

# Journal

## Swissmedic

**6/2015**

14. Jahrgang  
14<sup>s</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

Seite	Seite
<b>Im Brennpunkt</b>	
Nachtrag 8.5 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	<b>584</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Trulicity®, Injektionslösung in einer Fertigspritze oder in einem Fertigen zum einmaligen Gebrauch (Dulaglutidum)	<b>588</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Vapriano® 100mg, Kapseln (Racecadotrilum)	<b>590</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Odomzo® 200mg, Kapseln (Sonidegibum)	<b>592</b>
<b>Regulatory News</b>	
Regelung zu Hinweisen in den Arzneimittelinformationen von Biotechnologika: Substitution und exklusive Geltung der Fach- und Patienteninformation nur für das betroffene Präparat sowie Dokumentation von Handelsname und Chargennummer	<b>594</b>
Konsolidierung der E-Mail-Anfragen betreffend Zulassungen und formaler Kontrolle	<b>596</b>
Praxisänderung: bei eCTD Gesuchen	<b>598</b>
<b>Arzneimittel Statistik</b>	
Chargenrückrufe	<b>600</b>
Neuzulassung	<b>602</b>
Revision und Änderung der Zulassung	<b>613</b>
Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>697</b>
Widerruf der Zulassung	<b>701</b>
Sistierung der Zulassung	<b>704</b>
Erlöschen der Zulassung	<b>705</b>
Berichtigung	<b>707</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

- |   |   |
|---|---|
| <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>Actualités</b>	
Entrée en vigueur du Supplément 8.5 de la Pharmacopée Européenne	<b>586</b>
<b>Médicaments</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Trulicity®, solution injectable en seringue pré-rempli à usage unique et solution injectable en stylo pré-rempli à usage unique (Dulaglutidum)	<b>589</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Vapriano® 100mg, Capsules (Racecadotrilum)	<b>591</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Odomzo® 200mg, Gélules (Sonidegibum)	<b>593</b>
<b>Réglementation</b>	
Règles régissant les mentions figurant dans les textes d'information des produits biotechnologiques : Substitution, validité exclusive de l'information destinée aux patients et de l'information professionnelle pour la préparation concernée et documentation du nom commercial ainsi que du numéro de lot	<b>595</b>
Regroupement des demandes de renseignements reçues par mail relatives à des autorisations et au contrôle formel	<b>597</b>
Nouvelle pratique : demandes au format eCTD	<b>599</b>
<b>Miscellanées</b>	
Retraits de lots	<b>601</b>
Nouvelle autorisation	<b>602</b>
Révision et modification de l'autorisation	<b>613</b>
Modification du titulaire d'AMM	<b>697</b>
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>701</b>
Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	<b>704</b>
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>705</b>
Rectification	<b>707</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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



## Nachtrag 8.5 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 8.5 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Juli 2015 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Juli 2015 ist der Nachtrag 8.5 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 8.5 enthält folgende **neue** Texte:

### Allgemeiner Teil

5.23 Monographien von Extrakten aus Pflanzlichen Drogen (*dieses Kapitel dient der Information*)

### Monographiegruppen

#### Einzelmonographien zu Impfstoffen für Menschen

Influenza Lebend Impfstoff zur nasalen Anwendung

#### Einzelmonographien zu Radioaktiven Arzneimitteln und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel

[<sup>18</sup>F]Fluorethyl-L-Tyrosin-Injektionslösung

#### Monographien A-Z

Macrogolisotridecylether  
Permethrin (25:75)  
Triclabendazol für Tiere

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

### Allgemeiner Teil

2.2.11 Destillationsbereich

2.2.12 Siedetemperatur

2.2.16 Sofortschmelzpunkt

2.2.32 Trocknungsverlust

2.5.12 Halbmikrobestimmung von Wasser – Karl-Fischer-Methode

2.7.14 Bestimmung der Wirksamkeit von Hepatitis-A-Impfstoff

2.7.18 Wertbestimmung von Blutgerinnungsfaktor II vom Menschen

2.9.10 Ethanolgehalt

2.9.34 Schütt- und Stampfdichte von Pulvern

4 Reagenzien

### Monographiegruppen

#### Allgemeine Monographien

Extrakte aus pflanzlichen Drogen

#### Einzelmonographien zu Impfstoffen für Menschen

Hepatitis-A-Adsorbat-Impfstoff (inaktiviert)

Hepatitis-A-Adsorbat(inaktiviert)-Typhus-Polysaccharid-Impfstoff

Hepatitis-A-Impfstoff (inaktiviert, Viosom)

Hepatitis-A(inaktiviert)-Hepatitis-B(rDNA)-Adsorbat-Impfstoff

Typhus-Lebend-Impfstoff (Stamm Ty 21a) (oral)

**Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen**

Angelica-dahurica-Wurzel  
 Artischockenblätter  
 Baldrianwurzel  
 Baldrianwurzel, geschnittene  
 Belladonnablättertrockenextrakt, eingestellter  
 Bitterorangenschale  
 Enzianwurzel  
 Erdrauchkraut  
 Faulbaumrindentrockenextrakt, eingestellter  
 Gummi, arabisches  
 Sennesblättertrockenextrakt, eingestellter

**Monographien A-Z**

Acarbose  
 Articainhydrochlorid  
 Benzocain  
 Bufexamac  
 Glutathion  
 Glycin  
 Interferon-alfa-2-Lösung, konzentrierte  
 Meloxicam  
 Mianserinhydrochlorid  
 Miconazol  
 Noscaphinhydrochlorid-Monohydrat  
 Polysorbat 20  
 Polysorbat 40  
 Polysorbat 60  
 Poly(vinylacetat)  
 Prazepam  
 Progesteron  
 2-Propanol  
 Rifaximin  
 Selamectin für Tiere  
 Sulbactam-Natrium

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

**Monographiegruppen****Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen**

Opium  
 Opiumpulver, eingestelltes  
 Opiumtinktur, eingestellte  
 Opiumtrockenextrakt, eingestellter

**Monographien A-Z**

Alfadex  
 Betadex  
 Ethanol, wasserfreies  
 Ethanol 96%  
 Lufenuron (wasserfrei) für Tiere  
 Poloxamere  
 Siliciumdioxid-Hydrat

Bei den nachstehenden Texten wurde **der Titel geändert**:

**Allgemeine Monographien**

Extrakte *wird zu*  
 Extrakte aus Pflanzlichen Drogen

**Zu beachten:**

Durch den Nachtrag 8.5 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 8.6 zur Ph. Eur.8 wird am 1. Januar 2016 in Kraft treten.

**Die Pharmakopöe**

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 8. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur.8) mit den Nachträgen 8.1 – 8.5 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv.11) mit dem Supplement 11.1.

Die Ph. Eur.8 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern ([www.bundespublikationen.admin.ch](http://www.bundespublikationen.admin.ch)), bezogen werden.

Die Ph. Helv.11 wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann ebenfalls beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Swissmedic-Website unter [www.swissmedic.ch/pharmacopoeia](http://www.swissmedic.ch/pharmacopoeia) sowie unter [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)



## Entrée en vigueur du Supplément 8.5 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 8.5 de la Pharmacopée Européenne au 1<sup>er</sup> juillet 2015.

Les textes ci-après ont été **révisés**:

Le Supplément 8.5 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1<sup>er</sup> juillet 2015. Dans le Supplément 8.5 figurent les **nouveaux** textes suivants:

### CHAPITRES GÉNÉRAUX

#### CHAPITRES GÉNÉRAUX

5.23. Monographies d'extraits de drogues végétales (chapitre informatif)

- 2.2.11. Intervalle de distillation
- 2.2.12. Point d'ébullition
- 2.2.16. Point de fusion - méthode de la fusion instantanée
- 2.2.32. Perte à la dessiccation
- 2.5.12. Semi-microdosage de l'eau
- 2.7.14. Titrage de l'activité du vaccin de l'hépatite A
- 2.7.18. Dosage du facteur II de coagulation humaine
- 2.9.10. Teneur en éthanol
- 2.9.34. Masse volumique vrac et masse volumique après tassement
- 4. Réactifs (*nouveaux, révisés, corrigés*)

#### MONOGRAPHIES

**Vaccins pour usage humain**  
Vaccin grippal nasal vivant

#### MONOGRAPHIES

**Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques**

Fluoroéthyl-L-tyrosine (<sup>18</sup>F) (solution injectable de)

**Monographies générales**  
Extraits de drogues végétales

#### Monographies

Macrogol (éther isotridécyclique de)  
Perméthrine (25:75)  
Triclabendazole pour usage vétérinaire

#### Vaccins pour usage humain

Vaccin de l'hépatite A (inactivé, adsorbé) et typhoïdique polysidique  
Vaccin de l'hépatite A (inactivé) et de l'hépatite B (ADNr), adsorbé  
Vaccin de l'hépatite A (inactivé, virosomal)  
Vaccin de l'hépatite A (inactivé, adsorbé)  
Vaccin typhoïdique vivant, oral, souche Ty 21a

#### Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Angelica dahurica (racine d')  
Artichaut (feuille d')

Belladone (feuille de), extrait sec titré de  
 Bourdaine (extrait sec titré de)  
 Fumeterre  
 Gentiane (racine de)  
 Gomme arabique  
 Orange amère (épicarpe et mésocarpe d')  
 Séné (feuille de), extrait sec titré de  
 Valériane (racine de)  
 Valériane (racine de) divisée

#### Monographies

Acarbose  
 Articaïne (chlorhydrate d')  
 Benzocaïne  
 Bufexamac  
 Glutathion  
 Glycine  
 Interféron alfa-2 (solution concentrée d')  
 Isopropylique (alcool)  
 Méloxicam  
 Miansérine (chlorhydrate de)  
 Miconazole  
 Noscapine (chlorhydrate de)  
 Poly(acétate de vinyle)  
 Polysorbate 20  
 Polysorbate 40  
 Polysorbate 60  
 Prazépam  
 Progestérone  
 Rifaximine  
 Sélamectine pour usage vétérinaire  
 Sulbactam sodique

En outre, les textes ci-après ont été **corrigés**:

#### MONOGRAPHIES

##### Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Opium brut  
 Opium (extrait sec titré d')  
 Opium (poudre titrée d')  
 Opium (teinture titrée d')

#### Monographies

Alfadex  
 Betadex  
 Ethanol anhydre  
 Ethanol à 96 pour cent  
 Lufénurone anhydre pour usage vétérinaire  
 Poloxamères  
 Silice colloïdale hydratée

Le titre du texte suivant a été **modifié**:

#### MONOGRAPHIES

##### Monographies générales

Extraits de drogues végétales *en remplacement de*  
 Extraits

##### Monographies

Noscapine (chlorhydrate de) hydraté *en remplacement de*  
 Noscapine (chlorhydrate de)

##### À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 8.5 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 8.6 de la Ph. Eur.8 entrera en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2016.

#### La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 8<sup>e</sup> Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur.8) et ses Supplément 8.1 – 8.5 ainsi que la 11<sup>e</sup> Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv.11) et le Supplément 11.1.

La Ph. Eur.8 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

([www.publicationsfederales.ch](http://www.publicationsfederales.ch)).

La Ph. Helv.11 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être aussi obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Trulicity<sup>®</sup>, Injektionslösung in einer Fertigspritze oder in einem Fertigpen zum einmaligen Gebrauch (Dulaglutidum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Trulicity <sup>®</sup> , Injektionslösung in einer Fertigspritze oder in einem Fertigpen zum einmaligen Gebrauch
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Dulaglutidum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	0.75 mg und 1.5 mg, Injektionslösung in einer Fertigspritze oder in einem Fertigpen
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Trulicity ist angezeigt als Ergänzung zu einer Diät und körperlicher Aktivität zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Erwachsenen mit Typ 2 Diabetes mellitus: <ul style="list-style-type: none"><li>- Als Monotherapie.</li><li>- In Kombination mit den folgenden oralen glukose-senkenden Produkten: Metformin, Metformin und Sulfonylharnstoff, Metformin und Pioglitazon, wenn die Behandlungen mit Metformin oder mit den jeweiligen Zweifachkombinationen ungenügend wirksam sind.</li><li>- In Kombination mit prandialem (kurzwirksamen) Insulin, mit oder ohne Metformin, wenn diese Behandlungen ungenügend wirksam sind.</li></ul>
<b>ATC Code:</b>	A10BX
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.06./Pankreas
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65235 und 65236
<b>Zulassungsdatum:</b>	06.05.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.



**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Trulicity<sup>®</sup>, solution injectable en seringue pré-rempli à usage unique et solution  
injectable en stylo pré-rempli à usage unique (Dulaglutidum)**

<b>Préparation:</b>	Trulicity <sup>®</sup> , solution injectable en seringue pré-rempli à usage unique et solution injectable en stylo pré-rempli à usage unique
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Dulaglutidum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	0.75 mg et 1.5 mg, solution injectable en seringue ou en stylo
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Trulicity ist angezeigt als Ergänzung zu einer Diät und körperlicher Aktivität zur Verbesserung der Blutzuckerkontrolle bei Erwachsenen mit Typ 2 Diabetes mellitus:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Als Monotherapie.</li> <li>- In Kombination mit den folgenden oralen glukose-senkenden Produkten: Metformin, Metformin und Sulfonylharnstoff, Metformin und Pioglitazon, wenn die Behandlungen mit Metformin oder mit den jeweiligen Zweifachkombinationen ungenügend wirksam sind.</li> <li>- In Kombination mit prandialem (kurzwirksamen) Insulin, mit oder ohne Metformin, wenn diese Behandlungen ungenügend wirksam sind.</li> </ul> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	A10BX
<b>No IT / désignation:</b>	07.06./Pancreas
<b>No d'autorisation:</b>	65235 et 65236
<b>Date d'autorisation:</b>	06.05.2015
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Vaprino® 100mg, Kapseln (Racecadotrilum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Vaprino®100mg, Kapseln
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Racecadotrilum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	100mg, Kapseln
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Vaprino 100mg Kapseln sind angezeigt zur symptomatischen Behandlung des akuten Durchfalls bei Erwachsenen über 18 Jahren, sofern eine kausale Therapie nicht möglich ist.
<b>ATC Code:</b>	A07XA04
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	04.09.0./Antidiarrhoica
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65241
<b>Zulassungsdatum:</b>	09.06.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Vaprino® 100mg, Capsules (Racecadotrilum)**

<b>Préparation:</b>	Vaprino®100mg, Capsules
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Racecadotrilum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	100mg, Capsules
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Vaprino 100mg Kapseln sind angezeigt zur symptomatischen Behandlung des akuten Durchfalls bei Erwachsenen über 18 Jahren, sofern eine kausale Therapie nicht möglich ist. 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>	A07XA04
<b>No IT / désignation:</b>	04.09.0./Antidiarrhéiques
<b>No d'autorisation:</b>	65241
<b>Date d'autorisation:</b>	09.06.2015 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Odomzo® 200mg, Kapseln (Sonidegibum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Odomzo® 200mg, Kapseln
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Sonidegibum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	200mg, Kapseln
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Odomzo ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit fortgeschrittenem Basalzellkarzinom (BCC), das mit einer kurativen chirurgischen Behandlung oder einer radiologischen Therapie nicht behandelt werden kann.
<b>ATC Code:</b>	L01XX48
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.16.4./Andere
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65065
<b>Zulassungsdatum:</b>	30.06.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Odomzo® 200mg, Gélules (Sonidegibum)**

<b>Préparation:</b>	Odomzo® 200mg, Gélules
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Sonidegibum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	200mg, Gélules
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Odomzo ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten mit fortgeschrittenem Basalzellkarzinom (BCC), das mit einer kurativen chirurgischen Behandlung oder einer radiologischen Therapie nicht behandelt werden kann. 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>	L01XX48
<b>No IT / désignation:</b>	07.16.4./Autres
<b>No d'autorisation:</b>	65241
<b>Date d'autorisation:</b>	09.06.2015

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

## **Regelung zu Hinweisen in den Arzneimittelinformationen von Biotechnologika: Substitution und exklusive Geltung der Fach- und Patienteninformation nur für das betroffene Präparat sowie Dokumentation von Handelsname und Chargennummer**

Das Schweizerische Heilmittelinstitut informiert hiermit die Zulassungsinhaberinnen und Gesuchstellerinnen darüber, dass bei biotechnologisch hergestellten Arzneimitteln (Biotechnologika) in der Fach- und Patienteninformation (FI/PI) **Hinweise zur Substitution** sowie einer **exklusiven Geltung der FI/PI nur für das betreffende Präparat nicht akzeptiert werden**.

Regelungen zur Substitution sind Gegenstand des Krankenversicherungs- (KVG) und nicht des Heilmittelgesetzes (HMG) und liegen somit ausserhalb des Kompetenzbereichs von Swissmedic. Auch sind Hinweise zur Substitution und exklusiver Geltung weder sicherheitstechnisch noch wissenschaftlich notwendig.

Bereits genehmigte Hinweise dieser Art müssen bei der nächsten Änderung der FI/PI - spätestens jedoch bei der Verlängerung der Zulassung - aus den genehmigten Arzneimittelinformationstexten gestrichen werden und werden zukünftig nicht mehr genehmigt.

Des Weiteren soll in den Fachinformationen von sämtlichen biotechnologisch hergestellten Humanarzneimitteln folgender Satz aufgenommen werden, da eine präzise, präparatespezifische Rückverfolgbarkeit bei Nebenwirkungsmeldungen von Biotechnologika wichtig ist:

**„Um die Rückverfolgbarkeit von biotechnologisch hergestellten Arzneimitteln sicherzustellen, wird empfohlen, Handelsname und Chargennummer bei jeder Behandlung zu dokumentieren.“**

Dieser Satz soll am Schluss der allgemeinen Einleitung in der Rubrik 5. „Dosierung/Anwendung“ stehen.

Es ist nicht notwendig, dass die Zulassungsinhaberinnen einzig für diese Anpassung der Fachinformation ein Änderungsgesuch einreichen. Das Institut wird die Anpassung bei Neuzulassungen, der nächsten Änderung der FI/PI oder spätestens bei der Verlängerung der Zulassung vornehmen.

Die hier beschriebene Regelung gilt für alle zugelassenen und angemeldeten biotechnologisch hergestellten Humanarzneimittel (nicht jedoch für Tierarzneimittel) sowie deren laufende Änderungsgesuche. Sie tritt per sofort in Kraft.

## Règles régissant les mentions figurant dans les textes d'information des produits biotechnologiques :

### Substitution, validité exclusive de l'information destinée aux patients et de l'information professionnelle pour la préparation concernée et documentation du nom commercial ainsi que du numéro de lot

L'Institut suisse des produits thérapeutiques informe par la présente les titulaires d'autorisations de mise sur le marché (AMM) et les requérants du fait qu'il **n'accepte pas** que figurent dans l'information professionnelle et l'information destinée aux patients (IPR/IPA) de médicaments biotechnologiques des **remarques sur la substitution** ainsi qu'une **validité exclusive de l'IPR/IPA pour la préparation concernée**.

Les règles en matière de substitution sont définies dans la loi sur l'assurance-maladie (LAMal) et non dans la loi sur les produits thérapeutiques (LPT), si bien qu'elles se situent hors du champ de compétences de Swissmedic. Quant aux mentions sur la substitution et la validité exclusive, elles sont inutiles tant pour la sécurité que d'un point de vue scientifique.

Les mentions de ce type qui ont été autorisées par le passé, qui devront être supprimées lors de la prochaine modification de l'IPR/IPA et au plus tard au moment de la prolongation de l'AMM, ne seront dorénavant plus autorisées.

De plus, la phrase suivante doit être introduite dans les informations professionnelles de tous les médicaments biotechnologiques à usage humain, eu égard à l'importance d'une traçabilité spécifique des annonces d'effets indésirables liés à ces produits :

**« Afin d'assurer la traçabilité des médicaments biotechnologiques, il convient de documenter pour chaque traitement le nom commercial et le numéro de lot. »**

Cette phrase doit figurer à la fin de l'introduction générale sous la rubrique 5. « Posologie/Mode d'emploi ».

Il n'est pas nécessaire que les titulaires d'autorisations de mise sur le marché nous adressent une demande de modification pour cette seule adaptation de l'information professionnelle. L'institut procédera à cette adaptation lors de la délivrance de nouvelles autorisations, de la prochaine modification des IPR/IPA ou, au plus tard, de la prolongation de l'AMM.

La règle décrite ci-dessus s'applique à tous les médicaments biotechnologiques à usage humain annoncés et autorisés (mais pas à ceux à usage vétérinaire) ainsi qu'à leurs demandes de modification en cours. Elle entre en vigueur avec effet immédiat.

## **Konsolidierung der E-Mail-Anfragen betreffend Zulassungen und formaler Kontrolle**

Die Anfrageadressen [AFA@swissmedic.ch](mailto:AFA@swissmedic.ch) und [AFA\\_TAM@swissmedic.ch](mailto:AFA_TAM@swissmedic.ch) werden per 1. August 2015 abgeschaltet. Für allgemeine Anfragen betreffend formaler Kontrolle verwenden Sie ab diesem Datum bitte die Adresse [anfragen@swissmedic.ch](mailto:anfragen@swissmedic.ch) oder das Swissmedic-Anfrageportal. Erwähnen Sie im Betreff „Anfrage zur formalen Kontrolle“. Bei technischen Fragen (eCTD, eDok) kontaktieren Sie bitte weiterhin: [esubmission@swissmedic.ch](mailto:esubmission@swissmedic.ch)



## **Regroupement des demandes de renseignements reçues par mail relatives à des autorisations et au contrôle formel**

Les adresses électroniques AFA@swissmedic.ch et AFA\_TAM@swissmedic.ch, qui étaient utilisées jusqu'à présent pour nous adresser des demandes de renseignements, seront désactivées à compter du 1er août 2015. Après cette date, les questions générales ayant trait au contrôle formel devront nous être envoyées à l'adresse anfragen@swissmedic.ch ou depuis le portail Swissmedic. Nous vous prions par ailleurs d'indiquer « Demande de renseignements relative au contrôle formel » dans l'objet du mail.

Enfin, pour toute question technique (eCTD, eDok), merci de continuer d'envoyer vos questions à esubmission@swissmedic.ch.

### **Praxisänderung: bei eCTD Gesuchen**

Bei eCTD Einreichungen musste bisher die Zulassungsinhaberin bei Genehmigung der Arzneimitteltexte „Unter Berücksichtigung der Korrekturen“ eine consolidation sequence einreichen.

Für Gesuche die ab 1. Juli 2015 verfügt werden, verzichtet Swissmedic in diesen Fällen auf die Einreichung einer consolidation sequence.

## Nouvelle pratique : demandes au format eCTD

En cas de dépôt d'une demande au format eCTD et suite à l'approbation des textes sur le médicament sous la réserve « en tenant compte des corrections », le titulaire de l'autorisation devait jusqu'à présent envoyer une « consolidation sequence » avec les textes finalisés.

Pour les demandes qui feront l'objet d'une décision à compter du 1<sup>er</sup> juillet 2015, Swissmedic n'exigera plus l'envoi d'une « consolidation sequence ».

## Chargenrückrufe

<b>Präparat:</b>	<b>DuoPlavin, Filmtabletten</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>58696</b>
<b>Wirkstoffe:</b>	<b>clopidogrelum, acidum acetylsalicylicum</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>Sanofi-Aventis (Suisse) SA</b>
<b>Rückzug der Chargen:</b>	<b>DuoPlavin 75/100mg 28 Ftbl., Charge 4A232 DuoPlavin 75/100mg 84 Ftbl., Charge 4A234</b>

Die Firma Sanofi-Aventis (Suisse) SA hat die obenerwähnten Chargen von DuoPlavin, Filmtabletten vom Markt zurückgezogen. Der Rückruf erfolgte aufgrund einer fehlerhaften Bedruckung der Blister. Anstelle der sieben Wochentage ist ausschliesslich „Dienstag“ als Einnahmetag angegeben.

Der Rückruf erfolgte mittels Firmenschreiben an die mit dem Präparat belieferten Kunden bis auf Stufe Detailhandel.

<b>Präparat:</b>	<b>Gyno-Tardyferon, Depot-Dragées</b>
<b>Zulassungsnummer:</b>	<b>39'859</b>
<b>Wirkstoffe:</b>	<b>Ferrum (II) ut Ferrosi sulfas sesquihydricus, Acidum folicum</b>
<b>Zulassungsinhaberin:</b>	<b>Pierre Fabre Pharma AG</b>
<b>Rückzug der Chargen:</b>	<b>alle Chargen</b>

Die Firma Pierre Fabre Pharma AG hat alle Chargen von Gyno-Tardyferon, Depot-Dragées vorsorglich bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgerufen, weil der spezifizierte Gehalt an Folsäure nicht über die ganze Haltbarkeitsfrist von 36 Monaten eingehalten wird.

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

**Retraits de lots**

**Préparation:** DuoPlavin, comprimés pelliculés  
**No d'autorisation:** 58696  
**Principes actifs:** clopidogrelum, acidum acetylsalicylicum  
**Titulaire de l'autorisation:** Sanofi-Aventis (Suisse) SA  
**Retrait du/des lot/s:** DuoPlavin 75/100mg 28 comprimés pelliculés, lot 4A232  
DuoPlavin 75/100mg 84 comprimés pelliculés, lot 4A234

La société Sanofi-Aventis (Suisse) SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation DuoPlavin, comprimés pelliculés. Ce rappel a été effectué en raison d'une impression défectueuse sur l'aluminium du blister du produit où le seul jour de la semaine indiqué est le mardi au lieu de chaque jour de la semaine.

Ce retrait a été communiqué par circulaire aux clients ayant reçu livraison du produit jusqu'au niveau des détaillants.

**Préparation:** Gyno-Tardyferon, dragées retard  
**No d'autorisation:** 39'859  
**Principes actifs:** Ferrum (II) ut Ferrosi sulfas sesquihydricus, Acidum folicum  
**Titulaire de l'autorisation:** Pierre Fabre Pharma SA  
**Retrait du/des lot/s:** tous les lots

La société Pierre Fabre Pharma SA a retiré à titre préventif du marché tous les lots de la préparation Gyno-Tardyferon, dragées retard jusqu'au niveau commerce de détail, parce que la teneur spécifiée en acide folique n'est pas respectée sur l'ensemble des 36 mois de la durée de vie du produit.

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 Amavita Hamamelis, Salbe**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65838</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	hamamelidis aqua 150 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, conserv.: E 217, E 219, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	003	35 g D
Gültig bis		03.06.2020	

**01 Anastrozol Labatec 1mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>65696</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	11.06.2015
Composition	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anticancéreux	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	100 comprimé(s) B
Valable jusqu'au		10.06.2020	

01 Aripiprazol-Mepha oro 5 mg, Schmelztabletten  
 02 Aripiprazol-Mepha oro 10 mg, Schmelztabletten  
 03 Aripiprazol-Mepha oro 15 mg, Schmelztabletten  
 04 Aripiprazol-Mepha oro 20 mg, Schmelztabletten  
 05 Aripiprazol-Mepha oro 30 mg, Schmelztabletten  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65478</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	30.06.2015
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	aripiprazolum 10 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	aripiprazolum 20 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	05	aripiprazolum 30 mg, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	02	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		005	56 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		65478 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		65478 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		65478 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.06.2020	

01 Aripiprazol-Mepha 5 mg, Tabletten  
 02 Aripiprazol-Mepha 10 mg, Tabletten  
 03 Aripiprazol-Mepha 15 mg, Tabletten  
 04 Aripiprazol-Mepha 20 mg, Tabletten  
 05 Aripiprazol-Mepha 30 mg, Tabletten  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65471</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	30.06.2015
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	aripiprazolum 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, excipiens pro compresso.	
	04	aripiprazolum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	05	aripiprazolum 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		005	56 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	03	007	28 Tablette(n) B
		008	56 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
	05	010	28 Tablette(n) B
		011	56 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		65471 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.06.2020	

01 BronchoVerde Hustenlöser 50 mg, Brausetabletten  
 02 BronchoVerde Hustenlöser 100 mg, Brausetabletten  
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>65204</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	19.06.2015
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 50 mg DER: 4-8:1, aromatica, saccharinum, natrii cyclamas, simeticonum 3 mg, excipiens pro compresso.	
	02	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 100 mg DER: 4-8:1, aromatica, saccharinum, natrii cyclamas, simeticonum 3 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Schleimlösung bei Husten mit Auswurf	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) Folienstreifen D
		002	10 Tablette(n) Röhrchen D
		003	20 Tablette(n) Folienstreifen D
		004	20 Tablette(n) Röhrchen D
	02	005	10 Tablette(n) Folienstreifen D
		006	10 Tablette(n) Röhrchen D
		007	20 Tablette(n) Folienstreifen D
		008	20 Tablette(n) Röhrchen D
Gültig bis		18.06.2020	



**01 BronchoVerde Hustenlöser 25 mg, Granulat****02 BronchoVerde Hustenlöser 50 mg, Granulat**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>65203</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	19.06.2015
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 25 mg DER: 4-8:1, aromatica, saccharinum, excipiens ad granulatum.	
	02	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 50 mg DER: 4-8:1, aromatica, saccharinum, excipiens ad granulatum.	
Anwendung		Zur Schleimlösung bei Husten mit Auswurf	
Packung/en	01	001	20 Beutel
	02	002	10 Beutel
		003	20 Beutel
Gültig bis		18.06.2020	

**01 Bryophyllum 50%, Kautabletten**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59501</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	17.06.2015
Zusammensetzung	01	bryophyllum 50% (pulvis) 339.6 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		15.06.2020	

**01 Chamomilla, Radix/Citrus-Cydonia/Quarz, Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59855</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita e radice recenti ethanol. decoctum D12 333 mg, citrus-cydonia D5 aquos 333 mg, quarz D20 333 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		15.06.2020	

**01 Chelidonium comp., Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>60029</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	silybum marianum ethanol. decoctum TM 83.3 mg, chelidonium majus TM 50.4 mg, onopordon folium recens TM 55.5 mg, taraxaci planta tota recens TM 33.3 mg, urtica dioica TM 33.3 mg, Aspidium / Salix comp. TM (=20%) 166,7 mg corresp. digestio aquosa 83,35 mg ex dryopteris filix-mas ex herba recenti 6,68 mg, pteridium aquilinum ex herba recenti 6,68 mg, polypodium vulgare ex herba recenti 1,67 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti 1,67 mg et extracta ethanolica liquida 66,68 mg ex salicis albae folium recens 3,34 mg, salicis purpureae folium recens 3,34 mg, salicis viminalis folium recens 6,68 mg, salicis vitellinae folium recens 3,34 mg, ratio: 1:3,1, excipiens ad solutionem, corresp. ethanololum 39 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		15.06.2020	

**01 Daklinza 30 mg, Filmtabletten****02 Daklinza 60 mg, Filmtabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>65332</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	26.06.2015
Zusammensetzung	01	Tablette: daclatasvirum 30 mg ut daclatasviri dihydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	daclatasvirum 60 mg ut daclatasviri dihydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): daclatasvirum, DCI	
Gültig bis		25.06.2020	

**01 Diamilla 0.075mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>65171</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
		003	6 x 28 Tablette(n) B
Gültig bis		04.06.2020	

**01 Domperidon-Mepha oro 10 mg, Schmelztabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65646</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 04.06.0.	03.06.2015
Zusammensetzung	01	domperidonum 10 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Übelkeit und Erbrechen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) C
		002	100 Tablette(n) B
Gültig bis	02.06.2020		

**01 Dotarem 0.5 mmol/ml (Parallelimport), Injektionslösung**

b.e.imaging.ag, Industriestrasse 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>65379</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.02.0.	17.06.2015
Zusammensetzung	01	acidum gadotericum 279.3 mg corresp. acidum gadotericum 0.5 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel für die ZNS-Diagnostik und ganzkörper-MRT	
Packung/en	01	001	15 ml Fertigspritze B
		002	20 ml Fertigspritze B
		003	10 ml Vial B
		004	15 ml Vial B
		005	20 ml Vial B
		006	60 ml Vial B
Gültig bis	16.06.2020		

**01 Feminamed, Filmtabletten**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>65454</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 09.	19.06.2015
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 300 mg, DER: 3.5-6:1, cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.4 mg, DER: 4.5-8.5:1, Überzug: vanillinum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Linderung klimakterischer Beschwerden wie Hitzewallungen, nächtliches Schwitzen und leichte Verstimmungszustände	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) C
		002	60 Tablette(n) C
Gültig bis	18.06.2020		

**02 Gliclazid Spirig HC Retard 60 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65441</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	09.06.2015
Zusammensetzung	02	gliclazidum 60 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	02	001	30 Tablette(n) B
		002	60 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
		004	120 Tablette(n) B
Gültig bis	08.06.2020		

**01 Levodonna, Tablette**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65294</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 09.02.1.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonale Notfallkontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) C
Gültig bis		04.06.2020	

**01 Magnesit/Mamma comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60312</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	18.06.2015
Zusammensetzung	01	apis mellifica Gl D5 0.1 g, funiculus umbilicalis bovis Gl D5 0.1 g (Rind:), hypophysis cerebri bovis Gl D5 0.1 g (Rind: Gehirn), magnesit D7 0.1 g, mamma bovis Gl D5 0.1 g (Rind:), viscum album (mali) e planta tota ferm D4 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		17.06.2020	

**01 Memantin Zentiva 10 mg, Filmtabletten****02 Memantin Zentiva 20 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>65287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
	02	003	100 Tablette(n) B
Gültig bis		15.06.2020	

**01 Odomzo 200 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65065</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	30.06.2015
Zusammensetzung	01	sonidegibum 200 mg ut sonidegibum diphosphatum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Basalzellkarzinom	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) A
		002	30 Kapsel(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): sonidegibum	
Gültig bis		29.06.2020	

**01 Phoscap, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>63180</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	29.06.2015
Zusammensetzung	01	dinatrii phosphas dihydricus 453 mg et natrii dihydrogenophosphas dihydricus 75 mg corresp. phosphas 288 mg = 3 mmol, color.: E 129, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Phosphatzufuhr	
Packung/en	01	001	250 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
Gültig bis		28.06.2020	

**01 Ricola Gletscherminze 3.6g, Kräuterbonbon****02 Ricola Gletscherminze 2.5g, Kräuterbonbon**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>65361</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	19.06.2015
Zusammensetzung	01	menthae piperitae extractum liquidum 13.1 mg, DER: 1: 0.8, menthae piperitae aetheroleum 6.0 mg, levomentholum 4.9 mg, specierum pectoralium extractum 4.3 mg, Menthae spicatae var. crispae cv. Moroccan extractum 2.7 mg, DER: 1: 0.75, isomalt, sucralosum, acesulfamum kalicum, E 141i, excipiens pro pastillo.	
	02	menthae piperitae extractum liquidum 9.1 mg, DER: 1: 0.8, menthae piperitae aetheroleum 4.1 mg, levomentholum 3.4 mg, specierum pectoralium extractum 3.0 mg, Menthae spicatae var. crispae cv. Moroccan extractum 1.9 mg, DER: 1: 0.75, isomalt, sucralosum, acesulfamum kalicum, color.: E 141i, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		befreit die Atemwege, bei Husten, bei Heiserkeit	
Packung/en	01	001	125 g <span style="float: right;">E</span>
	02	002	50 g <span style="float: right;">E</span>
Gültig bis		18.06.2020	

**01 Stickstoffmonoxid Messer 200 bar, Gas zur med. Anwendung, druckverdichtet**

Messer Schweiz AG, Seonerstrasse 75, 5600 Lenzburg

Zul.-Nr.: <b>65530</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 03.99.0.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	nitrogenii oxidum 800 ppm, nitrogenium, gasum inhalationis.	
Anwendung		Künstliche Beatmung bei Neugeborenen	
Packung/en	01	001	381 l Druckgasbehälter / Geom. Vol. Liter 2 <span style="float: right;">A</span>
		002	1903 l Druckgasbehälter / Geom. Vol. Liter 10 <span style="float: right;">A</span>
Gültig bis		04.06.2020	

**01 Vapriino 100 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>65241</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	09.06.2015
Zusammensetzung	01	racecadotrilum 100 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung des akuten Durchfalls bei Erwachsenen über 18 Jahren, sofern eine kausale Therapie nicht möglich ist	
Packung/en	01	001	6 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	10 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): racecadotrilum, DCI	
Gültig bis		08.06.2020	

**01 Viscum Mali D1 (ferm. 53), Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59741</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	03.06.2015
Zusammensetzung	01	viscum album (mali) recens ferm 53 D1 1 g, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		02.06.2020	

**01 Viscum Mali TM V. 2a, Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59634</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	03.06.2015
Zusammensetzung	01	viscum album (mali) recens TM 1 g, ad solutionem, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		02.06.2020	

**01 Viscum Mali praeparatum 3%, Dilutio aquosa**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59767</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	03.06.2015
Zusammensetzung	01	viscum album (mali) e planta tota ferm TM 150 mg, ratio: 1:5, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		02.06.2020	

**01 Viscum Pini 5%, Salbe**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59771</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	03.06.2015
Zusammensetzung	01	viscum album (pini) e planta tota ferm TM 150 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		02.06.2020	

**01 Viscum Quercus praeparatum 3%, Dilutio aquosa**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59770</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	03.06.2015
Zusammensetzung	01	viscum album (quercus) e planta tota ferm TM 150 mg, ratio: 1:5, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		02.06.2020	

**01 Voriconazol Zentiva 50 mg, Filmtabletten****02 Voriconazol Zentiva 200 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>65300</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	08.06.2015
Zusammensetzung	01	voriconazolum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	voriconazolum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
Gültig bis		07.06.2020	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 MAQS Beehive Strips ad us. vet., imprägnierte Streifen**

Parcopharm AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>65296</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	15.06.2015
Zusammensetzung	01	acidum formicicum 68.2 g, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Zur Behandlung und Kontrolle der Varroose durch die Varroamilbe (Varroa destructor) bei Honigbienen (Apis mellifera)	
Packung/en	01	001	4 Streifen D
		002	6 Streifen D
		003	10 Streifen D
		004	20 Streifen D
Gültig bis	14.06.2020		

**01 PGF Veyx forte ad us. vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>65264</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.06.2015
Zusammensetzung	01	cloprostenolum 0.25 mg ut cloprostenolum natricum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Synthetische Prostaglandin-Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe und Ziegen	
Packung/en	01	001	10 ml A
		002	20 ml A
		003	50 ml A
Gültig bis	02.06.2020		

**01 Sporimune ad us.vet., orale Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>65685</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	25.06.2015
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 50 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Immunmodulator zur Behandlung der atopischen Dermatitis des Hundes	
Packung/en	01	001	25 ml mit Dosierspritze B
		002	50 ml mit Dosierspritze B
		003	100 ml mit Dosierspritze B
Gültig bis	24.06.2020		



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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 02 1001 Blattgrün Tabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>17981</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.99.0.	30.06.2015
Zusammensetzung	02	chlorophyllinum cupricum et natricum 22.50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Desodorierung von Körpergeruch	
Packung/en	02	001 60 Tablette(n) 056 140 Tablette(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2021	

#### 02 Addamel N Infusionskonzentrat, Zusatzampulle

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

Zul.-Nr.: <b>43676</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	15.06.2015
Zusammensetzung	02	ferrum 2 µmol ut ferri chloridum hexahydricum, manganum 0.5 µmol ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, zincum 10 µmol ut zinci chloridum, cuprum 2 µmol ut cupri(II) chloridum dihydricum, fluoridum 5 µmol ut natrii fluoridum, iodidum 0.1 µmol ut kalii iodidum, chromium 20 nmol ut chromii(III) chloridum hexahydricum, molybdenum 20 nmol ut natrii molybdas dihydricus, selenium 40 nmol ut natrii selenis anhydricus, xylitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ergänzung von Spurenelementen bei parenteraler Ernährung	
Packung/en	02	059 20 x 10 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.09.2020	

#### 01 Aldurazyme, Concentré à diluer pour perfusion

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

N° d'AMM: <b>57428</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.14.0.	15.06.2015
Composition	01	laronidasum 500 U.I., natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Mucopolysaccharidose type I	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.12.2020	

**01 Alpinamed Wallwurz-Gel, Gel**

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>46474</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	12.06.2015
Zusammensetzung	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen und zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden (Gelenk-, Muskelschmerzen, Arthrose).	
Packung/en	01	015	100 g D
		023	200 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2014 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		18.08.2019	

**03 Amikin 500 mg, Injektionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>39805</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.7.	30.06.2015
Zusammensetzung	03	amikacinum 500 mg ut amikacini sulfas, natrii citras dihydricus, antiox.: E 223 13.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	03	030	5 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.04.2021	

**04 Aminomix N 1, Infusionslösung****05 Aminomix N 2, Infusionslösung****06 Aminomix N 3, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: **50478** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 08.06.2015

- Zusammensetzung
- 04 I) Aminosäurenlösung:  
aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, mineralia: natrii glycerophosphas 4.59 g, acidum aceticum glaciale 4.5 g, kalii hydroxidum 1.98 g, acidum hydrochloridum 1.65 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Glucoselösung:  
glucosum anhydricum 200 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 294 mg, magnesii chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) corresp.:  
aminoacida 50 g/l, natrium 50 mmol/l, kalium 30 mmol/l, calcium 2 mmol/l, magnesium 3 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, chloridum 64 mmol/l, glycerophosphas 15 mmol/l, acetas 75 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.
- Corresp. 4186 kJ pro 1 l.
- 05 I) Aminosäurenlösung:  
aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, mineralia: natrii glycerophosphas 4.59 g, acidum aceticum glaciale 4.5 g, kalii hydroxidum 1.98 g, acidum hydrochloridum 1.65 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Glucoselösung:  
glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 0.294 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) corresp.:  
aminoacida 50 g/l, natrium 50 mmol/l, kalium 30 mmol/l, calcium 2 mmol/l, magnesium 3 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, chloridum 64 mmol/l, glycerophosphas 15 mmol/l, acetas 75 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml.
- Corresp. 2846 kJ pro 1 l.

	06	I) Aminosäurenlösung: aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetat, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, tyrosinum 0.2 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, taurinum 0.5 g, glycinum 5.5 g, alaninum 7 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, mineralia: acidum aceticum glaciale 2.7 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml. II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml. I) et II) corresp.: aminoacida 50 g/l, in solutione recenter reconstituta 1000 ml. Corresp. 2846 kJ pro 1 l.		
Anwendung		Parenterale Ernährung		
Packung/en	04	092	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel (Biofine)	B
		093	4 x 1500 ml Doppelkammerbeutel (Biofine)	B
	05	095	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel (Biofine)	B
	06	098	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel (Biofine)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2013 (Verzicht auf Packungsgrößen: Seq. 04: 4 x 2000 ml, Seq. 05: 4 x 1500 ml, 4 x 2000 ml)		
Gültig bis		26.11.2018		

**01 Amisulprid Actavis 400 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60018</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	amisulpridum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.07.2020	

**03 Amisulprid Actavis 200 mg, Tabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60017</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	03	amisulpridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	03	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.07.2020	

**01 Apydan extent 150 mg, Tabletten****02 Apydan extent 300 mg, Tabletten****03 Apydan extent 600 mg, Tabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57883</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	25.06.2015
Zusammensetzung	01	oxcarbazepinum 150 mg, excipients pro compresso.	
	02	oxcarbazepinum 300 mg, excipients pro compresso.	
	03	oxcarbazepinum 600 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002	50 Tablette(n) B
	02	008	50 Tablette(n) B
	03	014	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2020	

**01 Arteoptic 1 %, Augentropfen****02 Arteoptic 2 %, Augentropfen****03 Arteoptic 0,5 %, Augentropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>46117</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	10.06.2015
Zusammensetzung	01	carteololi hydrochloridum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	carteololi hydrochloridum 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	03	carteololi hydrochloridum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	02	042	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2014 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) 46117 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 46117 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.03.2019	

**05 Asacol 400, comprimés pelliculés****06 Asacol 800, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>46062</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.09.0.	02.06.2015
Composition	05	mesalazinum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	mesalazinum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	05	001	100 comprimé(s) B
	06	002	48 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.06.2014	
Valable jusqu'au		31.08.2019	

01 Atorvastax 10 mg, Filmtabletten  
 02 Atorvastax 20 mg, Filmtabletten  
 03 Atorvastax 40 mg, Filmtabletten  
 04 Atorvastax 80 mg, Filmtabletten  
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62613</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	08.06.2015
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	02	012	30 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
	03	015	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
	04	018	30 Tablette(n) B
		019	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Änderung Präparatename, früher: Atorvastax-Drossapharm, Filmtabletten)	
Gültig bis		19.02.2017	

**01 Bonox, Tabletten**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>52035</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.03.1.	29.06.2015
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	023	10 Tablette(n) C
		025	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2020	

**02 Brufen retard, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>50072</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	24.06.2015
Zusammensetzung	02	ibuprofenum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	02	061	20 Tablette(n) B
		088	50 Tablette(n) B
		096	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2012 (Verzicht auf Packungsgrößen: 30 Filmtabletten und 60 Filmtabletten)	
Gültig bis		25.02.2018	

**05 Brufen 200 mg, Filmtabletten****06 Brufen 400 mg, Filmtabletten****07 Brufen 600 mg, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>45031</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	24.06.2015
Zusammensetzung	05	ibuprofenum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	07	ibuprofenum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	05	152	30 Tablette(n) B
	06	179	20 Tablette(n) B
		187	50 Tablette(n) B
	07	195	20 Tablette(n) B
		209	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2014 (Verzicht auf Packungsgrößen: 400 mg 30 Tabletten und 60 Tabletten, 600 mg 30 Tabletten)	
Gültig bis		25.02.2018	

**02 Calcium D3-Mepha 1200/800, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59096</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	17.06.2015
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis 8 mg, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	02	007	10 Tablette(n) D
		008	20 Tablette(n) D
		009	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2015 (Neue Packungscodes)	
Gültig bis		27.10.2018	

**01 Cansartan-Mepha 4, Tabletten**  
**02 Cansartan-Mepha 8, Tabletten**  
**03 Cansartan-Mepha 16, Tabletten**  
**04 Cansartan-Mepha 32, Tabletten**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60929</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	008 7 Tablette(n)	B
	02	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	03	011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
	04	013 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2020	

**01 Capistan, Kapseln**  
Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>55149</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	26.06.2015
Zusammensetzung	01	serenoae repentis fructus extractum hexanolicum siccum 160 mg, DER: 6-12:1, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
Packung/en	01	052 120 Kapsel(n)	D
		080 60 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2020	

**01 Cetirizin Streuli 10 mg, Filmtabletten**  
Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>56330</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	C
		002 30 Tablette(n)	B
		004 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2013 (Änderung Präparatename, früher: Cetirizin Streuli, Filmtabletten)	
Gültig bis		25.05.2019	



**01 Cetirizin Streuli 10mg/ml, Tropfen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>56380</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.13.1.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	003	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2014 (Änderung Präparatename, früher: Cetirizin Streuli, Tropfen)	
Gültig bis		13.10.2019	

**01 Cetzin Actavis, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>56753</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2015 (Änderung Präparatename, früher: Cetirizin Spirig 10, Filmtabletten) (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.09.2019	

**01 Cimifemin uno, Tabletten****02 Cimifemin forte, Tabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>56933</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.99.0.	18.06.2015
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro compresso obducto.	
	02	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 13 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	004	30 Tablette(n) D
		016	90 Tablette(n) D
	02	017	30 Tablette(n) D
		018	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.08.2020	

**01 Clamycin 250, Filmtabletten****02 Clamycin 500, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56951</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	10.06.2015
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	clarithromycinum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.08.2020	

**01 Climen, Dragées**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>51206</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	11.06.2015
Zusammensetzung	01	I) Weisse Dragées: estradioli valeras 2 mg, excipients pro compresso obducto. II) Rosa Dragée: estradioli valeras 2 mg, cyproteroni acetat 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Substitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	01	010 1 x 21 Dragée(s) 029 3 x 21 Dragée(s)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2020	

**01 Co-Dafalgan, Filmtabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>51321</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.2.	26.06.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	014 16 Tablette(n) 022 40 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.01.2021	

**01 Co-Losartan Sandoz 50/12.5mg, Filmtabletten**  
**02 Co-Losartan Sandoz 100/25mg, Filmtabletten**  
**03 Co-Losartan Sandoz 100/12.5 mg, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57885</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
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	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		08.06.2019	

**01 Coldanol Sandoz, Granulat**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62043</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.01.2.	12.06.2015
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad granulatam pro charta.	
Anwendung		Schnupfen mit erkältungsbedingten Schmerzen und Fieber	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.05.2017	

**01 Coversum N combi 10/2.5 mg, comprimé pelliculé**  
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: <b>59446</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	12.06.2015
Composition	01	perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, indapamidum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	004	30 comprimé(s) B
		005	90 comprimé(s) (3x30) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 05.07.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		24.10.2020	

**01 Dafalgan Kinder, Sirup**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>43838</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	26.06.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolum 30 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 150, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	016 90 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

**01 Dafalgan, Brausetabletten 500 mg****03 Dafalgan, Brausetabletten 1 g**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>47503</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	26.06.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
	03	paracetamolum 1 g, aromatica, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	027 16 Tablette(n)	D
	03	086 20 Tablette(n) Blister	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

**03 Dafalgan Kinder, Pulver**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>51231</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	26.06.2015
Zusammensetzung	03	paracetamolum 250 mg, aromatica, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	03	031 12 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

**01 Dafalgan, Suppositorien 80 mg**  
**02 Dafalgan, Suppositorien 150 mg**  
**03 Dafalgan, Suppositorien 300 mg**  
**04 Dafalgan, Suppositorien 600 mg**  
 Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>47505</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	26.06.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolium 80 mg, excipiens pro supposito.	
	02	paracetamolium 150 mg, excipiens pro supposito.	
	03	paracetamolium 300 mg, excipiens pro supposito.	
	04	paracetamolium 600 mg, excipiens pro supposito.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	011 10 Suppositorien	D
	02	038 10 Suppositorien	D
	03	046 10 Suppositorien	D
	04	054 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

**01 Dafalgan, Tabletten**  
 Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>47504</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	26.06.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	015 16 Tablette(n)	D
		023 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

**02 Darmol Abführtabletten**  
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>10286</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.14	02.06.2015
Zusammensetzung	02	sennae folii extractum methanolicum siccum 60 mg corresp. hydroxyanthracenae 30 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	02	042 12 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.07.2020	

**01 Demoactisan, ampoule buvable**

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

N° d'AMM: <b>52187</b>	Catégorie de Remise: <b>D</b>	Index: 07.98.0.	29.06.2015
Composition	01	acidum ascorbicum 500 mg, lysini hydrochloridum 1250 mg, argininum 450 mg, kalii aspartas hemihydricus 580 mg, magnesii aspartas dihydricus 330 mg, natrii cyclamas, aromatica, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 200, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Fortifiant	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2010 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		22.12.2020	

**02 Demovarin forte, hydrogel**

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

N° d'AMM: <b>53249</b>	Catégorie de Remise: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	05.06.2015
Composition	02	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		blessures contondantes, phlébites superficielles	
Conditionnements	02	043 100 g	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.04.2013 (révocation de taille(s) d'emballage: 50 g)	
Valable jusqu'au		18.09.2018	

**01 DermaSel, medizinisches Badesalz aus dem Toten Meer**

Pharma Medica AG, Frohheimstrasse 2, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>53434</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.5.	18.06.2015
Zusammensetzung	01	sal marinum (Provenienz: Totes Meer) corresp. natrium < 100 g, kalium 100-200 g, magnesium 60-120 g, calcium < 5 g, chloridum 100-500 g, bromidum ca. 5 g, sulfas < 10 g pro 1 kg.	
Anwendung		Badetherapie bei rheumatischen Erkrankungen und gewissen Hauterkrankungen	
Packung/en	01	010 1500 g 029 500 g	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Erneute Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		17.06.2020	

**01 Diane-35, Dragées**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47879</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.09.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	019 1 x 21 Dragée(s) 027 3 x 21 Dragée(s)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Änderung Anwendungsgebiet und IT-Nummer Zuteilung)	
Gültig bis		16.02.2019	

**01 Divigel 0,5 g, Gel****02 Divigel 1,0 g, Gel**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>52792</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	03.06.2015
Zusammensetzung	01	estradiolum 0.5 mg ut estradiolum hemihydricum, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 0.5 g.	
	02	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur transdermalen Behandlung von Oestrogenmangelsymptomen	
Packung/en	01	010	28 x 0,5 g Einzeldosen
		029	91 x 0,5 g Einzeldosen
	02	037	28 x 1,0 g Einzeldosen
		045	91 x 1,0 g Einzeldosen
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2020	

**01 Dolprone 500, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>41187</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	12.06.2015
Composition	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Analgésique, antipyrétique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.01.2014 (prolongation de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		15.01.2021	

**01 Echinaforce forte, Tabletten**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>57538</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex: echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 1140 mg, ratio: 1:12, et echinaceae purpureae radice recentis tinctura 60 mg, ratio: 1:11, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen, bei Erkältungen	
Packung/en	01	001	40 Tablette(n)
		002	120 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Änderung Präparatename, früher: Echinaforce Protect, Tabletten)	
Gültig bis		21.07.2020	

**01 Echinamed forte, Tabletten**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>57812</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex: echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 1140 mg, ratio: 1:12, et echinaceae purpureae radice recentis tinctura 60 mg, ratio: 1:11, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen, bei Erkältungen	
Packung/en	01	003	40 Tablette(n) D
		004	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2011 (Änderung Präparatename, früher: Echinamed Protect)	
Gültig bis		26.11.2016	

**01 Eloine, Filmtabletten**

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60568</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	19.06.2015
Zusammensetzung	01	I) wirkstoffhaltige Tablette: drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg ut ethinylestradiolum betadexum clathratum, excipiens pro compresso obducto. II) Placebotablette: excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 28 Tablette(n) B
		005	3 x 28 Tablette(n) B
		006	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2014 (Änderung der Zusammensetzung der Placebotabletten)	
Gültig bis		28.04.2020	

**01 Elyfem 20, Dragées**

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61655</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	01.06.2015
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	



**01 Epirubicin Sandoz 10mg/5ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
**02 Epirubicin Sandoz 50mg/25ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
**03 Epirubicin Sandoz 100mg/50ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
**04 Epirubicin Sandoz 200mg/100ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56243</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	25.06.2015
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	009	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
	02	010	1 x 25 ml Durchstechflasche(n) A
	03	011	1 x 50 ml Durchstechflasche(n) A
	04	012	1 x 100 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2014 (Umwandlung Zulassungsart, Zulassung für den Vertrieb in der Schweiz)	
Gültig bis		03.06.2018	

**01 Fluconazol Pfizer 50 mg, Kapseln**  
**02 Fluconazol Pfizer 150 mg, Kapseln**  
**03 Fluconazol Pfizer 200 mg, Kapseln**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61630</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	24.06.2015
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	7 Kapsel(n) B
		002	28 Kapsel(n) B
	02	003	1 Kapsel(n) B
		004	4 Kapsel(n) B
	03	005	2 Kapsel(n) B
		006	7 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2020	

**01 Formasan, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53425</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	acidum formicicum D6, acidum formicicum D12, acidum formicicum D30, acidum formicicum D200 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		Bei Rheumatismus der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	011	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2020	

**01 Fortakehl D5, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50289</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	028	10 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2020	

**01 Fosavance 70/2800, Wochentabletten****02 Fosavance 70/5600, Wochentabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>57386</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus 91.37 mg, cholecalciferolum 70 µg corresp. cholecalciferolum 2800 U.I., excipiens pro compresso.	
	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus 91.37 mg, cholecalciferolum 140 µg corresp. cholecalciferolum 5600 U.I., excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
	02	004	4 Tablette(n) B
		005	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.11.2020	

01 Glucose 5 % B. Braun, Infusionslösung  
 02 Glucose 10 % B. Braun, Infusionslösung  
 03 Glucose 20 % B. Braun, Infusionslösung  
 04 Glucose 40 % B. Braun, Infusionslösung  
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>29550</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.1.	26.06.2015
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 837 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1670 kJ.	
	03	glucosum anhydricum 200 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 3350 kJ.	
	04	glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 6700 kJ.	
Anwendung		Kalorien- und Wasserzufuhr	
Packung/en	01	166 10 x 500 ml Ecoflac	B
		174 10 x 1000 ml Ecoflac	B
		301 20 x 50 ml Miniflac in 100 ml	B
		336 20 x 100 ml Miniflac	B
		387 20 x 50 ml Injektionsflaschen (Glas)	B
		697 10 x 250 ml Ecoflac	B
		727 20 x 100 ml Ecobag	B
		735 20 x 250 ml Ecobag	B
		743 20 x 500 ml Ecobag	B
		751 10 x 1000 ml Ecobag	B
		885 20 x 10 ml Miniplasco connect	B
	02	190 10 x 500 ml Ecoflac	B
		204 10 x 1000 ml Ecoflac	B
		409 20 x 100 ml Injektionsflaschen (Glas)	B
		700 10 x 250 ml Ecoflac	B
	03	212 10 x 500 ml Ecoflac	B
		220 10 x 1000 ml Ecoflac	B
	04	719 10 x 500 ml Ecoflac	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2012 (Widerruf diverser Packungen)	
Gültig bis		18.12.2017	

**01 Glupet, solution injectable**

Les hôpitaux universitaires de Genève, rue Gabrielle-Perret-Gentil 4, 1205 Genève

N° d'AMM: <b>57216</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 17.01.1.	15.06.2015
Composition	01	fludeoxyglucosum(18-F) au moment de la calibration 600 MBq, natrii chloridum, antioxid.: E 301 < 10 mg, dinatrii edetas, natrii hydrogenocarbonas, propylenglycolum, conserv.: ethanolum < 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Tomographie TEP	
Conditionnements	01	001 10 ml flacon(s) 1 - 6 GBq	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.05.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.12.2020	

**01 Gouttes d'or Keller, médicament homéopathique**

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

N° d'AMM: <b>43986</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.06.2015
Composition	01	natrii tetrachloroauras D4 200 µl, camphora D1 5 µl, convallaria majalis D4 300 µl, crataegus e fructibus recentibus TM 80 µl, selenicereus grandiflorus TM 90 µl, strophanthus hispidus D4 300 µl, valerianae tinctura 5 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 49 % V/V.	
Indication		Troubles cardiaques d'origine nerveuse	
Conditionnements	01	015 50 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.05.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.10.2020	

**01 Ibandronat Sandoz 150, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60442</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	30.06.2015
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001 1 Tablette(n) 002 3 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013	
Gültig bis		16.11.2020	

**01 Indapamide SR Servier 1.5 mg, comprimé pelliculé**

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

N° d'AMM: <b>65517</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	18.06.2015
Composition	01	indapamidum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antihypertenseur	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.11.2014 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		05.11.2019	

**01 Indivina 1 mg/2.5 mg, Tabletten****02 Indivina 1 mg/5 mg, Tabletten****04 Indivina 2 mg/5 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>55288</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	estradioli valeras 1 mg, medroxyprogesteroni acetat 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	estradioli valeras 1 mg, medroxyprogesteroni acetat 5 mg, excipients pro compresso.	
	04	estradioli valeras 2 mg, medroxyprogesteroni acetat 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonsubstitution nach der Menopause	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	3 x 28 Tablette(n) B
	02	005	28 Tablette(n) B
		007	3 x 28 Tablette(n) B
	04	013	28 Tablette(n) B
		015	3 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2020	

**01 Influenzinum C6, globule****02 Influenzinum D12, globule**

Laboratoire homéopathique D. Schmidt-Nagel SA, rue du Pré-Bouvier 27, 1242 Satigny

N° d'AMM: <b>61477</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.06.2015
Composition	01	influenzinum C6, saccharum ad globulos.	
	02	influenzinum D12, saccharum ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.11.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		03.11.2020	

**01 Irinotecan Labatec 40 mg/2 ml, solution à diluer pour perfusion**  
**02 Irinotecan Labatec 100 mg/5 ml, solution à diluer pour perfusion**  
**03 Irinotecan Labatec 300 mg/15 ml, solution à diluer pour perfusion**  
**04 Irinotecan Labatec 500 mg/25 ml, solution à diluer pour perfusion**  
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: <b>59284</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.06.2015
Composition	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
	02	002	1 flacon(s) A
	03	003	1 flacon(s) A
	04	004	1 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.06.2014 (autorisation du nouveau dosage 500mg/25ml)	
Valable jusqu'au		03.12.2019	

**01 Isuprel, Injektionslösung / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**  
 Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>56457</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.2.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	isoprenalini hydrochloridum 0.2 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sympathomimetikum	
Packung/en	01	002	5 x 1ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Jakavi 5 mg, Tabletten**  
**02 Jakavi 15 mg, Tabletten**  
**03 Jakavi 20 mg, Tabletten**  
**04 Jakavi 10 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62126</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.06.2015
Zusammensetzung	01	ruxolitinibum 5 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipiens pro compresso.	
	02	ruxolitinibum 15 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipiens pro compresso.	
	03	ruxolitinibum 20 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipiens pro compresso.	
	04	ruxolitinibum 10 mg ut ruxolitinibi phosphas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n) Blister	A
		002 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
		003 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
	02	004 56 Tablette(n) Blister	A
		005 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
		006 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
	03	007 56 Tablette(n) Blister	A
		008 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
		009 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
	04	010 56 Tablette(n) Blister	A
		011 3 x 56 Tablette(n) Blister	A
		012 60 Tablette(n) HDPE-Flasche	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 10 mg)	
Gültig bis		26.12.2017	

**02 Keli-med, Crème**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>47456</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	23.06.2015
Zusammensetzung	02	allii cepae extractum 100 mg, hyoscyami maceratum oleosum 50 mg, allantoinum 20 mg, heparinum natricum 200 U.I., avobenzonum 12 mg, 3-(4-methylbenzyliden)bornan-2-onum 8 mg, aromatica, propylenglycolum et antiox.: E 321, conserv.: chlorhexidini digluconas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Narbenbehandlung	
Packung/en	02	045 20 g	D
		053 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2020	

**01 Kivexa, Filmtabletten**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>56977</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	abacavirum 600 mg ut abacaviri sulfas, lamivudinum 300 mg, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2020	

**01 Künzle Brennesselkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47922</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	11.06.2015
Zusammensetzung	01	urticae herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Blasenbereich	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Bärentraubenblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47921</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	uvae ursi folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Blasenbereich	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Eisenkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47923</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	11.06.2015
Zusammensetzung	01	verbenae odoratae herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei nervösem Magen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	



**01 Künzle Fenchel, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47924</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.04.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Frauenmantelkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47925</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	alchemillae vulgaris herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei leichtem Durchfall	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Hagebutten mit Karkade, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47926</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	rosae pseudofructus 70 % et hibisci flos 30 % pro charta 2.5 g.	
Anwendung		Durststillend, leicht harntreibend	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**02 Künzle Herz- und Kreislauftee, geschnittene Drogen**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>8579</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	02	crataegi fructus 10 %, crataegi folium cum flore 40 %, leonuri cardiacae herba 5 %, melissae folium 10 %, valerianae radix 15 %, lupuli strobulus 15 %, lavandulae flos 5 %, pro charta.	
Anwendung		Bei nervösen Herzstörungen, Herzklopfen, Schwindelgefühl	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Holunderblüten, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47927</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	sambuci flos 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten mit Fieber; Grippe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Kamille, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47928</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	matricariae flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Lindenblüten, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47929</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	tiliae flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten, Grippe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Löwenzahnblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47930</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	taraxaci herba 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Melissenblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47932</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	melissae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Orangenblüten, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47933</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	03.06.2015
Zusammensetzung	01	aurantii flos 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Pfefferminze, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47934</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	menthae piperitae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Salbeiblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47935</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	salviae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mund- und Rachenhöhle	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Schachtelhalm, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47936</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	10.06.2015
Zusammensetzung	01	equiseti herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Blasenbereich	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Künzle Schafgarbenblüten, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47937</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	10.06.2015
Zusammensetzung	01	millefolii flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Künzle Spitzwegerichblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47940</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	10.06.2015
Zusammensetzung	01	plantaginis lanceolatae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Bronchialkatarrh	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Tausendgüldenkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47942</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.07.1.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	centaurii herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Appetitlosigkeit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Thymian, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47943</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	10.06.2015
Zusammensetzung	01	thymi herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Katarrhen der oberen Atemwege mit Schleimbildung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Weissdornblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47944</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	10.06.2015
Zusammensetzung	01	crataegi folium cum flore 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Künzle Wermut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47945</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.07.1.	10.06.2015
Zusammensetzung	01	absinthii herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Appetitlosigkeit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 Lamisil Pedisan Once, Filmbildende Lösung**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57223</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	12.06.2015
Zusammensetzung	01	terbinafinum 10 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	004 4 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2020	

**01 Lapidar 4, Filmtabletten**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>10386</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	03.06.2015
Zusammensetzung	01	rutosidum trihydricum 20 mg, aescinum 25 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Symptome bei Krampfadern	
Packung/en	01	047 150 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2020	

**01 Letrozol OrPha, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>60885</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	09.06.2015
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.12.2020	

**01 Letrozol Spirig, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61294</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	25.06.2015
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.02.2021	

**01 Liberol Baby, Salbe**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>54088</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	22.06.2015
Zusammensetzung	01	pini pumilionis aetheroleum 30 mg, eucalypti aetheroleum 30 mg, iuniperi aetheroleum 30 mg, anisi aetheroleum 30 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	001 40 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2011 (Änderung Präparatename, früher: Liberol Baby N, Salbe)	
Gültig bis		20.12.2016	

**01 Liberol, Salbe**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>54089</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	camphora racemica 60 mg, pini pumilionis aetheroleum 60 mg, thymi aetheroleum 60 mg, eucalypti aetheroleum 60 mg, color.: E 141, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Husten und Erkältungen	
Packung/en	01	001 40 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2011 (Änderung Präparatename, früher: Liberol N, Salbe)	
Gültig bis		20.12.2016	

**01 Loperamid Streuli 2 mg**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>53686</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 04.09.0.	09.06.2015
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidiarrhoikum	
Packung/en	01	001 20 Kapsel(n)	C
		002 60 Kapsel(n)	B
		003 200 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2015 (Änderung Präparatename, früher: Loperamid Streuli, Kapseln)	
Gültig bis		12.07.2020	

01 M-retard Helvepharm 10 mg, Filmtabletten  
 02 M-retard Helvepharm 30 mg, Filmtabletten  
 03 M-retard Helvepharm 60 mg, Filmtabletten  
 04 M-retard Helvepharm 100 mg, Filmtabletten  
 05 M-retard Helvepharm 200 mg, Filmtabletten  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>53644</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	24.06.2015
Zusammensetzung	01	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	morphini hydrochloridum trihydricum 30 mg corresp. morphinum 22.8 mg, color.: E 104, E 132. excipiens pro compresso obducto.	
	03	morphini hydrochloridum trihydricum 60 mg corresp. morphinum 45.6 mg, color.: E 104, E 110. excipiens pro compresso obducto.	
	04	morphini hydrochloridum trihydricum 100 mg corresp. morphinum 75.9 mg, color.: E 104, E 110. excipiens pro compresso obducto.	
	05	morphini hydrochloridum trihydricum 200 mg corresp. morphinum 151.8 mg, color.: E 110, E 124. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	163	30 Tablette(n) A
		171	60 Tablette(n) A
	02	198	30 Tablette(n) A
		201	60 Tablette(n) A
	03	228	30 Tablette(n) A
	04	236	30 Tablette(n) A
	05	244	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2010 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		22.12.2020	

**01 Maxalt lingual 5 mg, Tabletten****02 Maxalt lingual 10 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>54591</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	12.06.2015
Zusammensetzung	01	rizatriptanum 5 mg ut rizatriptani benzoas, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	rizatriptanum 10 mg ut rizatriptani benzoas, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	012	6 Tablette(n) B
	02	020	3 Tablette(n) B
		039	6 Tablette(n) B
		055	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2020	

**01 Maxalt 5 mg, Tabletten****02 Maxalt 10 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>54590</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	12.06.2015
Zusammensetzung	01	rizatriptanum 5 mg ut rizatriptani benzoas, excipiens pro compresso.	
	02	rizatriptanum 10 mg ut rizatriptani benzoas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	016	6 Tablette(n) B
	02	024	3 Tablette(n) B
		032	6 Tablette(n) B
		059	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2020	



**01 Menopur Multidose 600 I.E., Injektionspräparat**  
**02 Menopur Multidose 1200 I.E., Injektionspräparat**  
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>60371</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 600 U.I., lactosum monohydricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas heptahydricus, pro vitro. Solvens: metacresolum 3.3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: menotropinum 1200 U.I., lactosum monohydricum, polysorbatum 20, dinatrii phosphas heptahydricus, pro vitro. Solvens: metacresolum 3.3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Packung/en	01	001	1+1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz+vorgefüllte Spritze m. Lösungsmittel A
	02	002	1+2 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz+vorgefüllte Spritzen m. Lösungsmittel A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2020	

**01 Methotrexat Pfizer, Tabletten**  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>28541</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg ut methotrexatum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.04.2011 (Änderung Primärverpackung, bisher: Glasflaschen, neu: Blister)	
Gültig bis		27.09.2016	

**02 Mucogel, homöopathische Salbe**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50230</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	23.06.2015
Zusammensetzung	02	mucor racemosus D3 dilutio 100 mg, alcoholes adipis lanae, alcohol cetylicus et stearylicus, vaselinum album, triglycerida saturata media, glyceroli monostearas 40-55, propylenglycolum, magnesii sulfas heptahydricus, acidum lacticum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Muskel- und Gelenkrheuma	
Packung/en	02	023	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

**01 NaCl 0.9 % B. Braun, Infusionslösung****02 NaCl 0.45 % B. Braun, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>29554</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	26.06.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrii chloridum 4.5 g corresp. natrium 77 mmol et chloridum 77 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Isotonische, bzw. hypotonische Natriumchlorid-Lösung	
Packung/en	01	099	1 x 100 ml Injektionsflasche (Glas) B
		145	10 x 500 ml Ecoflac plus B
		153	10 x 1000 ml Ecoflac plus B
		218	3 x 100 ml Miniflac B
		226	20 x 100 ml Miniflac B
		234	20 x 50 ml Miniflac in 100 ml B
		412	20 x 50 ml Injektionsflaschen (Glas) B
		420	20 x 100 ml Injektionsflaschen (Glas) B
		568	20 x 100 ml Ecobag B
		576	20 x 250 ml Ecobag B
		584	20 x 500 ml Ecobag B
		592	10 x 1000 ml Ecobag B
		614	10 x 250 ml Ecoflac plus B
		699	1 x 250 ml Ecoflac plus B
		702	1 x 500 ml Ecoflac plus B
		705	20 x 5 ml Miniplasco connect B
		706	20 x 10 ml Miniplasco connect B
		707	20 x 20 ml Miniplasco connect B
		710	4 x 3000 ml Ecobag B
	02	665	20 x 500 ml Ecobag B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2014 (Widerruf diverser Packungsgrößen)	
Gültig bis		16.12.2017	

**01 Nalador, Lyophilisat**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>43642</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 09.01.1.	25.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: sulprostonum 0.5 mg, polyvidonum K 15-18, trometamoli hydrochloridum, pro vitro.	
Anwendung		Therapeutische Aborteinleitung, Geburtseinleitung bei intrauterinem Fruchttod, postpartale atonische Uterusblutungen	
Packung/en	01	022	3 Ampulle(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2021	

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

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61376</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 12.02.1.	17.06.2015
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	002	15 ml <span style="float: right;">D</span>
	02	003	10 ml <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Zulassung der neuen Dosisstärke Nasenspray Neo Spirig HC 0.05%)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Nebivolol Sandoz 5, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61287</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	nebololum 5 mg ut nebololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	56 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	98 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.10.2020	

**01 Neo-Sinedol, Lösung**

Dr. Wild &amp; Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: <b>40947</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 13.01.1.	29.06.2015
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 300 mg, ethanolum anhydricum 300 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anaesthetikum für die Zahnheilkunde	
Packung/en	01	019	10 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Neutroses, comprimés à croquer**

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

N° d'AMM: <b>8978</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.01.0.	11.06.2015
Composition	01	calcii carbonas 160 mg, magnesii carbonas anhydricus 114 mg, kaolinum ponderosum 30 mg, magnesii trisilicas 20 mg, aromatica, color.: E 122, excipiens pro compresso.	
Indication		Antiacide	
Conditionnements	01	018	42 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.07.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.11.2020	

**01 Nicorette Microtab Original-Aroma, Sublingualtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>55372</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	11.06.2015
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini beta-cyclodextrinum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	013	100 Tablette(n) (10 x 10) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 Verzicht auf Packungsgrösse zu 30 Sublingualtabletten	
Gültig bis		15.10.2016	

**01 Nieren- und Blasendragées S**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>54024</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-31.2 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	40 Dragée(s) D
		010	20 Dragée(s) D
		011	60 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Änderung Wirkstoffspezifikation, früher: Arbutingehalt 24 - 30 mg)	
Gültig bis		19.02.2019	

**01 Nplate, 250 mcg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung****02 Nplate, 500 mcg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>61541</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.99.0.	29.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: romiplostimum 375 µg, mannitolium, saccharum, histidinum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.72 ml. Corresp. in solutione recenter reconstituta romiplostimum 250 µg pro 0.5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: romiplostimum 625 µg, mannitolium, saccharum, histidinum, polysorbatum 20 pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1.2 ml. Corresp. in solutione recenter reconstituta romiplostimum 500 µg pro 1 ml.	
Anwendung		Chronische (idiopathische) immunthrombozytopenische Purpura (ITP)	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche, 1 Fertigspritze, Zubehör) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	1 Set (1 Durchstechflasche, 1 Fertigspritze, Zubehör) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2013 (Verlängerung der Zulassung) polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		28.03.2021	

**01 Nurofen, Dragées**

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

Zul.-Nr.: <b>50243</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	26.06.2015
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	028	12 Dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
		036	20 Dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2020	

**01 Oculac SDU, Augentropfen**

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>53635</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	povidonum K 25 50 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	016	20 x 0,4 ml Einzeldose(n) <span style="float: right;">D</span>
		024	60 x 0,4 ml Einzeldose(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Oculac, Augentropfen**

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>53634</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 11.08.2.	09.06.2015
Zusammensetzung	01	povidonum K 25 50 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Packung/en	01	028	10 ml D
		036	3 x 10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Olanzapin Helvepharm 5 mg, Schmelztabletten****02 Olanzapin Helvepharm 10 mg, Schmelztabletten****03 Olanzapin Helvepharm 15 mg, Schmelztabletten****04 Olanzapin Helvepharm 20 mg, Schmelztabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>61515</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	23.06.2015
Zusammensetzung	01	olanzapinum 5 mg, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	olanzapinum 10 mg, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	03	olanzapinum 15 mg, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	04	olanzapinum 20 mg, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.12.2020	

**01 Omegaven-Fresenius, Infusionsemulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>54750</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	08.06.2015
Zusammensetzung	01	piscis oleum 10 g corresp. acidum eicosapentaenoicum 1.25-2.82 g et acidum docosahexaenoicum 1.44-3.09 g et int-rac-alfa-tocopherolum 15-29.6 mg, phosphatidylcholinum 1.2 g, glycerolum 2.5 g, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml, corresp. 470 kJ.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	021	10 x 50 ml Flasche(n) B
		048	10 x 100 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2020	

**01 Orgalutran, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>55364</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.09.0.	23.06.2015
Zusammensetzung	01	ganirelixum 0.25 mg, mannitolium, acidum aceticum, aqua q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Assistierte Reproduktionsmedizin	
Packung/en	01	003	5 Spritze(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2020	

**01 Oxaliplatin Zentiva 50 mg/10 ml, concentré pour perfusion****02 Oxaliplatin Zentiva 100 mg/20 ml, concentré pour perfusion****03 Oxaliplatin Zentiva 200 mg/40 ml, concentré pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>62070</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.06.2015
Composition	01	oxaliplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	004	1 flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
	02	005	1 flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
	03	006	1 flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		24.01.2021	

**02 Pantozol i.v., Lyophilisat**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>55551</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	25.06.2015
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	02	010	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
		012	360 x 1 Durchstechflasche(n) (Spitalpackung) <span style="float: right;">B</span>
		013	10 x 1 Durchstechflasche(n) (Spitalpackung) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.12.2020	

01 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 5/5/1.25mg, comprimé pelliculé  
 02 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 5/10/1.25mg, comprimé pelliculé  
 03 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 10/5/2.5mg, comprimé pelliculé  
 04 Perindopril-Amlodipine-Indapamide Servier 10/10/2.5mg, comprimé pelliculé  
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: <b>65606</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	12.06.2015
Composition	01	perindoprilum ut perindoprilum argininum 5 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum ut perindoprilum argininum 5 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	perindoprilum ut perindoprilum argininum 10 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	perindoprilum ut perindoprilum argininum 10 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, indapamidum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.01.2015 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		15.01.2020	

01 Pramipexol Spirig HC 0.125, Tabletten  
 02 Pramipexol Spirig HC 0.25, Tabletten  
 03 Pramipexol Spirig HC 0.5, Tabletten  
 04 Pramipexol Spirig HC 1, Tabletten  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>62079</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	29.06.2015
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipients pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipients pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipients pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	006 30 Tablette(n)	B
	02	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	03	009 100 Tablette(n)	B
	04	010 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2021	



**01 Prava Axapharm 20 mg, Tabletten****02 Prava Axapharm 40 mg, Tabletten****03 Prava Axapharm 10 mg Tabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>59163</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	23.06.2015
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 40 mg, color.: E 133, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegel	
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	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Änderung Präparatename, früher: Pravastatin Axapharm, Tabletten)	
Gültig bis		15.12.2018	

**01 Primpéran, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>31204</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.06.0.	29.06.2015
Composition	01	metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. metoclopramidum 8.9 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	01	011	40 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.02.2021	

**02 Primpéran, solution injectable**

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

N° d'AMM: <b>31206</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.06.0.	29.06.2015
Composition	02	metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. metoclopramidum 8.9 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	02	030	6 ampoule(s) B
		049	12 ampoule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.02.2021	

**02 Primpéran, soluté buvable**

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

N° d'AMM: <b>31205</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 04.06.0.	29.06.2015
Composition	02	metoclopramidi hydrochloridum anhydricum 10 mg corresp. metoclopramidum 8.9 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Troubles digestifs	
Conditionnements	02	034	125 ml B
		042	200 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.02.2021	

**01 Pro-Symbioflor, Suspension**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: <b>675</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	enterococcus faecalis vivus 15-45 Mio U., escherichia coli viva 15-45 Mio U., excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		funktionelle Störungen des Magen-Darmtraktes insbesondere Reizdarm (Colon irritabile)	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) 50 ml Suspension, Tropfflasche C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.10.2020	

**01 Prolutex 25 mg, Polvere per soluzione iniettabile**

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

N° d'AMM: <b>63226</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 07.08.3.	16.06.2015
Composizione	01	Praeparatio sicca: progesteronum 25 mg, hydroxypropyl betadexum, pro vitro.	
Indicazione	01	Riproduzione medicalmente assistita	
Confezione/i	01	001	1 flaconcino/flaconcini A
		002	7 flaconcino/flaconcini A
		003	14 flaconcino/flaconcini A
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 13.06.2014 Autorizzato per il commercio in Svizzera e nel Principato del Liechtenstein	
Valevole fino al		12.06.2019	

**01 Propofol 1% MCT Fresenius, Emulsion zur Injektion oder Infusion****02 Propofol 2% MCT Fresenius, Emulsion zur Infusion**

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

Zul.-Nr.: <b>57029</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.1.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	propofolum 10 mg, sojæ oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, lecithinum purificatum e vitello ovi, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	propofolum 20 mg, sojæ oleum 50 mg, triglycerida saturata media 50 mg, lecithinum purificatum e vitello ovi, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinnarkoticum	
Packung/en	01	002	5 x 20 ml Ampullen B
		014	5 x 20 ml Durchstechflaschen B
		015	10 x 50 ml Infusionsflaschen B
		016	10 x 100 ml Infusionsflaschen B
	02	008	5 x 20 ml Ampullen B
		017	10 x 50 ml Infusionsflaschen B
		018	10 x 100 ml Infusionsflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011	
Gültig bis		03.11.2020	

**01 Provokations-Test Acarus siro, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61614</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (acarus siro) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: acari allergeni extractum (acarus siro) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Alnus glutinosa, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61601</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: alnus glutinosa, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: alnus glutinosa, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Alternaria tenuis, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61603</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (alternaria tenuis) 25'000 U.: excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (alternaria tenuis) 5000 U.: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Ambrosia artemisiifolia, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61584</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (ambrosia artemisiifolia) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (ambrosia artemisiifolia) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Arbores I, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61609</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, corylus avellana, populus alba, ulmus scabra, salix caprea) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, corylus avellana, populus alba, ulmus scabra, salix caprea) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Arbores II, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61575</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (betula alba, fagus silvatica, quercus robur, platanus orientalis) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (betula alba, fagus silvatica, quercus robur, platanus orientalis) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Artemisia vulgaris, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61585</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: artemisia vulgaris, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: artemisia vulgaris, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Aspergillus fumigatus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61605</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (aspergillus fumigatus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (aspergillus fumigatus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Avenae sativae farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61581</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (avenae sativae farina) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (avenae sativae farina) 1 % m/V, con- serv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Betula spec., Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61602</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: betula spec., excipients pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: betula spec., conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Bos taurus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61612</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (bos taurus) 25'000 U., excipients pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: bos taurus (bos taurus), epithelii animalis allergeni extractum 5000 U., conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Botrytis cinerea, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61589</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (botrytis cinerea) 25'000 U., excipients pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipients ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (botrytis cinerea) 5000 U., conserv.: pheno- lum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Canis familiaris, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61577</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (canis familiaris) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (canis familiaris) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Cavia porcellus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61611</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (cavia porcellus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (cavia porcellus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Cladosporium herbarum, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61597</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (cladosporium herbarum) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (cladosporium herbarum) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	



**01 Provokations-Test Corylus avellana, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61593</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: corylus avellana, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: corylus avellana, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Curvularia lunata, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61573</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (curvularia lunata) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (curvularia lunata) 5000 U.: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test D. farinae, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61574</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: acari allergeni extractum (dermatophagoides farinae) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test D. pteronyssinus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61617</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Equus caballus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61610</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (equus caballus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (equus caballus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Fagus silvatica, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61607</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: fagus silvatica, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: fagus silvatica, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Felis domesticus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61613</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (felis domesticus) 25'000 U. (Katze: Haut), excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (felis domesticus) 5000 U. (Katze: Haut), conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Fraxinus excelsior, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61590</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: fraxinus excelsior, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: fraxinus excelsior, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Fusarium moniliforme, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61571</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (fusarium moniliforme) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (fusarium moniliforme) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Helminthosporium halodes, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61572</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (helminthosporium halodes) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (helminthosporium halodes) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Herbarius, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61561</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: artemisia vulgaris et urtica dioica et taraxacum vulgare et plantago lanceolata, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: artemisia vulgaris et urtica dioica et taraxacum vulgare et plantago lanceolata, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Hordei farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61621</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (hordei farina) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (hordei farina) 1.0 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Hordeum vulgare, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61566</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: hordeum vulgare, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: hordeum vulgare, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Lepidoglyphus destructor, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61615</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (lepidoglyphus destructor) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: acari allergeni extractum (lepidoglyphus destructor) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Mesocricetus auratus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61563</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (mesocricetus auratus) 25'000 U.: excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (mesocricetus auratus) 5000 U.: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Mixtura Graminea, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61587</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (holcus lanatus, dactylis glomerata, lolium perenne, festuca et phleum pratense, poa pratensis) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (holcus lanatus, dactylis glomerata, lolium perenne, festuca et phleum pratense, poa pratensis) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Mixtura Graminea-Cerealis, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61568</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: graminis flos (dactylis glomerata, festuca et phleum pratense, holcus lanatus, lolium perenne, poa pratensis) 55 % et hordeum vulgare 10 % et avena sativa 10 % et secale cereale 15 % et triticum sativum 10 %, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Mucor mucedo, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61580</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (mucor mucedo) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (mucor mucedo) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Negativkontrolle, nasal**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61616</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Oryctolagus cuniculus, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61579</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epithelii animalis allergeni extractum (oryctogalus cuniculus) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: epithelii animalis allergeni extractum (oryctogalus cuniculus) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Penicillium notatum, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61576</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (penicillium notatum) 25'000 U.: excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (penicillium notatum) 5000 U.: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Plantago lanceolata, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61599</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: plantago lanceolata, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: plantago lanceolata, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Plantanus orientalis, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61596</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: platanus orientalis, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: platanus orientalis, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	



**01 Provokations-Test Populus alba, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61560</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: populus alba, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: populus alba, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Pullularia pullulans, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61564</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (pullularia pullulans) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (pullularia pullulans) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Quercus robur, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61600</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: quercus robur, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: quercus robur, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Rhizopus nigricans, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61578</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (rhizopus nigricans) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (rhizopus nigricans) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Robinia pseudoacacia, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61598</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: robinia pseudoacacia, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: robinia pseudoacacia, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Salix caprea, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61618</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: salix caprea, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: salix caprea, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Secale cereale, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61569</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: secale cereale, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: secale cereale, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Secalis cerealis farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61622</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (secalis cerealis farina) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (secalis cerealis farina) 1.0 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Serpula lacrymans (Merulius lacrymans), Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61562</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: fungi allergeni extractum (serpula lacrymans (merulius lacrymans) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: fungi allergeni extractum (serpula lacrymans (merulius lacrymans) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Taraxacum vulgare, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61586</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum (taraxacum vulgare) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum (taraxacum vulgare) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Tilia cordata, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61582</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: tilia cordata, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: tilia cordata, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Tritici sativi farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**  
Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61623</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (tritici sativi farina) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (tritici sativi farina) 1.0 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Triticum sativum, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61570</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: triticum sativum, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: triticum sativum, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Tyrophagus putrescentiae, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61595</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (tyrophagus putrescentiae) 25'000 U., excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: acari allergeni extractum (tyrophagus putrescentiae) 5000 U., conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Ulmus scabra, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61619</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: ulmus scabra, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: ulmus scabra, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Urtica dioica, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61591</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pollinis allergeni extractum 25'000 U.: urtica dioica, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: pollinis allergeni extractum 5000 U.: urtica dioica, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Provokations-Test Zeae maydis farina, Pulver und Lösungsmittel, nasal oder bronchial**

Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: <b>61588</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	16.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alimenti allergeni extractum (zeae maydis farina) 50 mg, excipiens pro vitro. Solvens: conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: alimenti allergeni extractum (zeae maydis farina) 1 % m/V, conserv.: phenolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Flasche(n) mit Dosierpumpe <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Pylori 13**

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>54192</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.03.0.	15.06.2015
Zusammensetzung	01	I) Tablette: carbonei(13-C) ureum 100 mg, conserv.: E 211, excipiens pro compresso. II) Beutel: acidum citricum monohydricum 2 g pro charta. III) Süsstofftablette: aspartamum 2x18 mg.	
Anwendung		in vivo Diagnose einer Helicobacter pylori Infektion des Magens und des Zwölffingerdarms	
Packung/en	01	010	1 Stück <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.01.2021	

**01 Rausch Perupomade, Salbe**

Rausch AG Kreuzlingen, Bärenstrasse 12, 8280 Kreuzlingen

Zul.-Nr.: <b>11745</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	balsamum peruvianum 69 mg, ricini oleum virginale 345 mg, alcoholes adipis lanae acetylati, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Reizungen der Kopfhaut	
Packung/en	01	016	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2010	
Gültig bis		03.06.2020	

**01 Retrovir AZT i.v., Infusionslösung**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>48917</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	03.06.2015
Zusammensetzung	01	zidovudinum 200 mg, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	011	5 x 1 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.11.2020	

**03 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 2,5 g****04 Ricola Kräuter, Kräuterbonbons ohne Zucker, 3,6 g**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>49498</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	23.06.2015
Zusammensetzung	03	specierum pectoralium extractum 25 mg, levomentholum 2.4 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
	04	specierum pectoralium extractum 36 mg, levomentholum 3 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	03	055	50 g E
	04	064	125 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2013	
Gültig bis		28.10.2017	

**01 Ricola Salbei, Kräuterbonbons ohne Zucker****02 Ricola Salbei, Kräuterbonbons ohne Zucker**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>54726</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	23.06.2015
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 5 mg, salviae extractum aquosum 27.6 mg, salviae aetheroleum 2.2 mg, acidum ascorbicum 12 mg, aspartamum, isomalt, acesulfamum kalicum, excipiens pro pastillo.	
	02	specierum pectoralium extractum 7.2 mg, salviae extractum aquosum 39.8 mg, salviae aetheroleum 2 mg, acidum ascorbicum 18 mg, aspartamum, isomalt, acesulfamum kalicum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	015	50 g E
	02	017	125 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2013	
Gültig bis		19.10.2018	

**02 Ricola Zitronenmelisse, Kräuterbonbons ohne Zucker, 2,5 g****03 Ricola Zitronenmelisse, Kräuterbonbons ohne Zucker, 3,6 g**

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: <b>49499</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.9.	23.06.2015
Zusammensetzung	02	acidum ascorbicum 13.3 mg, limonis aetheroleum 2.4 mg, extractum 8 mg ex species pectorales et melissae herba, isomalt, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.	
	03	acidum ascorbicum 19.1 mg, limonis aetheroleum 3.4 mg, extractum 11.5 mg ex species pectorales et melissae herba, isomalt, aspartamum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	027	50 g E
	03	036	125 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2013	
Gültig bis		05.09.2017	



**02 Ringer-Lactat Fresenius, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>42692</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	26.06.2015
Zusammensetzung	02	natrium 130.9 mmol, kalium 5.4 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 111.7 mmol, l-lactas 28.3 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Elektrolytzufuhr	
Packung/en	02	212	250 ml Beutel Freeflex B
		220	500 ml Beutel Freeflex B
		247	1000 ml Beutel Freeflex B
		248	250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		249	500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		250	1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		251	250 ml Beutel Freeflex+ B
		252	500 ml Beutel Freeflex+ B
		253	1000 ml Beutel Freeflex+ B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2015 (Widerruf der Packungsgrösse 5000 ml Beutel PVC)	
Gültig bis		20.10.2019	

**01 Rizatrip-Mepha oro 5 mg, Schmelztabletten****02 Rizatrip-Mepha oro 10 mg, Schmelztabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65035</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	12.06.2015
Zusammensetzung	01	rizatriptanum 5 mg ut rizatriptani benzoas, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	rizatriptanum 10 mg ut rizatriptani benzoas, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	005	6 Tablette(n) B
	02	006	3 Tablette(n) B
		007	6 Tablette(n) B
		008	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2014 (Änderung Präparatename, früher: Rizatriptan-Mepha oro, Schmelztabletten)	
Gültig bis		28.09.2019	

**01 Saizen Liquid 6 mg (5.83 mg/ml), Injektionslösung****02 Saizen Liquid 12 mg (8 mg/ml), Injektionslösung****03 Saizen Liquid 20 mg (8 mg/ml), Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>60570</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	22.06.2015
Zusammensetzung	01	somatotropinum ADNr 6 mg, saccharum, poloxamerum 188, acidum citricum, conserv.: phenolum 3.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.03 ml.	
	02	somatotropinum ADNr 12 mg, saccharum, poloxamerum 188, acidum citricum, conserv.: phenolum 5.6 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatotropinum ADNr 20 mg, saccharum, poloxamerum 188, acidum citricum, conserv.: phenolum 9.3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Packung/en	01	001	1 Zylinderampulle(n) A
	02	002	1 Zylinderampulle(n) A
	03	003	1 Zylinderampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2020	

**01 Seractil 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
**02 Seractil 300 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
**03 Seractil 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**  
 Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57985</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	22.06.2015
Zusammensetzung	01	dexibuprofenum 200 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
	02	dexibuprofenum 300 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
	03	dexibuprofenum 400 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001 10 Sachet(s)	B
		002 30 Sachet(s)	B
		003 50 Sachet(s)	B
	02	004 10 Sachet(s)	B
		005 30 Sachet(s)	B
		006 50 Sachet(s)	B
	03	007 10 Sachet(s)	B
		008 30 Sachet(s)	B
		009 50 Sachet(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.08.2020	

**01 Seractil 100 mg/5 ml, Suspension**  
 Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57986</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	22.06.2015
Zusammensetzung	01	dexibuprofenum 20 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antirheumatikum, Antiphlogistikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.08.2020	

**01 Seranex N, comprimés**  
 Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>54280</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	05.06.2015
Composition	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		analgésique, antipyrétique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.05.2010 (prolongation de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		24.08.2020	

**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.	11.06.2015
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 01.09.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 24 Stk für 50 mg und 100 mg)	
Gültig bis		27.03.2017	

**02 Spagyrom, Pflanzliche Halsschmerztabletten**  
 Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>51851</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	30.06.2015
Zusammensetzung	02	echinaceae angustifoliae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum spissum 50 mg, ratio: 1:4, echinaceae purpureae herbae cum radice recentis extractum ethanolicum spissum 50 mg, ratio: 1:4, menthae piperitae aetheroleum 2 mg, thymi aetheroleum 2 mg, caryophylli aetheroleum 1 mg, cinnamomi folii aetheroleum 1.2 mg, lavandulae aetheroleum 1 mg, rosmarini aetheroleum 1 mg, iuniperi aetheroleum 1 mg, saturejae montanae aetheroleum 0.7 mg, matricariae aetheroleum 0.1 mg, aspartamum, mannitolium, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Halsschmerzen, Schluckbeschwerden	
Packung/en	02	013	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.08.2020	

**03 Spersacarpine 2 %, Augentropfen**

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: <b>26073</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.01.0.	01.06.2015
Zusammensetzung	03	pilocarpini hydrochloridum 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Miotikum	
Packung/en	03	030	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.03.2021	

**04 Sportusal, Emgel**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>47077</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	08.06.2015
Zusammensetzung	04	hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 25 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Packung/en	04	061	50 g D
		062	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2020	

**01 Sportusal, Gel**

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>47078</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	08.06.2015
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, dexpanthenolum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Packung/en	01	024	100 g D
		032	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2020	

**01 Starlix mite, Filmtabletten****02 Starlix, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55401</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	11.06.2015
Zusammensetzung	01	nateglinidum 60 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	nateglinidum 120 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	004	84 Tablette(n) B
	02	008	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2021	

**01 Stelara 45 mg, Injektionslösung****02 Stelara 90 mg, Injektionslösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>59066</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis, Psoriasis-Arthritis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.10.2020	

**01 Stelara 45 mg, Injektionslösung in Fertigspritze****02 Stelara 90 mg, Injektionslösung in Fertigspritze**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>61267</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis, Psoriasis-Arthritis	
Packung/en	01	001 1 Spritze(n)	B
	02	002 1 Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2020	

**01 Stilnox CR 6.25 mg, comprimés à libération contrôlée****02 Stilnox CR 12.5 mg, comprimés à libération contrôlée**

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

N° d'AMM: <b>57409</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.03.1.	25.06.2015
Composition	01	zolpidemi tartras 6.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	zolpidemi tartras 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypnotique	
Conditionnements	01	002 7 comprimé(s)	B
		004 14 comprimé(s)	B
		006 28 comprimé(s)	B
	02	008 7 comprimé(s)	B
		010 14 comprimé(s)	B
		012 28 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
		Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
Valable jusqu'au		15.12.2020	

**01 Swidro Nieren- und Blasendragées**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>61470</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	25.06.2015
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-30 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	20 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.07.2020	

**01 Symbioflor 1, Suspension**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>676</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 03.05.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	enterococcus faecalis vivus 15-45 Mio U., excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		zur Verminderung der Rezidivrate bei wiederkehrenden Infektionen der oberen und unteren Atemwege, besonders bei Entzündungen der Nebenhöhlen (Sinusitis) und der Bronchien (Bronchitis)	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) 50 ml Suspension, Tropfflasche C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.10.2020	

**01 Symbioflor 2, Suspension**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>677</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	escherichia coli viva 15-45 Mio U., excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		funktionelle Störungen des Magen-Darmtraktes insbesondere Reizdarm (Colon irritabile)	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) 50 ml Suspension, Tropfflasche C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.10.2020	

**01 Td-pur, Injektionssuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>702</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	19.06.2015
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., aluminii hydroxidum (65% Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ), formaldehydum max. 1 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Diphtherie und Tetanus, ab dem vollendeten 5. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) ohne Nadel <span style="float: right;">B</span>
		002	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) mit Nadel <span style="float: right;">B</span>
		003	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) ohne Nadel <span style="float: right;">B</span>
		004	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) mit Nadel <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2020	

**01 Tetanol pur, Injektionssuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>707</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	19.06.2015
Zusammensetzung	01	Vaccinum adsorbatum: toxoidum tetani min. 40 U.I., aluminii hydroxidum (65% Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ), formaldehydum max. 1 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Tetanus, ab dem vollendeten 2. Lebens- monat	
Packung/en	01	001	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) ohne Nadel <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.03.2021	

**02 Thrombocid, Gel 50'000 E**

NUTRIMEDIS SA, Rue Saint-Denis 66, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: <b>36213</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	15.06.2015
Zusammensetzung	02	heparinoidum (natrii pentosani polysulfas) 15 mg corresp. heparinum 500 U.I., aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei Krampfadern, stumpfe Verletzungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.12.2020	



**02 Thrombocid, Salbe**

NUTRIMEDIS SA, Rue Saint-Denis 66, 1630 Bulle

Zul.-Nr.: <b>27443</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	15.06.2015
Zusammensetzung	02	heparinoidum (natrii pentosani polysulfas) 1 mg corresp. heparinum 33.3 U.I., propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 200, E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei Krampfadern, stumpfen Verletzungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.12.2020	

**01 Thymoglobuline, concentré pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>53588</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	02.06.2015
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum antithymocyticum cuniculi 25 mg, glycinum, natrii chloridum, mannitolum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
Indication		Prévention des phénomènes de rejet suite à une transplantation et traitement des phénomènes de rejet résistants aux stéroïdes après transplantation d'organes. Traitement de l'anémie aplasique résistante aux traitements usuels.	
Conditionnements	01	019	1 flacon(s) 1 Flacon-ampoule avec lyophilisat B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.12.2020	

**01 Tramadol plus Spirig HC, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>63013</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.4.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolium 325 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
		003	60 Tablette(n) A
		004	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 Tabletten)	
Gültig bis		10.06.2019	

**01 Tramundin, Tropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>53544</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	12.06.2015
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 ml A
		002	20 ml A
		003	50 ml mit Dosierpumpe A
		004	100 ml mit Dosierpumpe A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 Änderung in der Hilfsstoffzusammensetzung	
Gültig bis		23.08.2016	

**02 Transipeg, Pulver****03 Transipeg forte, Pulver**

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

Zul.-Nr.: <b>53282</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.08.11	02.06.2015
Zusammensetzung	02	macrogolum 3350 2.95 g, natrii chloridum 73 mg, natrii sulfas anhydricus 284 mg, kalii chloridum 37.5 mg, natrii hydrogenocarbonas 84 mg, aspartamum, aromatica, ad pulverem, pro charta.	
	03	macrogolum 3350 5.9 g, natrii chloridum 146 mg, natrii sulfas anhydricus 568 mg, kalii chloridum 75 mg, natrii hydrogenocarbonas 168 mg, aspartamum, aromatica, ad pulverem, pro charta.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	02	067	30 Sachet(s) C
		083	90 Sachet(s) C
	03	105	30 Sachet(s) C
		113	90 Sachet(s) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.01.2021	

**01 Valdoxan 25 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>57596</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	04.06.2015
Composition	01	agomelatinum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	001	28 comprimé(s) B
		002	98 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.10.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.10.2020	

**01 Valtrex 500 mg, Filmtabletten****03 Valtrex 250 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53116</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	11.06.2015
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valaciclovirum 250 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	019 42 Tablette(n)	A
		035 10 Tablette(n)	A
		078 30 Tablette(n)	A
	03	087 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2014	
Gültig bis		30.11.2019	

**01 Valverde Schlaf/sommeil, Filmtabletten**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>54000</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	30.06.2015
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 250 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, arom.: vanillinum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Ein- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	014 20 Tablette(n)	D
		022 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Venoruton 500, Brausetabletten****02 Venoruton 1000, Brausetabletten**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55875</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	17.06.2015
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 1000 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	02	076 30 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Änderung des ATC Code C05CA54, früher: C05CA01) 55875 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.02.2018	

01 Venoruton 500, Pulver  
 02 Venoruton 1000, Pulver  
 05 Venoruton 500 mit Orangenaroma, Pulver  
 06 Venoruton 1000 mit Orangenaroma, Pulver  
 NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>53883</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	17.06.2015
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 1 g, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	05	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	06	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 1 g, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	06	030 14 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Änderung des ATC Code C05CA54, früher: C05CA01) 53883 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 53883 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 53883 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.10.2020	

01 Venoruton 500, Pulver  
 02 Venoruton 1000, Pulver  
 05 Venoruton 500 mit Orangenaroma, Pulver  
 06 Venoruton 1000 mit Orangenaroma, Pulver  
 NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>53883</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	19.06.2015
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	02	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 1 g, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	05	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 500 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
	06	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 1 g, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	06	030 14 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2015 (Verlängerung der Zulassung) 53883 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 53883 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 53883 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.10.2020	

**01 Venucrème, Crème**

Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel

Zul.-Nr.: <b>54254</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	08.06.2015
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 25 mg, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Packung/en	01	016	50 g D
		024	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2020	

**01 Venugel, Gel**

Lubapharm AG, Güterstrasse 86a, 4053 Basel

Zul.-Nr.: <b>54255</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	08.06.2015
Zusammensetzung	01	hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, dexpanthenolum 10 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, Beschwerden bei venösen Beinleiden	
Packung/en	01	012	50 g D
		020	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2020	

**01 Visanne, Tabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60119</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.99.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	dienogestum 2 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung der Endometriose	
Packung/en	01	001	2 x 14 Tablette(n) B
		002	6 x 14 Tablette(n) B
		003	12 x 14 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2020	

**01 Voltfast, Pulver für Trinklösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57310</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	02.06.2015
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 50 mg, aromatica, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	01	001	9 Beutel Pulver für Trinklösung B
		003	30 Beutel Pulver für Trinklösung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Wellvone, Suspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53563</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.04.3.	17.06.2015
Zusammensetzung	01	atovaquonum 750 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Pneumocystis carinii Pneumonie	
Packung/en	01	015	210 ml <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.01.2021	

**01 Xeplion 25 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion****02 Xeplion 50 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion****03 Xeplion 75 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion****04 Xeplion 100 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion****05 Xeplion 150 mg, Retardsuspension zur intramuskulären Injektion**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>60466</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	paliperidonum 25 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.25 ml.	
	02	paliperidonum 50 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
	03	paliperidonum 75 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.75 ml.	
	04	paliperidonum 100 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. aqua q.s. ad solutionem pro 100 mg, ad suspensionem pro 1 ml.	
	05	paliperidonum 150 mg ut paliperidoni palmitas, polysorbatum 20, macrogolum 4000, acidum citricum monohydricum, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		02	002 1 Spritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		03	003 1 Spritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		04	004 1 Spritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		05	005 1 Spritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2020	

**01 Yasmin, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55294</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	04.06.2015
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		003	3 x 21 Tablette(n) B
		005	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Yasminelle, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57467</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	25.06.2015
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg ut ethinylestradiolum betadexum clathratum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	002	21 Tablette(n) B
		004	3 x 21 Tablette(n) B
		006	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.02.2021	

**02 Zerit 20 mg, Kapseln****03 Zerit 30 mg, Kapseln****04 Zerit 40 mg, Kapseln**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>53718</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	18.06.2015
Zusammensetzung	02	stavudinum 20 mg, excipiens pro capsula.	
	03	stavudinum 30 mg, excipiens pro capsula.	
	04	stavudinum 40 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	027	56 Kapsel(n) A
	03	035	56 Kapsel(n) A
	04	043	56 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Zometa 4 mg, Lyophilisat**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55463</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	29.06.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum 4.264 mg, mannitolium, natrii citras dihydricus, nitrogenium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.11.2020	

**01 Zomig oro, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>55264</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	05.06.2015
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit und ohne Aura	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) mit Etui <span style="float: right;">B</span>
		003	6 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		005	12 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010	
Gültig bis		15.12.2020	



## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**02 Adequan IM ad us.vet., Injektionslösung**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: <b>52806</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.06.2015
Zusammensetzung	02	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zur intramuskulären Injektion bei nicht infektiösen Gelenkserkrankungen des Pferdes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.04.2021	

**02 Adequan IM ad us.vet., Injektionslösung**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: <b>52806</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	30.06.2015
Zusammensetzung	02	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zur intramuskulären Injektion bei nicht infektiösen Gelenkserkrankungen des Pferdes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.04.2021	

**01 Combiclav 50 ad us. vet., comprimés****02 Combiclav 250 ad us. vet., comprimés****03 Combiclav 500 ad us. vet., comprimés**

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

N° d'AMM: <b>59845</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	16.06.2015
Composition	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipiens pro compresso.	
Indication	01	Antibiotique pour chats et chiens	
	02	Antibiotique pour chiens	
	03	Antibiotique pour chiens	
Conditionnements	01	001	100 comprimé(s) A
	02	002	100 comprimé(s) A
	03	003	100 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.10.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.10.2020	

**01 Frontline ad us.vet., Spray**

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

N° d'AMM: <b>53004</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index:	09.06.2015
Composition	01	fipronilum 2.5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Solution insecticide et acaricide à usage externe chez les chiens et chats	
Conditionnements	01	016	100 ml C
		024	250 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.08.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		06.10.2020	

**02 Gonavet Veyx ad us.vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>56066</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.06.2015
Zusammensetzung	02	gonadorelini (6-d-Phe) acetat 0.05 mg, conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Freisetzungshormon für Gonadotropine für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	02	004	20 ml B
		005	6 x 20 ml B
		006	10 ml B
		007	50 ml B
		008	6 x 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

**02 Inorgan ad us.vet., Pulver**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>35932</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	29.06.2015
Zusammensetzung	02	sulfaguanidinum 6 g, tanninum 0.5 g, aluminii subsalicylas 23 g, kaolinum ponderosum 69.5 g, excipients ad pulverem pro 100 g.	
Anwendung		Polyvalentes Antidiarrhoikum für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	02	038	200 g Beutel A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.02.2021	

**02 Panacur Suspension 10% ad us.vet.**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>39618</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	30.06.2015
Zusammensetzung	02	fenbendazolum 100 mg, conserv.: E 217, E 219, alcohol benzylicus, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitspektrum Anthelminthikum gegen unreife und reife Stadien von Magen-Darm-Nematoden und Lungenwürmern bei Rindern sowie gegen Magen-Darm-Nematoden bei Pferden und anderen Equiden	
Packung/en	02	045 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.12.2020	

**02 Panacur Suspension 2.5% ad us.vet.**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>39617</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	30.06.2015
Zusammensetzung	02	fenbendazolum 25 mg, conserv.: E 217, E 219, alcohol benzylicus, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum gegen unreife und reife Stadien von Magen-Darm-Nematoden und Lungenwürmern sowie gegen Bandwürmer bei Schafen und Ziegen	
Packung/en	02	021 1 l	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.12.2020	

**01 Tetrabiotic mite ad us.vet., Uterusobletten****02 Tetrabiotic forte ad us.vet., Uterusobletten**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>45454</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	30.06.2015
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 1 g, excipients pro compresso.	
	02	tetracyclini hydrochloridum 2 g, excipients pro compresso.	
Anwendung		Puerperalinfektionen bei Kühen	
Packung/en	01	010 10 Obletten	A
		062 900 Obletten	A
	02	045 10 Obletten	A
		063 900 Obletten	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2020	

**01 fishmed sleep ad us. vet., Flüssigkeit**

fishmed GmbH, 6026 Rain

Zul.-Nr.: <b>61502</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	03.06.2015
Zusammensetzung	01	phenoxyethanolum 100%.	
Anwendung		Betäubung und Euthanasie von Zierfischen	
Packung/en	01	001 4 x 3 ml Ampullen	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		03.11.2020	

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

## Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.06.2015 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Medinova AG, Zürich:**

A compter du 01.06.2015, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise

### **Medinova 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)
15724	Combizym, Dragées

Per 01.06.2015 übernimmt die Firma **BGP Products GmbH, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Abbott AG, Baar:**

A compter du 01.06.2015, l'entreprise **BGP Products GmbH, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Abbott AG, Baar:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
28079	Duphaston, Filmtabletten

Per 01.06.2015 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen:**

A compter du 01.06.2015, l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56753	Cetirizin Spirig 10, Filmtabletten

Per 30.06.2015 übernimmt die Firma **Medicoss AG, Itingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Laboratoires Plan SA, Vernier:**

A compter du 30.06.2015, l'entreprise **Medicoss AG, Itingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Laboratoires Plan SA, Vernier:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
10786	Bilifuge, Tropfen
16522	Hederix, Suppositorien für Kinder (6-12 Jahre)
16615	Bilifuge, Dragées
19625	Hederix, Suppositorien für Erwachsene
42125	Hederix, Sirup

Per 30.06.2015 übernimmt die Firma **Pro Farma AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 30.06.2015, l'entreprise **Pro Farma AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
50067	Sandoparin, Injektionslösung

Per 30.06.2015 übernimmt die Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch** folgende/s Arzneimittel der Firma **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee:**

A compter du 30.06.2015, l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
50709	Zofran, Infusionskonzentrat
50710	Zofran, Filmtabletten
53591	Zofran, Sirup
53857	Hycamtin, Lyophilisat
54157	Zofran, Zydis Lingualtabletten
57899	Atriance, Infusionslösung
57937	Tyverb, Filmtabletten
58589	Hycamtin, Kapseln
60122	Revolade, Filmtabletten
60149	Arzerra, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
60326	Votrient, Filmtabletten
62781	Tafinlar, Hartkapseln

Per 30.06.2015 übernimmt die Firma **Neovii Pharmaceuticals AG, Rapperswil** folgende/s Arzneimittel der Firma **Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Oberdorf NW:**

A compter du 30.06.2015, l'entreprise **Neovii Pharmaceuticals AG, Rapperswil** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Oberdorf NW:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52412	GRAFALON, Infusionslösungskonzentrat

Per 30.06.2015 übernimmt die Firma **Galderma Schweiz AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Galderma SA, Cham:**

A compter du 30.06.2015, l'entreprise **Galderma Schweiz AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Galderma SA, Cham:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52867	Differin, Gel
56134	Metvix, Crème
57240	Clobex, Emulsion
57650	Clobex, Shampoo
62314	Clobex Hautspray, Lösung

Per 30.06.2015 übernimmt die Firma **Galderma Schweiz AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Spirig Pharma AG, Egerkingen**:

A compter du 30.06.2015, l'entreprise **Galderma Schweiz AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Spirig Pharma AG, Egerkingen**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
44654	Betacorton S, Lösung
59472	Valaciclovir Spirig, Filmtabletten

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

Per 01.06.2015 ändert die Firma **Ecolab (Schweiz) GmbH** ihr Firmendomizil von Kriegackerstrasse 91, 4132 Muttenz nach **Kägenstrasse 10, 4153 Reinach**.

A compter du 01.06.2015, l'entreprise **Ecolab (Schweiz) GmbH** actuellement sise Kriegackerstrasse 91, 4132 Muttenz aura pour nouveau domicile **Kägenstrasse 10, 4153 Reinach**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
56949	Skinsept, Lösung

Per 08.06.2015 ändert die Firma **NUTRIMEDIS SA** ihr Firmendomizil von Rue de Vevey 218, 1630 Bulle nach **Rue Saint-Denis 66, 1630 Bulle**.

A compter du 08.06.2015, l'entreprise **NUTRIMEDIS SA** actuellement sise Rue de Vevey 218, 1630 Bulle, aura pour nouveau domicile **Rue Saint-Denis 66, 1630 Bulle**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
27443	Thrombocid, Salbe
29152	Ben-u-ron, Suppositorien
36213	Thrombocid, Gel 50'000 E
41717	Ben-u-ron, Sirup
46206	Ben-u-ron, Tabletten

Per 09.06.2015 ändert die Firma **Sinclair Pharma GmbH, Frankfurt am Main (Deutschland), Zweigniederlassung Gossau SG** ihr Firmendomizil von Kühlhausstrasse 4, 9200 Gossau SG nach Industriestrasse 149, 9200 Gossau.

A compter du 09.06.2015, l'entreprise **Sinclair Pharma GmbH, Frankfurt am Main (Deutschland), Zweigniederlassung Gossau SG** actuellement sise Kühlhausstrasse 4, 9200 Gossau SG aura pour nouveau domicile **Industriestrasse 149, 9200 Gossau**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
38607	Flammazine, Crème

Per 22.06.2015 ändert die Firma **Melisana AG** ihr Firmendomizil von Ankerstrasse 53, 8004 Zürich nach **Grüngasse 19, 8004 Zürich.**

A compter du 22.06.2015, l'entreprise **Melisana AG** actuellement sise Ankerstrasse 53, 8004 Zürich, aura pour nouveau domicile **Grüngasse 19, 8004 Zürich.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
10379	Lebewohl, Hühneraugenpflaster
10823	Dermophil Indien, Balsam-Stift
12548	Dul-X Classic, Emulsion
12549	Dul-X Classic, Crème
15440	Bulboid für Erwachsene, Suppositorien
16296	Undex, Salbe
17097	Melisana Klosterfrau Melisengeist, Alkoholat
20266	Néo-Décongestine, Paste
23128	Alucol, Kautabletten
23420	Lebewohl, flüssig
25790	Dermophil Indien, Lippenbalsam
29971	Denosol Medicinal-Spray, Lösung
31546	Denosol Erkältungsbad, Badezusatz
33124	Alca-C, Brausetabletten
33186	Dul-X Medizinalbad Classic, Badezusatz
36355	Alucol, Gel
36663	Klosterfrau Nervenruh, Dragées
37585	Gatinar, Sirup
38583	Dul-X Crème Warm, Crème
41556	Viola Mandelölsalbe, Salbe
41689	Franzbranntwein Klosterfrau mit Menthol, Alkoholat
43609	DUL-X Gel cool Wallwurz comp., Gel
43753	Dolgit, Dragées
46590	Dolgit, Crème
48595	Dolocyl 200, Filmtabletten
49436	Sangerol mint, Lutschtabletten
49437	Sangerol mint, Spüllösung
50858	Franzbranntwein-Gel Klosterfrau, Gel
51808	Sangerol, Spray
55417	Undex Salbe Clotrimazol, Salbe
56128	Denosol Baby Erkältungsbad, Badezusatz
56812	Dolocyl forte 400, Filmtabletten
56839	Nasic, Nasenspray

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

Per 24.06.2015 ändert die Firma **ORALTEK AG**, Schachenstrasse 57, 6010 Kriens ihren Firmennamen und ihr Domizil auf **Oraltek AG, Amlehnstrasse 22, 6010 Kriens.**

A compter du 24.06.2015, l'entreprise actuellement sise **ORALTEK AG**, Schachenstrasse 57, 6010 Kriens aura pour nouvelle raison sociale et domicile **Oraltek AG, Amlehnstrasse 22, 6010 Kriens.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57659	Oraqix, Paradontal-Gel



## 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	01	<b>Antistin-Privin, Augentropfen</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>33617</b>	<b>C</b>	11.06.2.	18.06.2015
2	01	<b>Ciclosporin PBL 25 mg, Kapseln</b> Panacea Biotec (International) SA, Bösch 73, 6331 Hünenberg	<b>60261</b>	<b>B</b>	07.15.0.	20.05.2015
2	02	<b>Ciclosporin PBL 50 mg, Kapseln</b> Panacea Biotec (International) SA, Bösch 73, 6331 Hünenberg	<b>60261</b>	<b>B</b>	07.15.0.	20.05.2015
2	03	<b>Ciclosporin PBL 100 mg, Kapseln</b> Panacea Biotec (International) SA, Bösch 73, 6331 Hünenberg	<b>60261</b>	<b>B</b>	07.15.0.	20.05.2015
1	01	<b>Demotussol, comprimés</b> Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>53966</b>	<b>D</b>	03.01.2.	04.05.2015
1	01	<b>Fluoxetin Streuli, dispergierbare Tabletten</b> Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	<b>56755</b>	<b>B</b>	01.06.0.	12.06.2015
1	02	<b>Fosinopril Actavis 10 mg, Tabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58685</b>	<b>B</b>	02.07.1.	08.05.2015
1	03	<b>Fosinopril Actavis 20 mg, Tabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>58685</b>	<b>B</b>	02.07.1.	08.05.2015

1	01	<b>Hypericum Sandoz 425, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>54729</b>	<b>C</b>	01.04.1.	25.06.2015
1	02	<b>Magnespasmyl, comprimés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>34834</b>	<b>D</b>	07.02.1.	05.06.2015
1	01	<b>Omeprazol Sandoz eco 20, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>56908</b>	<b>B</b>	04.99.0.	24.06.2015
1	01	<b>Ondansetron Sandoz 4 mg, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58069</b>	<b>B</b>	01.09.0.	12.06.2015
1	02	<b>Ondansetron Sandoz 8 mg, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58069</b>	<b>B</b>	01.09.0.	12.06.2015
1	01	<b>Ondansetron Sandoz i.v. 4mg/2mL, Infusionskonzentrat/Injektionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>57800</b>	<b>B</b>	01.09.0.	12.06.2015
1	02	<b>Ondansetron Sandoz i.v. 8mg/4mL, Infusionskonzentrat</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>57800</b>	<b>B</b>	01.09.0.	12.06.2015
1	01	<b>Pevaryl, Hautmilch</b> Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	<b>39449</b>	<b>C</b>	10.09.4.	30.06.2015
1	01	<b>Remeron, Trinklösung 15 mg/ml</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>56076</b>	<b>B</b>	01.06.0.	16.06.2015
1	01	<b>Venoplant mono, Filmtabletten</b> Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	<b>56334</b>	<b>D</b>	02.08.1.	04.06.2015
1	01	<b>Zaditen SRO, Filmtabletten</b> Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	<b>50812</b>	<b>B</b>	07.13.1.	10.06.2015

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Aqua-Vit ad us.vet., Injektionslösung</b> Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee	<b>30393</b>	<b>B</b>	24.06.2016
1	01	<b>NPS Vetag ad us.vet., Injektionssuspension</b> MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>33781</b>	<b>A</b>	30.06.2015
1	01	<b>NPS Vetag ad us.vet., Injektoren</b> MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>62922</b>	<b>A</b>	30.06.2015

## Sistierung der Zulassung Suspension de l'autorisation de mise sur le marché

Die folgenden Arzneimittel dürfen bis zu einer allfälligen Aufhebung der Sistierung in der Schweiz nicht mehr vertrieben und abgegeben werden.

Les médicaments ci-après ne peuvent pas être distribués ou remis en Suisse tant que court la suspension.

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	<b>Meningitec, Suspension zur Injektion</b> Nuron Biotech GmbH, Mühlentalstrasse 38, 8200 Schaffhausen	<b>654</b>	<b>B</b>	08.08.	19.06.2015
----	--	------------	----------	--------	------------

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Cabergoline Rivopharm 0.5 mg, comprimés</b> Rivopharm SA, 6928 Manno	<b>60143</b>	<b>B</b>	07.03.1.	01.11.2015
01	<b>Calperos, teilbare Lutschtabletten</b> Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	<b>53165</b>	<b>D</b>	07.02.1.	08.11.2015
01	<b>Indapamid Actavis SR, Filmtabletten</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60541</b>	<b>B</b>	02.07.1.	10.11.2015
01	<b>Onkotaxel Actavis 20 mg/0.5 ml, Infusionspräparat</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60187</b>	<b>A</b>	07.16.1.	25.11.2015
02	<b>Onkotaxel Actavis 80 mg/2 ml, Infusionspräparat</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60187</b>	<b>A</b>	07.16.1.	25.11.2015
01	<b>Paracetamol élan, compresse effervescenti</b> Alpex Pharma SA, Via Cantonale, 6805 Mezzovico	<b>50186</b>	<b>D</b>	01.01.1.	30.10.2015
02	<b>Perskindol Classic, lingettes</b> Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>54003</b>	<b>D</b>	07.10.4.	06.10.2015
01	<b>Prick-Test Mus musculus, topische Lösung</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61819</b>	<b>A</b>	14.03.0.	17.10.2015
01	<b>Prick-Test Rattus norvegicus, topische Lösung</b> Allergopharma AG, Erlenstrasse 29, 4106 Therwil	<b>61826</b>	<b>A</b>	14.03.0.	17.10.2015

01	<b>Quiril 5, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>56930</b>	<b>B</b>	02.07.1. 01.09.2015
02	<b>Quiril 10, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>56930</b>	<b>B</b>	02.07.1. 01.09.2015
03	<b>Quiril 20, Filmtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>56930</b>	<b>B</b>	02.07.1. 01.09.2015
04	<b>Solmag 300, Brausetabletten mit Himbeeraroma</b> Nutrimed AG, Spalengraben 9, 4051 Basel	<b>53751</b>	<b>D</b>	07.02.1. 27.10.2015
05	<b>Solmag 300, Brausetabletten mit Orangenaroma</b> Nutrimed AG, Spalengraben 9, 4051 Basel	<b>53751</b>	<b>D</b>	07.02.1. 27.10.2015
01	<b>Topsym-F, pommade</b> FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano	<b>37783</b>	<b>B</b>	10.05.1. 27.10.2015

**Berichtigung**  
**Rectification**

Swissmedic Journal Nr. 05/2015, Mai 2015, Seite 448  
Journal Swissmedic No 05/2015, mai 2015, page 448

**01 Amavita Echinacea, Tropfen**

Amavita Health Care AG, Industriestasse 2, 4704 Niederbipp

---

Zul.-Nr.: <b>63062</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	27.03.2014
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

---

Im Swissmedic Journal 05/2015 wurde die „Bemerkung“ nicht vollständig publiziert:

Die Bemerkung lautet :

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.12.2012

(Änderung Präparatename, früher: AMAPhyto Echinacea Tropfen, dementsprechend neuer Packungscode)

La remarque ci-dessous a été publiée de manière incomplète dans l'édition 05/2015 du Journal Swissmedic:

Remplace le certificat d'autorisation du 27.12.2012

(modification du nom de la préparation, nommée auparavant AMAPhyto Echinacea gouttes, avec changement du code d'emballage)