

# Journal

## Swissmedic

**5/2016**

15. Jahrgang  
15<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

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

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: Nuwiq®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung (Simoctocog alfa)	<b>336</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Chargenrückrufe	<b>338</b>
Neuzulassung	<b>340</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>346</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>413</b>
Widerruf der Zulassung	<b>415</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>419</b>
Berichtigung	<b>421</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>		<b>Miscellanées</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Nuwiq®, Poudre et solvant pour solutions injectable (Simoctocog alfa)	<b>337</b>	Retraits de lots	<b>339</b>
		Nouvelle autorisation	<b>340</b>
		Révision et modification de l'autorisation	<b>346</b>
		Modification du titulaire d'AMM	<b>413</b>
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>415</b>
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>419</b>
		Rectification	<b>421</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:  
Nuwiq<sup>®</sup>, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
(Simoctocog alfa)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Nuwiq <sup>®</sup> , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Simoctocog alfa, rekombinanter humaner Blutgerinnungsfaktor VIII
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	250, 500, 1000 und 2000 IE Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit vorbehandelter Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel). Nuwiq enthält keine pharmakologisch wirksamen Mengen des von-Willebrand-Faktors und ist daher nicht zur Behandlung des von Willebrand-Jürgens-Syndroms geeignet.
<b>ATC Code:</b>	B02BD02
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	06.01.1./Blutkonserven und Plasmafraktionen
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65551
<b>Zulassungsdatum:</b>	26.05.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Nuwiq<sup>®</sup>, Poudre et solvant pour solutions injectable (Simoctocog alfa)**

<b>Préparation:</b>	Nuwiq <sup>®</sup> , Poudre et solvant pour solutions injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Simoctocog alfa, Facteur VIII de coagulation humain recombinant
<b>Dosage et forme galénique:</b>	250, 500, 1000 et 2000 UI, Poudre et solvant pour solutions injectable
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit vorbehandelter Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel). Nuwiq enthält keine pharmakologisch wirksamen Mengen des von-Willebrand-Faktors und ist daher nicht zur Behandlung des von Willebrand-Jürgens-Syndroms geeignet. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	B02BD02
<b>No IT / désignation:</b>	06.01.1./Conserves de sang et fractions plasmatiques
<b>No d'autorisation:</b>	65551
<b>Date d'autorisation:</b>	26.05.2016 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Chargenrückrufe**

<b>Präparat:</b>	<b>Cuprum oxydulatum rubrum 0,4%, Unguentum 30 g (Pharmacode 2389781) Cuprum oxydulatum rubrum 0,4%, Unguentum 100 g (Pharmacode 2389806)</b>
<b>Wirkstoffe:</b>	<b>Cuprum/Nicotiana, Unguentum 30 g (Pharmacode 4236254) Cuprum oxydulatum rubrum 0,4%, Unguentum: Cuprum oxydulatum rubrum Cuprum/Nicotiana, Unguentum: Cuprum oxydulatum rubrum / Nicotiana tabacum e foliis ferm 33b Dil. D1 (HAB, Vs. 33b)</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>Wala Schweiz GmbH</b>
<b>Rückzug der Chargen:</b>	<b>alle Chargen</b>

Die Firma Wala Schweiz GmbH hat alle Chargen der oben genannten Präparate vom Markt zurückgezogen. Erweiterte Prüfungen des Wirkstoffes Cuprum oxydulatum rubrum im Rahmen der ICH-Leitlinie Q3D ergaben ein analytisches Profil, das nicht den Anforderungen entspricht.

Der Rückruf erfolgte als vorsorgliche Massnahme bis auf Stufe Detailhandel. Die Sicherheit der Patienten war zu keiner Zeit gefährdet. Ware, die sich bereits beim Endkunden befindet, muss deshalb nicht retourniert werden.

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

**Retraits de lots**

<b>Préparation:</b>	<b>Cuprum oxydulatum rubrum 0,4 %, Unguentum 30 g (pharmacode 2389781) Cuprum oxydulatum rubrum 0,4 %, Unguentum 100 g (pharmacode 2389806)</b>
<b>Principes actifs:</b>	<b>Cuprum/Nicotiana, Unguentum 30 g (pharmacode 4236254) Cuprum oxydulatum rubrum 0,4 %, Unguentum : cuprum oxydulatum rubrum Cuprum/Nicotiana, Unguentum : cuprum oxydulatum rubrum / nicotiana tabacum e foliis ferm 33b Dil. D1 (HAB, Vs. 33b)</b>
<b>Titulaire de l'autorisation:</b>	<b>Wala Schweiz GmbH</b>
<b>Retrait des lots:</b>	<b>tous</b>

L'entreprise Wala Schweiz GmbH a retiré du marché tous les lots des préparations susmentionnées, car des tests approfondis du principe actif cuprum oxydulatum rubrum réalisés dans le cadre de la directive ICH Q3D ont révélé un profil analytique qui ne répond pas aux exigences.

Ce retrait jusqu'au niveau du commerce de détail a constitué une mesure préventive. La sécurité des patients n'ayant été hypothéquée à aucun moment, les produits déjà en possession des clients finaux ne doivent pas être retournés.

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

## Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Astepro 1.5 mg/ml, Nasenspray

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>65425</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.7.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	azelastini hydrochloridum 1.5 mg/ml corresp. azelastinum 1.4 mg/ml corresp. azelastinum 0.19 mg pro dosi, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 35.	
Anwendung		Saisonale allergische Rhinitis	
Packung/en	01	003	5 ml <span style="float: right;">D</span>
Gültig bis		24.05.2021	

#### 01 Ezetimib-Mepha 10mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65892</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	04.05.2016
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		03.05.2021	

#### 01 Imatinib Sandoz 100mg, Filmtabletten

#### 02 Imatinib Sandoz 400mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65911</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis		24.05.2021	



**01 Lasea, Kapseln**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>63019</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	20.05.2016
Zusammensetzung	01	lavandulae aetheroleum 80 mg, color.: E 120, E 131 et alia, excipients pro capsula.	
Anwendung		bei Ängstlichkeit und Unruhe	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) C
		002	56 Kapsel(n) C
Gültig bis	19.05.2021		

**01 Linezolid Sandoz 600 mg / 300 ml i.v., Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65708</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	10.05.2016
Zusammensetzung	01	linezolidum 2 mg, glucosum monohydricum, acidum citricum anhydricum, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 x 1 Beutel A
Gültig bis	09.05.2021		

**01 Neogast-X lingual 10 mg, Schmelztabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>65863</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.06.0.	23.05.2016
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, aspartamum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Übelkeit und Erbrechen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) C
Gültig bis	22.05.2021		

01 Nuwiq 250 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 02 Nuwiq 500 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 03 Nuwiq 1000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 04 Nuwiq 2000 IE, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung  
 Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>65551</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 250 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 500 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 1000 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 2000 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit vorbehandelter Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset
			B
	02	002	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset
			B
	03	003	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset
			B
	04	004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset
			B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): simoctocogum alfa, DCI	
Gültig bis		25.05.2021	

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

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

N° d'AMM: <b>65783</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.05.2016
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 100 mg ut dinatrii pemetrexedum hemipentahydricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 500 mg ut dinatrii pemetrexedum hemipentahydricum, mannitolium, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
Valable jusqu'au		09.05.2021	

**01 Pregabalin Spirig HC 25mg, Kapseln****02 Pregabalin Spirig HC 50mg, Kapseln****03 Pregabalin Spirig HC 75mg, Kapseln****04 Pregabalin Spirig HC 100mg, Kapseln****05 Pregabalin Spirig HC 150mg, Kapseln****06 Pregabalin Spirig HC 200mg, Kapseln****07 Pregabalin Spirig HC 300mg, Kapseln**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65929</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	24.05.2016
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipiens pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipiens pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipiens pro capsula.	
	04	pregabalinum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	05	pregabalinum 150 mg, excipiens pro capsula.	
	06	pregabalinum 200 mg, excipiens pro capsula.	
	07	pregabalinum 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	56 Kapsel(n) B
	02	003	14 Kapsel(n) B
		004	84 Kapsel(n) B
	03	005	14 Kapsel(n) B
		006	56 Kapsel(n) B
	04	007	84 Kapsel(n) B
	05	008	56 Kapsel(n) B
		009	168 Kapsel(n) B
	06	010	84 Kapsel(n) B
	07	011	56 Kapsel(n) B
		012	168 Kapsel(n) B
Gültig bis		23.05.2021	

**01 Salviaben, Hartgelatinekapseln**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>65481</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	27.05.2016
Zusammensetzung	01	salviae extractum aquosum siccum 120.00 mg DER: 4-7:1 Auszugsmittel Wasser, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung von vermehrter Schweissabsonderung	
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n)	D
Gültig bis		26.05.2021	

**01 Strepsils Dolo Rachenspray, Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>65577</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 12.03.2.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.748 mg pro dosi, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem.	
Anwendung		Kurzzeitige symptomatische Behandlung schmerzhafter Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 15 ml	C
Gültig bis		24.05.2021	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Cefaseptin 75 mg ad us. vet., teilbare Tabletten****02 Cefaseptin 300 mg ad us. vet., teilbare Tabletten****03 Cefaseptin 750 mg ad us. vet., teilbare Tabletten**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>65984</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	31.05.2016
Zusammensetzung	01	cefalexinum anhydricum 75 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
	02	cefalexinum anhydricum 300 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
	03	cefalexinum anhydricum 750 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	01	002	100 Tablette(n) A
	02	005	100 Tablette(n) A
	03	008	72 Tablette(n) A
Gültig bis		30.05.2021	

**01 Eprizero Pour-On ad us. vet., Lösung zum Aufgiessen**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>65704</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.05.2016
Zusammensetzung	01	eprinomectinum 5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung von Endo- und Ektoparasiten beim Rind	
Packung/en	01	001	250 ml A
		002	1000 ml A
Gültig bis		24.05.2021	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Aclasta, Infusionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57363</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	09.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	001 1 x 100 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2021	

#### 02 Amiodar, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55721</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	16.05.2016
Zusammensetzung	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmicum	
Packung/en	02	002 20 Tablette(n)	B
		004 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.03.2014 (Widerruf der Dosisstärke 01, Amiodar mite)	
Gültig bis		18.05.2019	

#### 01 Amnion GI D5, Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60200</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	amnion bovis GI D5 1 ml (Rind: foetales Gewebe), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2021	

**01 Ancopir, Dragées**

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

Zul.-Nr.: <b>34662</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.4.	20.05.2016
Zusammensetzung	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 0.3 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	010	20 Dragée(s) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2021	

**01 Ancopir, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>28486</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.4.	20.05.2016
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 50 mg, cyanocobalaminum 1 mg, lidocaini hydrochloridum 10 mg, sorbitolum, conserv.: E 218 1.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	01	014	5 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.05.2021	

**01 Antramups 10, Tabletten****02 Antramups 20, Tabletten****03 Antramups 40, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>54380</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	12.05.2016
Zusammensetzung	01	omeprazolum 10 mg ut magnesii omeprazolum, excipients pro compresso.	
	02	omeprazolum 20 mg ut magnesii omeprazolum, excipients pro compresso.	
	03	omeprazolum 40 mg ut magnesii omeprazolum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	038	28 Tablette(n) Kunststoffbehälter <span style="float: right;">B</span>
		186	14 Tablette(n) Kunststoffbehälter <span style="float: right;">B</span>
		194	56 Tablette(n) Kunststoffbehälter <span style="float: right;">B</span>
		208	100 Tablette(n) Kunststoffbehälter <span style="float: right;">B</span>
	02	089	14 Tablette(n) Kunststoffbehälter <span style="float: right;">B</span>
		097	28 Tablette(n) Kunststoffbehälter <span style="float: right;">B</span>
		232	56 Tablette(n) Kunststoffbehälter <span style="float: right;">B</span>
		240	100 Tablette(n) Kunststoffbehälter <span style="float: right;">B</span>
	03	135	28 Tablette(n) Kunststoffbehälter <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.10.2021	

**01 Apis regina/Aurum comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60221</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	11.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum phosphoricum dilutum D4 0.1 g, apis regina Gl D5 0.1 g, aurum chloratum D6 0.1 g, avena sativa e planta tota ferm D2 0.1 g, hypericum perforatum ex herba ferm D2 0.1 g, strychnos ignatii ferm D4 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2021	

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

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: <b>51789</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	03.05.2016
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. ethanololum 18 % V/V.	
Anwendung		Bei entzündlichen Schleimhauterkrankungen der Atemwege	
Packung/en	01	016	50 ml C
		024	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	

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

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: <b>54056</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	04.05.2016
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 C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	



**01 Argentum/Echinacea, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60354</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	18.05.2016
Zusammensetzung	01	argentum metallicum D29 0.1 g, echinacea pallida e radice ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		17.05.2021	

**02 Arkocaps Aubépine/Weissdorn 350 mg, capsules**

Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: <b>46279</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	13.05.2016
Composition	02	crataegi folium cum flore pulvis 350 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traditionnellement utilisé en cas de troubles nerveux du coeur	
Conditionnements	02	001	45 capsule(s) <span style="float: right;">D</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.03.2015 (modification ou adjonction d'une recommandation posologique et autorisation du nouveau dosage 350 mg)	
Valable jusqu'au		25.08.2020	

**01 Atemluft medicinal PanGas, Medizinalgas**

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: <b>56415</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	02.05.2016
Zusammensetzung	01	aer medicinalis 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Inhalationsgas	
Packung/en	01	001	700 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 3.5 / Stahl/Alu <span style="float: right;">E</span>
		002	1900 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 10 / Stahl/Alu mit LIV <span style="float: right;">E</span>
		003	3900 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 20 / Stahl <span style="float: right;">E</span>
		004	9700 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 50 / Stahl <span style="float: right;">E</span>
		005	116400 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 12 x 50 / Stahl <span style="float: right;">E</span>
		006	400 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 2 / Alu mit LIV <span style="float: right;">E</span>
		007	1000 l Druckgasflasche 200 bar / Geom. Vol. Liter 5 / Alu mit LIV <span style="float: right;">E</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2014 (Zusätzliche Packungsgrößen: 2 Liter und 5 Liter)	
Gültig bis		04.03.2020	

**01 Atorvastatin Spirig HC 10 mg, Filmtabletten**  
**02 Atorvastatin Spirig HC 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Atorvastatin Spirig HC 40 mg, Filmtabletten**  
**04 Atorvastatin Spirig HC 80 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62142</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	23.05.2016
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
	02	011 30 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
	03	013 30 Tablette(n)	B
		014 100 Tablette(n)	B
	04	015 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2021	

**01 Atovaquone Plus Spirig HC, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65280</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.04.1.	13.05.2016
Zusammensetzung	01	atovaquonum 250 mg, proguanili hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	001 12 Tablette(n)	A
		002 24 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 24 Filmtabletten)	
Gültig bis		03.07.2019	

**01 Atrovent N, Dosier-Aerosol**  
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: <b>55943</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	19.05.2016
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum 21 µg corresp. ipratropii bromidum anhydricum 20 µg pro dosi, excipiens et propellentia ad aerosolum. doses pro vase 200.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	002 200 Inhalationen Dosier-Aerosol	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.03.2022	

**01 Betacorton S, Lösung**

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>44654</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	02.05.2016
Zusammensetzung	01	halcinonidum 1 mg, acidum salicylicum 20 mg, alcohol isopropylicus, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche hyperkeratotische und schuppige Dermatosen an behaarten Körperstellen	
Packung/en	01	016	25 ml B
		024	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2021	

**01 Betacorton, Crème**

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>44205</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	02.05.2016
Zusammensetzung	01	halcinonidum 1 mg, ureum 50 mg, antiox.: E 320, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	033	20 g B
		041	50 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2021	

**01 Betacorton, Fettcrème**

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>44206</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	02.05.2016
Zusammensetzung	01	halcinonidum 1 mg, ureum 100 mg, conserv.: triclosanum, chlorhexidini dihydrochloridum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	048	20 g B
		056	50 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2021	

**01 Bicalutamid Helvepharm 50mg, Filmtabletten**  
**02 Bicalutamid Helvepharm 150mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57666</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	13.05.2016
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bicalutamidum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
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		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Braunol, Lösung**  
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>43469</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	30.05.2016
Zusammensetzung	01	iodum 7.7 mg ut povidonum iodinum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens für Haut, Schleimhaut und Wunden	
Packung/en	01	356 10 X 1000 ml (Spitalpackung)	D
		372 250 ml (Spitalpackung)	D
		380 1000 ml (Spitalpackung)	D
		402 30 ml	D
		410 100 ml (Spitalpackung)	D
		429 200 l (Spitalpackung)	D
		437 20 X 100 ml (Spitalpackung)	D
		445 20 X 250 ml Spray (Spitalpackung)	D
		453 20 X 250 ml (Spitalpackung)	D
		461 20 X 500 ml (Spitalpackung)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2021	

**01 Burgerstein Vitamin E-Kapseln 100 I.E.**  
 Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>38407</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	02.05.2016
Zusammensetzung	01	(+)-alfa-tocopherolum 67.1 mg corresp. 100 U.I., excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E-Präparat	
Packung/en	01	013 100 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.12.2021	

**01 Burgerstein Vitamin E-Kapseln 400 I.E.**

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: <b>44562</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	02.05.2016
Zusammensetzung	01	(+)-alfa-tocopherolum 268.4 mg corresp. 400 U.I., excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E-Präparat	
Packung/en	01	014	100 Kapsel(n) D
		022	30 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.12.2021	

**01 Byetta 5 ug, Injektionslösung****02 Byetta 10 ug, Injektionslösung**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>57760</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.	19.05.2016
Zusammensetzung	01	exenatidum 5 µg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, mannitolium, conserv.: metacresolum 44 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 µl corresp., exenatidum 0.25 mg/ml.	
	02	exenatidum 10 µg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, mannitolium, conserv.: metacresolum 88 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 µl corresp., exenatidum 0.25 mg/ml.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	1 Stück Pen B
	02	003	1 Stück Pen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.12.2021	

**01 CAT-Barium, sospensione**

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

N° d'AMM: <b>43406</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	18.05.2016
Composizione	01	Sospensione: barii sulfas 11.1 g, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 202, E 218, E 320, excipiens ad suspensionem pro 225 ml.	
Indicazione		Mezzi di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	01	001	1 x 225 ml B
		002	24 x 225 ml B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 02.04.2015 (modifica composizione del principio attivo)	
Valevole fino al		19.09.2020	

**01 Caelyx, Infusionskonzentrat**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>54273</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.05.2016
Zusammensetzung	01	doxorubicini hydrochloridum 2 mg, phosphatidylcholinum e soja hydrogenatum, mpeg-2000 carbamoyl dspe sodium, cholesterolum, ammonii sulfas, histidinum, saccharum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	010	20 mg / 10 ml 1 Durchstechflasche A
		029	50 mg / 25 ml 1 Durchstechflasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2022	

**01 Calmesin-Mepha, Sirup**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>53863</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.01.1.	18.05.2016
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 11.5 mg ad resinam adsorbatum corresp., dextromethorphanii hydrobromidum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	019	90 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2022	

**01 Caprisana, Salbe**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>39716</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	30.05.2016
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 20 mg, iuniperi aetheroleum 20 mg, rosmarini aetheroleum 20 mg, thymi aetheroleum 20 mg, terebinthinae aetheroleum medicinale 20 mg, terebinthina laricina 12 mg, butyrum caprae 469 mg, color.: E 141, antiox.: E 320, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	062	50 g D
		070	95 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2021	

**01 Cardinorma, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51366</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	04.05.2016
Zusammensetzung	01	arnica montana spag. Peka D4 120 mg, aurum chloratum D4 120 mg, carbo vegetabilis D8 120 mg, crataegus spag. Peka TM 140 mg, kalii carbonas D4 120 mg, lachesis mutus D8 120 mg, melilotus officinalis spag. Peka TM 140 mg, nerium oleander D4 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		Bei Herzbeklemmungen, Altersherz	
Packung/en	01	018	50 ml B
		026	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	

**01 Co-Amoxi-Mepha 1000 Dispersible, dispersierbare Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57339</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	19.05.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	12 Tablette(n) A
		004	2 x 10 Tablette(n) Mehrfachpackung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.01.2022	

**01 Co-Amoxi-Mepha 625 Dispersible, dispergierbare Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57338</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	19.05.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		003	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.01.2022	

**01 Co-Candesartan Sandoz 8/12.5 mg, Tabletten**  
**02 Co-Candesartan Sandoz 16/12.5 mg, Tabletten**  
**03 Co-Candesartan Sandoz 32/12,5 mg, Tabletten**  
**04 Co-Candesartan Sandoz 32/25 mg, Tabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61492</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	04.05.2016
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.07.2021	

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

Zul.-Nr.: <b>51455</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	20.05.2016
Zusammensetzung	01	agaricus muscarius D6 150 mg, carbo vegetabilis D8 150 mg, crataegus spag. Peka TM 250 mg, cytiscus scoparius spag. Peka D3 150 mg, nicotiana tabacum D6 150 mg, veratrum album D4 150 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Beschwerden bei niederem Blutdruck	
Packung/en	01	010 50 ml	D
		029 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	



**01 Colistin, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lösung für einen Vernebler**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>54915</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	19.05.2016
Zusammensetzung	01	colistimethatum natricum 1 Mio U.I., pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 3 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	012	10 + 10 Ampulle(n) Trockensubstanz + Solvens
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2021	

**01 Crestor 10 mg, Filmtabletten****02 Crestor 20 mg, Filmtabletten****05 Crestor 5 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>56139</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	09.05.2016
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.	
Packung/en	01	006	30 Tablette(n)
		008	100 Tablette(n)
		016	5 x 10 Tablette(n) Spitalpackung
	02	010	30 Tablette(n)
		012	100 Tablette(n)
		018	5 x 10 Tablette(n) Spitalpackung
	05	002	30 Tablette(n)
		004	100 Tablette(n)
		014	5 x 10 Tablette(n) Spitalpackung
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.08.2021	

01 Crilomus 0.5 mg, Kapseln  
 02 Crilomus 1 mg, Kapslen  
 03 Crilomus 5 mg, Kapslen  
 04 Crilomus 0.75 mg, Kapslen  
 05 Crilomus 2 mg, Kapslen  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59322</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	18.05.2016
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg ut tacrolimus monohydricum, excipiens pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg ut tacrolimus monohydricum, excipiens pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg ut tacrolimus monohydricum, excipiens pro capsula.	
	04	tacrolimusum 0.75 mg ut tacrolimus monohydricum, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
	05	tacrolimusum 2 mg ut tacrolimus monohydricum, color.: E 133, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	006	50 Kapsel(n) A
	02	007	50 Kapsel(n) A
	03	008	50 Kapsel(n) A
	04	011	50 Kapsel(n) A
	05	012	50 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2016 Korrigierte Zulassungsbescheinigung (Packungscodes 009 und 010 gelöscht)	
Gültig bis		02.09.2019	

01 Deaftol Mundspray, Lösung  
 Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>33160</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.1.	13.05.2016
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, aluminii lactas 50 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	046	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2021	

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

Zul.-Nr.: <b>55087</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	04.05.2016
Zusammensetzung	01	centella asiatica D6 105 mg, cistus canadensis D4 125 mg, daphne mezereum spag. Peka D4 165 mg, fumaria officinalis spag. Peka D4 125 mg, ledum palustre D12 85 mg, ranunculus bulbosus D4 165 mg, sarsaparilla D4 145 mg, viola tricolor spag. Peka D8 85 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		Bei leichten Hautausschlägen	
Packung/en	01	002	50 ml D
		004	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	

**01 Desiola 20, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61867</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	19.05.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonelle Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2021	

**01 Desiola 30, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61868</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonelle Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2021	

**01 Desogestrel/EE Sandoz 20, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65271</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	17.05.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Änderung Präparatename, früher: Desogestrel/EE 20, Filmtabletten)	
Gültig bis		26.01.2021	

**01 Desogestrel Sandoz 0.075 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65605</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	16.05.2016
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.04.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.04.2021	

**01 Desogestrel/EE Sandoz 30, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65272</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	17.05.2016
Zusammensetzung	01	desogestrelum 150 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Änderung Präparatename, früher: Desogestrel/EE 30, Filmtabletten)	
Gültig bis		26.01.2021	

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

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

Zul.-Nr.: <b>53373</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	30.05.2016
Zusammensetzung	01	alanyl-glutaminum 200 mg corresp. alaninum 82 mg et glutaminum 134.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	011	10 Flasche(n) zu 50 mL B
		038	10 Flasche(n) zu 100 mL B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2021	

**02 Diprophos, Injektionssuspension****03 Diprophos, Injektionssuspension (Einwegspritze)**

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

Zul.-Nr.: <b>39528</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.25	12.05.2016
Zusammensetzung	02	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 3350, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	03	betamethasonum 5 mg ut betamethasoni dipropionas, betamethasonum 2 mg ut betamethasoni natrii phosphas, dinatrii phosphas anhydricus, natrii chloridum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, carmellosum natricum, macrogolum 4000, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.3 mg, alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Intramuskuläre und lokale Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	02	010	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		029	5 x 1 ml Ampulle(n) B
		037	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
	03	045	1 x 1 ml Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2012 (Verzicht der Packungsgrössen à 25 Ampullen und à 25 Spritzen)	
Gültig bis		22.11.2017	

**01 Diurol, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>54352</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	04.05.2016
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D1 120 mg, apocynum cannabinum spag. Peka D4 150 mg, convallaria majalis D4 160 mg, filipendula ulmaria TM 135 mg, helleborus niger D4 120 mg, sambucus nigra spag. Peka TM 125 mg, stigmata maydis spag. Peka TM 55 mg, thuja occidentalis D6 135 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 38 % V/V.	
Anwendung		Zur Förderung der Harnausscheidung	
Packung/en	01	027	50 ml D
		028	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	

**01 Donepezil Actavis 5 mg, Filmtabletten****02 Donepezil Actavis 10 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61815</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	04.05.2016
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		003 50 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
		012 30 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
	02	016 30 Tablette(n)	B
		017 50 Tablette(n)	B
		022 100 Tablette(n)	B
		026 30 Tablette(n) Kunststoffflasche	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2021	

**01 Dropa Bronchialpastillen zuckerfrei mit Sorbit**

DR. BÄHLER DROPA AG, Binzstrasse 38, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57867</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	20.05.2016
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 0.75 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 7 mg, DER: 2-4:1, levomentholum 2 mg, liquiritiae succus 98 mg, acidum benzoicum 0.7 mg, natrii cyclamas, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001 36 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2021	

**01 Duavive 20mg/0.45mg, Filmtabletten****02 Duavive 20mg/0.625mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>63003</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	12.05.2016
Zusammensetzung	01	estrogeni coniuncti 0.45 mg, Überzug: bazedoxifenum 20 mg ut bazedoxifeni acetat, excipients pro compresso obducto.	
	02	estrogeni coniuncti 0.625 mg, Überzug: bazedoxifenum 20 mg ut bazedoxifeni acetat, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Symptome eines Estrogenmangels bei postmenopausalen Frauen mit gesicherter Menopause und erhaltenem Uterus	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2015 (Änderung ATC-Code, früher: G03CX)	
Gültig bis		01.04.2020	

**03 Duphalac, Sirup**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>32894</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.12	03.05.2016
Zusammensetzung	03	lactulosum 10.01 g, ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	03	123	12 x 500 ml D
		200	200 ml D
		500	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Widerruf der Packungsgrösse 1000 ml)	
Gültig bis		24.07.2017	

**01 Ebixa, Tropflösung**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>55829</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	10.05.2016
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	010	50 g Trinklösung B
		014	100 g Trinklösung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.03.2013 (Dosisstärke (02) 10 mg/g wird per 10.5.2016 widerrufen)	
Gültig bis		27.10.2018	

**01 Echinacea compositum, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58898</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	20.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D8, aconitum napellus D3, argenti nitras D8, arnica montana D4, baptisia tinctoria D4, bryonia alba D6, cortisoni acetat D13, echinacea angustifolia D3, eupatorium perfoliatum D6, euphorbium D6, gelsemium sempervirens D6, hepar sulfuris D10, hydrargyri dichloridum D8, influenzinum D13, lachesis mutus D10, phosphorus D8, phytolacca americana D6, pulsatilla pratensis D8, pyrogenium D198, sanguinaria canadensis D4, staphylococcus D18, streptococcus haemolyticus D18, sulfur D8, thuja occidentalis D8, rhus toxicodendron D4, zincum metallicum D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

**01 Elaprase 2 mg/ml, Infusionskonzentrat**

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: <b>57916</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.14.0.	02.05.2016
Zusammensetzung	01	idursulfasum 2 mg, natrii chloridum, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, polysorbitum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Langzeitbehandlung von Patienten mit Hunter-Syndrom (Mukopolysaccharidose II, MPS II)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.03.2022	

**02 Emoton alpha Agnus castus, Filmtabletten**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>50965</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.99.0.	12.05.2016
Zusammensetzung	02	agni casti extractum ethanolicum siccum 12 mg, DER: 15-18.5:1, Auszugsmittel Ethanolum 50 % m/m, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beschwerden vor der Monatsblutung	
Packung/en	02	067	60 Tablette(n) D
		068	120 Tablette(n) D
		069	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.11.2021	

**01 Enbrel MyClic 50 mg, Injektionslösung im Fertigpen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60025</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	31.05.2016
Zusammensetzung	01	Lösung: etanerceptum 50 mg, arginini hydrochloridum, natrii chloridum, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, aktive juvenile idiopatische Arthritis (Polyarthritis, Oligoarthritis, Psoriasis-Arthritis, Enthesitis-assoziierte Arthritis), Psoriasis-Arthritis, Morbus Bechterew (ankylosierende Spondylitis), mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	01	002	2 Set (je 1 Fertigpen und 1 Alkoholtupfer) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2014 (Änderung Form der Primärverpackung)	
Gültig bis		30.05.2020	



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

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>47395</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	03.05.2016
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 chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Erkrankungen der Nasen- und Kieferhöhlenschleimhaut	
Packung/en	01	012	20 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2021	

**01 Faros 300, dragées**

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

N° d'AMM: <b>54292</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	20.05.2016
Composition	01	crataegi folii cum flore extractum methanolicum siccum 300 mg corresp. flavonoidea min. 18 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles cardiaques d'origine nerveuse	
Conditionnements	01	015	50 dragée(s) D
		023	100 dragée(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.10.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.11.2021	

**01 Feniallerg, Injektionslösung**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>45009</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	30.05.2016
Zusammensetzung	01	dimetideni maleas 4 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.08.2020	

**01 Fenipic Plus, Lösung**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60810</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	24.05.2016
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydrochloridum 10 mg, benzalkonii chloridum 10 mg, levomentholum 20 mg, dexpanthenolum 5 mg, ethanolum, aether, alcohol isopropylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung von Insektenstichen	
Packung/en	01	003	8 ml Roller D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Änderung Präparatename, früher: Fenipic Plus, Flüssig)	
Gültig bis		08.12.2019	

01 Fentanyl Sandoz MAT 12 ug/h, transdermales Pflaster  
 02 Fentanyl Sandoz MAT 25 ug/h, transdermales Pflaster  
 03 Fentanyl Sandoz MAT 50 ug/h, transdermales Pflaster  
 04 Fentanyl Sandoz MAT 75 ug/h, transdermales Pflaster  
 05 Fentanyl Sandoz MAT 100 ug/h, transdermales Pflaster  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57997</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	27.05.2016
Zusammensetzung	01	fentanylum 2.1 mg, excipiens ad praeparationem pro 5.25 cm <sup>2</sup> cum liberatione 12.5 µg/h.	
	02	fentanylum 4.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 10.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 25 µg/h.	
	03	fentanylum 8.4 mg, excipiens ad praeparationem pro 21 cm <sup>2</sup> cum liberatione 50 µg/h.	
	04	fentanylum 12.6 mg, excipiens ad praeparationem pro 31.5 cm <sup>2</sup> cum liberatione 75 µg/h.	
	05	fentanylum 16.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 42 cm <sup>2</sup> cum liberatione 100 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	5 Pflaster A
		022	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	02	006	5 Pflaster A
		024	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	03	010	5 Pflaster A
		026	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	04	014	5 Pflaster A
		028	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	05	018	5 Pflaster A
		030	10 Pflaster (Spitalpackung) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		25.01.2022	

**02 Ferro-Gradumet, compresse a rilascio prolungato**  
 FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>31644</b>	Categoria di dispensazione: <b>C</b>	Index: 06.07.1.	26.05.2016
Composizione	02	ferrum(II) 105 mg ut ferrosi sulfas desiccatus, arom.: saccharinum natricum, color.: E 127, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Anemia da carenza di ferro con carenza di ferro accertata	
Confezione/i	02	011	30 compressa/compresse C
		038	90 compressa/compresse C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.09.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		15.02.2022	

**01 Ferrum chloratum comp., Tropfen**

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>60162</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	11.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.10 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.04 ml, aurum chloratum D5 0.04 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.07 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.09 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.09 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.03 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.03 ml, ferrosi chloridi solutio D3 0.20 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.03 ml, rosmarinus officinalis Glückselig D1 0.03 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.09 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.03 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.03 ml, zincum metallicum D8 0.03 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 25 % V/V.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	24.10.2021		

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

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>57337</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	18.05.2016
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Indicazione	Mucolitico		
Confezione/i	01	012	20 compressa/compresse D
	02	001	12 compressa/compresse D
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.04.2016 Rinuncia alla confezione da 10.		
Valevole fino al	02.02.2020		

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

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>57336</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b> Index: 03.02.0.		18.05.2016
Composizione	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 1 g.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens ad granulatum, pro charta 3 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	009 20 bustina/bustine	D
	02	002 12 bustina/bustine	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.04.2016 Rinuncia alla confezione da 10.	
Valevole fino al		02.02.2020	

**01 GHRH Ferring, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>47956</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	19.05.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: somatorelinum 50 µg ut somatorelini acetat, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
Anwendung		Hormonfunktionstest	
Packung/en	01	013 1 + 1 Ampulle(n) (1 Ampulle Pulver + 1 Ampulle Lösungsmittel)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.11.2021	

**01 Gardasil, Injektionssuspension**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>57735</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	13.05.2016
Zusammensetzung	01	proteinum L1 papillomaviri humani typus 6 20 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 11 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 16 40 µg, proteinum L1 papillomaviri humani typus 18 20 µg, aluminium ut aluminii hydroxyphosphas sulphas amorphus, natrii chloridum, histidinum, polysorbatum 80, natrii boras, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Prävention von hochgradigen Dysplasien der Zervix, Zervixkarzinomen, hochgradigen dysplastischen Läsionen der Vulva sowie von äusseren Genitalwarzen verursacht durch humane Papillomaviren (HPV) der Typen 6, 11, 16 und 18	
Packung/en	01	003	1 Spritze(n) 1 Fertigspr.f. 1 Impfdosis ohne Nadelschutzvorr. +2 Nadeln (EZ Grip Spritze) B
		004	10 Spritze(n) 10 Fertigspr.f. 10 Impfdosen ohne Nadelschutzvorr. +2 Nadeln (EZ Grip Spritze) B
		005	1 Spritze(n) 1 Fertigspr.f. 1 Impfdosis m. Nadelschutzvorrichtung +2 Nadeln (PRTC Spritze) B
		006	10 Spritze(n) 10 Fertigspr.f. 10 Impfdosen m. Nadelschutzvorrichtung +2 Nadeln (PRTC Spritze) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.11.2021	

**01 Gazyvaro 1000 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>63172</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.05.2016
Zusammensetzung	01	obinutuzumabum 1000 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		chronische lymphatische Leukämie, follikuläres Lymphom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2014 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		09.06.2019	

**01 GeloMyrtol 300 mg, Kapseln**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>62423</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.02.0.	17.05.2016
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) C
		002	50 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2021	

**04 Gemcitabin Actavis Solution 200 mg/5ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**05 Gemcitabin Actavis Solution 1 g/25 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
**06 Gemcitabin Actavis Solution 2 g/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60487</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	04.05.2016
Zusammensetzung	04	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, ethanolum anhydricum 1.975 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	05	gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, ethanolum anhydricum 9.875 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	06	gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii hydroxidum, ethanolum anhydricum 19.75 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	04	007	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		05	008 1 x 25 ml Durchstechflasche(n) A
		06	009 1 x 50 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2021	

**02 Helveprasin 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Helveprasin 40 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57483</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	03.05.2016
Zusammensetzung	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.08.2021	

**01 Hustentropfen Doron, anthroposophisches Arzneimittel**  
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>27301</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	laurocerasi aqua normata 118 mg, melissae spiritus compositus 882 mg ex angelicae radix, cinnamomi cortex, caryophylli flos, coriandri fructus, limonis aetheroleum, melissae folium recens, myristicae semen ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 59 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung von Reizhusten	
Packung/en	01	010	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Imatinib Actavis 100 mg, Filmtabletten****02 Imatinib Actavis 200 mg, Filmtabletten****03 Imatinib Actavis 300 mg, Filmtabletten****04 Imatinib Actavis 400 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>65374</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.05.2016
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 200 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	imatinibum 300 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Onkologikum		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	01.09.2020		

**01 Imurek 50 mg, Filmtabletten****02 Imurek 25 mg, Filmtabletten**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>31887</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	02.05.2016
Zusammensetzung	01	azathioprinum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	azathioprinum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Immunsuppressivum		
Packung/en	01	046 50 Tablette(n)	B
		054 100 Tablette(n)	B
	02	001 50 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	18.12.2021		

**01 Inflamac 25 mg, Kapseln****02 Inflamac 50 mg, Kapseln**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>47314</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	13.05.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, excipiens pro capsula.	
	02	diclofenacum natricum 50 mg, conserv.: E 200, color.: E 127, excipiens pro capsula.	
Anwendung	Antirheumatikum		
Packung/en	01	011 30 Kapsel(n)	B
		046 100 Kapsel(n)	B
	02	038 20 Kapsel(n)	B
		054 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	27.09.2021		

**01 Inflamac 50 mg, Suppositorien****02 Inflamac 100 mg, Suppositorien****03 Inflamac 12,5 mg, Suppositorien**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>47315</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	13.05.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipiens pro supposito.	
	02	diclofenacum natricum 100 mg, excipiens pro supposito.	
	03	diclofenacum natricum 12.5 mg, excipiens pro supposito.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	018	10 Suppositorien
	02	026	10 Suppositorien
	03	034	10 Suppositorien
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	

**01 Infludo, Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>17498</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D3 300 mg, bryonia cretica D2 60 mg, eucalyptus globulus D2 50 mg, eupatorium perfoliatum D2 40 mg, phosphorus D4 100 mg, schoenocaulon officinale D3 100 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 67 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung von Grippe und Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	088	30 ml
		096	100 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Inhalant, Lösung**

Homöopharm AG, Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: <b>33767</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	12.05.2016
Zusammensetzung	01	levomentholum 22.5 mg, camphora racemica 22.5 mg, thymolum 4.5 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 45 mg, pini silvestris aetheroleum 505.63 mg, cineolum 300 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Inhalation	
Packung/en	01	013	30 ml
		021	200 ml
Bemerkung		(Änderung Wirkstoffzusammensetzung neu: racemischer Campher)	
Gültig bis		27.01.2018	



**01 Inlyta 1 mg, Filmtabletten****02 Inlyta 5 mg, Filmtabletten****03 Inlyta 3 mg, Filmtabletten****04 Inlyta 7 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62281</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.05.2016
Zusammensetzung	01	axitinibum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	axitinibum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	axitinibum 3 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	axitinibum 7 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nierenzellkarzinom	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	A
		002 56 Tablette(n)	A
	02	003 28 Tablette(n)	A
		004 56 Tablette(n)	A
	03	005 28 Tablette(n)	A
	04	007 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.04.2022	

**02 Insulin NovoNordisk NovoMix 30 FlexPen, Injektionssuspension**

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

Zul.-Nr.: <b>55757</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	04.05.2016
Zusammensetzung	02	insulinum aspartum 100 U. ut, insulinum solutum 30 % et insulinum isophanum 70 %, protamini sulfas, zincum ut zinci chloridum, glycerolum, natrii chloridum, natrii phosphates, conserv.: phenolum 1.50 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	003 5 x 3 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2021	

**03 Insulin NovoNordisk NovoMix 30 Penfill, Injektionssuspension**

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

Zul.-Nr.: <b>55415</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	10.05.2016
Zusammensetzung	03	insulinum aspartum 100 U. ut, insulinum solutum 30 % et insulinum isophanum 70 %, protamini sulfas, zincum ut zinci chloridum, glycerolum, natrii chloridum, natrii phosphates, conserv.: phenolum 1.50 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	03	003 5 x 3 ml Patrone	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2021	

**01 Insulin NovoNordisk NovoRapid FlexPen, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>55712</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 100 U.I., 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	001	5 x 3 ml FlexPen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.09.2021	

**01 Insulin NovoNordisk NovoRapid FlexTouch, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>62260</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	insulinum aspartum 100 U.I., glycerolum, zincum ut zinci chloridum, 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	001	5 x 3 ml FlexTouch <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2021	

**01 Integrilin, Injektionslösung**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54050</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.03.2.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	eptifibatidum 2 mg, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	011	10 ml Durchstechflasche <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2021	

**03 Iomeron 250 mg/ml, soluzione iniettabile**

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

N° d'AMM: <b>53255</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	24.05.2016
Composizione	03	iomeproolum 510.3 mg corresp. iodum 250 mg, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	03	256	1 x 50 ml flacone/flaconi <span style="float: right;">B</span>
		264	10 x 50 ml flacone/flaconi <span style="float: right;">B</span>
		272	1 x 100 ml flacone/flaconi <span style="float: right;">B</span>
		280	10 x 100 ml flacone/flaconi <span style="float: right;">B</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 27.12.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		26.02.2022	

**01 Iomeron 300 mg/ml, soluzione iniettabile****02 Iomeron 350 mg/ml, soluzione iniettabile****03 Iomeron 400 mg/ml, soluzione iniettabile**

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

N° d'AMM: <b>53602</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b> Index: 14.01.0.		24.05.2016
Composizione	01	iomeproolum 612.4 mg corresp. iodum 300 mg, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iomeproolum 714.4 mg corresp. iodum 350 mg, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iomeproolum 816.5 mg corresp. iodum 400 mg, trometamololum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la radiologia	
Confezione/i	01	053 1 x 50 ml flacone/flaconi	B
		061 10 x 50 ml flacone/flaconi	B
		088 1 x 100 ml flacone/flaconi	B
		096 10 x 100 ml flacone/flaconi	B
		134 1 x 200 ml flacone/flaconi	B
		142 10 x 200 ml flacone/flaconi	B
		673 1 x 500 ml flacone/flaconi	B
		738 6 x 500 ml flacone/flaconi	B
	02	304 1 x 50 ml flacone/flaconi	B
		312 10 x 50 ml flacone/flaconi	B
		320 1 x 100 ml flacone/flaconi	B
		339 10 x 100 ml flacone/flaconi	B
		363 1 x 200 ml flacone/flaconi	B
		371 10 x 200 ml flacone/flaconi	B
		703 1 x 500 ml flacone/flaconi	B
		711 6 x 500 ml flacone/flaconi	B
	03	509 1 x 50 ml flacone/flaconi	B
		517 10 x 50 ml flacone/flaconi	B
		525 1 x 100 ml flacone/flaconi	B
		533 10 x 100 ml flacone/flaconi	B
		541 1 x 150 ml flacone/flaconi	B
		568 10 x 150 ml flacone/flaconi	B
		576 1 x 200 ml flacone/flaconi	B
		584 10 x 200 ml flacone/flaconi	B
		739 1 x 500 ml flacone/flaconi	B
		740 6 x 500 ml flacone/flaconi	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 03.10.2011 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		26.02.2022	

**01 Ipocol Divistyramine, polvere**

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: <b>49632</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	18.05.2016
Composizione	01	resina polystyrenolica anionica fortis 3 g, aromatica, aspartamum, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro 4 g.	
Indicazione		Ipercolesterolemia	
Confezione/i	01	010 2 x 3 g 30 Bustine doppie	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.05.2012 (modifica del nome del preparato, precedentemente: Ipocol sine saccharo, polvere)	
Valevole fino al		14.10.2017	

**01 Itires, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55250</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	04.05.2016
Zusammensetzung	01	barii carbonas D12 88 mg, calcii iodidum D4 145 mg, cistus canadensis D4 165 mg, conium maculatum D8 147 mg, echinacea angustifolia spag. Peka D5 165 mg, juglans regia spag. Peka D4 145 mg, scrophularia nodosa D4 145 mg ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Lymphdrüsenentzündungen im Hals-Rachenraum	
Packung/en	01	021 50 ml	B
		023 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	

**02 Ketese 25, Filmtabletten**

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54752</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	20.05.2016
Zusammensetzung	02	dexketoprofenum 25 mg ut dexketoprofenum trometamolom, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Nichtsteroidales Analgetikum/Antirheumatikum	
Packung/en	02	016 20 Tablette(n)	B
		024 40 Tablette(n)	B
		032 60 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2021	

**01 Lacri-Stulln UD, Augentropfen**

Pharma Stulln Schweiz GmbH, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>57153</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	11.05.2016
Zusammensetzung	01	povidonum K 29-32 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.10.2021	

**02 Lactovis, homöopathische Salbe**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50369</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	19.05.2016
Zusammensetzung	02	acidum l-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 C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.12.2021	

**01 Lactovis, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50370</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	19.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum l-lacticum D4, acidum l-lacticum D6, acidum l-lacticum D12, acidum l-lacticum D30, acidum l-lacticum D200 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	011	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.12.2021	

**01 Lansoprazol-Mepha 15, Kapseln****02 Lansoprazol-Mepha 30, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57323</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	12.05.2016
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	024	14 Kapsel(n) B
		026	28 Kapsel(n) B
		028	56 Kapsel(n) B
		030	112 Kapsel(n) B
	02	032	14 Kapsel(n) B
		034	28 Kapsel(n) B
		036	56 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2021	

**01 Leiguar, Granulat**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>44621</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	20.05.2016
Zusammensetzung	01	guari farina 9.15 g, excipiens ad granulatum pro 10 g.	
Anwendung		Adjuvans zur Blutzucker- und Blutlipidsenkung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.05.2021	

**01 Levacin 100/25, Retardtabletten****02 Levacin 200/50, Retardtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>57674</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 100 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	02	carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 200 mg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	02	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2013 (Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		27.05.2019	

**01 Levetiracetam Sandoz 250 mg, Filmtabletten****02 Levetiracetam Sandoz 500 mg, Filmtabletten****03 Levetiracetam Sandoz 1000 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62088</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	18.05.2016
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	200 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	200 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2021	

**01 Levomin 30, Filmtabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61337</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 0.03 mg, levonorgestrelum 0.15 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	003	1 x 21 Tablette(n) B
		004	3 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.11.2021	

**01 LiDCO Lithiumchlorid 0.15 mmol/ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>57447</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	19.05.2016
Zusammensetzung	01	lithii chloridum 6.36 mg corresp. lithium 0.15 mmol, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Messung des Herzzeitvolumens mit dem LiDCOplus System	
Packung/en	01	002	5 x 10 ml Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.02.2022	

**02 Liquemin 5'000 I.E. subcutan, Injektionslösung**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>38847</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	04.05.2016
Zusammensetzung	02	heparinum 10000 U.I. ut heparinum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anticoagulans	
Packung/en	02	001	10 Spritze(n) Fertigspritzen B
		075	25 Spritze(n) Fertigspritzen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Neue/geänderte Packungsgrösse: 10 Fertigspritzen)	
Gültig bis		10.01.2017	

**01 Lomaherpan Fieberblasen-Creme**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>52039</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.3.	12.05.2016
Zusammensetzung	01	melissae extractum aquosum siccum 10 mg, DER: 70:1, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur lokalen Behandlung von Fieberbläschen	
Packung/en	01	001	5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2022	

**01 Lubex, Hautwaschemulsion**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>40501</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	12.05.2016
Zusammensetzung	01	disodium undecylenamido MEA-sulfosuccinate 30 mg, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Hautwaschemulsion zur unterstützenden Behandlung von Hauterkrankungen	
Packung/en	01	010	150 ml D
		029	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2021	

**01 Magnograf, Injektionslösung**

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57940</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.02.0.	11.05.2016
Zusammensetzung	01	dimeglumini gadopentetas 469 mg, megluminum, acidum penteticum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und Ganzkörper-MRT	
Packung/en	01	001	1 x 10 ml Flasche(n) B
		002	1 x 15 ml Flasche(n) B
		003	1 x 20 ml Flasche(n) B
		004	1 x 30 ml Flasche(n) B
		005	1 x 100 ml Flasche(n) Flasche für Injektomaten B
		006	1 x 10 ml Spritze(n) B
		008	1 x 15 ml Spritze(n) B
		010	1 x 20 ml Spritze(n) B
		012	1 x 10 ml Spritze(n) Plastik B
		013	1 x 15 ml Spritze(n) Plastik B
		014	1 x 20 ml Spritze(n) Plastik B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Plastik-Spritzen)	
Gültig bis		27.03.2017	



**01 Menveo, Pulver und Lösung (Durchstechflaschen)**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>62502</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	19.05.2016
Zusammensetzung	01	I) Vaccinum conjugatum in praeparatio cryodesiccata: polysaccharida neisseriae meningitidis A 10 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197, kalii dihydrogenophosphas, saccharum, pro vitro. II) Vaccini conjugati in solutio: polysaccharida neisseriae meningitidis C 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 7.1-12.5 µg, polysaccharida neisseriae meningitidis W 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 3.3-8.3 µg, polysaccharida neisseriae meningitidis Y 5 µg conjugatum cum proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 5.6-10 µg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas dihydricus, aqua q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Meningokokken-Meningitis der Serogruppen A, C, W135 und Y	
Packung/en	01	001	1 Kombipackung(en) (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Durchstechflasche mit Lösung) B
		002	5 Kombipackung(en) (5 Durchstechflaschen mit Pulver und 5 Durchstechflaschen mit Lösung) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2021	

**01 Mephador 500 Neo, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57787</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) B
		004	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2021	

**02 Mephaquin, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>47385</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.04.1.	18.05.2016
Zusammensetzung	02	mefloquinum 250 mg ut mefloquini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	02	059	8 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2015 (Anpassung Präparatenamen; bisher: Mephaquin, Lacktabletten; neu: Mephaquin, Lactab)	
Gültig bis		14.03.2021	

**01 Meridol perio Chlorhexidin Lösung 0.2%, Lösung**

GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>57479</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	13.05.2016
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, color.: E 131, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Buccales Antiseptikum	
Packung/en	01	002 300 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.07.2021	

**01 Metamucil N Mite orange, poudre**

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

N° d'AMM: <b>55112</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.13	02.05.2016
Composition	01	plantaginis ovatae seminis tegumentum pulvis 561.8 mg, arom.: aspartamum et alia, color.: E 110, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Indication		En cas de constipation et tendance à la constipation	
Conditionnements	01	003 283 g	D
		025 30 x 5,8 g	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.11.2015 Adaptation de la dénomination du principe actif à la Pharmacopée	
Valable jusqu'au		25.11.2019	

**03 Metamucil Regular, poudre**

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

N° d'AMM: <b>17387</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.13	02.05.2016
Composition	03	plantaginis ovatae seminis tegumentum pulvis 491.5 mg, saccharum q.s. ad pulverem pro 1 g.	
Indication		En cas de constipation et tendance à la constipation	
Conditionnements	03	049 336 g	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.11.2015 Adaptation de la dénomination du principe actif à la Pharmacopée	
Valable jusqu'au		26.10.2021	

**03 Metamucil Regular, poudre**

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

N° d'AMM: <b>17387</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.08.13	20.05.2016
Composition	03	plantaginis ovatae seminis tegumentum pulvis 491.5 mg, saccharum q.s. ad pulverem pro 1 g.	
Indication		En cas de constipation et tendance à la constipation	
Conditionnements	03	049 336 g	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.05.2016 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		26.10.2021	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55351</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	24.05.2016
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 60 Tablette(n)	B
		005 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2015 (Änderung der Zusammensetzung)	
Gültig bis		17.08.2020	

**01 Methotrexat Farnos 2,5 mg, Tabletten****02 Methotrexat Farnos 10 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>47753</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	02.05.2016
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	methotrexatum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	A
		015 100 Tablette(n)	A
	02	002 10 Tablette(n)	A
		023 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: Tabletten zu 2,5mg: 20 Stück und Tabletten zu 10mg: 10 Stück)	
Gültig bis		27.03.2021	

**01 Mundipur, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55331</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	04.05.2016
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. ethanololum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	022	50 ml C
		024	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	

**01 Myristica sebifera comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60314</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	18.05.2016
Zusammensetzung	01	argenti nitras D19 0.1 g, kalii dichromas D5 0.1 g, myristica sebifera, succus e cortice D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		17.05.2021	

**01 Nebido, Injektionslösung**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56813</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.4.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	testosteroni undecylas 1 g corresp. testosteronum 631.5 mg, benzylis benzoas, ricini oleum raffinatum, excipients ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Hypogonadismus des Mannes	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2014 Verzicht Packungsgröße: 1 Ampulle	
Gültig bis		18.11.2019	

**01 Neo-Angin Junior, Halbpastillen mit Orangen-Aroma**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57618</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 1 mg, cetylpyridinii chloridum 1 mg, aromatica, color.: E 110, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2021	

**01 Neo-Angin forte, Halspastillen**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57622</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 2.47 mg, cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2021	

**01 Neo-Angin, Halspastillen mit Citronen-Aroma**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57625</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 1.23 mg, cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, aromatica, color.: E 104, E 124, E 131, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	002 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2021	

**01 Nervinetten, Dragées**

ANSTALT FUER ZELLFORSCHUNG, Zollstrasse 34, 9490 Vaduz

Zul.-Nr.: <b>53253</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	27.05.2016
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 187.5 mg, DER: 5.3-6.6:1, Auszugsmittel Methanol 45% (m/m), lupuli extractum aquosum siccum 45 mg, DER: 5.5-6.5:1, Auszugsmittel Wasser, color.: E 110, E 124, conserv.: E 211, E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2014 Anderung der Zusammensetzung (Hilfsstoffe) des Fertigprodukts. Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.09.2019	

07 Neupro 1 mg/24h, dispositif transdermique  
 08 Neupro 2 mg/24h, dispositif transdermique  
 09 Neupro 3 mg/24h, dispositif transdermique  
 10 Neupro 4 mg/24h, dispositif transdermique  
 11 Neupro 6 mg/24h, dispositif transdermique  
 12 Neupro 8 mg/24h, dispositif transdermique  
 UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: <b>57417</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	12.05.2016
Composition	07	rotigotinum 2.25 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 5 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 1 mg/24h.	
	08	rotigotinum 4.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 10 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 2 mg/24h.	
	09	rotigotinum 6.75 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 15 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 3 mg/24h.	
	10	rotigotinum 9 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 20 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 4 mg/24h.	
	11	rotigotinum 13.5 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 30 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 6 mg/24h.	
	12	rotigotinum 18 mg, antiox.: E 223, E 304, excipients ad praeparationem pro 40 cm <sup>2</sup> , cum liberatione 8 mg/24h.	
Indication		Neupro est utilisé seul au stade précoce, ou en combinaison avec la lévodopa à tous les stades de la maladie de Parkinson / Neupro est indiqué dans le traitement symptomatique du syndrome idiopathique des jambes sans repos d'intensité modérée à sévère chez l'adulte	
Conditionnements	07	001 7 emplâtre(s)	B
		003 28 emplâtre(s)	B
	08	005 7 emplâtre(s)	B
		007 28 emplâtre(s)	B
	09	009 7 emplâtre(s)	B
		011 28 emplâtre(s)	B
	10	013 7 emplâtre(s)	B
		015 28 emplâtre(s)	B
	11	017 7 emplâtre(s)	B
		019 28 emplâtre(s)	B
	12	021 28 emplâtre(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 05.03.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		26.09.2021	

02 Nolvadex 20 mg, Filmtabletten  
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>39053</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	30.05.2016
Zusammensetzung	02	tamoxifenum 20 mg ut tamoxifeni citras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	02	039 30 Tablette(n)	A
		047 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2021	

**01 Nozinan 25 mg, comprimés pelliculés****02 Nozinan 100 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>24041</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	27.05.2016
Composition	01	levomepromazinum 25 mg ut levomepromazini maleas, excipients pro compresso obducto.	
	02	levomepromazinum 100 mg ut levomepromazini maleas, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) B
		002	100 comprimé(s) B
	02	003	20 comprimé(s) B
		004	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.09.2013 (modification de la composition)	
Valable jusqu'au		16.02.2019	

**02 Olfen-75 duo release, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>55164</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	26.05.2016
Zusammensetzung	02	diclofenacum natricum 75 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	02	012	10 Kapsel(n) B
		013	30 Kapsel(n) B
		014	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2021	

**02 Omidia Cardiospermum fettarm, Creme**

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>51353</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	03.05.2016
Zusammensetzung	02	TM: cardiospermum halicacabum 100 mg, cetearyl octanoat & isopropylmyristat deklar., alcohol benzylicus, aqua q.s. ad unguentum pro.	
Anwendung		Bei Entzündungen und Ekzemen der Haut mit Juckreiz	
Packung/en	02	001	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Omida Euphrasia, homöopathische Augentropfen, Monodosen**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>55309</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	03.05.2016
Zusammensetzung	01	euphrasia officinalis D4 dilutio.	
Anwendung		Bei leichten Augenreizungen	
Packung/en	01	002 15 x 0,7 ml Monodosen	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

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

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>51988</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	03.05.2016
Zusammensetzung	01	mahonia aquifolium TM 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockenen Hautausschlägen, (Psoriasis)	
Packung/en	01	019 50 g	C
		027 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Omida homöopathische Heuschnupfen Globuli**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>56006</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	03.05.2016
Zusammensetzung	01	cardiospermum halicacabum D3, luffa operculata D4, thryallis glauca D3 ana partes, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	001 12,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Omida, homöopathische Schlaf-Globuli für Frauen**

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>54045</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	03.05.2016
Zusammensetzung	01	avena sativa D2 60 %, castoreum D6 20 %, cimicifuga racemosa D6 20 %, excipients ad globulos.	
Anwendung		Bei nervösen Störungen	
Packung/en	01	026 12,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	



**01 Oralair 100 IR und 300 IR, Sublingualtabletten****02 Oralair 300 IR, Sublingualtabletten**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>61384</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	31.05.2016
Zusammensetzung	01	I): pollinis allergeni extractum (dactylis glomerata, anthoxanthum odorata, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 100 U. excipiens pro compresso. II): pollinis allergeni extractum (dactylis glomerata, anthoxanthum odorata, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 300 U. excipiens pro compresso.	
	02	pollinis allergeni extractum (dactylis glomerata, anthoxanthum odorata, lolium perenne, poa pratensis, phleum pratense) 300 U. excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001 1 Kombipackung(en) 3 Tabletten à 100 IR + 28 Tabletten à 300 IR	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
		003 90 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.06.2021	

**01 Osanit Zahnen, homöopathische Globuli**

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>10999</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	calcium carbonicum hahnemanni C7 5 %, chamomilla recutita D5 22.5 %, magnesii hydrogenophosphas trihydricus C5 50 %, passiflora incarnata D5 22.5 %, xylitolum, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Zahnungsbeschwerden	
Packung/en	01	022 7,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2021	

**01 Othricinol, Suspension**

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: <b>18781</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.01.2.	18.05.2016
Zusammensetzung	01	phenazonum 20 mg, tyrothricinum 0.5 mg, cetylpyridinii chloridum 2.5 mg, excipiens ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündung des äusseren Gehörgangs	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.06.2017	

**02 Pectocalmine N, sans sucre, sirop**

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

N° d'AMM: <b>52005</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	26.05.2016
Composition	02	codeini phosphas hemihydricus 20 mg, ephedrini hydrochloridum 15 mg, guaifenesinum 300 mg, polygalae extractum ethanolicum liquidum 31.5 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, vanillinum et, alia, color.: E 150, conserv.: E 211, E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Toux	
Conditionnements	02	020	200 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
Valable jusqu'au		31.12.2017	

**02 Pectocalmine junior N sans sucre, sirop**

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

N° d'AMM: <b>52006</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 03.03.1.	26.05.2016
Composition	02	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, bergamottae aetheroleum et alia, conserv.: E 216, E 218, E 211, E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Toux	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger.	
Valable jusqu'au		31.12.2017	

**01 Pradaxa 75 mg, Kapseln****02 Pradaxa 110 mg, Kapseln****03 Pradaxa 150 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>61385</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	dabigatranum etexilatatum 75 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
	02	dabigatranum etexilatatum 110 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
	03	dabigatranum etexilatatum 150 mg ut dabigatranum etexilati mesilas, color.: E 132, E 110, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie bei erwachsenen Patienten mit nicht-valvulärem Vorhofflimmern. Behandlung tiefer Venenthrombosen und/oder Lungenembolien. Prävention der rezidivierenden tiefen Venenthrombose und/oder Lungenembolie.	
Packung/en	02	006	30 Kapsel(n) Blister B
		007	60 Kapsel(n) Blister B
		010	3 x 60 Kapsel(n) Blister B
	03	011	30 Kapsel(n) Blister B
		012	60 Kapsel(n) Blister B
		013	3 x 60 Kapsel(n) Blister B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.01.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation) 61385 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.05.2017	

**01 Pramipexole mmpharm 0.125 mg, Tabletten****02 Pramipexole mmpharm 0.25 mg, Tabletten****03 Pramipexole mmpharm 0.5 mg, Tabletten****04 Pramipexole mmpharm 1.0 mg, Tabletten****05 Pramipexole mmpharm 1.5 mg, Tabletten**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>60643</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	12.05.2016
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipiens pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipiens pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipiens pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipiens pro compresso.	
	05	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.1 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, symptomatische Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.10.2021	

**01 Raphanus sativus comp., Tropfen**

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>60169</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	11.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.05 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.07 ml, aurum chloratum D5 0.03 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.10 ml, camphora D3 0.06 ml, citrullus colocynthis Glückselig D4 0.02 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.10 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.03 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.08 ml, plumbi(II) acetate trihydricus spag. Glückselig D4 0.02 ml, raphanus sativus var. niger Glückselig D1 0.03 ml, solidago virgaurea ex herba recenti Glückselig D1 0.05 ml, stellaria media ex herba recenti Glückselig D1 0.05 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.11 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.06 ml, urginea maritima var. alba e bulbo siccato spag. Glückselig D4 0.01 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2021	

**01 Rapifen, Injektionslösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>45204</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	13.05.2016
Zusammensetzung	01	alfentanilum 0.5 mg ut alfentanili hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narco-Analgeticum zur Anästhesie	
Packung/en	01	014 5 x 2 ml Ampulle(n) 049 50 x 10 ml Ampulle(n)	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		07.03.2022	

**02 Redoxon + Zinc, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54658</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	12.05.2016
Zusammensetzung	02	acidum ascorbicum 1 g, zincum 10 mg ut zinci citras trihydricus, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	02	053 15 Tablette(n) 054 30 Tablette(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2013 Erneute Zulassung und Verlängerung	
Gültig bis		03.08.2021	

**01 Redoxon + Zinc, Kautabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54659</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	12.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 500 mg partim ut natrii ascorbas, zincum 5 mg ut zinci citras trihydricus, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	024	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2011 Erneute Zulassung und Verlängerung	
Gültig bis		03.08.2021	

**01 Riamet Dispersible, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58528</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.04.1.	13.05.2016
Zusammensetzung	01	lumefantrinum 120 mg, artemetherum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	002	12 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2013 (Neue Packungsgrösse, neu: 12 Tabletten)	
Gültig bis		04.12.2018	

**01 Ricola Kräutertee Instant, Granulat**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>35495</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	20.05.2016
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 32.2 mg, saccharum 516 mg, glucosum 420 mg, E 150 (einfaches Zuckercouleur), aromatica, ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit	
Packung/en	01	001	200 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.09.2021	

**01 Rosmarinus officinalis comp., Tropfen**

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>60170</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	11.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.07 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, aurum chloratum D5 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.09 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.07 ml, crataegus e foliis cum floribus recentibus Glückselig D1 0.05 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.06 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.04 ml, dryopteris filix-mas ex herba recenti Glückselig D4 0.06 ml, ferrosi chloridi solutio D3 0.06 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.03 ml, iodum D4 0.02 ml, rosmarinus officinalis Glückselig D1 0.02 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.08 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D1 0.08 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.03 ml, zincum metallicum D8 0.02 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2021	

**01 Sanabronch Sandoz, Sirup**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55697</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	30.05.2016
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 9 mg, DER: 6-7:1, Auszugsmittel Ethanolum 40 % (m/m), arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	024 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung und Anpassung der Bezeichnung der galenischen Form)	
Gültig bis		20.12.2021	

**02 Sandoparin, Injektionslösung**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>50067</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	27.05.2016
Zusammensetzung	02	certoparinum natricum 32 mg corresp. 3000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
Anwendung		Prophylaxe der postoperativen Venenthrombose und Lungenembolie	
Packung/en	02	001 10 Spritze(n) Fertigspritzen (0.3ml) mit automatischem Sicherheitssystem	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2016 (Änderung Primärverpackung, neu: Fertigspritzen mit automatischem Sicherheitssystem)	
Gültig bis		20.11.2018	

**01 Sangerol, Spray**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51808</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 0.33 mg/ml corresp. Lidocaini hydrochloridum 66 µg pro dosi, lysozymi hydrochloridum 0.53 mg/ml corresp. lysozymi hydrochloridum 106 µg pro dosi, tyrothricinum 0.67 mg/ml corresp. tyrothricinum 134 µg pro dosi, aromatica, color.: E 104, E 131, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	50 ml D
		011	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Packung à 50 ml)	
Gültig bis		28.11.2017	

**01 Secresol 600 mg, Brausetabletten**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>51495</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	10.05.2016
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum, bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.11.2021	

**01 Septonsil, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51454</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	04.05.2016
Zusammensetzung	01	aconitum napellus spag. Peka D4 120 mg, ailanthus altissima D4 120 mg, argenti nitras D4 120 mg, atropa belladonna spag. Peka D4 120 mg, barii carbonas D8 120 mg, echinacea angustifolia spag. Peka TM 160 mg, lachesis mutus D8 120 mg, phytolacca americana D4 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Halsentzündungen	
Packung/en	01	014	50 ml D
		022	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	

**01 Seresta, Tabletten****02 Seresta forte, Tabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>32497</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	oxazepamum 15 mg, excipients pro compresso.	
	02	oxazepamum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Sedativum	
Packung/en	01	012 20 Tablette(n)	B
		020 50 Tablette(n)	B
	02	047 20 Tablette(n)	B
		055 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		15.03.2022	

**01 Sevoflurane Baxter, Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfes zur Inhalation**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>57671</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	10.05.2016
Zusammensetzung	01	sevofluranum 100 %.	
Anwendung		Inhalationsanästhetikum	
Packung/en	01	002 6 x 250 ml Aluminiumflaschen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2021	

**01 Sidroga Blasen-Nierentee N, geschnittene Drogen**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>63289</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	03.05.2016
Zusammensetzung	01	uvae ursi folium 0.7 g, betulae folium 0.4 g, solidaginis herba 0.3 g, orthosiphonis folium 0.3 g, foeniculi amari fructus, urticae folium, menthae piperitae folium, pro charta.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei leichten Entzündungen der unteren Harnwege	
Packung/en	01	001 20 x 2.0 g	D
Gültig bis		02.05.2021	



**01 Sildenafil Sandoz 25 mg, Tabletten**  
**02 Sildenafil Sandoz 50 mg, Tabletten**  
**03 Sildenafil Sandoz 100 mg, Tabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62162</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	24.05.2016
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, saccharinum natricum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, saccharinum natricum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, saccharinum natricum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
		007 24 Tablette(n)	B
	03	005 4 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
		008 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.03.2022	

**01 Silix ASS 300 mg, Tabletten**  
**02 Silix ASS 500 mg, Tabletten**  
 Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>62855</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	20.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 300 mg, excipiens pro compresso.	
	02	acidum acetylsalicylicum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.07.2019	

**01 Similasan Gelenkschmerzen, Globuli**  
 Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jön

Zul.-Nr.: <b>51457</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	03.05.2016
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D8, calcii phosphas D12, harpagophytum procumbens D6 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Gelenkschmerzen	
Packung/en	01	014 15 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2021	

**01 Simvastatin Axapharm 10 mg, Filmtabletten**  
**02 Simvastatin Axapharm 20 mg, Filmtabletten**  
**03 Simvastatin Axapharm 40 mg, Filmtabletten**  
**04 Simvastatin Axapharm 80 mg, Filmtabletten**  
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>61423</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	18.05.2016
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.02.2022	

**01 Spersallerg SDU, Augentropfen (Monodosen)**  
 THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>53933</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 11.06.2.	13.05.2016
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)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2021	

**01 Sporanox, Kapseln**  
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>49610</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	itraconazolum 100 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	033 15 Kapsel(n)	B
		041 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.03.2022	

**01 Stilex Fluigel, gel**

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

N° d'AMM: <b>49034</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	13.05.2016
Composition	01	mepyramini maleas 15 mg, lidocaini hydrochloridum 15 mg, dexpanthenolum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Affections allergiques ou prurigineuses de la peau	
Conditionnements	01	001	125 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.10.2015 (nouveau arôme)	
Valable jusqu'au		05.10.2020	

**01 Stilex spray, solution**

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

N° d'AMM: <b>32567</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	13.05.2016
Composition	01	mepyramini maleas 15 mg, lidocaini hydrochloridum 15 mg, dexpanthenolum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Affections allergiques ou prurigineuses de la peau	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.10.2015 (nouveau arôme)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		05.10.2020	

**01 Stilex, crème**

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

N° d'AMM: <b>25398</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	13.05.2016
Composition	01	mepyramini maleas 10 mg, lidocaini hydrochloridum 10 mg, calcii laevulinas 63 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 219, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		Affections allergiques ou prurigineuses de la peau	
Conditionnements	01	001	25 g D
		002	50 g D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.10.2015 (nouveau arôme)	
Valable jusqu'au		12.10.2020	

**01 Stilex, gel**

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

N° d'AMM: <b>41312</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.01.0.	13.05.2016
Composition	01	mepyramini maleas 15 mg, lidocaini hydrochloridum 15 mg, dexpanthenolum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Affections allergiques ou prurigineuses de la peau	
Conditionnements	01	001	20 g D
		002	45 g D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.10.2015 (nouveau arôme)	
Valable jusqu'au		12.10.2020	

**01 Strophantus Phytomed, homöopathische Tabletten**

Phytomed AG, Tschamerie 25, 3415 Hasle b. Burgdorf

Zul.-Nr.: <b>47721</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	ouabainum D4, kalii carbonas D6, kalmia latifolia D4, nitroglycerinum D6, selenicereus grandiflorus D1, spigelia anthelmia D4 ana partes 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	016 100 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2021	

**02 Supradyn Vital 50+, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57288</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.52	26.05.2016
Zusammensetzung	02	vitamina: retinoli palmitas 1333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 15 mg, thiamini hydrochloridum 2.1 mg, riboflavinum 2.4 mg, pyridoxinum 2.5 mg, cyanocobalaminum 1.5 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 300 µg, 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 siccum 50 mg corresp. ginsenosidea 2.5 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	02	001 30 Tablette(n) 002 45 Tablette(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2015 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung infolgedessen neue Dosisstärkenummer und neue Packungscodes)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Supradyn energy, Brausetabletten mit Zitronenaroma****03 Supradyn energy, Brausetabletten mit Orangenaroma**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56698</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	26.05.2016
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: phosphorus ruber 126 mg, calcium 120 mg, magnesium 45 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 0.9 mg, iodum 75 µg, selenium 55 µg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
	03	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 600 µg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 450 µg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: phosphorus ruber 126.3 mg, calcium 120 mg, magnesium 45 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 900 µg, iodum 75 µg, selenium 55 µg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Packung/en	01	003	15 Tablette(n) D
		021	30 Tablette(n) D
		045	45 Tablette(n) D
	03	002	15 Tablette(n) D
		004	30 Tablette(n) D
		005	45 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2014 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung, infolgedessen neue Packungscode)	
Gültig bis		31.05.2019	

**03 Supradyn energy, Brausetabletten mit Orangenaroma**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>56698</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	27.05.2016
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 600 µg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 450 µg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: phosphorus ruber 126.3 mg, calcium 120 mg, magnesium 45 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 900 µg, iodum 75 µg, selenium 55 µg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Packung/en	03	002	15 Tablette(n) D
		004	30 Tablette(n) D
		005	45 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2016 (Dosisstärke 01 Brausetabletten mit Zitronenaroma wird per 01.03.2017 widerrufen)	
Gültig bis		31.05.2019	

**01 Terbinafin Helvepharm, Creme**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>57513</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.09.4.	04.05.2016
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 C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2021	

**01 Trajenta, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>61893</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	19.05.2016
Zusammensetzung	01	linagliptinum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.03.2022	

**01 Traumalix Dolo Gel 5 %, Gel****02 Traumalix Dolo EmGel 10 %, Gel**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>49673</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	18.05.2016
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 C
		116	100 g C
	02	001	40 g C
		002	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Änderung Präparatename, früher: Traumalix Dolo 10%, Gel. Neu: Traumalix Dolo EmGel 10%, Gel)	
Gültig bis		22.08.2017	

**01 Triderm, Crème**

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

Zul.-Nr.: <b>46532</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	24.05.2016
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, clotrimazolum 10 mg, gentamicinum 1 mg ut gentamicini sulfas, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell und/oder mykotisch infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	015	10 g B
		023	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2021	

**01 Triderm, Salbe**

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

Zul.-Nr.: <b>46533</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	24.05.2016
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, clotrimazolum 10 mg, gentamicinum 1 mg ut gentamicini sulfas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, sekundär bakteriell und/oder mykotisch infizierte Dermatosen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.10.2021	

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

Zul.-Nr.: <b>55326</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	04.05.2016
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. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Menstruationsbeschwerden	
Packung/en	01	021	50 ml C
		023	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2021	

**04 Valsartan HCT Helvepharm 80/12.5 mg, Filmtabletten**  
**05 Valsartan HCT Helvepharm 160/12.5 mg, Filmtabletten**  
**06 Valsartan HCT Helvepharm 160/25 mg, Filmtabletten**  
Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61472</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	04.05.2016
Zusammensetzung	04	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	06	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	05	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
	06	011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2021	

**01 Veinosium, comprimés sublinguaux, médicament homéopathique**  
Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: <b>57609</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	25.05.2016
Composition	01	aesculus hippocastanum C5, arnica montana C5, hamamelis virginiana C5, strychnos nux-vomica C5 ana partes, excipients pro compresso.	
Indication		Insuffisance veineuse	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.03.2014 (prolongation de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		21.11.2021	



**01 Wala Bitter-Elixier, anthroposophisches Arzneimittel**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>33422</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	extractum liquidum 10.7 g ex gentianae radix 387 mg et absinthii herba 297 mg et zingiberis rhizoma 238 mg et calami rhizoma 36 mg et piperis nigri fructus 7 mg, saccharum, excipients ad praeparationem pro 15 ml.	
Anwendung		Zur Anregung der Verdauungstätigkeit	
Packung/en	01	024	200 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2021	

**01 Wallwurz-Gel Phytomed**

Phytomed AG, Tschamerie 25, 3415 Hasle b. Burgdorf

Zul.-Nr.: <b>42644</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	03.05.2016
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:1.2-2.0, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:2.1-3.3, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.6-2.6, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.8-2.8, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.9-2.9, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	021	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2021	

**01 Warz-ab/Extor, liquide**

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

N° d'AMM: <b>17035</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	27.05.2016
Composition	01	acidum salicylicum 100 mg, acidum lacticum 111 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indication		Verrues, cors, callosités	
Conditionnements	01	029	10 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.04.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.11.2021	

**01 Wecessin Streupuder, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>24608</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica corresp. arnica planta tota recens 25 mg, calendulae herba recens 17 mg, echinaceae angustifoliae planta tota recens 17 mg, quartz 1 mg, stibium metallicum praeparatum 1 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von kleineren Schürfwunden und zur Nabelpflege	
Packung/en	01	018 30 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Weleda Arnica Essenz, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>28143</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum 400 mg ex arnica planta tota recens 200 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanololum 36 % V/V.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	036 100 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>28143</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	31.05.2016
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum 400 mg ex arnica planta tota recens 200 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanololum 36 % V/V.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	036 100 ml	D
Bemerkung		Anpassung Präparatenamen (vorher: Weleda Arnica Essenz, neu Weleda Arnica-Essenz)	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Weleda Hustenelixier, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>17273</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	25.05.2016
Zusammensetzung	01	extractum aquosum 1.5 g ex anisi fructus 34 mg, dulcamarae caulis 10 mg, ipecacuanhae radix 0.7 mg, marrubii vulgaris herba 24 mg, thymi herba 218 mg, extractum liquidum 574 mg ex althaeae radix 41 mg, extractum ethanolicum 4 mg ex droserae planta tota recens 2 mg, pulsatilla pratensis D3 0.7 mg, malti extractum, saccharum, excipiens ad praeparationem pro 5 ml.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	019 200 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2021	

**01 Weleda Schnupfencreme, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>9232</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	26.05.2016
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum ex berberidis fructus recens 10 mg et pruni spinosae fructus recens 10 mg et echinaceae purpureae planta tota recens 12 mg et bryoniae radix recens 0.1 mg, esculosidum 1.1 mg, dextrocamphora 0.12 mg, eucalypti aetheroleum 3.88 mg, menthae piperitae aetheroleum 3.88 mg, thymi aetheroleum 0.12 mg, adeps lanae (Schaf: Fell/Haare/Wolle), excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung von Schnupfen	
Packung/en	01	036	6,5 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2021	

**01 Xalkori 200 mg, Kapseln****02 Xalkori 250 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62131</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.05.2016
Zusammensetzung	01	crizotinibum 200 mg, excipients pro capsula.	
	02	crizotinibum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) Karton A
	02	003	60 Kapsel(n) Karton A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2022	

**01 YERVOY 50mg/10ml , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 YERVOY 200mg/40ml , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>61798</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.05.2016
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2021	

**02 Zavedos Solution 10 mg, Injektionslösung**  
**03 Zavedos Solution 20 mg, Injektionslösung**  
**04 Zavedos Solution 5 mg, Injektionslösung**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>54670</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.05.2016
Zusammensetzung	02	idarubicini hydrochloridum 10 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	idarubicini hydrochloridum 20 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	idarubicini hydrochloridum 5 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	060	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
	03	079	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
	04	001	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 5 mg / 5 ml)	
Gültig bis		07.07.2019	

**02 Zyprexa 5 mg, comprimés enrobés**  
**04 Zyprexa 10 mg, comprimés enrobés**  
**05 Zyprexa 2,5 mg, comprimés enrobés**  
**06 Zyprexa 15 mg, comprimés enrobés**  
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>53709</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	27.05.2016
Composition	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	olanzapinum 15 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	02	087	28 comprimé(s) B
	04	125	28 comprimé(s) B
	05	133	28 comprimé(s) B
	06	141	28 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.11.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		06.03.2022	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**02 Banminth "Katze" ad us. vet., Paste**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>40805</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	19.05.2016
Zusammensetzung	02	pyrantelum 40 mg ut pyranteli pamoas, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Entwurmungspaste für Katzen	
Packung/en	02	072 3 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2021	

**02 Banminth ad us. vet., Paste**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>38473</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	19.05.2016
Zusammensetzung	02	pyrantelum 7.5 mg ut pyranteli pamoas, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Entwurmungspaste für Hunde	
Packung/en	02	042 10 g Tube 050 24 g Tube	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2021	

**01 Frontline spot on chat ad us. vet., solution**

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

N° d'AMM: <b>53752</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	10.05.2016
Composition	01	fipronilum 50 mg, antiox.: E 320, E 321, excipiens ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
Indication		Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt chez les chats	
Conditionnements	01	020 3 x 0,5 ml Pipettes 021 6 x 0,5 ml Pipettes	D D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.12.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.09.2021	

01 Frontline spot on chiens S ad us. vet., solution  
 02 Frontline spot on chiens M ad us. vet., solution  
 03 Frontline spot on chiens L ad us. vet., solution  
 04 Frontline spot on chiens XL ad us. vet., solution  
 Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: <b>53840</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index:	27.05.2016
Composition	01	fipronilum 67 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 2.68 ml.	
	04	fipronilum 402 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 4.02 ml.	
Indication	01	Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt chez les chiens de 2kg jusqu'à 10kg	
	02	Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt chez les chiens de 10kg jusqu'à 20kg	
	03	Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt chez les chiens de 20kg jusqu'à 40kg	
	04	Solution insecticide et acaricide cutanée pour dépôt chez les chiens de 40kg jusqu'à 60kg	
Conditionnements	01	019	0.67 ml 3 pipettes D
	02	051	1.34 ml 3 pipettes D
	03	108	2.68 ml 3 pipettes D
	04	140	4.02 ml 3 pipettes D
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.12.2014 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	04.10.2021		

01 Linco-Spectin Premix ad us. vet., Arzneimittelvormischung  
 Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>40069</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	26.05.2016
Zusammensetzung	01	lincomycinum 22 g ut lincomycini hydrochloridum, spectinomycinum 22 g ut spectinomycini sulfas, paraffinum liquidum, sojæ seminis pulvis, ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung	Behandlung und Metaphylaxe der Dysenterie bei Schweinen (Brachyspira hyodysenteriae sowie andere mitbeteiligte Erreger wie z.B. E. coli und Salmonellen). Behandlung und Metaphylaxe der porcinen intestinalen Adenomatose (PIA, Ileitis) verursacht durch Lawsonia intracellularis.		
Packung/en	01	011	1 kg (mit Messlöffel) A
		038	25 kg (ohne Messlöffel) A
		046	5 kg (ohne Messlöffel) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	29.10.2021		

**01 Lincocin Neo intramammär ad us. vet., Lösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>54334</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	24.05.2016
Zusammensetzung	01	lincomycinum 330 mg ut lincomycini hydrochloridum, neomycinum 100 mg ut neomycini sulfas, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	036 24 x 10 ml Injektoren	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2022	

**01 Myoton E2 ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>56836</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	24.05.2016
Zusammensetzung	01	dinoprostonum 1.25 mg, ethanolum anhydricum, triglycerida saturata media q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches Prostaglandin E2 für Rinder, Uterotonikum, Cervixrelaxans	
Packung/en	01	001 10 ml 003 5 x 10 ml	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2021	

**03 Receptal ad us. vet., Injektionslösung**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>42311</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.05.2016
Zusammensetzung	03	buserelinum 4 µg ut buserelini acetatas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetisches Gonadotrophin-Releasing-Hormon für Stuten, Rinder, Jungsauern, Kaninchen und Fische	
Packung/en	03	001 50 ml 032 5 x 10 ml 033 10 ml 034 10 x 2.5 ml	B B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2013 (Änderung oder Ergänzung einer Zieltierart, neu: Fisch) (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 50ml)	
Gültig bis		01.12.2018	

**01 Regumate Equine ad us. vet., Lösung zum Eingeben**

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>57595</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.05.2016
Zusammensetzung	01	altrenogestum 2.20 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: E 200, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen für Stuten	
Packung/en	01	002 150 ml Flasche	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2021	

**01 Vital TSS 96 ad us. vet., Arzneimittelvormischung****02 Vital TSS 480 ad us. vet., Arzneimittelvormischung**

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: <b>47470</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	26.05.2016
Zusammensetzung	01	sulfathiazolum 40 g, sulfadimidinum 40 g, trimethoprimum 16 g, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
	02	sulfathiazolum 200 g, sulfadimidinum 200 g, trimethoprimum 80 g, paraffinum perliquidum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von primären und sekundären bakteriellen Infektionen, falls die beteiligten Bakterien auf die Kombination Sulfonamid - Trimethoprim empfindlich sind. Insbesondere: Kälber: Darmerkrankungen verursacht durch Salmonellen und Kokzidien, Atemwegsinfektionen verursacht durch Pasteurellen, Mannheimia haemolytica, Histophilus somnus. Schweine: Darminfektionen verursacht durch E. coli, Salmonellose. Rhinitis atrophicans (Pasteurella multocida, Bordetella bronchiseptica). Pneumonien verursacht durch Sekundärinfektionen mit Pasteurella multocida. Haemophilus parasuis. Infektionen der Gelenke (z.B. verursacht durch Hämophilus parasuis oder Streptokokken). MMA-Komplex der Muttersauen.	
Packung/en	01	013 5 kg (ohne Messlöffel)	A
		048 25 kg (ohne Messlöffel)	A
		056 1 kg (mit Messlöffel)	A
	02	057 1 kg (mit Messlöffel)	A
		058 5 kg (ohne Messlöffel)	A
		059 25 kg (ohne Messlöffel)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2021	



## 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 02.05.2016 übernimmt die Firma **Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Gebenstorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Doetsch Grether AG, Basel:**  
A compter du 02.05.2016, l'entreprise **Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Gebenstorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Doetsch Grether AG, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
42286	Solatran, Kapseln

Per 02.05.2016 übernimmt die Firma **HRA-Pharma Switzerland Sàrl, Nyon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Medius AG, Muttenz:**  
A compter du 02.05.2016, l'entreprise **HRA-Pharma Switzerland Sàrl, Nyon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Medius AG, Muttenz:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62531	ellaOne, Comprimé
62876	Norlevo 1.5 mg, Comprimé

Per 30.05.2016 übernimmt die Firma **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Hospira Schweiz GmbH, Zug:**  
A compter du 30.05.2016, l'entreprise **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Hospira Schweiz GmbH, Zug:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65367	Inflectra, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Per 30.05.2016 übernimmt die Firma **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pfizer AG, Zürich:**  
A compter du 30.05.2016, l'entreprise **Pfizer PFE Switzerland GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pfizer AG, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
47249	Fragmin, Injektionslösung
54085	Sortis, Filmtabletten
54994	Celebrex, Kapseln
55218	Relpax, Filmtabletten
55558	Zyvoxid, Filmtabletten

55559	Zyvoxid 20 mg/ml, Granulat zur Herstellung einer Suspension
55560	Zyvoxid 2 mg/ml, Infusionslösung
55945	Vfend 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
55946	Vfend, Filmtabletten
56819	Vfend 40 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension
57057	Lyrica, Kapseln
57147	Inspra, Filmtabletten
57431	Tygacil 50 mg, Trockensubstanz zur Herstellung einer Infusionslösung
58325	Ecalta, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
59261	Amlodipin Pfizer, Tabletten
61256	Azithromycin Pfizer, Filmtabletten
61257	Azithromycin Pfizer, Pulver zur Herstellung einer Suspension
61264	Gabapentin Pfizer, Kapseln
61265	Gabapentin Pfizer, Filmtabletten
61284	Sertralin Pfizer, Filmtabletten
61291	Mefenamin Pfizer, Filmtabletten
61292	Mefenamin Pfizer, Kapseln
61293	Mefenamin Pfizer, Suppositorien
61510	Atorva Pfizer, Filmtabletten
61544	Latanoprost Pfizer, Augentropfen
61556	Clindamycin Pfizer, Kapseln
61630	Fluconazol Pfizer, Kapseln
61657	Atorvastatin Pfizer, Filmtabletten
61849	Co-Latanoprost Pfizer, Augentropfen
61897	Clindamycin Pfizer, Granulat zur Herstellung einer Lösung
61898	Clindamycin Phosphat Pfizer i.v./i.m., Injektionslösung
62129	Venlafaxin Pfizer ER, Kapseln mit verlängerter Wirkstofffreigabe
62330	Amlodipin Plus Pfizer, Filmtabletten
62721	Sildenafil Pfizer, Filmtabletten
63122	Tolterodin Pfizer, Retard-Kapseln
65095	Celecoxib Pfizer, Kapseln
65678	Pregabalin Pfizer, Kapseln
65687	Eletriptan Pfizer, Filmtabletten
65770	Voriconazol Pfizer, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
65771	Voriconazol Pfizer, Pulver zur Herstellung einer Suspension
65772	Voriconazol Pfizer, Filmtabletten

Per 31.05.2016 übernimmt die Firma **Pro Farma AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen:**

A compter du 31.05.2016, l'entreprise **Pro Farma AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bristol-Myers Squibb SA, Steinhausen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58880	Ixempra, Infusionspräparat

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

### Zeichenerklärung

- |   |   |
|---|---|
| <p><b>1</b> <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><b>2</b> <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><b>3</b> <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><b>4</b> <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.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------	--	-------	-------------------------------------

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	02	<b>Arcalion 200, dragées</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>40034</b>	<b>B</b>	01.99.0.	19.05.2016
1	02	<b>Biorganic Vitamin E-200 Gisand, Kapseln</b> Gisand AG, Schläflistrasse 14, 3013 Bern	<b>45260</b>	<b>D</b>	07.02.3.	03.05.2016
1	03	<b>Biorganic Vitamin E-400 Gisand, Kapseln</b> Gisand AG, Schläflistrasse 14, 3013 Bern	<b>45260</b>	<b>D</b>	07.02.3.	03.05.2016
1	01	<b>Cerzin-Mepha 10, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>56882</b>	<b>B/C</b>	07.13.1.	31.12.2016
1	01	<b>Cromosol UD, gebrauchsfertige Lösung zur Inhalation</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>53104</b>	<b>B</b>	03.04.5.	26.05.2016
1	01	<b>Diamicron, comprimés sécables</b> Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	<b>39552</b>	<b>B</b>	07.06.2.	25.05.2016
1	01	<b>Hametum-N, Suppositorien</b> Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi	<b>52609</b>	<b>D</b>	02.09.1.	16.07.2016
1	01	<b>Hospasol 167 mmol/l, Infusionslösung</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>56862</b>	<b>B</b>	05.04.0.	17.05.2016

1	01	<b>Incivo, Filmtabletten</b> Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	<b>62082</b>	<b>A</b>	08.03.0.	31.05.2016
1	01	<b>KCl 0.15% + NaCl 0.9% Baxter, Infusionslösung</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>56987</b>	<b>B</b>	05.03.2.	27.05.2016
1	02	<b>KCl 0.3% + NaCl 0.9% Baxter, Infusionslösung</b> Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	<b>56987</b>	<b>B</b>	05.03.2.	27.05.2016
1	01	<b>Perindopril Helvepharm 2mg Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>61489</b>	<b>B</b>	02.07.1.	20.06.2016
1	02	<b>Perindopril Helvepharm 4mg Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>61489</b>	<b>B</b>	02.07.1.	20.06.2016
1	03	<b>Perindopril Helvepharm 8mg Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>61489</b>	<b>B</b>	02.07.1.	20.06.2016
1	01	<b>Perindopril Indapamid Helvepharm 4mg/1.25mg, Tabletten</b> Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	<b>61495</b>	<b>B</b>	02.07.2.	20.06.2016
1	02	<b>Pinimenthol-N, Inhalationskapseln</b> Piniol AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>46333</b>	<b>D</b>	12.02.5.	30.11.2016
1	02	<b>Sinfrontal 200, Tabletten</b> Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel	<b>29194</b>	<b>C</b>	20.01.0.	02.08.2016
1	01	<b>System 50, Pflaster</b> Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	<b>50768</b>	<b>B</b>	07.08.2.	28.04.2016
1	02	<b>System 25, Pflaster</b> Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	<b>50768</b>	<b>B</b>	07.08.2.	28.04.2016

1	03	<b>System 75, Pflaster</b> Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	<b>50768</b>	<b>B</b>	07.08.2.	28.04.2016
1	04	<b>System 100, Pflaster</b> Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	<b>50768</b>	<b>B</b>	07.08.2.	28.04.2016
1	01	<b>Victrelis, Kapseln</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>62105</b>	<b>A</b>	08.03.0.	30.10.2016
1	01	<b>Xatral SR 5 mg, comprimés pelliculés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>52688</b>	<b>B</b>	05.99.0.	04.05.2016

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Calol ad us.vet., Emulsion</b> Provet AG, Gewerbstrasse 1, 3421 Lyssach	<b>52036 B</b>	05.05.2016
1	01	<b>Kovel ad us.vet., Emulsion</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>54709 B</b>	05.05.2016

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
02	<b>Apo-Dolor N, homöopathisch-spagyrische Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>51979</b>	<b>D</b>	20.01.0.	27.09.2016
01	<b>Borrelia burgdorferi-Nosode, Trinkampullen</b> Regenasanum AG, 8272 Ermatingen	<b>62376</b>	<b>D</b>	20.01.0.	13.10.2016
01	<b>Morga Leber-Galle-Tee, geschnittene Drogen</b> Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel	<b>54900</b>	<b>E</b>	04.11.2.	14.09.2016
02	<b>Motens 4 mg, Filmtabletten</b> Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	<b>51613</b>	<b>B</b>	02.06.1.	24.10.2016
01	<b>Risperidon Sandoz Solufilm 0.5 mg, Schmelzfilm</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62259</b>	<b>B</b>	01.05.0.	25.10.2016
02	<b>Risperidon Sandoz Solufilm 1 mg, Schmelzfilm</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62259</b>	<b>B</b>	01.05.0.	25.10.2016
03	<b>Risperidon Sandoz Solufilm 2 mg, Schmelzfilm</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62259</b>	<b>B</b>	01.05.0.	25.10.2016
04	<b>Risperidon Sandoz Solufilm 3 mg, Schmelzfilm</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62259</b>	<b>B</b>	01.05.0.	25.10.2016

01	<b>Vita-Logos, Granulat</b> Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen	<b>53827</b>	<b>D</b>	07.98.0. 27.09.2016
01	<b>Vita-Logos, Trinklösung</b> Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen	<b>53826</b>	<b>D</b>	07.98.0. 27.09.2016



## Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 02/2016, Februar 2016, Seite 100  
Journal Swissmedic No 02/2016, février 2016, page 100

### 01 Duloxetin Axapharm 30 mg, magensaftresistente Hartkapseln

### 02 Duloxetin Axapharm 60 mg, magensaftresistente Hartkapseln

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: **65781**      Abgabekategorie: **B**      Index: 01.06.0.      02.02.2016

Im Swissmedic Journal 02/2016 wurde unter der Rubrik Packungen bei der Einheit irrtümlicherweise „Tabletten“ statt „Kapseln“ aufgeführt.

Die Packungen lauten:	01	001 14 Kapseln	B
		002 28 Kapseln	B
		003 84 Kapseln	B
	02	004 14 Kapseln	B
		005 28 Kapseln	B
		006 84 Kapseln	B

Dans le Journal Swissmedic 02/2016, la rubrique conditionnements mentionne par erreur des comprimés au lieu de capsules.

Conditionnements disponibles:	01	001 14 capsules	B
		002 28 capsules	B
		003 84 capsules	B
	02	004 14 capsules	B
		005 28 capsules	B
		006 84 capsules	B