Orange, Lutschtabletten**  
GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>46863</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, sorbitolum 1 g, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	012	24 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mebucaspray, Mundspray mit Mintaroma**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>46861</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 2 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1.5 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 12.4 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	027	30 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Memantin Actavis 5 mg, Filmtabletten****02 Memantin Actavis 10 mg, Filmtabletten****03 Memantin Actavis 15 mg, Filmtabletten****04 Memantin Actavis 20 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65181</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	15.04.2019
Zusammensetzung	01	memantini hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	memantini hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	memantini hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantini hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Metaginkgo, homöopathische Tropfen**

metapharmaka GmbH, Hellgasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: <b>49331</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	ginkgo biloba TM 5 mg, espeletia grandiflora D3 200 mg, myrtillocactus geometrizans D2 50 mg, nicotiana tabacum D6 200 mg, plumbum metallicum D8 300 mg, secale cornutum D4 200 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 49 % V/V.	
Anwendung		Bei Zirkulationsbeschwerden	
Packung/en	01	010	50 ml D
		029	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		03.12.2022	

**01 Metasinusit, homöopathische Tropfen**

metapharmaka GmbH, Helligasse 40, 6460 Altdorf UR

Zul.-Nr.: 53671	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	hydrargyri sulfidum rubrum D6 50 mg, hydrastis canadensis D3 30 mg, kalii dichromas D4 100 mg, verbascum densiflorum TM 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		Bei Nasennebenhöhlen-Affektionen	
Packung/en	01	012	50 ml D
		020	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.07.2021	

**01 Mimpara 30 mg, Filmtabletten****02 Mimpara 60 mg, Filmtabletten****03 Mimpara 90 mg, Filmtabletten**

Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56965	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	cinacalcetum 30 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cinacalcetum 60 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cinacalcetum 90 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperparathyreoidismus	
Packung/en	01	004	28 Tablette(n) Blisterpackung B
	02	010	28 Tablette(n) Blisterpackung B
	03	016	28 Tablette(n) Blisterpackung B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Minorga 2 %, solution pour application cutanée**

Bailleul (Suisse) SA, rue de Lyon 109, 1203 Genève

N° d'AMM: 66655	Catégorie de remise: D	Index: 10.99.0.	03.04.2019
Composition	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Alopecia androgenetica	
Conditionnements	01	001	60 ml D
		002	3 x 60 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPTh2	
Valable jusqu'au		26.11.2023	

**01 Mobilat Intense, Salbe**

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 37090	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 30 mg, hydroxyethylis salicylas 26.4 mg corresp. acidum salicylicum 20 mg, heparinoidum (chondroitini polysulfas) 2 mg (Rind: Lunge), aromatica, conserv.: E 200, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antirheumaticum	
Packung/en	01	027	40 g D
		028	100 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		28.11.2022	

**01 Motilium, Filmtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 41903	Abgabekategorie: B/C	Index: 04.06.0.	29.04.2019
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, oleum vegetabile hydrogenatum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	01	015	30 Tablette(n) C
		023	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) oleum vegetabile hydrogenatum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwollsamensamen	
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Motilium, Suspension**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 41905	Abgabekategorie: B	Index: 04.06.0.	29.04.2019
Zusammensetzung	02	domperidonum 1 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gastrokinetikum	
Packung/en	02	034	200 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Mucan, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55248	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	agaricus muscarius D6 145 mg, allium sativum D6 145 mg, aristolochia clematitis D12 85 mg, hydrastis canadensis D12 85 mg, okoubaka aubrevillei e cortice spag. Peka D6 175 mg, simarouba cedron D6 155 mg, vincetoxicum hirundinaria D4 210 mg ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsstörungen im Bereich des Darmkanals	
Packung/en	01	021	50 ml D
		023	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		21.08.2020	

**02 Mucogel, homöopathische Salbe**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 50230	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	02	mucor racemosus D3 dilutio 100 mg, alcoholes adipis lanae, alcohol cetylicus et stearylicus, vaselinum album, triglycerida saturata media, glyceroli monostearas 40-55, propylenglycolum, magnesii sulfas heptahydricus, acidum lacticum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Muskel- und Gelenkrheuma	
Packung/en	02	023	30 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.11.2020	

**02 Mucohäm D3, homöopathische Suppositorien**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 50231	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	02	mucor racemosus D3 trituratio 200 mg, excipients pro supposito.rio.	
Anwendung		Bei Haemorrhoiden, Analfissuren	
Packung/en	02	038	10 Suppositorien D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Mucokohl D4, Kapseln**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 50229	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	mucor racemosus D4 trituratio 330 mg, Kapselhülle: hypromellosem, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	025	20 Kapsel(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.02.2024	

**01 Mucokohl D5, Augentropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 46731	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	mucor racemosus aquos D5 dilutio 991 mg, natrii chloridum, conserv.: chlorhexidini diacetat, ad solutionem pro.	
Anwendung		Bei kreislaufbedingten Sehstörungen	
Packung/en	01	018	5 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.02.2024	

**01 Mucokohl D5, Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 50228	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	mucor racemosus D5 trituratio 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	010	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.02.2024	

**01 Mucokehl D5, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>46733</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	mucor racemosus aquos D5 dilutio ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	010	10 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.02.2024	

**02 Mucosil Carbo-C, Sirop**

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

N° d'AMM: <b>65470</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	24.04.2019
Composition	02	carbocisteinum 750 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 150a, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natricus, E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	02	002	200 ml <span style="float: right;">D</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Mucosolvon, solution pour inhalation**

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

N° d'AMM: <b>43844</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 03.02.0.	24.04.2019
Composition	01	ambroxoli hydrochloridum 7.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		mucolytique	
Remarque		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		14.05.2022	

**01 Multaq, comprimés pelliculés de 400 mg de dronedarone**

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

N° d'AMM: <b>59292</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	11.04.2019
Composition	01	dronedaronum 400 mg ut dronedaroni hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiarythmique	
Conditionnements	01	001	60 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		002	100 comprimé(s) emballage hospitalier <span style="float: right;">B</span>
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Mundipur, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55331</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris spag. Peka D4 145 mg, bryonia cretica spag. Peka D6 145 mg, colchicum autumnale D12 85 mg, cynara scolymus D12 85 mg, harpagophytum procumbens D4 145 mg, ledum palustre D6 105 mg, natrii carbonas D4 145 mg, phytolacca americana D4 145 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	024	100 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.09.2021	

**01 Muxol 10 mg, dragées**

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

N° d'AMM: <b>26339</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.11	02.04.2019
Composition	01	bisacodylum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Laxatif	
Conditionnements	01	001	30 dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
Remarque		(Modification du nom de la préparation, anciennement: Muxol, dragées)	
Valable jusqu'au		17.12.2022	

**01 NaCl 5 % Dispersa, Augentropfen**

OmniVision AG, Zentralstrasse 100, 8212 Neuhausen am Rheinflall

Zul.-Nr.: <b>47039</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.99.0.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 50 mg, hypromellose, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung des Corneaoedems	
Packung/en	01	010	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nalbuphin OrPha, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56989</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	nalbuphini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, acidum citricum anhydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Mittelschwere bis schwere Schmerzen	
Packung/en	01	002	10 x 2 ml <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Nasensalbe Rüedi Spirig HC, Salbe**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>38782</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.4.	10.04.2019
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 2 mg, camphorae solutio oleosa 4 mg, adeps lanae, antioxid.: E 320, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener Nasenschleimhaut	
Packung/en	01	030	20 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nasenspray Neo Spirig HC 0.1%, Dosierspray****02 Nasenspray Neo Spirig HC 0,05%, Dosierspray**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61376</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	002	15 ml D
	02	003	10 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Nasivin pur 0,05 %, Dosierspray****02 Nasivin pur 0,01 %, Dosiertropfer****03 Nasivin pur 0,025 %, Dosierspray**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>54613</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 230.	
	02	oxymetazolini hydrochloridum 0.1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 36 guttae.	
	03	oxymetazolini hydrochloridum 0.25 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 230.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	059	10 ml D
	02	024	5 ml D
	03	032	10 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.09.2022	

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

Zul.-Nr.: <b>36352</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	oxymetazolini hydrochloridum 0.25 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 23 guttae.	
	02	oxymetazolini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 23 guttae.	
	03	oxymetazolini hydrochloridum 0.1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	019	10 ml D
	02	027	10 ml D
	03	035	5 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.09.2022	

**01 Navelbine, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion**  
 Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>51783</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.04.2019
Zusammensetzung	01	vinorelbium 10 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	018	10 Durchstechflasche(n) 10 mg/1 ml A
		034	10 Durchstechflasche(n) 50 mg/5 ml A
		042	2 Durchstechflasche(n) 50 mg/5 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nebivolol Axapharm 5 mg, Tabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59063</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	neбиволolum 5 mg ut neбиволoli hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nebivolol Streuli 5 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 59075	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		selektiver Beta-1-Rezeptorblocker	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Neocapil 2%, Lösung****02 Neocapil 5%, Lösung**

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 49688	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	minoxidilum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopezia androgenetica	
Packung/en	01	001	3 x 50 ml Pumpspray D
		027	50 ml Pumpspray D
	02	002	3 x 50 ml Pumpspray D
		028	50 ml Pumpspray D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		18.12.2021	

**02 Nervoheel N, homöopathische Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 48571	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	02	acidum phosphoricum D4 60 mg, kalii bromidum D4 30 mg, sepia officinalis D4 60 mg, strychnos ignatii D4 60 mg, zincum isovalerianicum D4 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Schlafstörungen	
Packung/en	02	034	50 Tablette(n) D
		042	250 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		31.10.2022	

**01 Neurorubin Lactab, Lacktabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 31151	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1000 µg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Als Adjuvans bei Neuritiden, Neuralgien	
Packung/en	01	031	10 Tablette(n) B
		032	20 Tablette(n) B
		035	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nicorette 10 mg, Inhaler**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 53208	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	nicotinum 10 mg, aromatica, pro praeparatione corresp. nicotinum ca. 15 µg pro dosi.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	039	42 Stück D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		23.03.2024	

**01 Nicorette Invisi 10 mg/16 h, Depotpflaster****02 Nicorette Invisi 15 mg/ 16 h, Depotpflaster****03 Nicorette Invisi 25 mg/ 16 h, Depotpflaster**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 58175	Abgabekategorie: D	Index: 15.02.0.	12.04.2019
Zusammensetzung	01	nicotinum 15.75 mg, excipients ad praeparationem pro 9 cm <sup>2</sup> cum liberatione 10 mg/16h.	
	02	nicotinum 23.62 mg, excipients ad praeparationem pro 13.50 cm <sup>2</sup> cum liberatione 15 mg/16h.	
	03	nicotinum 39.37 mg, excipients ad praeparationem pro 22.50 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 mg/16h.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	002	14 Pflaster D
	02	004	14 Pflaster D
	03	007	14 Pflaster D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.09.2024	

**01 Nicorette Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62566</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	nicotinum 1 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 150.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	003	1 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse D
		004	2 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.09.2023	

**01 NovoNorm 0,5 mg, Tabletten****02 NovoNorm 1,0 mg, Tabletten****03 NovoNorm 2,0 mg, Tabletten**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54571</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	repaglinidum 0.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	repaglinidum 1 mg, excipiens pro compresso.	
	03	repaglinidum 2 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	011	90 Tablette(n) B
		02	038 90 Tablette(n) B
		03	046 90 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Nurofen Junior Orange, Suspension zum Einnehmen**

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtstrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>66365</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 100 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: domipheni bromidum, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	50 ml D
		002	100 ml D
		003	150 ml D
		004	200 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.05.2023	

**01 Nux vomica-Homaccord, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 47398	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	strychnos nux-vomica D2 2 µl, strychnos nux-vomica D10 2 µl, strychnos nux-vomica D15 2 µl, strychnos nux-vomica D30 2 µl, strychnos nux-vomica D200 2 µl, strychnos nux-vomica D1000 2 µl, bryonia cretica D2 2 µl, bryonia cretica D6 2 µl, bryonia cretica D10 2 µl, bryonia cretica D15 2 µl, bryonia cretica D30 2 µl, bryonia cretica D200 2 µl, bryonia cretica D1000 2 µl, citrullus colocynthis D3 3 µl, citrullus colocynthis D10 3 µl, citrullus colocynthis D30 3 µl, citrullus colocynthis D200 3 µl, lycopodium clavatum D3 3 µl, lycopodium clavatum D10 3 µl, lycopodium clavatum D30 3 µl, lycopodium clavatum D200 3 µl, lycopodium clavatum D1000 3 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Funktionsstörungen im Magen-Darm-Leber-Bereich	
Packung/en	01	010	30 ml D
		029	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Oculoheel, homöopathische Augentropfen, Monodosen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53908	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	cochlearia officinalis D5, echinacea angustifolia D5, euphrasia officinalis D5, pilocarpus D5 ana partes 246 mg, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Reizzuständen der Augen	
Packung/en	01	012	20 x 0,45 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		05.03.2023	

**04 Oculosan, Augentropfen**

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

Zul.-Nr.: 25942	Abgabekategorie: D	Index: 11.04.0.	01.04.2019
Zusammensetzung	04	naphazolini nitras 50 µg, zinci sulfas heptahydricus 0.2 mg, hamamelidis aqua 40 mg, aurantii floris aetheroleum 5 µg, lavandulae aetheroleum 1.8 µg, euphrasiae tinctura 0.8 mg, conserv.: benzoxonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen der Augen	
Packung/en	04	027	10 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Okoubasan, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51532</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	okoubaka aubrevillei e cortice D2 corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Gastroenteritiden	
Packung/en	01	015	30 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		10.10.2022	

**01 Omidia Rubisan-N, homöopathische Salbe**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>51988</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	mahonia aquifolium TM 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockenen Hautausschlägen, (Psoriasis)	
Packung/en	01	019	50 g <span style="float: right;">D</span>
		027	100 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Oponat, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>52295</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D4 160 mg, acidum sulfuricum D4 125 mg, bellis perennis spag. Peka D1 115 mg, glechoma hederacea spag. Peka TM 165 mg, gratiola officinalis D4 125 mg, hydrastis canadensis D4 55 mg, lachesis mutus D7 140 mg, lytta vesicatoria D4 115 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		Bei Schleimhaut-Entzündungen	
Packung/en	01	017	50 ml <span style="float: right;">D</span>
		025	100 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.08.2022	

**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>D</b>	Index: 11.06.2.	01.04.2019
Composition	01	natrii cromoglicas 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Conjonctivite allergique	
Conditionnements	01	001	20 unidose(s) <span style="float: right;">D</span>
		013	40 unidose(s) <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT2	
Valable jusqu'au		05.09.2022	

**02 Optovit forte, capsules****03 Optovit, capsules****04 Optovit fortissimum 500, capsules**

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

N° d'AMM: <b>46567</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	16.04.2019
Composition	02	(+)-alpha-tocopherolum 134.2 mg corresp. (+)-alpha-tocopherolum 200 U.I., excipients pro capsula.	
	03	(+)-alpha-tocopherolum 67.1 mg corresp. (+)-alpha-tocopherolum 100 U.I., excipients pro capsula.	
	04	(+)-alpha-tocopherolum 335.5 mg corresp. (+)-alpha-tocopherolum 500 U.I., excipients pro capsula.	
Indication		Préparation à base de vitamine E	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Orofar, Gelslets**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>46856</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro capsula.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Orofar, Lösung**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>46858</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 0.5 mg, ethanololum 94 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Orofar, Lutschtabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>46862</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Ossopan 200, Dragées**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>12358</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.2.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	osseinum-hydroxyapatit 200 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena 52 mg et calcium 43 mg et phosphorus ruber 20 mg et proteina 18 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumtherapie	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.08.2023	

**01 Ossopan 800, Filmtabletten**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>45386</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.2.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	osseinum-hydroxyapatit 830 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena 216 mg et calcium 178 mg et phosphorus ruber 82 mg et peptida 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	015	40 Tablette(n) D
		023	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.08.2023	

**01 Ossopan Pulvis, Granulat**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>12917</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.2.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	osseinum-hydroxyapatit 820 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena et calcium et phosphorus ruber et proteina, saccharum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad granulum pro 1 g.	
Anwendung		Calciumtherapie	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.08.2023	

**01 Otrivin Schnupfen 0,1 % ohne Konservierungsmittel, Dosierspray****02 Otrivin Schnupfen 0,05 % ohne Konservierungsmittel, Dosierspray**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58857</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	001	10 ml D
	02	002	10 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		25.02.2024	

**01 Otrivin Schnupfen 0,1 %, Dosierspray**  
**02 Otrivin Schnupfen 0,05 %, Dosierspray**  
**03 Otrivin Schnupfen 0,1 % Menthol, Dosierspray**  
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>44939</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 140 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 35 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 140 µg pro dosi, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	045	10 ml
	02	053	10 ml
	03	061	10 ml
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.12.2023	

**01 Otrivin Schnupfen 0,05 %, Lösung**  
**02 Otrivin Schnupfen 0,1 %, Lösung**  
**03 Otrivin Schnupfen 0,1 % Menthol, Lösung**  
 GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>24926</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 12.5 µg pro gutta, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 25 µg pro gutta, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	03	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 25 µg pro gutta, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	052	10 ml
	02	060	10 ml
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
		24926 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2023	

**01 Ozempic DualDose, Fertigpen****02 Ozempic FixDose, Fertigpen**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66604</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	semaglutidum 1.34 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum conserv.: phenolum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	semaglutidum 1.34 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum conserv.: phenolum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	001	1 x 1,5 ml <span style="float: right;">B</span>
	02	002	2 x 1.5 ml <span style="float: right;">B</span>
		003	1 x 3 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 1 x 3 ml)	
Gültig bis		01.07.2023	

**01 Padma Digestin, Kapseln, Tibetisches Arzneimittel**

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: <b>59375</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	punicae granati seminis pulvis 204 mg, galangae rhizomatis pulvis 102 mg, piperis longi fructus pulvis 25.5 mg, cardamomi seminis pulvis 12.75 mg, cinnamomi cassiae corticis pulvis 12.75 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Wird traditionell angewendet bei Neigung zu Verdauungsschwäche und bei Verdauungsstörungen mit Druck- oder Völlegefühl in der Magengegend, Blähungen; bei Appetitmangel (z.B. in der Rekonvaleszenz)	
Packung/en	01	004	60 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
		005	20 Kapsel(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Neue Packungsgrösse 20 Kapseln	
Gültig bis		08.12.2020	

**01 Pantoprazol Sandoz i.v., Lyophilisat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58279</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum pro vitro.	
Anwendung		selektiver Protonenpumpen-Blocker	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Paro Amin Fluor Gelée, Gelée**

Esro AG, Dorfstrasse 143, 8802 Kilchberg ZH

Zul.-Nr.: 51226	Abgabekategorie: D	Index: 13.05.1.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	olaflurum et dectaflurum 13.31 mg corresp. fluoridum 1 mg, natrii fluoridum 25.43 mg corresp. fluoridum 11.5 mg, arom.: vanillinum, saccharinum natricum et alia, color.: E 124, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Packung/en	01	046	25 g D
		054	200 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.04.2024	

**01 Paro Fluor, Gelée**

Esro AG, Dorfstrasse 143, 8802 Kilchberg ZH

Zul.-Nr.: 39620	Abgabekategorie: D	Index: 13.05.1.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	natrii fluoridum 27.6 mg corresp. fluoridum 12.5 mg, laurilsulfas, arom.: saccharinum natricum, alia, color.: E 131, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natricus, E 219, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Packung/en	01	073	25 g D
		111	200 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		17.07.2021	

**01 Pentavac, suspension injectable et lyophilisat**

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

N° d'AMM: 613	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	03.04.2019
Composition	01	I) composant DPTa-IPV (suspension): toxoidum diphtheriae 30 U.I., toxoidum tetani 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg et haemagglutininum filamentosum 25 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatus (D-antigène) 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus (D-antigène) 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus (D-antigène) 32 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, formaldehydum 10 µg, conserv.: phenoxyethanolum 2.5 µl, residui: neomycinum, streptomycinum, polymyxini B sulfas, medium 199, aqua q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml. II) composant Hib (lyophilisat): polysaccharida haemophili influenzae typus B 1482 conjugata cum toxoido tetani 10 µg, trometamol, saccharum, pro praeparatione.	
Indication		dès le 2eme mois révolu jusqu'au 24eme mois révolu, Immunisation active contre la diphtérie, le tétanos, la coqueluche, la poliomyélite et l'haemophilus influenzae type b	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) de lyophilisat + 1 seringue préremplie B
		002	10 flacon(s) de lyophilisat + 10 seringues préremplies B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Pevaryl, Crème**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>38334</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 210, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	018 30 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		28.10.2023	

**01 Pevaryl, Puder**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>38335</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	014 30 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		28.10.2023	

**01 Pevaryl, Pumpspray**

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>50639</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	010 30 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		28.10.2023	

**01 Phol-Tussil, Sirup**

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

Zul.-Nr.: <b>42636</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.03.1.	15.04.2019
Zusammensetzung	01	pholcodinum 6 mg, balsamum toltanum 7.3 mg, arom.: vanillinum et bergamottae aetheroleum et alia color.: E 150a, conserv.: E 211, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	010 200 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Phosphor-Homaccord, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>47399</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	argenti nitras D10 0.3 g, argenti nitras D30 0.3 g, argenti nitras D200 0.3 g, paris quadrifolia D6 0.3 g, paris quadrifolia D10 0.3 g, paris quadrifolia D30 0.3 g, paris quadrifolia D200 0.3 g, phosphorus D10 0.4 g, phosphorus D30 0.4 g, phosphorus D200 0.4 g, excipiens ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Heiserkeit	
Packung/en	01	017	30 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.11.2020	

**02 Pirosol, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>50757</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	12.04.2019
Zusammensetzung	02	piroxicamum 20 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	02	048	10 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		056	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		064	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		unbegrenzt	

**02 Plak-Out, Gel**

KerrHawe SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>38034</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	11.04.2019
Composizione	02	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, aspartamum, color.: E 122, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Desinfettante per malattie della cavità orale	
Confezione/i	02	065	33 g <span style="float: right;">D</span>
		073	20 X 5 g <span style="float: right;">D</span>
Valevole fino al		illimitata	

**01 Plak-Out, soluzione**

KerrHawe SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>38989</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	11.04.2019
Composizione	01	chlorhexidini digluconas 100 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Indicazione		Desinfettante per malattie della cavità orale	
Confezione/i	01	014	10 ml <span style="float: right;">D</span>
Valevole fino al		illimitata	

**02 Premavid, compresse filmate**

Soho Flordis International Switzerland SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>56321</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.02.51	03.04.2019
Composizione	02	vitamina: betacarotenum 2 mg, cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alpha-tocopherylis acetat 22.35 mg corresp. int-rac-alpha-tocopherolum 15 mg, thiamini nitras 1.4 mg, riboflavinum 1.4 mg, pyridoxini hydrochloridum 1.9 mg, cyanocobalaminum 2.6 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 0.6 mg, biotinum 30 µg, acidum ascorbicum 85 mg, mineralia: calcium 150 mg, magnesium 53 mg, ferrum 27 mg, zincum 11 mg, cuprum 1 mg, iodum 0.2 mg, selenium 60 µg, molybdenum 50 µg, chromium 30 µg, antioxid.: E 301, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Preparazione a base di vitamine e sali minerali per la gravidanza	
Confezione/i	02	015	30 compressa/compresse D
		016	60 compressa/compresse D
		017	90 compressa/compresse D
Osservazione		Trasferimento della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		13.07.2021	

**01 Primovist 0.25 mmol/ml, Injektionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56936</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.02.0.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	dinatrii gadoxetas 181.43 mg, calcii trinatrii caloxetas, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Magnetresonanztomographie der Leber	
Packung/en	01	002	1 Spritze(n) 10 ml, Plastik B
		021	1 Spritze(n) 10 ml, Glas B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Proaller, homöopathisch-spagyrische Globuli**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54389</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum formicum D3 10 %, calcii fluoridum D8 16 %, euphrasia officinalis spag. Peka D4 12 %, nerium oleander D4 16 %, pulsatilla pratensis spag. Peka D4 12 %, schoenocaulon officinale D12 18 %, scrophularia nodosa TM 16 %, excipients ad globulos.	
Anwendung		Bei Allergien	
Packung/en	01	019	10 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.11.2023	

**01 Proaller, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51253</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum formicicum D3 100 mg, calcii fluoridum D8 160 mg, euphrasia officinalis spag. Peka D4 120 mg, nerium oleander D4 160 mg, pulsatilla pratensis spag. Peka D4 120 mg, schoenocaulon officinale D12 180 mg, scrophularia nodosa TM 160 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 32 % V/V.	
Anwendung		Bei Allergien	
Packung/en	01	019	50 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		18.07.2022	

**01 Pulmicort 200 ug, Turbuhaler****02 Pulmicort 100 ug, Turbuhaler****03 Pulmicort 400 ug, Turbuhaler**

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>50192</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.4.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	budesonidum 200 µg pro dosi.	
	02	budesonidum 100 µg pro dosi.	
	03	budesonidum 400 µg pro dosi.	
Anwendung		Obstruktive Atemwegserkrankungen	
Packung/en	01	016	200 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	032	200 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
	03	024	200 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
		040	50 Einzeldose(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Quinoderm, crème**

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

N° d'AMM: <b>38598</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.02.0.	11.04.2019
Composition	01	kalii 8-hydroxychinolini sulfas hydricus (2:2:2:1) 5 mg, benzoylis peroxidum 100 mg, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		Acné	
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		19.12.2019	

**01 Regaine 5%, Schaum**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62446</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	minoxidilum 50 mg, antiox.: E 321, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Alopecia androgenetica bei Männern	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.12.2022	



**01 Regaine 2 %, Lösung****02 Regaine 5 %, Lösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>48249</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	minoxidilum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	019	60 ml D
		027	3 x 60 ml D
	02	051	60 ml D
		078	3 x 60 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.03.2022	

**01 Regenaplex Nr. 21c, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwil

Zul.-Nr.: <b>36590</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum lacticum D20, acidum silicicum D30, aconitum napellus D10, calcii fluoridum D30, cimicifuga racemosa D8, colchicum autumnale D10, gnaphalium arenarium D8, ledum palustre D10, lithii carbonas D20, veratrum album D20 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Rheuma, Arthritis	
Packung/en	01	017	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.03.2021	

**01 Regenaplex Nr. 21e, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwil

Zul.-Nr.: <b>36591</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D20, acidum hydrochloridum dilutum D60, acidum hydrofluoricum D30, acidum lacticum D30, acidum silicicum D20, berberis vulgaris D8, kalii iodidum D20, petroleum rectificatum D20, plectranthus fruticosus D10, sanguinaria canadensis D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Rheuma, Arthritis	
Packung/en	01	013	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.03.2021	

**01 Regenaplex Nr. 24b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 36595	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D60, argenti nitras D30, atropa belladonna D6, aurum metallicum D60, capsicum annuum D8, cumarinum D8, cupri(II) acetat D12, euspongia officinalis D4, lachesis mutus D20, lobelia inflata D6 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Asthma	
Packung/en	01	019	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		13.11.2023	

**01 Regenaplex Nr. 24c, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 36596	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D20, aesculus hippocastanum D12, arnica montana D6, arsenii triiodidum D20, aspidosperma quebracho-blanco D2, aurum metallicum D20, graphites D12, kalii iodidum D8, lobaria pulmonaria D4, strychnos nux-vomica D20 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Asthma	
Packung/en	01	015	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.07.2021	

**01 Regenaplex Nr. 25a, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 36597	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D3, arnica montana D12, bovista gigantea D4, graphites D12, plumbi(II) acetat trihydricus D20, semecarpus anacardium D12, strychnos nux-vomica D12, sulfur D20 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Haemorrhoiden	
Packung/en	01	011	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		02.04.2021	

**01 Regenaplex Nr. 25b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 36598	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D2, acidum nitricum D20, agrimonia eupatoria D4, aloe D4, apisinum D30, arnica montana D6, bovista gigantea D3, strychnos nux-vomica D6 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Haemorrhoiden	
Packung/en	01	018	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		02.04.2021	

**01 Regenaplex Nr. 25c, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36599	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D20, aesculus hippocastanum D3, alchemilla vulgaris D3, causticum hahnemanni D10, ferrosi iodidum D8, hamamelis virginiana D4, lachesis mutus D20, ruta graveolens D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 48 % V/V.	
Anwendung		Bei Haemorrhoiden	
Packung/en	01	014 15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.03.2021	

**01 Regenaplex Nr. 28a, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36850	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D30, acidum hydrochloridum dilutum D10, acidum nitricum D8, agave americana D4, angelica archangelica D6, apis mellifica D6, cochlearia officinalis D3, glechoma hederacea D30, lachesis mutus D20, thuja occidentalis D4 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Parodontose, Stomatitis ulcerosa	
Packung/en	01	019 15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.03.2021	

**01 Regenaplex Nr. 28b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36851	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D12, ammonii carbonas D10, apisinum D20, baptisia tinctoria D6, borax D3, lytta vesicatoria D12, natrii chloridum D8, phytolacca americana D6, ranunculus sceleratus D8, solanum dulcamara D10 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Parodontose, Stomatitis ulcerosa	
Packung/en	01	015 15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.03.2021	

**01 Regenaplex Nr. 3, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36492	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	aloe D12, angelica archangelica D6, arnica montana D12, atropa belladonna D6, euphrasia officinalis D4, gelsemium sempervirens D6, imperatoria ostruthium D8, ruta graveolens D4 1.25 ml ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei allgemeinen Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	015 15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		12.02.2022	

**01 Regenaplex Nr. 31a, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36605	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D12, aesculus hippocastanum D2, bovista gigantea D4, cuprum metallicum D12, hamamelis virginiana D4, pulsatilla pratensis D12, rhus toxicodendron D12, veratrum album D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Krampfadern	
Packung/en	01	014 15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.03.2021	

**01 Regenaplex Nr. 31b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36606	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D12, acidum hydrofluoricum D10, aesculus hippocastanum D3, berberis vulgaris D8, hamamelis virginiana D8, lycopodium clavatum D8, sulfur D10, sulfuris iodium D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Krampfadern	
Packung/en	01	010 15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.03.2021	

**01 Regenaplex Nr. 31c, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36607	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3, aconitum napellus D10, aesculus hippocastanum D4, aloe D12, arnica montana D12, hamamelis virginiana D3, pulsatilla pratensis D8, thuja occidentalis D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei venösen Stauungen	
Packung/en	01	017 15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		08.03.2021	

**01 Regenaplex Nr. 38b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36642	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D6, allium sativum D3, alumina D30, atropa belladonna D6, bryonia cretica D4, calcii phosphas D20, cephaelis ipecacuanha D4, drosera D3 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	017 15 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		19.03.2021	

**01 Regenaplex Nr. 41a, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36645	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D30, aconitum napellus D12, angelica archangelica D6, apisinum D20, arnica montana D8, baptisia tinctoria D8, bellis perennis D2, bryonia cretica D8, echinacea angustifolia D3, ferrum phosphoricum D8 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 48 % V/V.	
Anwendung		Fiebermittel bei Erkältungen	
Packung/en	01	016	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.04.2021	

**01 Regenaplex Nr. 50b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36503	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6, allium sativum D8, aloe D12, apis mellifica D6, arnica montana D6, bryonia cretica D6, eucalyptus globulus D2, hepar sulfuris D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Harnorgane	
Packung/en	01	017	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		02.04.2021	

**01 Regenaplex Nr. 51c, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36506	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum sulfuricum D20, aesculus hippocastanum D3, arnica montana D12, berberis vulgaris D10, calcium carbonicum hahnemanni D30, calcii fluoridum D20, lithii carbonas D4, lycopodium clavatum D20 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 49 % V/V.	
Anwendung		Bei Reizzuständen im Bereich der Harnorgane und der Gallenwege	
Packung/en	01	016	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.03.2021	

**01 Regenaplex Nr. 59b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36863	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D2, acidum nitricum D6, aesculus hippocastanum D2, aloe D6, carbo vegetabilis D12, cinchona pubescens D12, hamamelis virginiana D3, hydrastis canadensis D8, kreosotum D8, strychnos nux-vomica D4 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Analfissuren	
Packung/en	01	013	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.02.2021	

**01 Regenaplex Nr. 71b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36687	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6, aloe D12, aurum chloratum D8, aurum metallicum D30, euphorbia palustris D6, fucus vesiculosus D3, hydrastis canadensis D6, pulsatilla pratensis D8, sulfur D8, verbasicum densiflorum D6 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Sinusitis	
Packung/en	01	010	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.04.2021	

**01 Regenaplex Nr. 79, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36508	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	agrimonia eupatoria D3, ammonii chloridum D20, aurum metallicum D30, chamomilla recutita D10, chelidonium majus D8, hepatica triloba D3, lachesis mutus D20, levisticum officinale D8, nasturtium officinale D2, taraxacum officinale D3 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Gallenblase	
Packung/en	01	019	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		02.04.2021	

**01 Regenaplex Nr. 88b, homöopathische Tropfen**

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36698	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D12, argenti nitras D30, arnica montana D6, aurum metallicum D30, calcium carbonicum hahnemanni D12, magnesii subcarbonas D10, stillingia silvatica D4, symphytum officinale D6 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Blasenschwäche	
Packung/en	01	012	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.04.2021	

**01 Relova Dolo, Brausetabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 57982	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.06.2022	

**01 Remotiv 250, Filmtabletten****02 Remotiv 500, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>52471</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	028	30 Tablette(n) D
		036	60 Tablette(n) D
		044	120 Tablette(n) D
	02	052	30 Tablette(n) D
		060	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.10.2023	

**01 Renelix, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55335</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D6 125 mg, acidum nitricum D6 125 mg, apis mellifica D4 105 mg, berberis vulgaris spag. Peka D6 145 mg, capsella bursa-pastoris spag. Peka D4 145 mg, colchicum autumnale D4 145 mg, dactylopius coccus D8 85 mg, solidago virgaurea D6 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Bei Harnwegsentzündungen und Nierensteinen	
Packung/en	01	026	50 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rheumon, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>42203</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, macrogolum 400, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	017	40 g D
		025	100 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		21.10.2023	

**01 Rhinocap, Kapseln**

Dr. Grossmann AG, Pharmaca, Hardstrasse 25, 4127 Birsfelden

Zul.-Nr.: <b>36784</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.6.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 20 mg, dimenhydrinatum 10 mg, coffeinum 25 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	016	10 Kapsel(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.03.2022	

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

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

N° d'AMM: <b>55332</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	18.04.2019
Composizione	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, natrii hyaluronas, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natricus, E 219, natrii dehydroacetat, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 50 µg pro dosi.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, natrii hyaluronas, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natricus, E 219, natrii dehydroacetat, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 µg pro dosi.	
Indicazione		rinite	
Confezione/i	01	001	10 ml D
	02	005	10 ml D
Osservazione		Trasferimento della categoria di dispensazione LATer2	
Valevole fino al		12.10.2020	



**01 Ringer-Lactat "Bichsel" ohne Glucose, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 50461	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	natrium 131 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.5 mmol, chloridum 110 mmol, dl-lactas 28 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Flüssigkeitersatz	
Packung/en	01	001	25 x 100 ml Flasche(n) Polypropylen B
		004	10 x 500 ml Flasche(n) Polypropylen B
		006	10 x 1000 ml Flasche(n) Polypropylen B
		010	3 x 3000 ml Beutel PVC B
		011	2 x 5000 ml Beutel PVC B
		012	12 x 500 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		013	8 x 1000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		015	4 x 2000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		016	3 x 3000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		018	2 x 5000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		019	1 x 250 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		020	20 x 250 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		021	24 x 250 ml Flasche(n) Polypropylen B
		076	500 ml Flasche(n) Polypropylen B
		084	1000 ml Flasche(n) Polypropylen B
		107	500 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
		108	1000 ml Beutel PP-Infusionsbeutel B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung von Packungsgrössen: zusätzliche PP-Infusionsbeutel zu 250 ml und Anpassung Packungsgrösse PP Flaschen 250 ml)	
Gültig bis		17.08.2021	

**01 Rinosedin 0,05 %, Nasentropfen****02 Rinosedin 0,1 %, Nasentropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 53349	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	013	10 ml D
	02	021	10 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		10.07.2022	

**01 Ritalin SR, Retardtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55052	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Psychotonikum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ritalin, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 20736	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Psychotonikum	
Packung/en	01	011	30 Tablette(n) A
		038	200 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Rüedi Xylo Nasenspray 0.05%, Dosierspray****02 Rüedi Xylo Nasenspray 0.1%, Dosierspray**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65262	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 45 µg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 90 µg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	004	10 ml D
	02	005	10 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.11.2020	

**01 Saxenda 6 mg/ml, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 65899	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	liraglutidum 6 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, conserv.: phenolum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		zur Gewichtsreduktion	
Packung/en	01	003	5 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		(Änderung Index Therapeuticus, früher: 01.11.0)	
Gültig bis		01.12.2021	

**01 Selenokehl, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>52426</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	natrii selenis D4 80 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei cerebraler Leistungsschwäche	
Packung/en	01	014	30 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.12.2022	

**01 Sensodyne, Proschmelz Fluorid Gelée, Gel**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60543</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.05.1.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	fluoridum 12.5 mg ut natrii fluoridum, natrii laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 131, excipients ad gelatum.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.01.2021	

**01 Simepar-Acino, Kapseln**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>38625</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	cardui mariae extractum normatum corresp. silymarinum 70 mg, thiamini hydrochloridum 4 mg, riboflavinum 4 mg, pyridoxini hydrochloridum 4 mg, cyanocobalaminum 1.2 µg, nicotinamidum 12 mg, calcii pantothenas 8 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Adjuvans bei Hepatopathien	
Packung/en	01	003	40 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Sinupret, Dragées****04 Sinupret forte, Dragées**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>53159</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.99.0.	30.04.2019
Zusammensetzung	03	rumicis crispis herba 18 mg, verbenae herba 18 mg, gentianae radix 6 mg, sambuci flos 18 mg, primulae flos 18 mg, color.: E 141ii, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	rumicis crispis herba 36.000 mg, verbenae herba 36.000 mg, gentianae radix 12.000 mg, sambuci flos 36.000 mg, primulae flos 36.000 mg, color.: E 141ii, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege	
Packung/en	03	001	50 Dragée(s) D
	04	002	20 Dragée(s) D
		003	50 Dragée(s) D
		004	100 Dragée(s) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		14.10.2023	

**01 Sinupret, Sirup**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>58752</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.99.0.	30.04.2019
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 10 g ex gentianae radix 0.07 g, primulae flos 0.207 g, rumicis crispae herba 0.207 g, sambuci flos 0.207 g, verbenae herba 0.207 g, DER: 1:11, Auszugsmittel Ethanol 59 % V/V, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem, corresp. ethanolum 8 % V/V.	
Anwendung		Akute und chronische Entzündungen der Nasennebenhöhlen und der Atemwege	
Packung/en	01	002	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		11.07.2020	

**01 Sinupret, Tropfen**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>53160</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.99.0.	30.04.2019
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 290 mg ex gentianae radix 2 mg, primulae flos 6 mg, rumicis crispae herba 6 mg, sambuci flos 6 mg, verbenae herba 6 mg, DER: 1:11, Auszugsmittel Ethanol 59 % V/V, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege	
Packung/en	01	001	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		14.10.2023	

**01 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 986 ml****02 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 1477 ml**

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

Zul.-Nr.: 62283	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	09.04.2019
Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 298 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung: alaninum 7 g, argininum 6 g, glycinum 5.5 g, histidinum 1.5 g, isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetat, methioninum 2.2 g, phenylalaninum 2.6 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.2 g, taurinum 500 mg, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, tyrosinum 200 mg, valinum 3.1 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum, triglycerida saturata media 11.3 g, olivae oleum raffinatum 9.4 g, piscis oleum 5.6 g, int-rac-alpha-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 188 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 50 g, nitrogenia 8 g, carbohydrata 125 g, materia crassa 38 g, acetat 73 mmol, phosphas 2.8 mmol, in emulsione recenter mixta 986 ml.</p> <p>Corresp. 4600 kJ pro 986 ml.</p>	
	02	<p>I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 187 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 446 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung: alaninum 10.5 g, argininum 9 g, glycinum 8.2 g, histidinum 2.2 g, isoleucinum 3.8 g, leucinum 5.6 g, lysinum anhydricum 5 g ut lysini acetat, methioninum 3.2 g, phenylalaninum 3.8 g, prolinum 8.4 g, serinum 4.9 g, taurinum 750 mg, threoninum 3.3 g, tryptophanum 1.5 g, tyrosinum 300 mg, valinum 4.6 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum, triglycerida saturata media 16.9 g, olivae oleum raffinatum 14.1 g, piscis oleum 8.4 g, int-rac-alpha-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 281 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 75 g, nitrogenia 12 g, carbohydrata 187 g, materia crassa 56 g, acetat 110 mmol, phosphas 4.2 mmol, in emulsione recenter mixta 1477 ml.</p> <p>Corresp. 6700 kJ pro 1477 ml.</p>	
Anwendung		Parenterale Ernährung für Erwachsene	
Packung/en	01	001 4 x 986 ml Biofine-Beutel	B
	02	003 4 x 1477 ml Biofine-Beutel	B
Bemerkung		(Verzicht auf Dosisstärke: 003)	
Gültig bis		09.08.2022	

**01 Solcoseryl 8 mg/g, Gel****02 Solcoseryl 4 mg/g, Gel mite**

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

Zul.-Nr.: <b>26396</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	02.04.2019
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 8.3 mg (Rind: Blut), carmellosum natricum, propylenglycolum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 4.15 mg (Rind: Blut), carmellosum natricum, propylenglycolum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Wund- und Heilgel	
Packung/en	01	018 20 g	D
	02	034 20 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		31.12.2022	

**01 Solcoseryl, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>26395</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	02.04.2019
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 2.07 mg (Rind: Blut), conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wund- und Heilsalbe	
Packung/en	01	011 20 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		31.12.2022	

**01 Solu-Cortef 100 mg, Injektions-/Infusionspräparat****02 Solu-Cortef 500 mg, Injektions-/Infusionspräparat**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>23533</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.21	01.04.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: hydrocortisonum 100 mg ut hydrocortisoni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: hydrocortisonum 500 mg ut hydrocortisoni-21 succinas natricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 4 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	01	001 2 ml Act-O-Vial	B
	02	002 4 ml Act-O-Vial	B
Bemerkung		neue Zusammensetzung	
Gültig bis		01.12.2019	

**01 Spersallerg SDU, Augentropfen (Monodosen)**

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

Zul.-Nr.: <b>53933</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.06.2.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	antazolini hydrochloridum 0.5 mg, tetryzolini hydrochloridum 0.4 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergien der Bindehaut	
Packung/en	01	017	20 x 0.3 ml Einzeldose(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		15.11.2021	

**01 Spersallerg, Augentropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>37272</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.06.2.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	antazolini hydrochloridum 0.5 mg, tetryzolini hydrochloridum 0.4 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergien der Bindehaut	
Packung/en	01	019	10 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		23.11.2023	

**01 Strensiq 40mg/ml, Injektionslösung****02 Strensiq 100mg/ml, Injektionslösung**

Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 66086	Abgabekategorie: A	Index: 07.14.0.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	asfotasum alfa 40.0 mg, natrii chloridum, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	asfotasum alfa 100 mg, natrii chloridum, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der Hypophosphatasie	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) 12 mg/0,3 ml (2 ml Durchstechflasche)	A
		002 12 Durchstechflasche(n) 12 mg/0,3 ml (2 ml Durchstechflasche)	A
		003 1 Durchstechflasche(n) 18 mg/0,45 ml (2 ml Durchstechflasche)	A
		004 12 Durchstechflasche(n) 18 mg/0,45 ml (2 ml Durchstechflasche)	A
		005 1 Durchstechflasche(n) 28 mg/0,7 ml (2 ml Durchstechflasche)	A
		006 12 Durchstechflasche(n) 28 mg/0,7 ml (2 ml Durchstechflasche)	A
		007 1 Durchstechflasche(n) 40 mg/1 ml (2 ml Durchstechflasche)	A
		008 12 Durchstechflasche(n) 40 mg/1 ml (2 ml Durchstechflasche)	A
		011 1 Durchstechflasche(n) 12 mg/0,3 ml (3 ml Durchstechflasche)	A
		012 12 Durchstechflasche(n) 12 mg/0,3 ml (3 ml Durchstechflasche)	A
		013 1 Durchstechflasche(n) 18 mg/0,45 ml (3 ml Durchstechflasche)	A
		014 12 Durchstechflasche(n) 18 mg/0,45 ml (3 ml Durchstechflasche)	A
		015 1 Durchstechflasche(n) 28 mg/0,7 ml (3 ml Durchstechflasche)	A
		016 12 Durchstechflasche(n) 28 mg/0,7 ml (3 ml Durchstechflasche)	A
		017 1 Durchstechflasche(n) 40 mg/1 ml (3 ml Durchstechflasche)	A
		018 12 Durchstechflasche(n) 40 mg/1 ml (3 ml Durchstechflasche)	A
	02	009 1 Durchstechflasche(n) 80 mg/0,8 ml (2 ml Durchstechflasche)	A
		010 12 Durchstechflasche(n) 80 mg/0,8 ml (2 ml Durchstechflasche)	A
		019 1 Durchstechflasche(n) 80 mg/0,8 ml (3 ml Durchstechflasche)	A
		020 12 Durchstechflasche(n) 80 mg/0,8 ml (3 ml Durchstechflasche)	A
Bemerkung		(Ergänzung neuer Packungsgrößen - (3 ml Durchstechflasche))	



Gültig bis 15.08.2021

**02 Strepsils Erdbeer zuckerfrei, Lutschtabletten**

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>58443</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.	18.04.2019
Zusammensetzung	02	alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, amylmetacresolum 0.6 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	02	003 16 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Strepsils Honig & Zitrone, Lutschtabletten**

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>58440</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, amylmetacresolum 0.6 mg, aromatica, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Strepsils Orange mit Vitamin C, Lutschtabletten**

Reckitt Benckiser (Switzerland) AG, Richtistrasse 5, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>58441</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, amylmetacresolum 0.6 mg, acidum ascorbicum 33.5 mg, natrii ascorbas 74.9 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 110, E 124, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**03 Supradyn Vital 50+, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54749</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.52	04.04.2019
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 1333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alpha-tocopherolum 15 mg, thiamini hydrochloridum 2.1 mg, riboflavinum 2.4 mg, pyridoxini hydrochloridum 3 mg, cyanocobalaminum 1.5 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 0.3 mg, acidum d-pantothenicum 6 mg, biotinum 75 µg, acidum ascorbicum 90 mg, mineralia: calcium 160 mg, magnesium 120 mg, ferrum 5.6 mg, cuprum 1 mg, manganum 1.4 mg, iodum 60 µg, selenium 28 µg, zincum 6 mg, alia: ginseng extractum 50 mg, int-rac-alpha-tocopherolum 27 µg, color.: E 141, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	03	003	30 Tablette(n) D
		004	90 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Syncotal, Weichgelatinecapseln**

Alpen Pharma AG, Casinoplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>65410</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum rectificatum 198.00 mg, aurantii dulcis aetheroleum rectificatum 96.00 mg, limonis aetheroleum rectificatum 3.00 mg, myrti folii aetheroleum rectificatum 3.00 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Bronchitis und Sinusitis	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.06.2021	

**01 TachoSil, Schwamm**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 670	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	collagenum ex equum, fibrinogenum humanum 5.5 mg, thrombinum humanum 2 U.I., riboflavinum 18.2 µg, albuminum humanum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, l-arginini hydrochloridum, pro praeparatione.	
Anwendung		unterstützende Behandlung in der Chirurgie zur Verbesserung der Hämostase, wenn Standardtechniken insuffizient sind, die Wirksamkeit wurde nur in der Leberchirurgie belegt	
Packung/en	01	001	1 Tüchlein 1 Wundauflage zu 3,0 cm x 2,5 cm B
		002	5 Tüchlein 5 Wundauflagen zu je 3,0 cm x 2,5 cm B
		003	1 Tüchlein 1 vorgerollte Versiegelungsmatrix zu 4,8 cm x 4,8 cm B
		011	2 Tüchlein 2 Wundauflagen zu je 4,8 cm x 4,8 cm B
		021	1 Tüchlein 1 Wundauflage zu 9,5 cm x 4,8 cm B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Talval, Creme**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 46055	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	idrocilamidum 50 mg, propylenglyolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Muskelrelaxans / Entzündungshemmer	
Packung/en	01	012	50 g D
		020	100 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		21.12.2019	

**01 Tamiflu 75 mg, Kapseln****02 Tamiflu 30 mg, Kapseln****03 Tamiflu 45 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>55196</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.03.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	oseltamivirum 75 mg ut oseltamiviri phosphas, carmellosum natricum conexum, excipiens pro capsula.	
	02	oseltamivirum 30 mg ut oseltamiviri phosphas, carmellosum natricum conexum, excipiens pro capsula.	
	03	oseltamivirum 45 mg ut oseltamiviri phosphas, carmellosum natricum conexum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Influenza A und B	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) B
	02	003	10 Kapsel(n) B
	03	005	10 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tannosynt flüssig, wässriges Konzentrat**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>32238</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	phenoli/cresoli sulfonatis/formaldehydi/urei condensatum 400 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nässende und juckende Hauterkrankungen	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.10.2020	

**01 Tavegyl, Injektionslösung**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>35501</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	15.04.2019
Zusammensetzung	01	clemastinum 2 mg ut clemastini fumaras, sorbitolum, ethanolum, propylenglycolum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	029	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Terbinafin Helvepharm, Creme**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57513</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum zur topischen Anwendung	
Packung/en	01	002	15 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		24.10.2021	

**01 Terzolin, Shampoo**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>53698</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	ketoconazolum 10 mg, propylenglycolum, arom.: vanillinum et alia, color.: E 131, antiox.: E 321, conserv.: quaternium-15, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Antimykotikum/Antiseborrhoikum	
Packung/en	01	018	60 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		25.09.2022	

**02 Tesalin N, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>55974</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.8.	30.04.2019
Zusammensetzung	02	petasitidis folii extractum carbonei dioxido 17.8-40.0 mg corresp. petasina 8 mg, DER: 50-100:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Behandlung der Symptome von Heuschnupfen (allergische Rhinitis)	
Packung/en	02	001	20 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.03.2023	

**01 Tetracaine 1 % SDU Faure, Augentropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>47000</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.03.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	tetracaini hydrochloridum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
Packung/en	01	025	4 x 5 Einzeldose(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tetravac, suspension injectable**

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

N° d'AMM: <b>612</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.08.	03.04.2019
Composition	01	virus poliomyelitis typus 1 inactivatus 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus 32 U., toxoidum diphtheriae 20 U.I., toxoidum tetani 40 U.I., pertussis antigenum: toxoidum pertussis 25 µg et haemagglutininum filamentosum 25 µg, aluminium ut aluminii oxidum hydricum, formaldehydum, medium199 50 µl, ethanolum, conserv.: phenoxyethanolum 2.5 µl, residui: glutaralum, neomycinum, streptomycinum, polymyxinum B, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Indication		Immunisation active contre la diphtérie, le tétanos, la coqueluche et la poliomyélite chez l'enfant dès le 2eme mois jusqu'à 7 ans révolus	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s) B
		002	10 seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Toctino 10 mg, Weichkapseln****02 Toctino 30 mg, Weichkapseln**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>58711</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.04.0.	11.04.2019
Zusammensetzung	01	alitretinoinum 10 mg, excipients pro capsula.	
	02	alitretinoinum 30 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Erwachsenen mit therapierefraktärem schwerem chronischem Handekzem, die eine ausgebaute lokale Behandlung für mind. 4 Wochen erhalten und nicht darauf angesprochen haben.	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	A
	02	002 30 Kapsel(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tonopan, Filmtabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55895</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	013 10 Tablette(n)	D
		014 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		28.06.2022	

**01 Toxex, homöopathisch-spagyrische Globuli**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54678</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	argenti nitras D12 7.5 %, bryonia cretica spag. Peka D6 14.5 %, echinacea spag. Peka D6 16.5 %, glechoma hederacea spag. Peka D6 15.5 %, hydrastis canadensis D12 7.5 %, magnesii fluoridum D12 7.5 %, okoubaka aubrevillei e cortice D4 16.5 %, pulsatilla pratensis spag. Peka D6 14.5 %, excipients ad globulos.	
Anwendung		Bei Schleimhautentzündungen im Bereich des Magen-Darmtraktes	
Packung/en	01	010 10 g	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.11.2023	

**01 Toxex, homöopathisch-spagyrische Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54251	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	argenti nitras D12 75 mg, bryonia cretica spag. Peka D6 145 mg, echinacea spag. Peka D6 165 mg, glechoma hederacea spag. Peka D6 155 mg, hydrastis canadensis D12 75 mg, magnesii fluoridum D12 75 mg, okoubaka aubrevillei e cortice D4 165 mg, pulsatilla pratensis spag. Peka D6 145 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Bei Schleimhautentzündungen im Bereich des Magen-Darmtraktes	
Packung/en	01	017	50 ml D
		025	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.11.2023	

**01 Traumalix Dolo Gel 5 %, Gel**  
**02 Traumalix Dolo EmGel 10 %, Gel**  
Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49673	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	108	40 g D
		116	100 g D
	02	001	40 g D
		002	100 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		22.08.2022	

**01 Traumalix forte, Gel**  
Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53911	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, macrogolum 400, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	40 g D
		002	100 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		23.08.2021	

**01 Traumalix forte, Spray**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>51379</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	01.04.2019
Zusammensetzung	01	etofenamatum 100 mg, propylenglycolum, macrogolum 400, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antirheumatikum	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		26.04.2021	

**01 Triamject 20 mg, Injektionssuspension**

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>62962</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.24	11.04.2019
Zusammensetzung	01	triamcinoloni hexacetonidum 20 mg, polysorbatum 80, sorbitolum liquidum non cristallisabile, conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündliche und degenerative Gelenkerkrankungen	
Packung/en	01	001	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		002	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Triofan Rhinitis retard, capsules**

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

N° d'AMM: <b>33445</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.6.	18.04.2019
Composition	01	chlorphenamini maleas 4 mg, phenylephrini hydrochloridum 20 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	01	001	10 capsule(s) D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		28.04.2024	

**01 Triofan Rhume sans conservant, spray-doseur pour adultes et enfants****02 Triofan Rhume sans conservant, spray-doseur pour petits enfants et nourrissons**

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

N° d'AMM: <b>55066</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	18.04.2019
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, carbocisteinum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, carbocisteinum 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	007	10 ml D
	02	005	10 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		06.07.2021	



**01 Triofan Rhume, gouttes nasales pour enfants****02 Triofan Rhume, gouttes nasales pour adultes**

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

N° d'AMM: <b>46620</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	18.04.2019
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, carbocisteinum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 g.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, carbocisteinum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	046	10 ml D
	02	054	10 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		11.12.2020	

**01 Triofan Rhume, spray-doseur pour adultes et enfants****02 Triofan Rhume, spray-doseur pour petits enfants et bébés**

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

N° d'AMM: <b>46621</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	18.04.2019
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, carbocisteinum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, carbocisteinum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	077	10 ml D
	02	085	10 ml D
Remarque		Changement de catégorie de remise LPT <sub>h</sub> 2	
Valable jusqu'au		11.12.2020	

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

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65178</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.04.2019
Zusammensetzung	01	arsenii trioxidum 10 mg, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Akute Promyelozytenleukämie (APL)	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Tropicamide 0,5 % SDU Faure, Augentropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>54733</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.02.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	tropicamidum 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mydriaticum	
Packung/en	01	038	20 Einzeldose(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Trusopt, collyre**

Santen SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: <b>52969</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	04.04.2019
Composition	01	dorzolamidum 20 mg ut dorzolamidi hydrochloridum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		glaucome	
Conditionnements	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ultravist 240, Injektionslösung

02 Ultravist 300, Injektionslösung

03 Ultravist 370, Injektionslösung

04 Ultravist 150, Injektionslösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 46969	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	iopromidum 499 mg corresp. iodum 240 mg, natrii calcii edetas, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iopromidum 623 mg corresp. iodum 300 mg, natrii calcii edetas, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iopromidum 769 mg corresp. iodum 370 mg, natrii calcii edetas, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	iopromidum 312 mg corresp. iodum 150 mg, natrii calcii edetas, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	243	1 x 50 ml B
	02	001	1 x 10 ml B
		030	1 x 20 ml B
		065	10 x 50 ml B
		081	10 x 100 ml B
		251	1 x 50 ml B
		278	1 x 100 ml B
		316	1 x 200 ml B
		324	10 x 200 ml B
		332	8 x 500 ml B
		382	1 x 75 ml B
		406	1 x 125 ml B
		415	1 x 75 ml vorgefüllte Patrone B
		416	1 x 100 ml vorgefüllte Patrone B
		417	2 x 5 x 100 ml vorgefüllte Patrone B
		418	1 x 125 ml vorgefüllte Patrone B
	03	111	10 x 50 ml B
		146	10 x 100 ml B
		154	1 x 200 ml B
		197	1 x 30 ml B
		286	1 x 50 ml B
		294	1 x 100 ml B
		308	10 x 200 ml B
		359	8 x 500 ml B
		419	1 x 100 ml vorgefüllte Patrone B
		420	2 x 5 x 100 ml vorgefüllte Patrone B
	04	227	1 x 50 ml B
		374	1 x 200 ml B
Bemerkung		(Neue zusätzliche Packungsgrösse: Ultravist 300: 1 x 10 ml Vial)	
Gültig bis		10.11.2020	

**01 Upelva, homöopathisch-spagyrische Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51535	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	chamaelirium luteum D6 125 mg, cyclamen europaeum D6 125 mg, datura stramonium D12 85 mg, delphinium staphisagria spag. Peka D6 125 mg, hypericum perforatum D4 145 mg, kalii carbonas D4 145 mg, viburnum opulus D6 125 mg, xanthoxylon fraxineum D6 125 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Menstruationsbeschwerden	
Packung/en	01	021	50 ml D
		023	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		27.09.2021	

**01 Usneabasan, homöopathische Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51535	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	usnea barbata TM corresp. ethanololum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Kopfschmerzen	
Packung/en	01	014	30 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		04.01.2022	

**01 Venlafaxin Spirig HC retard 75, Retardkapseln**

**02 Venlafaxin Spirig HC retard 150, Retardkapseln**

**03 Venlafaxin Spirig HC retard 37.5, Retardkapseln**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 60134	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	30.04.2019
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, excipients pro capsula.	
	02	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 110, E 131, excipients pro capsula.	
	03	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, color.: E 104, E 124, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	007	14 Kapsel(n) B
		008	28 Kapsel(n) B
		009	98 Kapsel(n) B
	02	010	14 Kapsel(n) B
		011	28 Kapsel(n) B
		012	98 Kapsel(n) B
	03	013	7 Kapsel(n) B
		014	28 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Ventolin Diskus, Multidosen-Pulverinhalator**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53898</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	salbutamolium 200 µg ut salbutamoli sulfas, excipiens ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	017 60 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Verrumal, Lösung**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>42695</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 10.09.3.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 5 mg, acidum salicylicum 100 mg, dimethylis sulfoxidum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Warzen	
Packung/en	01	017 13 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vertigoheel, homöopathische Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>41460</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	ambra grisea D6 30 mg, conium maculatum D3 30 mg, anamirta cocculus D4 210 mg, petroleum rectificatum D8 30 mg, potenziert mit: excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Schwindelzuständen	
Packung/en	01	016 50 Tablette(n)	D
		024 250 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		03.12.2023	

**01 Vertigoheel, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>41461</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	ambra grisea D6 10.0 g, conium maculatum D3 10.0 g, anamirta cocculus D4 70.0 g, petroleum rectificatum D8 10.0 g ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Schwindelzuständen	
Packung/en	01	012 30 ml	D
		020 100 ml	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		03.12.2023	

**01 Vibrocil, Dosierspray**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>50421</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	015	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.12.2023	

**01 Vibrocil, Gel**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>50008</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	010	12 g Tube D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.12.2023	

**01 Vibrocil, Spray**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>50010</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2023	

**01 Vibrocil, Tropfen**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>50009</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.2.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	017	15 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		16.12.2023	

**01 Vicks VapoRub, pommade**

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

N° d'AMM: <b>54740</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	05.04.2019
Composition	01	camphora racemica 50 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 50 mg, levomentholum 27.5 mg, eucalypti aetheroleum 15 mg, thymolum 2.5 mg, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		En cas d'affections des voies respiratoires	
Conditionnements	01	043	50 g D
		044	100 g D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Vimpat 50 mg, comprimés pelliculés**

**02 Vimpat 100 mg, comprimés pelliculés**

**03 Vimpat 150 mg, comprimés pelliculés**

**04 Vimpat 200 mg, comprimés pelliculés**

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: <b>59002</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	16.04.2019
Composition	01	lacosamidum 50 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	lacosamidum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	lacosamidum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	lacosamidum 200 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	001	14 comprimé(s) B
	02	003	14 comprimé(s) B
		004	168 comprimé(s) B
		013	56 comprimé(s) B
	03	005	14 comprimé(s) B
		006	168 comprimé(s) B
		014	56 comprimé(s) B
	04	007	14 comprimé(s) B
		008	168 comprimé(s) B
		015	56 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**02 Vimpat 10 mg/ml, sirop**

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: <b>59003</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	16.04.2019
Composition	02	lacosamidum 10 mg, arom.: vanillinum, aspartamum et alia, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	02	003	200 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Vimpat 200 mg/ 20 ml, solution pour perfusion**

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: <b>59004</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	16.04.2019
Composition	01	lacosamidum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	01	001	1 ampoule(s) Stechampulle à 20 ml <span style="float: right;">B</span>
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Vipera redi (Vipera aspis) D8/C4, Granules/Globules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: <b>59646</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Composition	01	vipera redii C4, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. Changement de catégorie de remise LPh2	
Valable jusqu'au		12.05.2021	

**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.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A 100 U.I., albuminum seri humani, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Vorübergehende Verbesserung des Aussehens, wenn die Ausprägung der folgenden Gesichtsfalten eine erheblich psychologische Belastung für erwachsene Patienten darstellt: moderate bis starke vertikale Falten zwischen den Augenbrauen sichtbar bei maximalem Stirnrunzeln (Glabellafalten) und/oder moderate bis starke seitliche Kanthalfalten (Krähenfüsse) sichtbar bei maximalem Lächeln und/oder moderate bis starke Stirnfalten, sichtbar bei maximalem Anheben der Augenbrauen.	
Packung/en	01	002	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		24.09.2022	

**01 Vitamin B1 Streuli, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>34078</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B1-Präparat	
Packung/en	01	017	20 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		025	100 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.09.2022	



**01 Vitamin B6 Streuli 40 mg, Tabletten****02 Vitamin B6 Streuli 300 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>34173</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	03.04.2019
Zusammensetzung	01	pyridoxini hydrochloridum 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	pyridoxini hydrochloridum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin B6-Präparat	
Packung/en	01	028 100 Tablette(n)	D
		109 20 Tablette(n)	D
	02	060 100 Tablette(n)	D
		117 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		06.09.2022	

**01 Voltaren Dolo forte 25 mg, Dragées**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58094</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Dragée(s)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		09.10.2022	

**01 Voltaren Dolo Liquid Caps, Weichgelatine kapseln****02 Voltaren Dolo forte 25 mg Liquid Caps, Weichgelatine kapseln**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58196</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 12.5 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	diclofenacum kalicum 25 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002 10 Kapsel(n)	D
		003 20 Kapsel(n)	D
	02	001 10 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		21.04.2020	

**01 Voltaren Dolo, Filmtabletten**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55024</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	05.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	D
		003 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		23.03.2021	

**01 Voltaren Rapid Liquid Capsules 50 mg, Weichgelatinecapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65045</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 50 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiphlogisticum, Analgeticum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Xaluprine 20 mg/ml, Suspension zum Einnehmen**

Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>65371</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	24.04.2019
Zusammensetzung	01	mercaptapurinum 20 mg, conserv.: E 219, E 215, E 202, arom.: aspartamum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	100 ml Suspension zum Einnehmen A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Xatral 2,5 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>50205</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	30.04.2019
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		hyperplasie bénigne de la prostate	
Conditionnements	01	037	60 comprimé(s) B
Remarque		(De soumettre de suppression de la taille d'emballage 30 comprimés)	
Valable jusqu'au		18.02.2024	

**01 Xeomin 50 LD50-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung****02 Xeomin 100 LD50-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>62080</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum typus A (150 kD) 50 U.I., saccharum, albuminum seri humani, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum typus A (150 kD) 100 U.I., saccharum, albuminum seri humani, pro vitro.	
Anwendung		Zur symptomatischen Behandlung von Blepharospasmus bei Erwachsenen, zervikaler Dystonie mit überwiegend rotatorischer Komponente (Torticollis spasmodicus) bei Erwachsenen, Spastik der oberen Extremitäten bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		11.04.2023	

**01 Xultophy Insulin Degludec 100 E/ml und Liraglutide 3.6 mg/ml, Injektionslösung**

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65041</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.	23.04.2019
Zusammensetzung	01	insulinum degludecum 600 nmol corresp. insulinum degludecum 100 U., liraglutidum 3.6 mg, phenolum 5.7 mg, glycerolum, zincum ut zinci acetat dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus bei Erwachsenen	
Packung/en	01	005	3 x 3 ml FlexTouch <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Xylo-Mepha 0.1%, Nasenspray****02 Xylo-Mepha 0.05%, Nasenspray**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57259</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	18.04.2019
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	004	10 ml <span style="float: right;">D</span>
	02	006	10 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		30.06.2020	

**01 Zanidip 10 mg, Filmtabletten****02 Zanidip 20 mg, Filmtabletten**

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>54874</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.06.1.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	lercanidipini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	lercanidipini hydrochloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	014	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		022	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	030	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		049	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zavesca, Kapseln**

Actelion Pharmaceuticals Ltd, Gewerbestrasse 16, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 56898	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	10.04.2019
Zusammensetzung	01	miglustatum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung des Morbus Gaucher Typ 1, Behandlung progressiver neurologischer Manifestationen bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten mit Niemann-Pick-Krankheit Typ C	
Packung/en	01	001	84 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Zeel comp., homöopathische Salbe**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54027	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	26.04.2019
Zusammensetzung	01	arnica montana D2 3 mg, rhus toxicodendron D2 2.7 mg, sanguinaria canadensis D2 2.25 mg, solanum dulcamara D2 0.75 mg, sulfur D6 2.7 mg, alcohol cetylicus et stearylicus, paraffinum liquidum, vaselinum album, ethanolum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei arthrotisch bedingten Beschwerden	
Packung/en	01	036	100 g D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		28.11.2022	

**01 Zinkokehl D3, Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50233	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	25.04.2019
Zusammensetzung	01	zinci gluconas D3 0.08 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei nervöser Erschöpfung	
Packung/en	01	014	30 ml D
		022	100 ml D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		18.01.2024	

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

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 15219	Abgabekategorie: D	Index: 13.05.1.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	fluoridum 0.25 mg ut natrii fluoridum, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	fluoridum 1 mg ut natrii fluoridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Packung/en	01	068	400 Tablette(n) D
	03	076	250 Tablette(n) D
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
Gültig bis		31.12.2022	

**01 Zymafluor, Tropfen**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>52460</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.05.1.	04.04.2019
Zusammensetzung	01	fluoridum 1.14 mg ut natrii fluoridum, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 18 gutta.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Bemerkung		Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.03.2024	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Albipen LA ad us. vet., Injektionssuspension**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>42699</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	24.04.2019
Zusammensetzung	01	ampicillinum 100 mg, aluminii monostearas, antiox.: E 312 87.5 µg, cocos oleum q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	020	80 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Contacera 20 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: <b>63245</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.04.2019
Zusammensetzung	01	meloxicamum 20 mg, megluminum, macrogolum 400, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 159.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	001	50 ml Flasche(n) B
		002	100 ml Flasche(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Depo-Promone ad us. vet., Injektionssuspension**

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: <b>42046</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	29.04.2019
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetat 50 mg, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii chloridum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.139 mg, E 218 1.298 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Unterdrückung der Brunst, Metorrhagien bei Hündinnen und Kätzinnen	
Packung/en	01	001	3 ml B
		019	5 ml B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 3 ml)	
Gültig bis		30.10.2023	

**01 Dexdomitor 0.5 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung****02 Dexdomitor 0.1 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>58843</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	11.04.2019
Zusammensetzung	01	dexmedetomidini hydrochloridum 0.5 mg corresp. dexmedetomidinum 0.42 mg, natrii chloridum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	dexmedetomidini hydrochloridum 0.1 mg corresp. dexmedetomidinum 0.08 mg, natrii chloridum, conserv.: propylis parahydroxybenzoas 0.2 mg, E 218 2.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injektionslösung zur Sedation von Hunden und Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml	A
	02	002 15 ml	A
Bemerkung		(Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Dexdomitor 0.1 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung)	
Gültig bis		01.06.2024	

**01 Ferriphor 10% ad us. vet., Injektionslösung****02 Ferriphor 20% ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>35475</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.04.2019
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, natrii chloridum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ferrum 200 mg ut ferri hydroxidum/dextranum, natrii chloridum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Eisenpräparat für Ferkel	
Packung/en	01	036 100 ml	B
	02	044 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Kesium 50 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables**  
**02 Kesium 62.5 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables**  
**03 Kesium 250 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables**  
**04 Kesium 500 mg ad us. vet., comprimés à croquer sécables**  
 Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: <b>63244</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	17.04.2019
Composition	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 50 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 12.5 mg ut kalii clavulanas, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, aromatica, excipients pro compresso.	
	04	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Antibiotique pour chats et chiens	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Metricure ad us. vet., Suspension**  
 MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>54914</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	18.04.2019
Zusammensetzung	01	cefapirinum 500 mg ut cefapirinum benzathinum, excipients ad suspensionem pro vase 19 g.	
Anwendung		Subaktue oder chronische Endometritis bei Kühen	
Packung/en	01	016 12 Stück Injektoren	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Neodermovet ad us. vet., Salbe**  
 Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>42814</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	18.04.2019
Zusammensetzung	01	dichlorophenum 10 mg, chlorhexidini diacetat 5 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Salbe gegen Pilzkrankungen der Haut bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	024 50 g	D
		032 200 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	



**01 Pen-Strep 20/20 ad us. vet., Injektionssuspension**

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>43021</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	18.04.2019
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200 mg corresp. 200'000 U.I., dihydrostreptomycinum 200 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, natrii citras dihydricus, lecithinum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schafen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	028	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Previcox 57 mg ad us. vet., comprimés à croquer****02 Previcox 227 mg ad us. vet., comprimés à croquer**

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

N° d'AMM: <b>56979</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	25.04.2019
Composition	01	firocoxibum 56.88 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	firocoxibum 227.28 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chiens	
Conditionnements	01	001	60 comprimé(s) B
		002	10 comprimé(s) B
		004	30 comprimé(s) B
	02	003	60 comprimé(s) B
		006	10 comprimé(s) B
		008	30 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

**01 Progesteron Stricker ad us. vet., Injektionslösung**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>35773</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	29.04.2019
Zusammensetzung	01	progesteronum 25 mg, conserv.: alcohol benzylicus 65 mg, ethylis oleas q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gestagen-Therapie bei Tieren	
Packung/en	01	010	100 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Sera KOI Bakto Tabs ad us. vet., Futtertabletten**

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 59432	Abgabekategorie: D	Index:	16.04.2019
Zusammensetzung	01	nifurpirinolum 345 µg, color.: E 102, E 124, excipients pro compresso.	
Anwendung		Arzneimittel gegen inneren bakteriellen Befall für Koi und andere Zierfische im Gartenteich	
Packung/en	01	001 675 Tablette(n)	D
		003 1350 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Thiamatab 2.5 mg ad us. vet., Filmtabletten für Katzen****02 Thiamatab 5 mg ad us. vet., Filmtabletten für Katzen****03 Thiamatab 1.25 mg ad us. vet., Filmtabletten für Katzen**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66630	Abgabekategorie: B	Index:	11.04.2019
Zusammensetzung	01	thiamazolum 2.5 mg, color.: E 122, excipients pro compresso obducto.	
	02	thiamazolum 5.0 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	thiamazolum 1.25 mg, color.: E 110, E 124, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur Langzeit-Therapie bei feliner Hyperthyreose und zur prä-operativen Stabilisierung bei feliner Hyperthyreose vor einer Thyreoidektomie	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	B
	02	002 100 Tablette(n)	B
	03	003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Ergänzung einer Dosisstärke, neu: Thiamatab 1.25 mg ad us. vet., Filmtabletten für Katzen)	
Gültig bis		28.05.2023	

**01 Ubrolexin ad us. vet., intramammäre Suspension**

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

Zul.-Nr.: 59449	Abgabekategorie: A	Index:	29.04.2019
Zusammensetzung	01	Suspension: cefalexinum anhydricum 200 mg ut cefalexinum monohydricum, kanamycini monosulfas 133 mg corresp. kanamycinum 111 mg, vaselinum flavum, paraffinum liquidum, ad suspensionem pro vase 10 g. Tela cum solutione 1.5 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.	
Anwendung		Antibiotikakombination zur intramammären Anwendung bei laktierenden Milchkühen	
Packung/en	01	001 10 x 10 g Injektoren	A
		002 20 x 10 g Injektoren	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

**01 Vidalta 10 mg ad us. vet., Filmpillen für Katzen****02 Vidalta 15 mg ad us. vet., Filmpillen für Katzen**

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>62984</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.04.2019
Zusammensetzung	01	carbimazolum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	carbimazolum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Hyperthyreose bei Katzen	
Packung/en	01	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	02	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, früher: nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		03.07.2024	

**01 Westocillin ad us. vet., Injektionssuspension**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>50662</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	29.04.2019
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200 mg corresp. 200'000 U.I., dihydrostreptomycinum 250 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum 20 mg, povidonum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: propylis parahydroxybenzoas natricus 0.3 mg, E 219 0.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Kälbern, Ziegen, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	020 100 ml	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

## 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 01.04.2019 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

A compter du 01.04.2019, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55269	Visudyne, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Per 05.04.2019 ändert die Firma **Biogen Switzerland AG** ihr Firmendomizil von Zählerweg 6, 6300 Zug nach **Neuhofstrasse 30, 6340 Baar**.

A compter du 05.04.2019, l'entreprise **Biogen Switzerland AG** actuellement sise Zählerweg 6, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Neuhofstrasse 30, 6340 Baar**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
56735	Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze
57273	Tysabri 300 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
62178	Avonex Pen, Injektionslösung in einem Fertigpen
62831	Tecfidera, magensaftresistente Kapseln
65240	Plegridy, Injektionslösung in einer Fertigspritze
65242	Plegridy Pen, Injektionslösung in einem Fertigpen
66495	Spinraza, Injektionslösung

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

Zeichenerklärung / Légende

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Carboplatin Sandoz eco 50 mg / 5 ml, Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62873	A	07.16.1.	18.04.2019
1	02	<b>Carboplatin Sandoz eco 150 mg / 15 ml, Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62873	A	07.16.1.	18.04.2019
1	03	<b>Carboplatin Sandoz eco 450 mg / 45 ml, Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62873	A	07.16.1.	18.04.2019
1	04	<b>Carboplatin Sandoz eco 600 mg / 60 ml, Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62873	A	07.16.1.	18.04.2019
1	01	<b>Cissus-Ossa D3, Trituratio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59517	D	20.02.0.	11.04.2019
1	01	<b>Crataegus 33%/Kalmia latifolia D1 aa, Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59968	B	20.02.0.	11.04.2019
1	01	<b>Doloarthrosenex Spray sine Heparino</b> Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	44788	D	07.10.4.	01.02.2020

1	01	<b>Ecodurex, Tabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>47837</b>	<b>B</b>	05.01.0.	04.04.2019
1	01	<b>Esomeprazol Sandoz i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62145</b>	<b>B</b>	04.99.0.	03.04.2019
1	01	<b>Felden, Gel</b> Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>48305</b>	<b>D</b>	07.10.4.	25.03.2020
1	01	<b>Formica 5% Äusserliche Flüssigkeit</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59721</b>	<b>D</b>	20.02.0.	11.04.2019
1	01	<b>Gliclazid MR Servier 30mg, comprimés à libération modifiée</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65575</b>	<b>B</b>	07.06.2.	04.04.2019
1	02	<b>Gliclazid MR Servier 60mg, comprimés à libération modifiée</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65575</b>	<b>B</b>	07.06.2.	04.04.2019
1	01	<b>Indapamide SR Servier 1.5 mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65517</b>	<b>B</b>	02.07.1.	05.04.2019
1	01	<b>Invirase, Kapseln</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>53691</b>	<b>A</b>	08.03.0.	18.04.2019
1	01	<b>Kardionin, Filmtabletten</b> Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn	<b>62992</b>	<b>D</b>	02.98.0.	29.04.2019
1	01	<b>Ledum palustre D3, Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	<b>59725</b>	<b>D</b>	20.02.0.	11.04.2019
1	02	<b>Mandokef 1 g, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>40905</b>	<b>A</b>	08.01.3.	10.04.2019

1	03	<b>Mandokef 2 g, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	40905	A	08.01.3.	10.04.2019
1	01	<b>Mercurius vivus naturalis D6, Dilutio</b> Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59755	B	20.02.0.	11.04.2019
1	01	<b>Mucosolvon, comprimés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	43870	D	03.02.0.	24.04.2019
1	01	<b>Oseltamivir-Mepha 30 mg, Kapseln</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66645	B	08.03.0.	18.04.2019
1	02	<b>Oseltamivir-Mepha 45 mg, Kapseln</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66645	B	08.03.0.	18.04.2019
1	03	<b>Oseltamivir-Mepha 75 mg, Kapseln</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66645	B	08.03.0.	18.04.2019
1	01	<b>Paracetamol-Mepha 1000, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62337	B	01.01.1.	23.04.2019
1	01	<b>Perindopril N Servier 5 mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	65516	B	02.07.1.	05.04.2019
1	02	<b>Perindopril N Servier 10 mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	65516	B	02.07.1.	05.04.2019
1	01	<b>Perindopril-Amlodipine Servier 5mg/5mg, comprimés</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	65462	B	02.07.2.	05.04.2019
1	02	<b>Perindopril-Amlodipine Servier 5mg/10mg, comprimés</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	65462	B	02.07.2.	05.04.2019

1	03	<b>Perindopril-Amlodipine Servier 10mg/5mg, comprimés</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65462</b>	<b>B</b>	02.07.2. 05.04.2019
1	04	<b>Perindopril-Amlodipine Servier 10mg/10mg, comprimés</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65462</b>	<b>B</b>	02.07.2. 05.04.2019
1	01	<b>Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 5/5/1.25mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65606</b>	<b>B</b>	02.07.2. 05.04.2019
1	02	<b>Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 5/10/1.25mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65606</b>	<b>B</b>	02.07.2. 05.04.2019
1	03	<b>Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 10/5/2.5mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65606</b>	<b>B</b>	02.07.2. 05.04.2019
1	04	<b>Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 10/10/2.5mg, comprimé pelliculé</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65606</b>	<b>B</b>	02.07.2. 05.04.2019
1	01	<b>Perindopril-Indapamide N Servier 10mg/2.5mg, comprimés pelliculés</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65520</b>	<b>B</b>	02.07.2. 05.04.2019
1	01	<b>Perindopril-Indapamide N Servier 2.5mg/0.625mg, comprimés pelliculés</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65519</b>	<b>B</b>	02.07.2. 05.04.2019
1	02	<b>Perindopril-Indapamide N Servier 5mg/1.25 mg, comprimés pelliculés</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>65519</b>	<b>B</b>	02.07.2. 05.04.2019
1	03	<b>Santasapina, Husten-Bonbons</b> Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	<b>54983</b>	<b>E</b>	12.03.9. 15.04.2019
1	01	<b>Vexol, Augentropfen</b> Alcon Switzerland SA, 6343 Risch	<b>54242</b>	<b>A</b>	11.06.1. 01.05.2019



**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

1	01	<b>Folligon ad us. vet., Injektionspräparat</b> MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern	<b>37519</b>	<b>B</b>	01.06.2019
4	01	<b>Respirot ad us. vet., Tropfen</b> Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	<b>34482</b>	<b>C</b>	04.03.2019

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

Zeichenerklärung / Légende

- 1 Erlöschen der regulären Zulassung  
Extinction de l'AMM standard
- 2 Erlöschen der befristeten Zulassung  
Extinction de l'AMM à durée limitée

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.

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	--------------------------------------

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Coop Vitality Wund- und Heilsalbe</b> Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>65498</b>	<b>D</b>	10.06.0.	22.09.2019
1	01	<b>Lariam, Tabletten</b> Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL	<b>46010</b>	<b>A</b>	08.04.1.	21.03.2019

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Embrocation Stricker ad us.vet., Emulsion</b> Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee	35685	D	23.09.2019
1	01	<b>Synulox Tropfen ad us.vet.</b> Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	52626	A	06.09.2019

**Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation  
oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels**  
**Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension  
de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament**

Anwendungsgebiet gemäss Antrag der Gesuchstellerin  
 Champ d'application selon demande du requérant

Wirkstoffe (Anzahl Arzneimittel) Gesuchstyp Anwendungsgebiet Gesuchstellerin	Datum Eingang
Principe(s) actif(s) (nombre de médicaments) Type de demande Champ d'application Requérant	Date de réception

**Humanarzneimittel / Produits à usage humain**

<b>Flurbiprofen</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung bei schmerzhaften Entzündungen der Rachenschleimhaut Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel	01.04.2019
<b>Avelumab</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation advanced renal cell carcinoma in combination with Axitinib Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug	02.04.2019
<b>Atezolizumab</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation 1L NSCLC (Erstlinientherapie Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom) Roche Pharma (Schweiz) AG, Schönmattstrasse 2, 4153 Reinach BL	08.04.2019
<b>Pembrolizumab</b> (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Plattenepithelkarzinom des Kopf-Hals-Bereichs MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	08.04.2019
<b>Rifamycin Natrium</b> (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation Reisediarrhoe Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	09.04.2019
<b>apis mellifica D6, euphrasia 3c D6 und Sabadilla D6 zu gleichen Teilen</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Überempfindlichkeitsreaktionen der Augen Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	10.04.2019

<b>Atropa bella-donna D6, Euphrasia 3c D6, Hydragyrum bichloratum D6</b> (1 Arzneimittel)	11.04.2019
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation bei Augenreizungen Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen	
<b>Bortezomib</b> (1 Arzneimittel)	12.04.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Zytostatikum Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	
<b>Daratumumab</b> (1 Arzneimittel)	12.04.2019
Änderung, neue Indikation Darzalex ist indiziert in Kombination mit Lenalidomid und Dexamethason oder mit Bortezomib, Melphalan und Prednison für die Behandlung von bisher unbehandelten Patienten mit multiplem Myelom, die für eine autologe Stammzelltransplantation nicht geeignet sind. Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	
<b>Xylometazolinhydrochlorid / Ipratropiumbromid</b> (1 Arzneimittel)	12.04.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Symptomatische Behandlung von Nasenschleimhautanschwellung und Rhinorrhoe Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	
<b>ropeginterferon alfa-2b</b> (1 Arzneimittel)	15.04.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Polycythaemia vera OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH	
<b>sildenafilum</b> (1 Arzneimittel)	15.04.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Erektile Dysfunktion APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
<b>tadalafilum</b> (1 Arzneimittel)	15.04.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels zum Paralellimport Dysfonction érectile APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
<b>Bevacizumab</b> (1 Arzneimittel)	16.04.2019
Neuanmeldung eines Biosimilars Onkologikum Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	
<b>Emapalumab</b> (1 Arzneimittel)	16.04.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff primäre hämophagozytische Lymphohistiozytose (HLH) Swedish Orphan Biovitrum AG, 6003 Luzern	

<p><b>Etofenamatium</b> (1 Arzneimittel)          Neuankündigung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation          Zur Behandlung von Schmerzen und Schwellungen bei traumatischen Verletzungen wie z.B. Distorsionen des Sprunggelenks.          Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel</p>	16.04.2019
<p><b>Exenatidum</b> (1 Arzneimittel)          Zulassungserweiterung, neue Darreichungsform          Antidiabetikum          AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar</p>	16.04.2019
<p><b>Ibuprofenum ut ibuprofenum lysinum</b> (1 médicament)          Extension d'autorisation, nouveau dosage          Analgésique          Verfora SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne</p>	17.04.2019
<p><b>Tafamidisi megluminum</b> (1 Arzneimittel)          Neuankündigung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff          Transthyretin Amyloid Kardiomyopathie          Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	17.04.2019
<p><b>Tafamidisum</b> (1 Arzneimittel)          Zulassungserweiterung, neue Wirkstoffzusammensetzung (Salz/Ester)          Transthyretin Amyloid Kardiomyopathie          Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	17.04.2019
<p><b>Liraglutid</b> (1 Arzneimittel)          Änderung, neue Indikation          Victoza kann zusammen mit Natrium-Glukose Co-Transporter 2 Inhibitoren (SGLT2) angewendet werden.          Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich</p>	18.04.2019
<p><b>Menthae piperitae aetheroleum</b> (1 Arzneimittel)          Neuankündigung eines Phytoarzneimittels          bei Muskel- und Gelenkschmerzen sowie Muskelverspannungen im Nacken-, Schulter- und Rückenbereich          Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich</p>	18.04.2019
<p><b>Pembrolizumab</b> (1 Arzneimittel)          Änderung, neue Indikation          Nierenzellkarzinom          MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern</p>	18.04.2019
<p><b>Tausendgüldenkraut-Pulver, Liebstöckelwurzel-Pulver, Rosmarinblätter-Pulver</b>          (1 Arzneimittel)          Neuankündigung eines Phytoarzneimittels          Traditionell verwendet zur unterstützenden Behandlung von Beschwerden im Rahmen von entzündlichen Erkrankungen der ableitenden Harnwege          Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf</p>	18.04.2019

<b>Silybum marianum TM, Cynara scolymus TM, Artemisa absinthium TM, Chelidonium D1, Fumaria TM</b> (1 Arzneimittel)	23.04.2019
Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Leber- und Galleiden oder Fehlfunktion der Gallenblase. Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen	
<b>Colistimethatum Natricum</b> (1 Arzneimittel)	23.04.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Infektionskrankheiten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	
<b>Humanes normales Immunglobulin</b> (1 Arzneimittel)	23.04.2019
Änderung, neue Indikation Substitutionstherapie, Immunomodulation, Allogene Knochenmarktransplantation Shire Switzerland GmbH, Zählerweg 4, 6300 Zug	
<b>Hydroxycarbamid</b> (1 Arzneimittel)	23.04.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Chronisch-myeloische Leukämie und andere myeloproliferative Syndrome wie essentielle Thrombozythämie, Myelofibrose und Polycythaemia vera mit starker Thrombozytose. Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	
<b>Ciclopirox</b> (1 medicamento)	25.04.2019
Nuova notifica di un medicamento con principio attivo noto con innovazione Nagelmykose Polichem SA, Lussemburgo, succursale di Mendrisio, Via Angelo Maspoli 11, 6850 Mendrisio	
<b>ginkgo bilobae extractum aetonicum siccum</b> (1 Arzneimittel)	29.04.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Beschwerden bei Arteriosklerose Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn	
<b>Tacrolimus</b> (1 Arzneimittel)	29.04.2019
Änderung, neue Indikation Immunsuppressivum Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen	
<b>Bortezomib</b> (1 Arzneimittel)	30.04.2019
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Zytostatikum Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	

<b>Cholecalciferolum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Vitamin D-Präparat Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	30.04.2019
<b>Cholecalciferolum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Vitamin D-Präparat Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	30.04.2019
<b>ginseng extractum ethanolicum siccum</b> (4 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Zur körperlichen und geistigen Leistungssteigerung bei Schwäche- und Erschöpfungszuständen, Müdigkeit und Konzentrationsmangel sowie in der Rekonvaleszenz Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn	30.04.2019
<b>diclofenacum natricum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Percutanes Antiphlogisticum Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	30.04.2019
<b>pygei africana extractum</b> (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing Zur Linderung der Beschwerden bei beginnender Prostatahyperplasie (Vergrößerung der Vorsteherdrüse), mit Harndrang oder Harnentleerungsstörungen Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn	30.04.2019



**Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire**

**Tiamulin** (1 Arzneimittel)

30.04.2019

Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation

Arzneimittelvormischung (Antibiotikum) für Schweine und Geflügel

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon