

Journal
Swissmedic

7/2013
8/2013
12. Jahrgang
12^e année

ISSN 2234-9456

*Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern*

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

Redaktion und Administration: Anfragen und Infodienst, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9,
Tel. +41 (0)31 322 02 11, www.swissmedic.ch

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Regulatory News	
Strafrechtliche Sanktionen für illegalen Versandhandel mit Arzneimitteln	582	Revision der Arzneimittelzulassungsverordnung (AMZV) per 1. Januar 2013: Besonderheiten bei Komplementär- und Phytoarzneimitteln	598
Arzneimittel Nachrichten		Einreichung von Unterlagen zu Modul 1	600
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Xeljanz®, Filmtabletten (Tofacitinibcitrat)	586	Medizinprodukte	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: EpiDex®, epidermales Äquivalent autolog (Keratinocyten)	588	Hinweis auf den Produkterückruf bestimmter Chargen der Reservoirs MMT-326A und MMT-332A der Firma Medtronic	601
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Latuda®, Filmtabletten (lurasidonum)	590	Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Yellox®, Augentropfen (Bromfenacum)	592	Neuzulassung (24.6.13 – 31.8.13)	603
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zinforo™, Pulver zur Herstellung eines Konzentrates für eine Infusionslösung (Ceftarolinum fosamilum)	594	Revision und Änderung der Zulassung (24.6.13 – 31.8.13)	620
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Formivar 85%, 70% und 60% ad us. vet., Lösung (acidum formicum)	596	Änderung der Zulassungsinhaberin	723
		Widerruf der Zulassung	732
		Erlöschen der Zulassung	737

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website 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

- A Einmalige Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung
- B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung

- C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen
- D Abgabe nach Fachberatung
- E Abgabe ohne Fachberatung

Page	Page
Actualités	
Sanction pénale pour vente par correspondance illégale de médicaments	584
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Xeljanz®, comprimés filmés (Tofacitinibcitrat)	587
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: EpiDex®, équivalent épidermique autologue (Kératinocytes)	589
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Latuda®, comprimés filmés (lurasidonum)	591
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Yellox®, collyre (Bromfenacum)	593
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zinforo™, Poudre pour solution à diluer pour perfusion (Ceftarolinum fosamilum)	595
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Formivar 85%, 70% et 60% ad us. vet., solution (acidum formicum)	597
Réglementation	
Révision de l'ordonnance sur les exigences relatives aux médicaments (OEMéd) le premier janvier 2013: aspects particuliers relatifs aux médicaments complémentaires et aux phytomédicaments	599
Envoi de documents pour le module	600
Dispositifs médicaux	
Signalisation du retrait des certains lots de réservoirs MMT-326A et MMT-332A par la firme Medtronic	602
Miscellanées	
Nouvelle autorisation (24.6.13–31.8.13)	603
Révision et modification de l'autorisation (24.6.13–31.8.13)	620
Modification du titulaire d'AMM	723
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	732
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	737

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

- A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
- B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire

- C Remise sur conseil des professionnels de la santé
- D Remise sur conseil spécialisé
- E Remise sans conseil spécialisé

Strafrechtliche Sanktionen für illegalen Versandhandel mit Arzneimitteln

Swissmedic hat in den vergangenen Jahren festgestellt, dass Versandhandelsmodelle entstanden sind, bei denen die Geschäftstätigkeit personell und geografisch mit dem Ziel aufgeteilt wird, die geltenden Bestimmungen für den Verkauf von Arzneimitteln zu umgehen. Im Fall, den die Waadtländer Strafbehörden kürzlich abschlossen, erfolgte die Werbung durch Insetrate und Kataloge, die per Post zugestellt oder in Printmedien platziert wurden. Es handelte sich dabei mehrheitlich um Produkte für Indikationen wie sexuelle Störungen oder Rheuma, teilweise aber auch für schwerwiegendere Krankheiten wie Krebs. Zielpublikum war hauptsächlich die ältere Bevölkerung, die natürlicherweise häufiger von diesen Beschwerden betroffen und für diese Art von Werbung empfänglicher ist. Das Appellationsgericht für Strafsachen des Kantons Waadt folgte der Argumentation von Swissmedic und verurteilte den Verantwortlichen eines solchen Modells, der diese Tätigkeit über sein Versandhandelsunternehmen ausübte.

Die von X geleitete Firma Y AG war als Versandhandelsunternehmen in vielfältigen Bereichen tätig, unter anderem auch in der Vermarktung von Arzneimitteln. Konkret vertrieb die Y AG Produkte oder Produktlinien im Auftrag von natürlichen Personen oder Firmen, vorwiegend mit Domizil im Ausland. Die Y AG stellte ihren Auftraggebern die gesamte Infrastruktur zum Vertrieb der Produkte zur Verfügung und half diesen ausserdem beim Aufbau einer Unternehmensstruktur, die darauf abzielte, den Vertriebskanal zu verschleiern und die rechtlichen Bestimmungen im Heilmittelbereich zu umgehen. Die Y AG lieferte eine Postadresse, die zum Beispiel von einem Bekannten oder Mitarbeitenden von X stammte. An dieser Adresse wurde eine fiktive Geschäftseinheit mit einem fiktiven Markennamen (brand name) eingerichtet, den der Kunde wählte. Die Firma Y AG stellte ausserdem im Ausland Produktlager zur Verfügung. Bei diesen Standorten handelte es sich um ausländische Niederlassungen der Y AG oder um Beauftragte dieser Firma. Beliefert wurde das Lager durch den Auftraggeber der Y AG, der auch die Mailings erstellte, mit denen die Konsumenten Produkte bei der fiktiven Adresse und Geschäftseinheit bestellen konnten. Diese von Marketing-Unternehmen angefertigten Mailings wurden an potenzielle Kunden hauptsächlich in Frankreich, Deutschland und England verschickt. Vor der Aufnahme der Geschäftstätigkeit

wurde die Post angewiesen, alle Sendungen der fiktiven Adresse an die Adresse der Y AG umzuleiten. Der Auftraggeber konnte die Entwicklung der Verkaufszahlen online über eine Website verfolgen, welche die Y AG bereitstellte, und bei Bedarf das Lager auffüllen. So wurde der Eindruck erweckt, dass der Handel von der Schweiz ausging, ohne dass die Produkte jedoch das Gebiet der Schweiz berührt hätten.

Nachdem das Institut hinsichtlich der Geschäftstätigkeit der Y AG ein Verfahren gegen Unbekannt eröffnet hatte, und weil die Verfolgung der fraglichen Verstösse in die Zuständigkeit sowohl von Swissmedic (Handel im Ausland im Sinne von Art. 18 Abs. 1 Bst. c des Heilmittelgesetzes [HMG, SR 812.21]) als auch des Kantons fiel (Versandhandel im Sinne von Art. 27 HMG), ersuchte das Institut den zuständigen kantonalen Untersuchungsrichter um eine Vereinigung der beiden Verfahren, sodass die kantonalen Strafbehörden das Verfahren leiteten. Das erstinstanzliche Polizeigericht sprach X frei. Infolge der von Swissmedic eingereichten Berufung sprach das kantonale Appellationsgericht X wegen gewerbsmässiger Übertretung des HMG schuldig. Es verurteilte X zu einer bedingten Geldstrafe von 120 Tagessätzen zu CHF 30.00 mit einer Probezeit von drei Jahren sowie zu einer Busse von CHF 7'000.00 mit einer Ersatzfreiheitsstrafe von 70 Tagen. Dieses Urteil wurde nicht beim Bundesgericht angefochten. Somit ist es rechtskräftig und vollstreckbar.

In seinem sorgfältig begründeten Urteil, erörterte das Appellationsgericht unter anderem die Frage, welche Schweizer Behörden in diesem Verfahren zuständig sind. X hatte nämlich vor dem erstinstanzlichen Gericht erfolgreich geltend gemacht, dass man nicht behaupten könne, die Y AG habe Arzneimittel von der Schweiz aus in Verkehr gebracht, da die strittigen Waren nicht von der Schweiz aus geliefert wurden, und dass die Entgegennahme der von den Konsumenten bezahlten Beträge sowie die Bereitstellung eines Call-Centers nicht unter Artikel 18 Absatz 1 Buchstabe c HMG fielen.

Das Appellationsgericht kam zum Schluss, dass in Anbetracht aller Umstände die Y AG von der Schweiz aus Handel im Ausland im Sinne von Artikel 18 Absatz 1 Buchstabe c HMG betrieben habe. Den Erwägungen des Appellationsgerichts zufolge, stellte die Y AG erstens ihren ausländi-

schen Auftraggebern eine Adresse in der Schweiz zur Verfügung, an die Arzneimittelbestellscheine oder "Wiederbestellscheine" verschickt werden konnten. Dies geschah mit dem Ziel, eine besondere Verbindung zur Schweiz zu schaffen. Zweitens erfolgten aus demselben Grund die Bearbeitung der Bestellscheine, die Einkassierung des Kaufpreises und die von der Y AG erteilte Lieferanweisung im Anschluss an die Bearbeitung der Bestellung und den Eingang des Kaufpreises in der Schweiz durch Mitarbeitende der Y AG. Drittens erfolgte die Lieferung vom ausländischen Lager aus durch ein Unternehmen, das zur Y AG gehörte oder von dieser beauftragt war, und auf Anweisung der Y AG. Viertens wurden Reklamationen und Fragen von Konsumenten zwar entweder in der Schweiz oder im Ausland, aber im Auftrag der Y AG bearbeitet. Fünftens waren die Mitarbeitenden der Y AG damit beauftragt, zumindest einen Teil der Rücksendungen von enttäuschten oder unzufriedenen Kunden entgegenzunehmen. Sechstens wurde die Entschädigung der Y AG aufgrund der Zahl der Bestellungen berechnet. Schliesslich wurden die Versandkosten für die Arzneimittel, die die Y AG Frankreich auf Anweisung ihrer Auftraggeber versendete, durch diese direkt bei der französischen Post bezahlt. Somit kontrollierte die Y AG - abgesehen von der Ausarbeitung, der Anfertigung und dem Versand der Mailings sowie dem Transfer der Produkte vom Herstellungsort zum Lagerort - den grössten Teil des Prozesses. Diesbezüglich hielt das Appellationsgericht fest, dass eine Person nicht nur eine Übertretung gegen das HMG begehen kann, wenn sie sich in einem bewilligungspflichtigen Bereich um einen gesamten Prozess oder eine Prozessetappe kümmert, sondern dass ausreicht, dass sie in den Ablauf der illegalen Aktivität involviert ist.

Sanction pénale pour vente par correspondance illégale de médicaments

Swissmedic a constaté ces dernières années l'apparition de modèles de vente par correspondance basés sur une segmentation des activités aux plans personnel et géographique ayant pour but de commercialiser des produits thérapeutiques en violation des exigences légales en vigueur. Dans le cas clôturé récemment par les autorités pénales vaudoises, la promotion était assurée par des annonces et des catalogues, transmis par courrier ou dans des publications. Les produits concernés étaient pour une grande partie censés traiter des indications telles que les troubles sexuels ou les rhumatismes, mais certains aussi des affections plus graves telles que le cancer. Le public visé se constituait en majorité de personnes âgées, par définition concernées par les maux précités et vulnérables à ce type de publicité. La Cour d'appel pénale du Tribunal cantonal vaudois a suivi l'argumentation de Swissmedic et condamné le responsable d'un tel modèle, qui agissait par le biais de son entreprise de vente par correspondance.

Y SA, dirigée par X, était une société de vente par correspondance active dans de nombreux domaines. Une partie de cette activité portait sur la commercialisation de médicaments. Dans ce contexte, Y SA distribuait des produits ou des gammes de produits sur mandat de personnes physiques ou de sociétés domiciliées le plus souvent à l'étranger. Y SA s'engageait à mettre à la disposition de ses mandantes toutes les infrastructures nécessaires à la distribution des produits et à mettre en place, au surplus, une construction visant à rendre le canal de distribution opaque et à contourner les exigences légales en matière de produits thérapeutiques. Y SA fournissait une adresse postale, qui pouvait être celle d'une connaissance de X ou d'un collaborateur et à laquelle une entité fictive désignée par un nom commercial fantaisie (brand name) que la mandante choisissait, était installée non moins fictivement. Y SA mettait à disposition des emplacements à l'étranger où les stocks de produits étaient établis. Ces emplacements correspondaient à des succursales étrangères de Y SA ou à des mandataires de cette dernière. Le stock était approvisionné par le mandant de Y SA, qui faisait également produire des mailings permettant de commander auprès de l'entité et de l'adresse fictives. Ces mailings, produits par des entreprises de marketing, étaient envoyés à des clients potentiels en France, en Allemagne

et en Angleterre principalement. Au moment de commencer le commerce, un ordre de rediriger le courrier de l'adresse fictive à celle de Y SA était donné à La Poste. Le mandant avait la possibilité de suivre l'évolution des ventes en ligne, via un site fourni par Y SA et, au besoin, il approvisionnait le stock. De cette manière, le commerce apparaissait comme émanant d'entités suisses, sans que les produits ne pénètrent sur le territoire de notre pays et sans que Y SA ne soit mentionnée.

Suite à l'ouverture par l'Institut d'une procédure contre inconnu dans le cadre des activités de Y SA et compte tenu du fait que la poursuite des infractions en cause relevait de la compétence à la fois de Swissmedic (commerce à l'étranger au sens de l'art. 18 al. 1 let. c de la Loi sur les produits thérapeutiques [LPT_h, RS 812.21]) et du canton (vente par correspondance au sens de l'art. 27 LPT_h), l'Institut a requis la jonction des deux procédures au Juge d'instruction cantonal concerné, de sorte que les autorités pénales cantonales ont conduit la procédure. Le Tribunal de police a acquitté X. Suite à l'appel déposé par Swissmedic, la Cour d'appel du Tribunal cantonal a reconnu X coupable de contravention par métier à la LPT_h et l'a condamné à une peine de 120 jours-amende à CHF 30.00 avec sursis pendant 3 ans, ainsi qu'à une amende de CHF 7'000.00 avec peine de substitution de 70 jours. Ce jugement n'a pas fait l'objet d'un recours au Tribunal fédéral. Il est ainsi définitif et exécutoire.

Dans son jugement soigneusement motivé, la Cour d'appel a, entre autres, traité la question de la compétence des autorités suisses dans le cadre de cette procédure. En effet, X avait fait plaider, et ceci avait été retenu par le juge de première instance, que, comme les marchandises litigieuses n'avaient pas été livrées depuis la Suisse, on ne pouvait pas retenir qu'Y SA ait mis sur le marché des médicaments depuis la Suisse et que l'encaissement des montants payés par les consommateurs ainsi que la mise à disposition d'un call-center ne tombaient pas sous le coup de l'art. 18 al. 1 let. c LPT_h.

La Cour d'appel a retenu qu'au vu de l'ensemble des circonstances, Y SA avait fait du commerce à l'étranger depuis la Suisse au sens de l'art. 18 al. 1 let. c LPT_h. Selon la Cour, Y SA a premièrement mis à disposition de ses mandants étrangers une adresse en Suisse pour l'envoi des bulletins de commande de médicaments ou des «bons de commande», ceci afin de créer un lien particulier avec la Suisse. Deuxièmement, le

traitement des bulletins de commande, l'encaissement du prix payé et l'ordre de livraison donné par Y SA une fois la commande traitée et le montant encaissé étaient effectués en Suisse par des employés d'Y SA. Troisièmement, la livraison était opérée depuis le stock étranger par une société appartenant à Y SA ou mandatée par celle-ci, sur instruction de cette dernière. Quatrièmement, les réclamations et les questions des consommateurs étaient traitées en Suisse ou à l'étranger, mais sur mandat de Y SA. Cinquièmement, les employés d'Y SA étaient chargés de la réception en Suisse, d'une partie au moins des retours provenant de consommateurs déçus ou mécontents. Sixièmement, la rémunération d'Y SA était calculée au pro rata

du nombre de commandes. Enfin, les frais d'envois de médicaments effectués par Y SA France sur instructions des mandants d'Y SA étaient payés directement par cette dernière à la poste française. Ainsi, mis à part la fabrication, l'établissement et l'envoi des mailings, de même que le transfert des produits de leur lieu de fabrication au lieu de stockage, Y SA contrôlait la plus grande partie du processus. A ce sujet, la Cour d'appel a retenu que, pour se rendre coupable d'une infraction à la LPTh, il n'est pas nécessaire que la personne en cause maîtrise tout le processus ou l'exercice de l'une ou l'autre des activités soumises à autorisation, mais qu'il suffit qu'elle intervienne dans son déroulement pour tomber dans l'illégalité.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: **Xeljanz®**, Filmtabletten (Tofacitinibcitrat)

Name Arzneimittel:	Xeljanz®, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Tofacitinibcitrat
Dosisstärke und galenische Form:	5mg und 10mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Als Monotherapie oder Kombinationstherapie mit einem krankheitsmodifizierenden nicht biologischen Antirheumatikum (einschliesslich Methotrexat) bei erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis, bei denen eine vorherige Therapie mit Methotrexat nicht angesprochen hatte oder nicht vertragen wurde.
ATC Code:	L04AA29
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.15.0./Immunsuppressive Stoffe
Zulassungsnummer/n:	62630
Zulassungsdatum:	12.07.2013

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Xeljanz[®], comprimés filmés (Tofacitinibcitrat)**

Préparation:	Xeljanz [®] , comprimés filmés
Principe(s) actif(s):	Tofacitinibcitrat
Dosage et forme galénique:	5mg et 10mg, comprimés filmés
Possibilités d'emploi / Indication:	Als Monotherapie oder Kombinationstherapie mit einem krankheitsmodifizierenden nicht biologischen Antirheumatikum (einschliesslich Methotrexat) bei erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer aktiver rheumatoider Arthritis, bei denen eine vorherige Therapie mit Methotrexat nicht angesprochen hatte oder nicht vertragen wurde. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	L04AA29
No IT / désignation:	07.15.0./Immunosuppresseurs
No d'autorisation:	62630
Date d'autorisation:	12.07.2013

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
EpiDex[®], epidermales Äquivalent autolog (Keratinocyten)**

Name Arzneimittel:	EpiDex [®] , epidermales Äquivalent autolog
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Keratinocyten
Dosisstärke und galenische Form:	6 Scheiben von > 0.9cm Durchmesser. Epidermales Äquivalent von aus Haarfollikeln stammenden Zellen/Zellen humanen Ursprungs.
Anwendungsgebiet / Indikation:	Hartnäckige venöse oder arteriovenöse Beinulcera, die nach mindestens drei Monaten optimaler Standardtherapie nicht abheilen, bei erwachsenen Patienten, für die eine Hauttransplantation in Frage kommt. Eine sorgfältige Diagnose und Korrektur aller beteiligten Faktoren, wie z.B. eine adäquate Kompressionsbehandlung bei chronisch venöser Insuffizienz, Revaskularisation bei Patienten mit refraktären gemischten Ulcera, sind durchzuführen, bevor eine EpiDex [®] -Therapie in Betracht gezogen wird.
ATC Code:	-----
IT-Nummer / Bezeichnung:	10.06.0./Mittel zur Behandlung von Ulcera und Wunden
Zulassungsnummer/n:	58692
Zulassungsdatum:	03.07.2013
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
EpiDex[®], équivalent épidermique autologue (Kératinocytes)**

Préparation:	EpiDex [®] , équivalent épidermique autologue
Principe(s) actif(s):	Kératinocytes
Dosage et forme galénique:	6 disques de > 0.9cm de diamètre. Équivalent épidermal de cellules provenant de follicules de cheveux/Cellules d'origine humaine
Possibilités d'emploi / Indication:	EpiDex [®] est indiqué pour des patients adultes présentant des ulcères veineux ou artérioveineux chroniques récalcitrants de la jambe, qui seraient de bons candidats à une greffe de la peau en cas d'absence d'amélioration après un traitement conservateur approprié de 3 mois minimum. Un diagnostic précis de toutes les causes de l'ulcération avec les corrections appropriées (compression pour l'insuffisance veineuse chronique, revascularisation chez les patients avec des ulcères artérioveineux réfractaires, et autres traitements) devront être complétés au préalable.
Code ATC:	-----
No IT / désignation:	10.06.0./remède pour le traitement des ulcères et des plaies
No d'autorisation:	58692
Date d'autorisation:	03.07.2013
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Latuda[®], Filmtabletten (lurasidonum)**

Name Arzneimittel:	Latuda [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	lurasidonum
Dosisstärke und galenische Form:	40mg, 80mg und 120mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Latuda ist zur Behandlung von Patienten mit Schizophrenie indiziert.
ATC Code:	N05AE05
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.05.0/Neuroleptica
Zulassungsnummer/n:	62785
Zulassungsdatum:	12.08.2013

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Latuda[®], comprimés filmés (lurasidonum)**

Préparation:	Latuda [®] , comprimés filmés
Principe(s) actif(s):	lurasidonum
Dosage et forme galénique:	40mg, 80mg et 120mg, comprimés filmés
Possibilités d'emploi / Indication:	Latuda ist zur Behandlung von Patienten mit Schizophrenie indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	N05AE05
No IT / désignation:	01.05.0/Neuroleptiques
No d'autorisation:	62785
Date d'autorisation:	12.08.2013

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Yellox[®], Augentropfen (Bromfenacum)**

Name Arzneimittel:	Yellox [®] , Augentropfen
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Bromfenacum
Dosisstärke und galenische Form:	5ml, Augentropfen
Anwendungsgebiet / Indikation:	Behandlung der postoperativen Augenentzündung nach Kataraktextraktion bei Erwachsenen.
ATC Code:	S01BC11
IT-Nummer / Bezeichnung:	11.06.3./andere entzündungshemmende Mittel
Zulassungsnummer/n:	62786
Zulassungsdatum:	20.08.2013
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Yellox[®], collyre (Bromfenacum)**

Préparation:	Yellox [®] , collyre
Principe(s) actif(s):	Bromfenacum
Dosage et forme galénique:	5ml, collyre
Possibilités d'emploi / Indication:	Behandlung der postoperativen Augenentzündung nach Kataraktextraktion bei Erwachsenen. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	S01BC11
No IT / désignation:	11.06.3./autres préparations antiphlogistiques
No d'autorisation:	62786
Date d'autorisation:	20.08.2013
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zinforo™, Pulver zur Herstellung eines Konzentrates für eine Infusionslösung (Ceftarolinum fosamilum)

Name Arzneimittel:	Zinforo™, Pulver zur Herstellung eines Konzentrates für eine Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ceftarolinum fosamilum
Dosisstärke und galenische Form:	600mg, Pulver
Anwendungsgebiet / Indikation:	<p>Zinforo ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten (≥ 18 Jahre alt) mit den folgenden Infektionen, die nachweislich durch ausgewiesene empfindliche Bakterien verursacht wurden bzw. für die der starke Verdacht auf Verursachung durch diese Bakterien besteht (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“):</p> <ul style="list-style-type: none"> • Komplizierte Haut- und Weichteilinfektionen (Complicated skin and soft tissue infections; cSSTI) • Ambulant erworbene Pneumonie (community-acquired pneumonia; CAP) <p>Wenn Kultur- und Empfindlichkeitsinformationen vorhanden sind, sollen diese bei der Modifizierung der initialen empirischen Therapie berücksichtigt werden. Offizielle Empfehlungen zum angemessenen Gebrauch von Antibiotika sollen beachtet werden, insbesondere Anwendungsempfehlungen zur Verhinderung der Zunahme der Antibiotikaresistenz. Daher wird empfohlen, dass die Indikationsstellung und der Therapiebeginn mit Zinforo im Spital unter Anleitung eines Spezialisten erfolgen.</p> <p>Es liegen keine Erfahrungen vor bei der Behandlung von diabetischen und arteriellen Fussulzera, Verbrennungen sowie bei Pneumonien, die durch MRSA verursacht worden sind.</p>
ATC Code:	J01DI02
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.01.3./Cephalosporine
Zulassungsnummer/n:	62672
Zulassungsdatum:	29.08.2013
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Zinforo™, Poudre pour solution à diluer pour perfusion (Ceftarolinum fosamilum)**

Préparation:	Zinforo™, Poudre pour solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Ceftarolinum fosamilum
Dosage et forme galénique:	600mg, poudre
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Zinforo ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten (≥ 18 Jahre alt) mit den folgenden Infektionen, die nachweislich durch ausgewiesene empfindliche Bakterien verursacht wurden bzw. für die der starke Verdacht auf Verursachung durch diese Bakterien besteht (siehe „Eigenschaften/Wirkungen“):</p> <ul style="list-style-type: none"> • Komplizierte Haut- und Weichteilinfektionen (Complicated skin and soft tissue infections; cSSTI) • Ambulant erworbene Pneumonie (community-acquired pneumonia; CAP) <p>Wenn Kultur- und Empfindlichkeitsinformationen vorhanden sind, sollen diese bei der Modifizierung der initialen empirischen Therapie berücksichtigt werden. Offizielle Empfehlungen zum angemessenen Gebrauch von Antibiotika sollen beachtet werden, insbesondere Anwendungsempfehlungen zur Verhinderung der Zunahme der Antibiotikaresistenz. Daher wird empfohlen, dass die Indikationsstellung und der Therapiebeginn mit Zinforo im Spital unter Anleitung eines Spezialisten erfolgen.</p> <p>Es liegen keine Erfahrungen vor bei der Behandlung von diabetischen und arteriellen Fussulzera, Verbrennungen sowie bei Pneumonien, die durch MRSA verursacht worden sind.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	J01DI02
No IT / désignation:	08.01.3./Céphalosporines
No d'autorisation:	62672
Date d'autorisation:	29.08.2013
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Formivar 85%, 70% und 60% ad us. vet., Lösung (acidum formicum)

Name Arzneimittel:	Formivar 85% ad us. vet., Lösung Formivar 70% ad us. vet., Lösung Formivar 60% ad us. vet., Lösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	acidum formicum
Dosisstärke und galenische Form:	Lösung, 85%, 70% und 60%
Anwendungsgebiet / Indikation:	Varroose der Honigbiene (<i>Apis mellifera</i>) Zum Verdunsten über dem Brutraum mit Hilfe eines geeigneten Applikators. Zur korrekten Handhabung die Gebrauchsanleitung des verwendeten Applikators konsultieren. Die Behandlung erfolgt zweimal im Jahr, einmal direkt nach der Honigernte und das zweite Mal nach einer Phase der Auffütterung vor der Brutpause (Juli/August bzw. September). Weitere Angaben insbesondere auch Dosierung und einzuhaltende Umgebungstemperatur sind der aktuellen Ausgabe des „Leitfadens Bienengesundheit“ des Zentrums für Bienenforschung zu entnehmen: www.apis.admin.ch
ATC Code:	QP53AG01
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	62888
Zulassungsdatum:	28.08.2013 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren. www.tierarzneimittel.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Formivar 85%, 70% et 60% ad us. vet., solution (acidum formicum)**

Préparation:	Formivar 85% ad us. vet., solution Formivar 70% ad us. vet., solution Formivar 60% ad us. vet., solution
Principe(s) actif(s):	acidum formicum
Dosage et forme galénique:	Solution, 85%, 70% et 60%
Possibilités d'emploi / Indication:	Varroase de l'abeille domestique (<i>Apis mellifera</i>) Pour évaporation à l'aide d'un applicateur posé au-dessus du nid à couvain. Pour une application correcte, consulter également le mode d'emploi de l'appareil utilisé pour l'application. Le traitement est appliqué deux fois par an, la première fois directement après la récolte du miel, la deuxième fois après une phase de nourrissage avant la suspension de la ponte (juillet/août ou septembre). Pour plus d'informations, en particulier concernant le dosage et la température ambiante à respecter, se référer à l'édition actuelle du « Guide de la santé de l'abeille » édité le centre de recherches apicoles: www.apis.admin.ch
Code ATC:	QP53AG01
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	62888
Date d'autorisation:	28.08.2013 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament. www.tierarzneimittel.ch

Revision der Arzneimittelzulassungsverordnung (AMZV) per 1. Januar 2013: Besonderheiten bei Komplementär- und Phytoarzneimitteln

Mit Datum vom 7. September 2012 wurde die Verordnung des Schweizerischen Heilmittelinstituts über die Anforderungen an die Zulassung von Arzneimitteln (Arzneimittel-Zulassungsverordnung, AMZV, SR 812.212.24) revidiert. Die Änderungen wurden per 1. Januar 2013 in Kraft gesetzt.

Mittlerweile wurden verschiedene Fragen zur Umsetzung der AMZV präzisiert. Sie gelten für alle Arzneimittel. Ein Frage- und Antwortkatalog (FAQ) ist auf der [Swissmedic-Internetseite](http://www.swissmedic.ch) publiziert:

www.swissmedic.ch/amzv-faq

Bei nicht neu geregelten Punkten in der AMZV bleibt die bisherige Praxis bestehen. Dies betrifft auch die Angabe von nichtpflichtigen Angaben wie Kontrollziffern auf der Sekundärverpackung. Grundsätzlich werden solche Zusatzangaben nicht bemängelt, sofern sie nicht zur Verwechslung mit Pflichtangaben Anlass geben.

In einigen Punkten sieht die Verordnung für Komplementär- und Phytoarzneimittel Ausnahmen vor. Diese sollen mit der vorliegenden Publikation präzisiert/erläutert werden.

1. Aufführung der Wirkstoffe unterhalb der Präparatebezeichnung

Anhang 1 Ziff. 1 Absatz 4 AMZV sieht vor, dass auf der äusseren Packung von Humanarzneimitteln neu die Namen der Wirkstoffe direkt unter dem Handelsnamen anzubringen sind.

Für Komplementär- und Phytoarzneimittel, die der Definition von Artikel 4 der Komplementär- und Phytoarzneimittelverordnung (KPAV, SR 812.212.24) entsprechen, gilt folgende Ausnahmeregelung:

- Für Präparate mit Indikation gilt der Grundsatz der Freiwilligkeit zur Aufführung des Wirkstoffes. Übliche pharmazeutische Abkürzungen der Wirkstoffe sind möglich und werden im Rahmen des Gesuches um Änderung Packmaterialien (ohne wissenschaftliche Begutachtung) geprüft. Bei pflanzlichen Arzneimitteln muss die Deklaration der Wirkstoffe gemäss Merkblatt Extraktdeklaration pflanzlicher Arzneimittel erfolgen. Bei homöopathischen und anthroposophischen Arzneimitteln gilt weiterhin die gängige Deklarationsart zur Aufführung der Wirkstoffe auf den Packmaterialien.

- Es gilt zudem der Grundsatz der Vollständigkeit: Entweder sind alle im Präparat enthaltenen Wirkstoffe aufzuführen oder kein Wirkstoff.
- Bei allen Komplementär- und Phytoarzneimitteln ist für die allfällige Angabe der Wirkstoffe die gleiche Sprache wie bei der Angabe der Zusammensetzung auf der äusseren Packung (vorzugsweise Latein) zu wählen.

2. Beschriftung des Primärpackmittels bei Parenteralia

Anhang 1 Ziffer 2bis AMZV legt fest, welche Angaben auf dem Primärpackmittel von Parenteralia angebracht werden müssen.

Für homöopathische und anthroposophische Arzneimittel gilt folgende Ausnahmeregelung:

- Die Angaben gemäss Anhang 1 Ziffer 2bis Absatz 2 AMZV müssen nicht aufgeführt werden.

Zur Möglichkeit des Direktdrucks auf den Primärbehälter gilt die Präzisierung im erwähnten Frage- und Antwortkatalog: Wenn die Lesbarkeit durch die Art des Aufdrucks (z.B. mit weissem Hintergrund) gleich gut ist, wie dies beim Aufbringen einer Etikette der Fall ist, wird das Institut es per Analogie akzeptieren.

Révision de l'ordonnance sur les exigences relatives aux médicaments (OEMéd) le premier janvier 2013: aspects particuliers relatifs aux médicaments complémentaires et aux phytomédicaments

L'ordonnance de l'Institut suisse des produits thérapeutiques sur les exigences relatives à l'autorisation de mise sur le marché des médicaments (ordonnance sur les exigences relatives aux médicaments, OEMéd, RS 812.212.22) a été révisée le 7 septembre 2012. Les modifications correspondantes sont entrées en vigueur le premier janvier 2013.

Dans l'intervalle, différents points relatifs à l'application de l'OEMéd pour l'ensemble des médicaments ont été précisés. Un document Questions/réponses (FAQ) a ainsi été publié sur le site Internet de Swissmedic:

www.swissmedic.ch/oemed-faq

Pour tous les points qui ne sont pas abordés dans la nouvelle version de l'OEMéd, la pratique reste inchangée, y compris pour les données facultatives telles que les chiffres de contrôle indiqués sur l'emballage secondaire. À moins de présenter un risque de confusion avec des mentions obligatoires, ces données supplémentaires ne font en principe pas l'objet de contestations.

Toutefois, l'ordonnance prévoit, pour les médicaments complémentaires et les phytomédicaments, certaines exceptions que la présente publication a pour but de préciser/d'expliquer.

1. Mention des principes actifs sous la dénomination de la préparation

Conformément au chiffre I, alinéa 4 de l'annexe 1 à l'OEMéd, les noms des principes actifs doivent désormais figurer directement sous le nom commercial sur l'emballage extérieur des médicaments à usage humain. Pour les médicaments complémentaires et les phytomédicaments qui correspondent à la définition de l'article 4 de l'ordonnance sur les médicaments complémentaires et les phytomédicaments (OAMédcophy, RS 812.212.24), l'exception suivante s'applique:

- Pour les préparations assorties d'une indication, le principe de la mention facultative des principes actifs prévaut. Les abréviations

pharmaceutiques habituelles des principes actifs peuvent être utilisées et seront vérifiées dans le cadre de la demande de modification du matériel d'emballage (sans expertise scientifique). Pour les phytomédicaments, la déclaration des principes actifs doit respecter les instructions énoncées dans l'aide-mémoire «Phytomédicaments: déclaration des extraits». Pour les médicaments homéopathiques et anthroposophiques, les modalités usuelles de déclaration des principes actifs sur le matériel d'emballage restent d'application.

- Il y a lieu de respecter le principe de l'exhaustivité : soit tous les principes actifs que renferme la préparation sont mentionnés, soit aucun.
- Si les principes actifs que renferme un médicament complémentaire ou un phytomédicament figurent sur l'emballage extérieur, ils doivent être dans la même langue que celle dans laquelle est rédigée la composition mentionnée sur cet emballage (en latin de préférence).

2. Étiquetage des emballages primaires de préparations parentérales

Le chiffre 2bis de l'annexe 1 à l'OEMéd précise les données qui doivent figurer sur l'emballage primaire des préparations parentérales.

Pour les médicaments homéopathiques et anthroposophiques, l'exception suivante est d'application:

- les données énoncées au chiffre 2bis, alinéa 2 de l'annexe 1 à l'OEMéd ne doivent pas être mentionnées.

Quant à la possibilité d'imprimer directement les informations sur le récipient primaire, le document Questions/réponses susmentionné apporte une précision: si, compte tenu du type d'impression (sur fond blanc par exemple), la lisibilité est aussi bonne que si l'on avait apposé une étiquette, l'institut marquera son accord par analogie.

Einreichung von Unterlagen zu Modul 1

Swissmedic hat festgestellt, dass Unterlagen zu Modul 1 häufig gebunden in Schnellheftern/Ordnern oder (Klar-)Sichtmappen eingereicht werden. Um Ihnen und uns zusätzlichen Aufwand zu ersparen, bitten wir Sie, die Unterlagen zu Modul 1 lediglich mit Bostitch zu heften und gebündelt, ggf. mit einem Gummiband zusammengehalten, einzureichen.

Envoi de documents pour le module 1

Swissmedic a constaté que les documents relatifs au module 1 sont souvent envoyés reliés et dans des chemises à lamelle/classeurs ou dans des chemises translucides/transparentes. Afin d'éviter, pour vous comme pour nous, une charge de travail supplémentaire, nous vous invitons à nous faire parvenir les documents qui concernent le module 1 simplement agrafés et sous forme de liasse, tenue le cas échéant au moyen d'un élastique.

Hinweis auf den Produktrückruf bestimmter Chargen der Reservoire MMT-326A und MMT-332A der Firma Medtronic

Swissmedic wurde durch die Firma Medtronic von einem Produktrückruf der Medtronic Reservoire MMT-326A und MMT-332A, welche mit den MiniMed Paradigm Insulinpumpen verwendet werden, informiert.

Der Rückruf wird durchgeführt, da die betroffenen Reservoir-Chargen gegebenenfalls eine Undichtigkeit aufweisen können. Dies kann dazu führen, dass weniger Insulin als beabsichtigt abgegeben wird und im Falle eines Verschlusses des Infusionssets der Alarm „keine Abgabe“ nicht ausgelöst wird.

Swissmedic macht auf den Rückruf aufmerksam und bittet, allfällige Vorkommnisse an Swissmedic zu melden. Da es möglich ist, dass nicht alle Patienten durch die Firma Medtronic direkt erreicht wurden, bitten wir informierte Ärzte und Apotheker, diesen Rückruf an Ihre Patienten weiterzuleiten und sicherzustellen, dass keine betroffenen Produkte mehr angewendet werden.

Weitere Informationen zu dem Rückruf und eine Übersicht der betroffenen Chargen finden Sie in einer Mitteilung der Firma Medtronic auf www.swissmedic.ch (geben Sie folgenden Begriff in die Suchmaske ein: minimed).

Kontakt
Swissmedic, Abteilung Medizinprodukte
Hallerstrasse 7
Postfach
CH-3000 Bern 9
Tel. 031 323 22 51 / Fax 031 322 76 46
E-Mail: materiovigilance@swissmedic.ch

Weitere Informationen über Medizinprodukte finden Sie im Internet auf www.swissmedic.ch/md

Signalisation du retrait des certains lots de réservoirs MMT-326A et MMT-332A par la firme Medtronic

Swissmedic a été informé par la firme Medtronic d'un retrait du marché des certains lots de réservoirs Medtronic MMT-326A et MMT-332A utilisés avec les pompes à insuline Paradigm MiniMed.

Ce retrait est motivé par le risque accru de fuite sur les unités de ces lots. Cette fuite du réservoir peut avoir pour conséquence la délivrance d'un volume plus faible d'insuline que prévu. Dans le cas d'une occlusion du cathéter de perfusion, la pompe ne déclenche pas l'alarme «*pas de délivrance*».

Swissmedic tient à signaler ce retrait et vous prie d'annoncer les incidents à l'adresse mentionnée ci-dessous. Il est possible que tous les patients concernés n'ont pas pu être atteints directement par la firme Medtronic. Nous prions donc les médecins et pharmaciens contactés par Medtronic au sujet de lots défectueux de bien vouloir transmettre les informations concernant ce retrait à leurs patients et ainsi contribuer à assurer que ces produits ne soient plus utilisés.

Vous trouverez d'autres informations quant au retrait et à la démarche à suivre dans une communication de la firme Medtronic sur www.swissmedic.ch (veuillez introduire le terme à rechercher suivant: minimed).

Contact
Swissmedic, Division Dispositifs Médicaux
Hallerstrasse 7
Case postale
CH-3000 Berne 9
Tél. 031 323 22 51 / Fax 031 322 76 46
Courriel: materiovigilance@swissmedic.ch

D'autres informations sur les dispositifs médicaux sont publiées sur Internet à l'adresse www.swissmedic.ch/md

Neuzulassung / Nouvelle autorisation (24.6.13-31.8.13)*

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 Agaricus comp./Phosphorus Ampullen (s.c.)**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59888	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	31.07.2013
Zusammensetzung	01	agaricus muscarius D8, argentum metallicum praeparatum D6, dryopteris filicis maris spora D3, calcium carbonicum hahnemanni D7, phosphorus D6 ana partes 200 mg, lactosum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 0.3 % 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		30.07.2018	

01 Anagallis/Malachit comp. Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59879	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	27.08.2013
Zusammensetzung	01	anagallis arvensis Rh D3, matricariae flos recens Rh D3, malachitum D6, kalium aceticum comp. D6 ana partes 250 mg, lactosum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		26.08.2018	

01 Antimonit/Belladonna comp. Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59878	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	23.08.2013
Zusammensetzung	01	antimonit D3 333 mg, atropa belladonna D3 167 mg, bismuthi subnitras ponderosus D5 333 mg, chamomilla recutita D3 167 mg, excipiens ad pulverem 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.	
Gültig bis		22.08.2018	

* Infolge der Systemänderung der Swissmedic-Fachdatenbank für Arzneimittel umfasst diese Ausgabe Informationen vom 24. Juni bis 31. August 2013.

*En raison de l'adaptation de la base de données spécialisée de Swissmedic sur les médicaments, la présente édition regroupe les informations portant sur la période du 24 juin au 31 août 2013.

01 Apis mellifica D3, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59699	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	12.08.2013
Zusammensetzung	01	apis mellifica D3 1 ml, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 0.62 % 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		11.08.2018	

01 Aprokam 50mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 63029	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	23.07.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefuroximum 50 mg ut cefuroximum natricum pro vitro.	
Anwendung		Antibiotische Prophylaxe der postoperativen Endophthalmitis nach Kataraktoperation	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		22.07.2018	

01 Arnica Planta tota D4 / Cepa D4 / Symphytum D4 aa, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59825	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota D4 333 mg, allium cepa D4 333 mg, symphytum officinale e radice ethanol. decoctum D4 333 mg, ethanolum q.s. ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % 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		23.07.2018	

01 Arnica/Formica comp., Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59962	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	12.08.2013
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota Rh D20, betula pendula ex cortice decoctum D2, formica rufa D6 ana partes 333 mg, glycerolum (85 per centum), 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		11.08.2018	

01 Astragalus exscapus D3, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59936	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	31.07.2013
Zusammensetzung	01	astragalus exscapus (flos et folium recens, semen siccatum) D3 1 ml, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 0.7 % 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		30.07.2018	

01 Bonames Filmtabletten

Pro Farma AG, Lindenstrasse 12, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62629	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	18.07.2013
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose bei postmenopausalen Frauen zur Risikoreduktion von vertebralem Frakturen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) B
		002	3 Tablette(n) B
Bemerkung		(Keine)	
Gültig bis		17.07.2018	

01 Bryonia 5%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59735	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	06.08.2013
Zusammensetzung	01	bryonia TM 100 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		05.08.2018	

01 Bryonia/Formica comp., Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59949	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	23.08.2013
Zusammensetzung	01	bryonia D4, formica rufa D3, rhus toxicodendron D4 ana partes 333 mg, glycerolum (85 per centum), natrii chloridum, 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		22.08.2018	

01 Bryophyllum Argento cultum 1%, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59954	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	06.08.2013
Zusammensetzung	01	bryophyllum argento cultum Rh TM 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 18 % 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 tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		05.08.2018	

01 Bryophyllum Argento cultum Rh D2, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59837	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	27.08.2013
Zusammensetzung	01	bryophyllum argento cultum Rh D2, natrii chloridum, 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. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		26.08.2018	

01 Bryophyllum Argento cultum Rh D3, Dilutio aquosa

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59836	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	30.07.2013
Zusammensetzung	01	bryophyllum argento cultum Rh D3 1 g, ad solutionem.	
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		29.07.2018	

01 Bryophyllum D5/Conchae D7 aa, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59815	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	06.08.2013
Zusammensetzung	01	bryophyllum Rh D5 500 mg, calcium carbonicum hahnemanni D7 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, lactosum monohydricum, pro vitro.	
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		05.08.2018	

01 Cantharis comp., Globuli velati

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 63212	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	06.08.2013
Zusammensetzung	01	achillea millefolium ferm 33d D2 0.01 g, lytta vesicatoria GI D5 0.01 g, equiseti herba ferm 35b D2 0.01 g, vesica urinaria bovis GI D7 0.01 g (Rind: Blase), saccharum, ad globulos, 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.	
Gültig bis		05.08.2018	

01 Capecitabin Helvepharm 150 mg, Filmtabletten**02 Capecitabin Helvepharm 500 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62835	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.07.2013
Zusammensetzung	01	capecitabinum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	capecitabinum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	120 Tablette(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		17.07.2018	

01 Chamomilla Cupro culta, Radix Rh D2, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59919	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	06.08.2013
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita cupro culta Rh D2 1 ml pro vitro.	
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		05.08.2018	

01 Chelidonium Rh D4, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59848	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	06.08.2013
Zusammensetzung	01	chelidonii majoris radix recens Rh D4, excipients 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.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		05.08.2018	

01 Corpus vitreum/Hornerz (Argentum chloratum nat.) comp., Collyria

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60350	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	12.08.2013
Zusammensetzung	01	corpus vitreum bovis GI D7 0.1 g (Rind:), lens cristallina bovis GI D11 0.1 g (Rind:), rosae aetheroleum D7 0.1 g, chlorargyrit D5 0.1 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D5 0.1 g, 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		11.08.2018	

01 Desloratatin Spirig HC 5mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63030	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	31.07.2013
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminika - H1 Antagonist	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Keine)	
Gültig bis		30.07.2018	

01 Dicloren 25 mg, Filmtabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 63020	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.1.	09.08.2013
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) C
Bemerkung		(Keine)	
Gültig bis		08.08.2018	

01 Disci comp. cum Pulsatilla, Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60276	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	06.08.2013
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D5 0.1 g (Rind: Wirbelsäule), equiseti herba ferm D3 0.1 g, formica rufa et formica polycytena GI D6 0.1 g, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 0.1 g, pulsatilla vulgaris e floribus ferm D3 0.1 g, stannum metallicum D5 0.1 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D2 0.1 g, vivianit D5 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, q.s. 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		05.08.2018	

01 Discus intervertebralis suis compositum, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59014	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	16.08.2013
Zusammensetzung	01	acidum alpha-lipoicum D8 22 mg, acidum ascorbicum D6 22 mg, acidum picrinicum D6 22 mg, acidum silicicum D6 22 mg, aesculus hippocastanum D6 22 mg, ammonii chloridum D8 22 mg, argentum metallicum D10 22 mg, berberis vulgaris D4 22 mg, calcii phosphas D10 22 mg, cartilago suis D8 22 mg, cimicifuga racemosa D4 22 mg, cinchona pubescens D4 22 mg, citrullus colocynthis D4 22 mg, coenzym A D10 22 mg, cuprum aceticum D6 22 mg, discus intervertebralis suis D8 22 mg, embryo suis D10 22 mg, funiculus umbilicalis D10 22 mg, glandula suprarenalis D10 22 mg, gnaphalium polycephalum D3 22 mg, kalii carbonas D6 22 mg, ledum palustre D4 22 mg, medorrhinum D18 22 mg, medulla ossium rubra suis D10 22 mg, hydrargyri(II) oxidum rubrum D10 22 mg, nadidum D6 22 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 22 mg, riboflavini natrii phosphas D6 22 mg, nicotinamidum D6 22 mg, pulsatilla pratensis D6 22 mg, pyridoxini hydrochloridum D6 22 mg, ranunculus bulbosus D4 22 mg, secale cornutum D6 22 mg, sepia officinalis D10 22 mg, sulfur D28 22 mg, thiamini hydrochloridum D6 22 mg, zincum metallicum D10 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 2.2 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	15.08.2018		

01 Echinacea angustifolia Rh D3, Augentropfen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59606	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	31.07.2013
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia Rh D3 1 ml, excipiens ad solutionem.	
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	30.07.2018		

01 Echinacea comp., Collyria

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60330	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	30.07.2013
Zusammensetzung	01	echinacea pallida e planta tota ferm D2 0.1 g, rosae aetheroleum D7 0.1 g, excipiens 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	29.07.2018		

01 EpiDex, Transplantatprodukt

Euroderm AG, 5405 Baden

Zul.-Nr.: 58692	Abgabekategorie: A	Index: 10.06.0.	03.07.2013
Zusammensetzung	01	keratinocytes (extrahiert aus der äusseren Haarwurzelscheide), proliferative Zellen, residui: amphotericinum B, benzylpenicillinum, hydrocortisonum, insulinum humanum ADNr, streptomycinum, liothyroninum, serum humanum, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Hartnäckige venöse oder arteriovenöse Beinulcera	
Packung/en	01	001	6 Scheibe(n)/disque(s) A
Bemerkung			
Gültig bis		02.07.2018	

01 Equisetum arvense Silicea cultum Rh D2, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59594	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	27.08.2013
Zusammensetzung	01	equisetum arvense silicea cultum Rh D2 1 ml, pro vitro 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. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		26.08.2018	

01 Extavia, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62521	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	27.06.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: interferonum beta-1b ADNr 0.3 mg corresp. 9.6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolum pro vitro. Solutio reconstituta: interferonum beta-1b ADNr 0.25 mg corresp. 8 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.2 ml.	
Anwendung		Behandlung von multipler Sklerose	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.06.2018	

01 Ferrum-Quarz D1, Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59629	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	12.08.2013
Zusammensetzung	01	ferrum-quarz D1 1 g, ad pulverem 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 höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		11.08.2018	

01 Flexyess, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62316	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	26.07.2013
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg ut ethinylestradiolum betadexum clathratum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orale Kontrazeption bei Frauen ab 18 Jahren	
Packung/en	01	001	1 x 30 Tablette(n) 1 x 30 Filmtabletten mit Tabletten-spender B
		002	1 x 30 Tablette(n) Nachfüllbox 30 B
		003	3 x 30 Tablette(n) Nachfüllbox 90 B
		004	4 x 30 Tablette(n) Nachfüllbox 120 B
Bemerkung		Keine.	
Gültig bis		25.07.2018	

01 Fluorit 10%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59635	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	12.08.2013
Zusammensetzung	01	fluoritum 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients 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		11.08.2018	

01 Hepar-Magnesium D10, Ampullen (i.v.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60027	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	16.08.2013
Zusammensetzung	01	hepar-magnesium D10 pro vitro 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. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		15.08.2018	

01 Influenzinum (Influenzinum-Nosode) C6, Granules/Globules

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 59682	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	16.08.2013
Composition	01	influenzinum C6, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
Valable jusqu'au		15.08.2018	

01 Latuda 40 mg, Filmtabletten
02 Latuda 80 mg, Filmtabletten
03 Latuda 120 mg, Filmtabletten
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 62785	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	12.08.2013
Zusammensetzung	01	lurasidonum hydrochloridum 40 mg corresp. lurasidonum 37.24 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	lurasidonum hydrochloridum 80 mg corresp. lurasidonum 74.49 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	lurasidonum hydrochloridum 120 mg corresp. lurasidonum 111.73 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): lurasidonum	
Gültig bis		11.08.2018	

01 Lens cristallina/Viscum comp. cum Stanno, Collyria
 Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62651	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	30.07.2013
Zusammensetzung	01	equiseti herba D14 0.1 g, formica rufa et formica polyclena GI D6 0.1 g, lens cristallina bovis GI D7 0.1 g (Rind:), phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 0.1 g, stannum metallicum D9 0.1 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, excipiens 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		29.07.2018	

01 Levocetirizin Spirig HC 5 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62920	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	31.07.2013
Zusammensetzung	01	levocetirizini dihydrochloridum, pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Keine)	
Gültig bis		30.07.2018	

01 Levocetirizine mmpharm 5mg, Filmtabletten

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 62678	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	12.07.2013
Zusammensetzung	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.07.2018	

01 Lumigan 0,3 mg/ml Unit Dose, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 63092	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	12.07.2013
Zusammensetzung	01	bimatoprostum 0.3 mg, excipients ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	1 x 3 ml Einzeldose(n) B
		002	3 x 3 ml Einzeldose(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		11.07.2018	

01 Malva comp., Oleum

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60364	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	16.08.2013
Zusammensetzung	01	geranii aetheroleum 4 mg, malva arborea e floribus W 5% 125 mg, hyperici floris recentis maceratum oleosum 125 mg, ratio: 1:4, prunus spinosa e floribus siccatis W 5% 125 mg, sambuci flos W 5% 125 mg, tiliae flos W 5% 125 mg, excipients 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.	
Gültig bis		15.08.2018	

01 Mandragora comp., Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59987	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota Rh D15, betula pendula e foliis Rh D3, equisetum arvense recens Rh D15, formica rufa D10, mandragora ethanol. decoctum D3, meniscus genus vituli D6 (Rind: Knorpel) ana partes 167 mg, natrii chloridum, 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		27.08.2018	

01 Mercurius vivus naturalis D6, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59614	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	mercurius vivus naturalis aquos. D6 1 ml, lactosum monohydricum, natrii chloridum, 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. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		27.08.2018	

01 Mixtura Stanni comp., Suspension

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60043	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	mixtura stanni comp. 1 g, 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.	
Gültig bis		27.08.2018	

01 Myosotis compositum, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58988	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	12.08.2013
Zusammensetzung	01	aranea diadema D6 0.55 mg, calcii phosphas D12 0.55 mg, equisetum hiemale D4 0.55 mg, ferrosi iodidum D12 1.1 mg, fumaria officinalis D4 0.55 mg, gentiana lutea D5 0.55 mg, geranium robertianum D4 1.1 mg, juglans regia D3 0.55 mg, levothyroxinum D12 0.55 mg, myosotis arvensis D3 0.55 mg, nasturtium officinale D4 1.1 mg, natrii sulfas anhydricus D4 0.55 mg, pinus sylvestris D4 0.55 mg, scrophularia nodosa D3 0.55 mg, sarsaparilla D6 0.55 mg, teucrium scorodonia D3 0.55 mg, veronica officinalis D3 0.55 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
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		11.08.2018	

01 Myosotis compositum, Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58989	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	12.08.2013
Zusammensetzung	01	aranea diadema D6 50 mg, calcii phosphas D12 50 mg, equisetum hiemale D4 50 mg, ferrosi iodidum D12 100 mg, fumaria officinalis D4 50 mg, gentiana lutea D5 50 mg, geranium robertianum D4 100 mg, juglans regia D3 50 mg, levothyroxinum D12 50 mg, myosotis arvensis D3 50 mg, nasturtium officinale D4 100 mg, natrii sulfas anhydricus D4 50 mg, pinus sylvestris D4 50 mg, scrophularia nodosa D3 50 mg, sarsaparilla D6 50 mg, teucrium scorodonia D3 50 mg, veronica officinalis D3 50 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 35 % 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	11.08.2018		

01 Nicotiana/Strophanthus comp., Solutio ad injectionem

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60361	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	16.08.2013
Zusammensetzung	01	nicotiana tabacum ferm D9 0.1 g, plumbum mellitum D14 0.2 g, strophanthus kombe e semine ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	15.08.2018		

01 Palexia 4 mg/ml, Lösung**02 Palexia 20 mg/ml, Lösung**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 62841	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	25.07.2013
Zusammensetzung	01	tapentadolum 4 mg ut tapentadoli hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	tapentadolum 20 mg ut tapentadoli hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Analgetikum		
Packung/en	02	001	100 ml A
Bemerkung	Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe 62841 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	24.07.2018		

01 Rebalance Rx, Filmtabletten

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 62658	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5 - 1.5 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		zur kurzfristigen Behandlung von leichten bis mittelgradigen depressiven Episoden	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
Bemerkung		keine	
Gültig bis		23.07.2018	

01 Rhus/Salix comp., Globuli velati

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60306	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere ferm D4 10%, atropa belladonna e fructibus ferm D4 10%, bryonia cretica ferm D3 10%, dryopteris filix-mas e radice ferm D1 10%, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti ferm D1 10%, pteridium aquilinum ex herba recenti ferm D1 10%, salix alba subsp. vitellina e cortice et foliis recentibus ferm D1 3.3%, salix purpurea e cortice et foliis recentibus ferm D1 3.3%, salix viminalis e cortice et foliis recentibus ferm D1 3.3%, stibium metallicum D6 10%, strychnos nux-vomica ferm D4 10%, rhus toxicodendron e foliis recentibus ferm D4 10%, saccharum ad globulos.	
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		27.08.2018	

02 Simvastatin-Mepha 20 mg, Lactab**03 Simvastatin-Mepha 40 mg, Lactab****04 Simvastatin-Mepha 80 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62612	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	29.07.2013
Zusammensetzung	02	simvastatinum 20 mg, acidum ascorbicum, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, acidum ascorbicum, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, acidum ascorbicum, antiox.: E 320, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumchlorestereinkonzentration	
Packung/en	02	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	03	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	04	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Keine)	
Gültig bis		28.07.2018	

01 Tabacum Cupro cultum Rh D3, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59937	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	30.07.2013
Zusammensetzung	01	tabacum cupro cultum Rh D3 1 ml, pro vitro 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.	
		Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen	
Gültig bis		29.07.2018	

01 Veratrum comp., Globuli velati

Wala Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60305	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	30.07.2013
Zusammensetzung	01	atropa belladonna ex herba ferm D2 10 mg, chamomilla recutita e radice ferm D2 10 mg, cupri sulfas pentahydricus D3 10 mg, stibium metallicum D5 10 mg, veratrum album e radice recenti ferm D3 10 mg, trituration D5 10 mg ex cinis e fructibus germinatis avenae sativae et magnesii hydrogenophosphas trihydricus, ratio: 1:1, saccharum ad globulos, 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.	
Gültig bis		29.07.2018	

01 Weleda Arnica-Gel, Gel, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 62667	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	06.08.2013
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum 600 mg ex arnica planta tota recens 300 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von Schmerzen bei stumpfen Verletzungen und Blutergüssen	
Packung/en	01	001	25 g D
		002	70 g D
Bemerkung		(Keine)	
Gültig bis		05.08.2018	

01 Xeljanz 5 mg, Filmtabletten**02 Xeljanz 10 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62630	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	12.07.2013
Zusammensetzung	01	tofacitinibum 5 mg ut tofacitinibum citras, excipients pro compresso obducto.	
	02	tofacitinibum 10 mg ut tofacitinibum citras, color.: E 132, E 133, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektives Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) B
	02	004	56 Tablette(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tofacitinibum	
Gültig bis		11.07.2018	

01 Yellox, Augentropfen

Bausch & Lomb Swiss AG, Gotthardstrasse 2, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 62786	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	20.08.2013
Zusammensetzung	01	bromfenacum 0.9 mg ut bromfenacum natricum sesquihydricum, E 211, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der postoperativen Augenentzündung nach Kataraktextraktion bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	5 ml B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): bromfenacum	
Gültig bis		19.08.2018	

01 Zinforo, Pulver zur Herstellung eines Konzentrates für eine Infusionslösung

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 62672	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	29.08.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftarolinum fosamilum 600 mg ut ceftarolinum fosamilum monoacetatas monohydricum, argininum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ceftarolinum fosamilum	
Gültig bis		28.08.2018	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Closamectin Pour-on ad us. vet., Lösung zum Aufgiessen

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 62805	Abgabekategorie: A	Index:	31.07.2013
Zusammensetzung	01	ivermectinum 5 mg, closantelum 200 mg ut closantelum natricum dihydricum, macrogolum 200, color.: E 131, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum für Rinder	
Packung/en	01	001	250 ml
		002	1000 ml
Bemerkung		Keine	
Gültig bis		30.07.2018	

01 Formivar 85% ad us.vet. Lösung**02 Formivar 70% ad us.vet. Lösung****03 Formivar 60% ad us.vet. Lösung**

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 62888	Abgabekategorie:	Index:	28.08.2013
Zusammensetzung	01	acidum formicum 85 per centum 100 g, ad solutionem pro 100 g.	
	02	acidum formicum 85 per centum 82.35 g, corresp. acidum formicum 70%, excipients ad solutionem pro 100 g.	
	03	acidum formicum 85 per centum 70.6 g, corresp. acidum formicum 60%, excipients ad solutionem pro 100 g.	
Anwendung		Ameisensäure zur Behandlung der Varroose der Honigbiene (Apis mellifera)	
Packung/en	01	001	1 l
	02	002	1 l
	03	003	1 l
Bemerkung			
Gültig bis		27.08.2018	

Revision und Änderung der Zulassung (24.6.13 – 31.8.13)*
Révision et modification de l'autorisation (24.6.13 – 31.8.13)*

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 Acetylcystein Actavis 200 mg, Brausetabletten

02 Acetylcystein Actavis 600 mg, Brausetabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58859	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	21.08.2013
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	005 2 x 15 Tablette(n)	D
	02	006 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2012 (Übertragung der Zulassung, früher: Helvepharm AG) (Änderung Präparatename, früher: Helvetussin, Brausetabletten)	
Gültig bis		27.02.2018	

* Infolge der Systemänderung der Swissmedic-Fachdatenbank für Arzneimittel umfasst diese Ausgabe Informationen vom 24. Juni bis 31. August 2013.

*En raison de l'adaptation de la base de données spécialisée de Swissmedic sur les médicaments, la présente édition regroupe les informations portant sur la période du 24 juin au 31 août 2013.

01 Accupaque 300 mg I/ml, Injektionslösung**02 Accupaque 350 mg I/ml, Injektionslösung**

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 54637	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	27.06.2013
Zusammensetzung	01	iohexolum 647 mg corresp. iodum 300 mg, trometamol, natrii calcii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	iohexolum 755 mg corresp. iodum 350 mg, trometamol, natrii calcii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	136	1 x 50 ml B
		144	10 x 50 ml B
		152	1 x 100 ml B
		160	10 x 100 ml B
		168	1 x 200 ml B
		176	10 x 200 ml B
		184	1 x 500 ml B
		192	6 x 500 ml B
	02	200	1 x 50 ml B
		208	10 x 50 ml B
		216	1 x 100 ml B
		224	10 x 100 ml B
		232	1 x 200 ml B
		240	10 x 200 ml B
		248	1 x 500 ml B
		256	6 x 500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		11.12.2018	

02 ATG-Fresenius, Infusionslösungskonzentrat

Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 52412	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	04.07.2013
Zusammensetzung	02	immunoglobulinum antithymocyticum cuniculi 20 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Abstossungskrisen nach Transplantationen	
Packung/en	02	013	1 Durchstechflasche(n) 5ml Infusionslösungskonzentrat B
		021	10 Durchstechflasche(n) 5ml Infusionslösungskonzentrat B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2018	

01 AdreView, Iobenguane (I-123) Injection
Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 52538	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	25.07.2013
Zusammensetzung	01	Iobenguanum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 74 MBq, Iobenguanumhydrogensulfas(127-I), natrii hydroxidum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tumorszintigraphie, Funktionsuntersuchung des Nebennierenmarks	
Packung/en	01	025	37 MBq A
		026	74 MBq A
		027	111 MBq A
		028	148 MBq A
		029	185 MBq A
		030	222 MBq A
		031	259 MBq A
		032	296 MBq A
		033	333 MBq A
		034	370 MBq A
		035	407 MBq A
		036	444 MBq A
		037	481 MBq A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2018	

01 Adrenalin Bichsel 0,1 mg/ml, Injektionslösung

02 Adrenalin Bichsel 0,5 mg/ml, Injektionslösung

03 Adrenalin Bichsel 1 mg/ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 56472	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	23.08.2013
Zusammensetzung	01	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 0.5 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	adrenalinum 1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sympathomimetikum	
Packung/en	01	001	10 x 10 ml Ampulle(n) B
		002	100 x 10 ml Ampulle(n) B
	02	003	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		004	100 x 1 ml Ampulle(n) B
		005	10 x 5 ml Ampulle(n) B
		006	100 x 5 ml Ampulle(n) B
	03	007	10 x 1ml Ampulle(n) B
		008	100 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.06.2019	

01 Akineton, soluzione iniettabile

Desma Healthcare SpA, Torino succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso

N° d'AMM: 24035	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.08.0.	25.07.2013
Composizione	01	biperideni lactas 5 mg, natrii lactas, aqua ad iniectionem pro 1 ml.	
Indicazione		Morbo di Parkinson	
Confezione/i	01	018 5 fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.02.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		30.03.2019	

01 Albicansan D5, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51858	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	01	018 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		026 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.02.2019	

01 Alli, Kautabletten

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 62261	Abgabekategorie: C	Index: 07.99.0.	31.07.2013
Zusammensetzung	01	orlistatum 27 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zur Gewichtsabnahme	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.11.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.11.2016	

01 Alopexy 2%, Lösung

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

Zul.-Nr.: 51853	Abgabekategorie: C	Index: 10.99.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	016 1 x 60 ml Dosierpipette	C
		024 3 x 60 ml Dosierpipette	C
		025 1 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe	C
		026 3 x 60 ml Dosierpipette und Dosierpumpe	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2018	

02 Alpinamed Ruscovarin Venen Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 49147	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	23.08.2013
Zusammensetzung	02	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogenina 0.5 mg, ratio: 1:1.5-2.5, heparinum natricum 250 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	02	031 100 g	D
		058 200 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2018	

01 Alpinamed, homöopathische Prostatatropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52176	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	09.07.2013
Zusammensetzung	01	serenoa repens TM corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	018 50 ml	D
		026 100 ml	D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

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. 27.08.2013

Zusammensetzung	04	<p>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.</p> <p>II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 200 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 294 mg, magnesi chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>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.</p>
	05	<p>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.</p> <p>II) Glucoselösung: glucosum anhydricum 120 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 1.169 g, calcii chloridum dihydricum 0.294 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.61 g, zinci chloridum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>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.</p>

	06	I) Aminosäurenlösung: aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetate, 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, alani-num 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
		094	4 x 2000 ml Doppelkammerbeutel (Biofine) B
	05	095	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel (Biofine) B
		096	4 x 1500 ml Doppelkammerbeutel (Biofine) B
		097	4 x 2000 ml Doppelkammerbeutel (Biofine) B
	06	098	6 x 1000 ml Doppelkammerbeutel (Biofine) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2018	

01 Amoxicillin Helvepharm 375 mg, Tabletten
02 Amoxicillin Helvepharm 750 mg, Tabletten
03 Amoxicillin Helvepharm 1000 mg, Tabletten
04 Amoxicillin Helvepharm 500 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 51900	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	23.08.2013
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 375 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso.	
	04	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	030	16 Tablette(n) A
	02	049	20 Tablette(n) A
		057	4 Tablette(n) A
	03	058	10 Tablette(n) A
	04	059	16 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.07.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2019	

01 Anastrozol Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58757	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	09.08.2013
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2018	

01 Anastrozol-Teva, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58794	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	16.08.2013
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2019	

01 Angina MCC, Lutschtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34497	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	15.08.2013
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	117	30 Tablette(n) D
		125	50 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

01 Anliker Lehm äusserlich, Pulver

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 9634	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	02.08.2013
Zusammensetzung	01	terra absorbens spec., ad pulverem.	
Anwendung		Für Umschläge bei Rheuma, stumpfen Traumen	
Packung/en	01	010	500 g D
		029	900 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2018	

03 Antidry Hautwasch-Öl, ölige Lösung

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

Zul.-Nr.: 51929	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	03	sojae oleum raffinatum 300 mg, paraffinum liquidum 380 mg, alfa-bisabololum racemicum 4 mg, aromatica, antiox.: carvacrolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	055 200 ml	D
		063 500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2018	

03 Antidry Mandelöl-Bad, ölige Lösung

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

Zul.-Nr.: 51930	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	03	amygdalae oleum raffinatum 200 mg, paraffinum liquidum 730 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	037 250 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2018	

03 Antidry Mandelöl-Lotion, Emulsion

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

Zul.-Nr.: 51931	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	03	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	068 200 ml	D
		076 500 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2018	

02 Arkocaps Cassis, gélules

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

N° d'AMM: 49860	Catégorie de remise: D	Index: 05.02.0.	13.08.2013
Composition	02	ribis nigri folium 250 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		En cas d'irritations des voies urinaires	
Conditionnements	02	013 50 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.01.2019	

02 Arkocaps Chardon Marie/Mariendistel, gélules

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

N° d'AMM: 50723	Catégorie de remise: D	Index: 04.11.2.	14.08.2013
Composition	02	cardui mariae fructus pulvis 200 mg et cardui mariae extractum siccum 100 mg corresp. silymarinum 70 mg, DER: 51-70:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles dyspeptiques	
Conditionnements	02	038 50 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.01.2019	

02 Arkocaps Fragon/Mäusedorn 350 mg, gélules

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

N° d'AMM: 48545	Catégorie de remise: D	Index: 02.08.1.	14.08.2013
Composition	02	rusci aculeati rhizoma 350 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Troubles veineux	
Conditionnements	02	019 45 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.06.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.01.2019	

01 Arkocaps Marronnier d'Inde/Roskastanie (écorce/Rinde), gélules

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

N° d'AMM: 48406	Catégorie de remise: D	Index: 02.08.1.	14.08.2013
Composition	01	hippocastani cortex 200 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles veineux	
Conditionnements	01	017 50 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.01.2019	

01 Arkocaps Orthosiphon, gélules

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

N° d'AMM: 48560	Catégorie de remise: D	Index: 05.02.0.	13.08.2013
Composition	01	orthosiphonis pulvis 243 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas des irritations de la vessie	
Conditionnements	01	032 50 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.01.2019	

01 Arkocaps Pensée sauvage/Wildes Stiefmütterchen, gélules

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

N° d'AMM: 49795	Catégorie de remise: D	Index: 07.99.0.	14.08.2013
Composition	01	violae tricoloris herbae pulvis 220 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Adjuvant en cas de problèmes de peau	
Conditionnements	01	017 50 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.01.2019	

01 Arkocaps Prêle/Ackerschachtelhalm, gélules

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

N° d'AMM: 49793	Catégorie de remise: D	Index: 05.02.0.	13.08.2013
Composition	01	equiseti herbae pulvis 190 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas d'affections des voies urinaires	
Conditionnements	01	014 50 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.01.2019	

02 Arkocaps Saule/Weidenrinde, gélules

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

N° d'AMM: 50795	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.2.	14.08.2013
Composition	02	salicis corticis pulvis 140 mg et salicis extractum siccum 60 mg corresp. salicinum 9.4 mg, DER: 16-20:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de douleurs rhumatismales	
Conditionnements	02	039 50 capsule(s)	D
		047 100 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.06.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.01.2019	

01 Arkocaps Vigne rouge/Weinrebe, gélules

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

N° d'AMM: 48408	Catégorie de remise: D	Index: 02.08.1.	14.08.2013
Composition	01	vitis viniferae folium 270 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Troubles veineux	
Conditionnements	01	028 50 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.01.2019	

02 Assan forte, Crème

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 46822	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.4.	28.08.2013
Zusammensetzung	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 2000 U.I., natrii laurilsulfas, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2018	

01 Assan, Emgel

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 55608	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	02.08.2013
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 300 U.I., aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001 50 g	C
		003 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.11.2018	

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

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 45443	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 300 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 2000 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	027 100 g	C
		035 50 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
		45443 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2018	

01 Beloc Zok 50 mg, Retardtabletten
 02 Beloc Zok 100 mg, Retardtabletten
 03 Beloc Zok 200 mg, Retardtabletten
 04 Beloc Zok 25 mg, Retardtabletten
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 52110	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	17.07.2013
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	130 30 Tablette(n)	B
		149 100 Tablette(n)	B
	02	041 30 Tablette(n)	B
		076 100 Tablette(n)	B
	03	084 30 Tablette(n)	B
		106 100 Tablette(n)	B
	04	157 30 Tablette(n)	B
		165 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2008 (Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung) (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.07.2018	

01 Berocca Calcium, Magnesium + Zinc orange, Brausetabletten**02 Berocca Calcium, Magnesium + Zink tropical, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54503	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	27.08.2013
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	062	15 Tablette(n) D
		063	30 Tablette(n) D
		064	45 Tablette(n) D
	02	060	30 Tablette(n) D
		061	45 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2018	

01 Berocca Calcium, Magnesium + Zinc, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54504	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	27.08.2013
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut thiamini nitras, riboflavinum 15 mg, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	012	30 Tablette(n) D
		020	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.11.2018	

01 Betnesol, wasserlösliche Tabletten

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 30120	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.25	27.06.2013
Zusammensetzung	01	betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni natrii phosphas, saccharinum natricum, color.: E 127, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		16.12.2018	

01 Bicalutamid-Teva 50 mg, Filmtabletten**02 Bicalutamid-Teva 150 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58427	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	16.08.2013
Zusammensetzung	01	bicalutamidum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bicalutamidum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.05.2019	

01 Bigasan, Tabletten

Lyron AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 31686	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	15.08.2013
Zusammensetzung	01	aluminii oxidum hydricum 200 mg, magnesii hydroxidum 50 mg, magnesii oxidum leve 50 mg, magnesii trisilicas 200 mg, mannitolium 320 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2009 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.06.2014	

01 Bio-H-Tin, Tabletten

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 54173	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	28.06.2013
Zusammensetzung	01	biotinum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	01	025	40 Tablette(n) D
		026	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.11.2018	

01 Biorganic Lecithin 1200 Gisand, Kapseln

Gisand AG, Schläflistrasse 14, 3013 Bern

Zul.-Nr.: 45466	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	07.08.2013
Zusammensetzung	01	lecithinum e soja 1.2 g, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	020	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2018	

01 Biovital Ginseng, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 46259	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.52	25.07.2013
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 2100 U.I., cholecalciferolum 60 U.I., int-rac- alfa-tocopherolum 5 mg ut int-rac-alfa-tocopherylis acetat, thiaminum 1.22 mg ut thiamini nitrat, riboflavinum 1.2 mg, pyridoxinum 0.99 mg ut pyridoxini hydrochloridum, cyanocobalaminum 1.5 µg, nicotinami- dum 7.5 mg, acidum folicum 0.5 mg, dexpanthenolum 4.5 mg, acidum ascorbicum 45 mg, mineralia: calcium 15 mg, magnesium 6.5 mg, ferrum 9.5 mg, kalium 12 mg, cuprum 0.65 mg, manganum 0.9 mg, molybdenum 50 µg, zincum 2.7 mg, alia: ginseng extractum siccum 150 mg corresp. ginsenosidea 7.5-15 mg, coffeinum 7 mg, rutosidi sulfas natricus 15 mg, inositolum 7.5 mg, lecithinum 37.5 mg, arom.: vanillinum, antiox.: E 320, E 321, arom.: vanillinum, color.: E 120, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Vitamin und Mineralstoffpräparat mit Roboranscharakter	
Packung/en	01	084	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.10.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2018	

02 Bisolvon Hustensirup, Sirup**04 Bisolvon Kids Hustensirup, Sirup**

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 54619	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	17.07.2013
Zusammensetzung	02	bromhexini hydrochloridum 8 mg, aromatica, conserv.: E 210, excipi- ens ad solutionem pro 5 ml.	
	04	bromhexini hydrochloridum 4 mg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	024	200 ml D
	04	027	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2018	

01 Bonherba classique Kräuterzucker, Kräuterbonbon 5,5 g**02 Bonherba rocks Kräuterzucker, Kräuterbonbon 2,7 g**

F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 34569	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	29.07.2013
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 6.1 mg, acidum ascorbicum 10 mg, saccharum, aromatica, color.: E 150, excipiens pro pastillo.	
	02	specierum pectoralium extractum 3.05 mg, acidum ascorbicum 5 mg, saccharum, aromatica, color.: E 150, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	062	200 g E
	02	063	360 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

01 Botox 100 Allergan-Einheiten, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Botox 50 Allergan-Einheiten, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung****03 Botox 200 Allergan-Einheiten, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 52433	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	11.07.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 100 U. Botox, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 50 U. Botox, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 200 U. Botox, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis, Strabismus, Nackendystonie, Spitzfussstellung, fokale Spastizitäten, Hyperhidrosis axilliae, Harninkontinenz in Zusammenhang mit einer neurologischen Erkrankung bei Erwachsenen.	
Packung/en	01	010	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2012 (Verlängerung der Zulassung) 52433 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52433 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2018	

01 Calvakehl D3, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54953	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	16.07.2013
Zusammensetzung	01	bovista gigantea e sporibus et fibris D3 corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Nasenbluten	
Packung/en	01	002	10 ml C
		004	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.01.2019	

01 Capitole Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59352	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

01 Carbolevure, Kapseln für Erwachsene**02 Carbolevure, Kapseln für Kinder**

Robapharm AG, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 37456	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	16.07.2013
Zusammensetzung	01	faex medicinalis siccata 108.5 mg, carbo activatus 109 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula.	
	02	faex medicinalis siccata 47.7 mg, carbo activatus 48 mg, color.: E 127, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Akuter Durchfall, Normalisierung der Darmflora, Verdauungsstörungen nach Anwendung von Antibiotika	
Packung/en	01	012	20 Kapsel(n) D
		039	30 Kapsel(n) D
	02	020	20 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2018	

01 Carvon Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 24657	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.06.2013
Zusammensetzung	01	carbo betulae 10 mg, carvi aetheroleum 2 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Blähungen, leichten Magen-Darmkrämpfen und Verdauungsstörungen	
Packung/en	01	019	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 6.6.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		02.12.2018	

01 Cerivikehl D3, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50207	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	lichen islandicus aquos D3 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Bronchitis	
Packung/en	01	021	10 x 2 ml Ampulle(n) B
		048	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2019	

01 Cerivikehl, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50208	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	23.07.2013
Zusammensetzung	01	lichen islandicus TM corresp. ethanolum 70 % V/V, ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Bronchitis	
Packung/en	01	028	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2019	

01 Cialis 20 mg, comprimés filmés
02 Cialis 10 mg, comprimés filmés
03 Cialis 2,5 mg, comprimés filmés
04 Cialis 5 mg, comprimés filmés
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 56018	Catégorie de remise: B	Index: 05.99.0.	23.08.2013
Composition	01	tadalafilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Dysfonction érectile	
Conditionnements	01	005 4 comprimé(s)	B
		007 8 comprimé(s)	B
		009 12 comprimé(s)	B
	02	001 4 comprimé(s)	B
	03	010 28 comprimé(s)	B
	04	012 28 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		03.05.2019	

02 Cipralex 10 mg, Filmtabletten
04 Cipralex 20 mg, Filmtabletten
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 55961	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	30.07.2013
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	008 14 Tablette(n)	B
		010 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
		028 5 x 10 Tablette(n) Klinikpackung	B
	04	020 14 Tablette(n)	B
		022 28 Tablette(n)	B
		024 98 Tablette(n)	B
		029 5 x 10 Tablette(n) Klinikpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2009 (Widerruf der Dosisstärke 5 mg und 15 mg)	
Gültig bis		08.01.2014	

01 Ciprofloxacin Streuli 250, Filmtabletten
02 Ciprofloxacin Streuli 500, Filmtabletten
03 Ciprofloxacin Streuli 750, Filmtabletten
 Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56649	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	016	10 Tablette(n) A
		018	20 Tablette(n) A
		020	100 Tablette(n) A
	02	022	10 Tablette(n) A
		024	20 Tablette(n) A
		026	100 Tablette(n) A
	03	028	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2019	

01 Ciproxin HC, Ohrensuspension
 Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54807	Abgabekategorie: B	Index: 12.01.3.	27.06.2013
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 2 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, hydrocortisonum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Otitis externa	
Packung/en	01	015	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		15.10.2018	

01 Cisplatin Sandoz 10 mg/20 ml, Infusionskonzentrat
 02 Cisplatin Sandoz 25 mg/50 ml, Infusionskonzentrat
 03 Cisplatin Sandoz 50 mg/100 ml, Infusionskonzentrat
 04 Cisplatin Sandoz 100 mg/100 ml, Infusionskonzentrat
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51077	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.07.2013
Zusammensetzung	01	cisplatinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	cisplatinum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	cisplatinum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	cisplatinum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	041	1 Durchstechflasche(n) A
	02	042	1 Durchstechflasche(n) A
	03	043	1 Durchstechflasche(n) A
	04	044	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2018	

01 Citrokehl, homöopathische Tropfen
 Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52580	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	acidum citricum anhydricum D10, acidum citricum anhydricum D30, acidum citricum anhydricum D200 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Bei Zahnfleischentzündungen, Zahnfleischblutungen	
Packung/en	01	013	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.02.2019	

01 Co-Atenolol Spirig HC 100/25 mg, Filmtabletten**02 Co-Atenolol Spirig HC 50/12,5 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 49806	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	13.08.2013
Zusammensetzung	01	atenololum 100 mg, chlortalidonum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	atenololum 50 mg, chlortalidonum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	056	14 Tablette(n) B
		057	98 Tablette(n) B
	02	058	28 Tablette(n) B
		059	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2018	

01 Cocculine, comprimés homéopathiques

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 53005	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	24.07.2013
Composition	01	anamirta cocculus C4, nicotiana tabacum C4, petroleum rectificatum C4, strychnos nux-vomica C4 ana partes, excipients pro compresso.	
Indication		Mal des transports	
Conditionnements	01	012	30 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.06.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2018	

01 Collunosol N, collutoire spray

Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 29466	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	27.06.2013
Composition	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, lidocaini hydrochloridum 2 mg, glycerolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Indication		Affections bucco-pharyngées	
Conditionnements	01	033	50 ml D
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.10.2018	

01 Colluspryl, collutoire nébuliseur

Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 48889	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	27.06.2013
Composition	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, lidocaini hydrochloridum 2 mg, glycerolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Indication		Affections bucco-pharyngées	
Remarque		remplace l'attestation d'autorisation du 01.04.2012 (prolongation du certificat d'autorisation)	
Valable jusqu'au		autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
		29.10.2018	

01 Conoxia Standtank als Fertigarzneimittel

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 59116	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	14.08.2013
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 Tank I Standtank als Fertigarzneimittel	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.02.2019	

01 Conoxia, Druckgasflasche

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 56414	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	14.08.2013
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	170 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 0.8 / Stahl E
		002	210 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 1 / Stahl E
		003	430 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 2 / Stahl/Alu E
		004	750 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 3.5 / Stahl E
		005	1070 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 5 / Stahl/Alu E
		006	2150 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 10 / Stahl/Alu E
		007	4300 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 20 / Stahl/Alu E
		008	10600 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 50 / Stahl E
		009	93300 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 12 x 36 / Stahl E
		010	127200 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 12 x 50 / Stahl E
		011	600 l Druckgasflasche 300 bar / Geom.Vol.Liter 2 / Aluminium E
		012	900 l Druckgasflasche 300 bar / Geom.Vol.Liter 3 / Aluminium E
		013	1400 l Druckgasflasche 300 bar / Geom.Vol.Liter 4.7 / Aluminium E
		014	700 l Druckgasflasche 200 bar / Geom.Vol.Liter 3.3 / Stahl E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.02.2019	

01 Conoxia, Inhalationsgas

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 59115	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	14.08.2013
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	600 l Tankfahrzeug als Fertigarzneimittel E
		002	1000 l Tankfahrzeug als Fertigarzneimittel E
		003	21 l stationäre Cryobehälter E
		004	41 l stationäre Cryobehälter E
		005	46 l stationäre Cryobehälter E
		006	44 l stationäre Cryobehälter E
		007	46.6 l stationäre Cryobehälter E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.02.2019	

01 Crataegus-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56010	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	13.08.2013
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 450 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) D
		002	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2018	

03 Crimanex, Shampoo

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 50098	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	16.08.2013
Zusammensetzung	03	dipyrithionum 10 mg, aromatica, conserv.: benzylis benzoas, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Kopfschuppen, fettiges Haar, Kopfhautekzem	
Packung/en	03	037	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2018	

01 Cuprukehl D3, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 50241	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	23.07.2013
Zusammensetzung	01	cupri gluconas D3 80 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei entzündlichen Prozessen von Magen, Darm und Nieren	
Packung/en	01	025	30 ml
		033	100 ml
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2019	

01 Cuprukehl D4, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 50242	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	cupri gluconas aquos D4 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei entzündlichen Prozessen von Magen, Darm und Nieren	
Packung/en	01	021	10 x 2 ml Ampulle(n)
		048	50 x 2 ml Ampulle(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2019	

01 Cutasept med F, Lösung

IVF HARTMANN AG, Victor von Bruns-Strasse 28, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 59303	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	16.07.2013
Zusammensetzung	01	ethanolum anhydricum 706.35 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautdesinfiziens	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.06.2015	

01 Cytotect Biotest, Infusionslösung**02 Cytotect CP Biotest, Infusionslösung**

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: 506	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	05.07.2013
Zusammensetzung	01	proteinorum plasmatis humani solutio 100 mg corresp. immunoglobulinum humanum normale mind. 95 % et immunoglobulinum humanum cytomegalicum 50 U., immunoglobulinum A max. 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	proteinorum plasmatis humani solutio 50 mg corresp. immunoglobulinum humanum normale mind. 96 % et immunoglobulinum humanum cytomegalicum 100 U., immunoglobulinum A max. 2 mg, glycinum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		passive Immunisierung gegen Zytomegalie	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) 10 ml B
		003	1 Flasche(n) 1 Infusionsflasche à 50ml B
	02	004	10 ml (1000 E in 10 ml) B
		005	50 ml (5000 E in 50 ml) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2010 (Zulassung der neuen Dosisstärke 50 mg/ml)	
Gültig bis		31.01.2015	

01 Dafnegil, Duopack

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 54494	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	I) Vaginalcrème: ciclopiroxum olaminum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g. II) Ovulum: ciclopiroxum olaminum 100 mg, conserv.: E 210, excipients pro ovulo.	
Anwendung		Vaginalmykosen	
Packung/en	01	018	Kombipackung(en) 6 Vaginaltabletten + 40 g Crème B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.03.2019	

01 Demopectol Junior, sirop pectoral pour enfants

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

N° d'AMM: 54539	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	29.08.2013
Composition	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 15.35 mg, DER: 6.5:1, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		En cas de toux lors de refroidissements	
Conditionnements	01	010	125 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 07.10.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.11.2018	

01 Demovit C 1000, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: 54276	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.3.	29.07.2013
Composition	01	acidum ascorbicum 1 g, arom.: aspartamum, saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de vitamine C	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.05.2011 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		26.11.2016	

03 Deponit 5, emplâtre**04 Deponit 10, emplâtre**

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 45986	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	12.08.2013
Composition	03	glyceroli trinitras 18.7 mg, excipients ad praeparationem pro 9 cm ² cum liberatione 5 mg/24h.	
	04	glyceroli trinitras 37.4 mg, excipients ad praeparationem pro 18 cm ² cum liberatione 10 mg/24h.	
Indication		Thérapeutique coronarienne du groupe des dérivés nitrés organiques, prophylaxie de la phlébite	
Conditionnements	03	071 10 emplâtre(s)	B
		098 30 emplâtre(s)	B
		101 100 emplâtre(s)	B
	04	128 10 emplâtre(s)	B
		136 30 emplâtre(s)	B
		144 100 emplâtre(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.03.2019	

02 Dermophil Indien, Balsam-Stift

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 10823	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	26.07.2013
Zusammensetzung	02	balsamum peruvianum 5 mg, levomenolum 2 mg, salolum 10 mg, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, rissige Haut und Frostbeulen	
Packung/en	02	021 23 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2018	

02 Dermophil Indien, Lippenbalsam

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 25790	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	26.07.2013
Zusammensetzung	02	balsamum peruvianum 5 mg, levomenolum 2 mg, salolum 10 mg, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, rissige Lippen	
Packung/en	02	049	3,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2018	

01 Dihydergot, Nasalspray

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49603	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	16.08.2013
Zusammensetzung	01	dihydroergotamini mesilas 4 mg, coffeinum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Therapie akuter Anfälle klassischer Migräne	
Packung/en	01	010	1 ml Vials mit Sprayvorrichtung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2019	

01 Docetaxel Fresenius i.v. 80 mg/4 ml, Infusionskonzentrat**02 Docetaxel Fresenius i.v. 120 mg/6 ml, Infusionskonzentrat****03 Docetaxel Fresenius i.v. 160 mg/8 ml, Infusionskonzentrat****04 Docetaxel Fresenius i.v. 180 mg/9 ml, Infusionskonzentrat****05 Docetaxel Fresenius i.v. 20 mg/1 ml., Infusionskonzentrat**

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

Zul.-Nr.: 62537	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.07.2013
Zusammensetzung	01	docetaxelum 80 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, ethanololum anhydricum, ad solutionem pro 4 ml.	
	02	docetaxelum 120 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, ethanololum anhydricum, ad solutionem pro 6 ml.	
	03	docetaxelum 160 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, ethanololum anhydricum, ad solutionem pro 8 ml.	
	04	docetaxelum 180 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, ethanololum anhydricum, ad solutionem pro 9 ml.	
	05	docetaxelum 20 mg, polysorbatum 80, acidum citricum anhydricum, ethanololum anhydricum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
	05	005	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Zulassung der neuen Dosisstärke 20 mg/1 ml)	
Gültig bis		16.12.2017	

01 Doxorubicin Actavis RD 10 mg, Lyophilisat zur Injektion**02 Doxorubicin Actavis RD 50 mg, Lyophilisat zur Injektion**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58294	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.08.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum anhydricum ut lactosum monohydricum, E 218 1 mg pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: doxorubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum anhydricum ut lactosum monohydricum, E 218 5 mg pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	004	1 Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 Durchstechflasche(n) A
		006	2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 2. Mai 2013 (Korrektur)	
Gültig bis		16.07.2018	

01 Dr. Reckeweg R 10 Klimakteran, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45040	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum sulfuricum D4, cimicifuga racemosa D4, lachesis mutus D12, sanguinaria canadensis D4, sepia officinalis D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles dus à la ménopause	
Conditionnements	01	038	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.02.2019	

01 Dr. Reckeweg R 16 Cimisan, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45045	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	cimicifuga racemosa D4, gelsemium sempervirens D3, iris versicolor D2, sanguinaria canadensis D3, spigelia anthelmia D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Migraine	
Conditionnements	01	021	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.02.2019	

01 Dr. Reckeweg R 18 Cystophylin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45047	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	berberis vulgaris D4, equisetum hiemale D6, eupatorium purpureum D6, lytta vesicatoria D4, solanum dulcamara D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Affections des voies urinaires	
Conditionnements	01	024 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.02.2019	

01 Dr. Reckeweg R 25 Prostatan, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45054	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	chimaphila umbellata D3, clematis vitalba D3, conium maculatum D5, ferrosi picras D4, pareira brava D2, populus tremuloides D3, pulsatilla pratensis D3, serenoa repens D2 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Affections de la prostate	
Conditionnements	01	020 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.03.2019	

02 Dr. Reckeweg R 27 Renocalcin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45056	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	02	acidum nitricum D6, berberis vulgaris D3, lycopodium clavatum D5, sarsaparilla D3 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Calculs rénaux	
Conditionnements	02	058 50 ml	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.03.2019	

01 Dr. Reckeweg R 28 Secalen, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45057	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum sulfuricum D4, aesculus hippocastanum D2, crocus sativus D4, ferrum phosphoricum D8, hamamelis virginiana D6, secale cornutum D6 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Ménorragie, Métorrhagie	
Conditionnements	01	038 50 ml	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.03.2019	

01 Dr. Reckeweg R 29 Theridon, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45058	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	anamirta cocculus D30, argenti nitras D30, conium maculatum D30, theridion curassavicum D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Vertiges d'origine diverse	
Conditionnements	01	026	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.03.2019	

01 Dr. Reckeweg R 3 Corvosan, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45035	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum arsenicosum D5 50 µl, crataegus e fructibus recentibus TM 200 µl, digitalis purpurea D3 100 µl, kalii carbonas D3 50 µl, kalmia latifolia D3 100 µl, phosphorus D5 100 µl, selenicereus grandiflorus D2 100 µl, spigelia anthelmia D3 100 µl, strophanthus gratus D30 100 µl, urginia maritima var. rubra D2 100 µl ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 39 % V/V.	
Indication		Faiblesse cardiaque	
Conditionnements	01	026	50 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.02.2019	

01 Dr. Reckeweg R 33 Buforan, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45061	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum silicicum D30, atropa belladonna D30, bufo rana D200, cuprum metallicum D12, pulsatilla pratensis D30, zincum metallicum D12 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Tremblements musculaires	
Conditionnements	01	027	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.03.2019	

01 Dr. Reckeweg R 36 Choresan, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45064	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	agaricus muscarius D12, lachesis mutus D30, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D12, phosphorus D30, strychnos ignatii D12, zincum isovalerianicum D8 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Chorea minor	
Conditionnements	01	026	50 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 40 Diaglukon, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45068	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum arsenicosum D8, acidum phosphoricum dilutum D12, lycodium clavatum D30, natrii sulfas anhydricus D12, phaseolus nanus D12, secale cornutum D4, uranii nitras D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Traitement de soutien du diabète	
Conditionnements	01	021	50 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 41 Fortivirone, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45069	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum phosphoricum dilutum D12, cinchona pubescens D12, conium maculatum D30, turnera diffusa D6, phosphorus D6, sepia officinalis D30, testis D12, vitex agnus-castus D8 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Epuisement nerveux	
Conditionnements	01	036	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 44 Hypotonol, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45072	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	crataegus e fructibus recentibus D1, cytiscus scoparius D2, nerium oleander D3, prunus laurocerasus D3 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Indication		Dystonie neuro-végétative	
Conditionnements	01	029	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 45 Laryngin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45073	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	argenti nitras D12, arnica montana D30, arum maculatum D12, calcium carbonicum hahnemanni D30, phosphorus D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Laryngite	
Conditionnements	01	025	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 46 Manurheumin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45074	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	ferrum phosphoricum D12, filipendula ulmaria D12, lithii carbonas D12, natrii sulfas anhydricus D30, rhododendron D6, strychnos nux-vomica D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Affections rhumatismales	
Conditionnements	01	021	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.05.2019	

01 Dr. Reckeweg R 5 Gastreu, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45037	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum arsenicosum D4, argenti nitras D6, atropa belladonna D4, carbo vegetabilis D8, chamomilla recutita D2, chelidonium majus D3, lycopodium clavatum D5, scrophularia nodosa D1, semecarpus anacardium D6, strychnos nux-vomica D4 100 µl ana partes 0.1 ml, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Gastro-duodénite	
Conditionnements	01	029	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.02.2019	

01 Dr. Reckeweg R 52 Vomisan, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45080	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	aethusa cynapium D6, anamirta cocculus D12, apomorphini hydrochloridum D12, cephaelis ipecacuanha D8, colchicum autumnale D12, petroleum rectificatum D12, strychnos nux-vomica D30, veratrum album D30 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Nausée, vomissement	
Conditionnements	01	021 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 58 Vernadon, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45086	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	adonis vernalis D4, convallaria majalis D4, crataegus e fructibus recentibus D1, digitalis purpurea D4, helleborus niger D4, urginia maritima var. rubra D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Indication		Insuffisance du muscle cardiaque	
Conditionnements	01	038 50 ml	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 62 Morbillin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45089	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	arisaema triphyllum D3, atropa belladonna D4, ferrum phosphoricum D8, mercurius solubilis hahnemanni D8, pulsatilla pratensis D4 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Maladies fébriles avec éruptions cutanées	
Conditionnements	01	029 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.05.2019	

01 Dr. Reckeweg R 64 Nephralbin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45091	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	chamaelirium luteum D3, kalii arsenis D4, phosphorus D6, plumbum metallicum D12, solidago virgaurea D2 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Symptômes lors d'irritation de la vessie	
Conditionnements	01	023 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.05.2019	

01 Dr. Reckeweg R 66 Arrhythmin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45093	Catégorie de remise: B	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	ammi visnaga D2 0.2 ml, cytiscus scoparius D2 0.2 ml, iberis amara D3 0.1 ml, leonurus cardiaca D2 0.2 ml, nerium oleander D3 0.1 ml, sumbulus moschatus D2 0.2 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanololum 38 % V/V.	
Indication		Troubles du rythme cardiaque	
Conditionnements	01	026 50 ml	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 67 Kollapsin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45094	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum hydrocyanicum D6 0.1 ml, ammonii carbonas D2 0.1 ml, camphora D2 0.2 ml, carbo vegetabilis D30 0.1 ml, croctalus cascavella D12 0.1 ml, nicotiana tabacum D6 0.1 ml, veratrum album D4 0.3 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanololum 36 % V/V.	
Indication		Faiblesse circulatoire	
Conditionnements	01	022 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 68 Nervisin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45095	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	croton tiglium D6 0.2 ml, daphne mezereum D3 0.5 ml, natrii chloridum D6 0.1 ml, rhus toxicodendron D4 0.2 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanololum 35 % V/V.	
Indication		Névrites	
Conditionnements	01	029 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 69 Intercostalin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45096	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum arsenicosum D12 0.1 ml, citrullus colocynthis D12 0.1 ml, ranunculus bulbosus D2 0.7 ml, rhus toxicodendron D30 0.1 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanololum 37 % V/V.	
Indication		Névràlgie intercostale	
Conditionnements	01	025 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 7 Hepagalen, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45039	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	chelidonium majus D2, cholesterolum D6, cinchona pubescens D3, citrullus colocynthis D6, lycopodium clavatum D4, silybum marianum D2, strychnos nux-vomica D4 ana partes 0.1 ml, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Indication		Affections du foie et de la vésicule biliaire	
Conditionnements	01	021 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 70 Prosopalgin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45097	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	aconitum napellus D4, citrullus colocynthis D6, kalmia latifolia D3, simarouba cedron D4, verbascum densiflorum D2 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Névralgies	
Conditionnements	01	021 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		28.04.2019	

01 Dr. Reckeweg R 71 Ischialgin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45098	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum arsenicosum D30, aconitum napellus D4, citrullus colocynthis D4, gnaphalium polycephalum D3, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D8 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Sciaticque	
Conditionnements	01	036 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.05.2019	

01 Dr. Reckeweg R 73 Spondarthrin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45100	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	acidum sulfuricum D6 0.2 ml, argentum metallicum D12 0.1 ml, arnica montana D4 0.2 ml, bryonia cretica D4 0.2 ml, causticum hahnemanni D12 0.1 ml, ledum palustre D3 0.2 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		Troubles lors d'arthrose	
Conditionnements	01	022 50 ml	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.05.2019	

01 Dr. Reckeweg R 75 Dolomensin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45102	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	caulophyllum thalictroides D2 0.2 ml, chamomilla recutita D30 0.1 ml, cimicifuga racemosa D3 0.2 ml, cupri(II) acetat D4 0.2 ml, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D6 0.1 ml, viburnum opulus D2 0.2 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Indication		Dysménorrhée	
Conditionnements	01	025	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.05.2019	

01 Dr. Reckeweg R 9 Jutussin, gouttes homéopathiques

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

N° d'AMM: 45106	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	19.08.2013
Composition	01	atropa belladonna D4, bryonia cretica D3, cephaelis ipecacuanha D6, dactylopius coccus D6, corallium rubrum D12, cupri(II) acetat D12, drosera D4, euspongia officinalis D6, lobaria pulmonaria D4 ana partes 0.1 ml, thymus vulgaris TM 5 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Indication		En cas de toux, Bronchite	
Conditionnements	01	020	50 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.04.2019	

03 Duofer Fol, Filmtabletten

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 53048	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	25.07.2013
Zusammensetzung	03	ferrum(II) 69 mg ut ferrosi fumaras et ferrosi gluconas, acidum folicum 0.4 mg, acidum ascorbicum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie mit erhöhtem Folsäurebedarf in Schwangerschaft und Stillzeit	
Packung/en	03	049	40 Tablette(n) C
		050	60 Tablette(n) C
		051	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

02 Duofer, Filmtabletten

Andreabal AG, Binningerstrasse 95, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 38423	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	04.07.2013
Zusammensetzung	02	ferrum(II) 69 mg ut ferrosi fumaras et ferrosi gluconas, acidum ascorbicum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	030	40 Tablette(n) C
		031	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

01 Eicosapen, Kapseln

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 48642	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	29.07.2013
Zusammensetzung	01	piscis oleum 750 mg corresp. acidum eicosapentaenoicum 135 mg et acidum docosahexaenoicum 90 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Senkung erhöhter Triglyceridspiegel im Blut	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.12.2018	

01 Eklira Genuair, Pulver zum Inhalieren

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 62590	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	16.07.2013
Zusammensetzung	01	aclidinium bromidum 375 µg corresp. aclidinium 322 µg, excipients ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	002	1 Stück Inhalator für 60 Sprühstösse B
		003	3 Stück Inhalator für 60 Sprühstösse B
Bemerkung		(Korrektur der Packungseinheit)	
Gültig bis		24.04.2018	

01 Enalapril HCT Helvepharm, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56499	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	13.08.2013
Zusammensetzung	01	enalapрили maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2019	

01 Epacaps, Kapseln

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 50426	Abgabekategorie: D	Index: 07.12.0.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	piscis oleum 750 mg corresp. acidum eicosapentaenoicum 135 mg et acidum docosahexaenoicum 90 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als diätetische Ergänzung der Nahrung bei erhöhten Blutfetten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.01.2019	

02 Erbitux 5 mg/ml, Infusionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56072	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.08.2013
Zusammensetzung	02	cetuximabum 5 mg, glycinum, natrii chloridum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kolorektalkarzinom, Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich	
Packung/en	02	003	1 x 20 ml Durchstechflasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.11.2018	

01 Exmykehl D5, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54127	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5, candida parapsilosis aquos D5, penicillium roqueforti aquos D5 dilutiones ana partes, natrii chloridum ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei septischen Mykosen der Haut und Schleimhäute	
Packung/en	01	014	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		022	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		030	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.03.2019	

01 Exmykehl D5, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54132	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5, candida parapsilosis aquos D5, penicillium roqueforti aquos D5 dilutiones ana partes ad solutionem.	
Anwendung		Bei septischen Mykosen der Haut und Schleimhäute	
Packung/en	01	018	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.03.2019	

01 FML Liquifilm, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 38084	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	18.07.2013
Zusammensetzung	01	fluorometholonum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	011	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2019	

01 FML-Neo Liquifilm, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 38174	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	18.07.2013
Zusammensetzung	01	fluorometholonum 1 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, antiox.: natrii thiosulfas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	010	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2019	

05 Faktor VII NF Baxter 600 I.E., Injektionspräparat

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 41304	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	27.08.2013
Zusammensetzung	05	Praeparatio cryodesiccata: proteinum humanum 50-200 mg corresp. factor VII coagulationis humanus 600 U.I., heparinum natricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Faktor VII Mangel	
Packung/en	05	022	600 I.E. 1 Flasche mit Lyophilisat B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2018	

04 Feiba NF 1000 E., Injektionspräparat
05 Feiba NF 2500 E., Injektionspräparat
 Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 41352	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	15.08.2013
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio 400-1200 mg corresp. F.E.I.B.A. 1000 U., natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro praeparatione. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio 1000-3000 mg corresp. F.E.I.B.A. 2500 U., natrii citras dihydricus, natrii chloridum, pro praeparatione. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Hemmkörperhämophilie mit Faktor VIII- bzw. Faktor IX-Inhibitor	
Packung/en	04	035	1 Ampulle(n) Stechampulle Lyophilisat 1'000 E mit Solvens B
	05	036	1 Ampulle(n) Stechampulle Lyophilisat 2500 E mit Solvens B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2018	

03 Firmagon 80 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension (Lösungsmittel in Fertigspritze)
04 Firmagon 120 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension (Lösungsmittel in Fertigspritze)
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59455	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	13.08.2013
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: degarelixum 80 mg ut degarelixi acetat, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 4.2 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: degarelixum 120 mg ut degarelixi acetat, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.	
Anwendung		GnRH-Rezeptorenblocker zur Behandlung von Prostatakarzinom	
Packung/en	03	003	1 Set Pulver 80mg + 1 mit Lösungsmittel vorgefüllte Spritze A
	04	004	1 Set Pulver 2 x 120mg + 2 mit Lösungsmittel vorgefüllte Spritzen A
Bemerkung		(Korrektur Deklaration)	
Gültig bis		11.02.2015	

19 Fluarix, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 583	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	30.08.2013
Zusammensetzung	19	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NIB-74xp derived from A/Christchurch/16/2010) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Victoria/361/2011 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-223A derived from A/Texas/50/2012) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Massachusetts/2/2012-like: reassortant virus NYMC 51B) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dodecahydricus, magnesii chloridum hexahydricum, polysorbatum 80 et octoxinolum-10, alfa-tocopheroli hydrogenosuccinas, residui: ovalbuminum max. 0.05 µg, saccharum max. 500 µg, formaldehydum max. 5 µg, natrii desoxycholas max. 50 µg, gentamicini sulfas nihil, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	19	007	1 Fertigspritze à 0.5 ml B
		008	10 Fertigspritzen à 0.5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2012 (Annual Update Saison 2013/2014)	
Gültig bis		30.06.2017	

01 Fluoxetin-CIMEX, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 54065	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	24.06.2013
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	043	14 Kapsel(n) B
		051	30 Kapsel(n) B
		078	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.01.2019	

01 Fluoxetin-Mepha, Kapseln

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54049	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	27.06.2013
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	013	14 Kapsel(n) B
		021	30 Kapsel(n) B
		048	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		03.02.2019	

01 Fortakehl D5, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54133	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti aquos D5 dilutio, natrii chloridum ad solutionem.	
Anwendung		Bei Magenstörungen	
Packung/en	01	014	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		022	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		030	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.03.2019	

02 Fortalis Baume/Balsam, pommade

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

Zul.-Nr.: 11066	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	14.08.2013
Zusammensetzung	02	methylis salicylas 100 mg, acidum salicylicum 20 mg, camphora racemica 4 mg, acidum formicicum concentratum 3 mg, spicae aethroleum 10 mg, adeps lanae, color.: E 160(a), excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Muskelschmerzen	
Packung/en	02	075	100 g D
		105	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2009 (modification de la composition des excipients)	
Gültig bis		19.12.2014	

03 Fortecortin Inject 40 mg, Injektionslösung

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45017	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	22.08.2013
Zusammensetzung	03	dexamethasoni dihydrogenophosphas 40 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, creatinum, natrii citras dihydricus, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	03	060	1 Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2019	

04 Fortecortin Inject 4 mg, Injektionslösung**05 Fortecortin Inject 8 mg, Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48669	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	22.08.2013
Zusammensetzung	04	dexamethasoni dihydrogenophosphas 4 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, creatininum, natrii citras dihydricus, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	dexamethasoni dihydrogenophosphas 8 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, creatininum, natrii citras dihydricus, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	04	042	3 Ampulle(n) B
	05	050	3 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2019	

02 Fortecortin 4 mg, Tabletten

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48670	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	22.08.2013
Zusammensetzung	02	dexamethasonum 4 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	02	032	30 Tablette(n) B
		040	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2019	

01 Franzbranntwein Klosterfrau mit Menthol, Alkoholat

Melisana AG, Ankerstrasse 53, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 41689	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	22.07.2013
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 190 mg, levomentholum 910 mg, thymolum 130 mg, arom.: iuniperi aetheroleum, limonis aetheroleum, piceae aetheroleum, myristicae aetheroleum, excipiens ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Einreibemittel bei Muskelschmerzen	
Packung/en	01	013	130 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2018	

01 Ginkgobakehl D4, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 50190	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	ginkgo biloba e foliis siccatis aquos D4 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei peripheren Durchblutungsstörungen	
Packung/en	01	021	10 x 2 ml Ampulle(n) B
		048	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2019	

01 Ginkgobakehl TM, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 50189	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	ginkgo biloba e foliis siccatis TM corresp. ethanolum 66 % V/V.	
Anwendung		Bei kreislaufbedingten Kopfschmerzen	
Packung/en	01	015	30 ml C
		023	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2019	

01 Ginsana G 115, capsule

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 52321	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.98.0.	04.07.2013
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 30-55 mg corresp. ginsenosidea 4 mg, DER: 3-7:1, materia capsulae: E 141, excipiens pro capsula.	
Indicazione		Tonico-Stimolante	
Confezione/i	01	001	30 capsula/capsule D
		002	100 capsula/capsule D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 21.06.2013	
Valevole fino al		25.11.2018	

02 Granu Fink Prosta, Kapseln

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 38141	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	02	sabal fructus extractum ethanolicum siccum 75 mg, DER: 10:1, cucurbitae semen 400 mg, cucurbitae oleum 340 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2018	

01 Gyno-Canesten, Kombipack

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 60954	Abgabekategorie: C	Index: 09.03.0.	05.07.2013
Zusammensetzung	01	I) Gyno-Canesten, Vaginaltabletten: clotrimazolum 200 mg, excipiens pro compresso. II) Canesten, Creme: clotrimazolum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Durch Clotrimazol-empfindliche Erreger verursachte vulvovaginale Infektionen	
Packung/en	01	001 Kombipack 3 Vaginaltabletten + 20 g Canesten Creme	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2009 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation: vulvovaginale Infektionen)	
Gültig bis		14.10.2014	

01 Heparin Bichsel 100 I.E./ml, Injektionslösung**02 Heparin Bichsel 50 I.E./ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56332	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	04.07.2013
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 100 U.I., natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	heparinum natricum 50 U.I., natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Katheter-Spülung	
Packung/en	01	001 10 x 5 ml Ampulle(n)	B
		003 100 x 5 ml Ampulle(n)	B
	02	005 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		007 100 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2019	

04 Hextril, Lösung**05 Hextril mint, Lösung**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 32899	Abgabekategorie: C/D	Index: 12.03.3.	13.08.2013
Zusammensetzung	04	hexetidinum 100 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 122, excipients ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
	05	hexetidinum 100 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 131, excipients ad solutionem pro 100 ml, corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	04	103 200 ml	D
		104 400 ml	C
	05	105 200 ml	D
		106 400 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		23.04.2014	

03 Hextril, Spray

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 37299	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	13.08.2013
Zusammensetzung	03	hexetidinum 2 mg, antiox.: natrii calcii edetas, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 5 % V/V, solutio 40 ml et propellentia ad aerosolum pro vase.	
Anwendung		Mund - und Rachendesinfiziens	
Packung/en	03	023 40 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		23.04.2014	

01 Homéoplasmine, pommade homéopathique

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 44791	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	24.07.2013
Composition	01	benzoes resina TM 1 mg, bryonia cretica TM 1 mg, calendula officinalis TM 1 mg, phytolacca americana TM 3 mg, vaselinum album q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	01	013 40 g	D
Remarque		(prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2018	

01 Hycamtin 0.25 mg, Kapseln**02 Hycamtin 1 mg, Kapseln**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 58589	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.08.2013
Zusammensetzung	01	topotecanum 0.25 mg ut topotecani hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Palliative Therapie bei rezidiviertem kleinzelligem Bronchialkarzinom mit extensive disease, wenn eine nochmalige i.v. Chemotherapie nicht angezeigt ist.	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) A
	02	002	10 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.04.2019	

01 Hytrin BPH 1 mg, Tabletten**02 Hytrin BPH 2 mg, Tabletten****03 Hytrin BPH 5 mg, Tabletten**

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 52342	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	26.06.2013
Zusammensetzung	01	terazosinum 1 mg ut terazosini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	terazosinum 2 mg ut terazosini hydrochloridum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	03	terazosinum 5 mg ut terazosini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	015	1 Set 7 Tabletten à 1 mg + 7 Tabletten à 2 mg B
	02	888	nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.01 B
	03	023	20 Tablette(n) B
		031	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.02.2019	

04 Irfen-800 retard, Retardtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48057	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	28.08.2013
Zusammensetzung	04	ibuprofenum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	04	012	16 Tablette(n) B
		020	80 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2018	

01 Irfen-200, Lactab**02 Irfen-400, Lactab****03 Irfen-600, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49156	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	022	30 Tablette(n) B
		030	100 Tablette(n) B
	02	049	20 Tablette(n) B
		057	50 Tablette(n) B
	03	065	20 Tablette(n) B
		073	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2018	

02 Isoket retard, capsules

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 45979	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	12.08.2013
Composition	02	isosorbidi dinitras 120 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Thérapeutique coronarienne du groupe des dérivé nitré organique	
Conditionnements	02	059	20 capsule(s) B
		067	50 capsule(s) B
		075	100 capsule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.03.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.03.2019	

01 Isoket, concentré pour perfusion

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 41390	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	06.08.2013
Composition	01	isosorbidi dinitras 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Thérapeutique coronarienne du groupe des dérivé nitré organique	
Conditionnements	01	018	10 x 10 ml ampoules B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.03.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.03.2019	

01 Kafa plus caféine, poudre

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

N° d'AMM: 56308	Catégorie de remise: D	Index: 01.01.2.	15.08.2013
Composition	01	paracetamolium 500 mg, coffeinum 50 mg, excipients ad pulverem pro charta.	
Indication		analgésique, antipyrétique	
Conditionnements	01	001	10 sachet-dose(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.12.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.12.2018	

01 Klacid One, Retardtabletten

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 56327	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	20.08.2013
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	7 Tablette(n) A
		004	14 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.01.2019	

01 Klacid i.v., Infusionspräparat

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 51759	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	20.08.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: clarithromycinum 500 mg ut clarithromycini lactobionas, acidum lactobionicum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	028	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2019	

01 Klacid 250 mg, Filmtabletten**02 Klacid 500 mg, Filmtabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 50469	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	20.08.2013
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	02	clarithromycinum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	026 14 Tablette(n)	A
		034 70 Tablette(n)	A
		093 20 Tablette(n)	A
	02	042 120 Tablette(n)	A
		050 30 Tablette(n)	A
		077 14 Tablette(n)	A
		085 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2019	

01 KryptoScan TM Generator, Generator

Mallinckrodt Schweiz AG, Roosstrasse 53, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 51331	Abgabekategorie: A	Index: 17.03.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	rubidium (81-Rb) zum Kalibrierungszeitpunkt 75-740 MBq, pro vitro.	
Anwendung		Generator mit gebundenem Mutternuklid Rb-81-Rubidium zur Zubereitung von Kr-81m-Kryptongas zur Lungenfunktions-Szintigraphie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.07.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.02.2019	

01 Lactoferment 10, Sachets

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 51102	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	17.07.2013
Zusammensetzung	01	lactobacillus acidophilus mortuus cryodesiccatus (lactobacillus fermentum et lactobacillus delbrueckii) 10 Mia. ut culturae extractum filtratum cryodesiccatum 160 mg, saccharum, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		symptomatische Behandlung der Diarrhöe	
Packung/en	01	029 10 Sachet(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2018	

01 Lactéol 5, Kapseln

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 42185	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	17.07.2013
Zusammensetzung	01	lactobacillus acidophilus mortuus cryodesiccatus (lactobacillus fermentum et lactobacillus delbrueckii) 5 Mia. ut culturae extractum filtratum cryodesiccatum 80 mg, conserv.: E 220, excipients pro capsula.	
Anwendung		symptomatische Behandlung der Diarrhöe	
Packung/en	01	035	2x10 Kapsel(n) 2 Blister mit je 10 Kapseln D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2018	

01 Lagatrim forte, compresse

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 43709	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.93	16.08.2013
Composizione	01	trimethoprimum 160 mg, sulfamethoxazolum 800 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Malattie infettive	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.10.2010 Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		07.12.2014	

01 Lagatrim, compresse

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 42035	Categoria di dispensazione: A	Index: 08.01.93	16.08.2013
Composizione	01	trimethoprimum 80 mg, sulfamethoxazolum 400 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Malattie infettive	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.10.2010 Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		07.12.2014	

01 Lariam, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 46010	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.1.	20.08.2013
Zusammensetzung	01	mefloquinum 250 mg ut mefloquini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	027	8 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.03.2019	

01 Lasix 250 mg, solution injectable (i.v.)

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

N° d'AMM: 36442	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	31.07.2013
Composition	01	furosemidum 250 mg ut furosemidum natricum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	018 1 x 5 ampoule(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.12.2018	

01 Lasix 500 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 36443	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	05.08.2013
Composition	01	furosemidum 500 mg, color.: E 104, excipients pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	014 20 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (Prolongation de l'attestation d'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.12.2018	

01 Lasix long 30, capsules

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

N° d'AMM: 42482	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	05.08.2013
Composition	01	furosemidum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	021 50 capsule(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.12.2018	

01 Lasix, comprimés

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

N° d'AMM: 30629	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	05.08.2013
Composition	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	019 12 comprimé(s)	B
		027 50 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.12.2018	

01 Lasix 20 mg/2 ml, solution injectable**02 Lasix 40 mg/4 ml, solution injectable**

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

N° d'AMM: 30630	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	05.08.2013
Composition	01	furosemidum 20 mg ut furosemidum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	furosemidum 40 mg ut furosemidum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	017	5 ampoule(s) B
	02	033	5 ampoule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.12.2018	

01 Leustatin, Infusionskonzentrat

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 52541	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.08.2013
Zusammensetzung	01	cladribinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Haarzellen-Leukämie	
Packung/en	01	018	7 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2019	

01 Levofloxacin-Mepha 250 mg i.v., Infusionslösung**02 Levofloxacin-Mepha 500 mg i.v., Infusionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59160	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	15.08.2013
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	005	1 x 50 ml Minibag A
		006	5 x 50 ml Minibag A
	02	007	1 x 100 ml Minibag A
		008	5 x 100 ml Minibag A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.03.2019	

01 Livostina, Nasenspray

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 60083	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.7.	27.06.2013
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.05.2019	

01 Litarex, Retard-Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 40669	Abgabekategorie: A	Index: 01.06.0.	18.07.2013
Zusammensetzung	01	lithii citras 564 mg corresp. lithium 6 mmol, dibutylis phthalas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	019 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2019	

01 Livostin, Nasenspray

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 50497	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.7.	11.07.2013
Zusammensetzung	01	levocabastinum 0.5 mg ut levocabastini hydrochloridum, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	01	011 10 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2018	

01 Lumigan 0,3 mg/ml Unit Dose, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 63092	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	16.07.2013
Zusammensetzung	01	bimatoprostum 0.3 mg, excipients ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001 30 x 0.4 ml Einzeldosen 002 90 x 0.4 ml Einzeldosen	B B
Bemerkung		(Korrektur) Zulassung gemäss Art.13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		11.07.2018	

01 Metvix, Crème

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 56134	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	methylis aminolevulinas 160 mg ut methylis aminolevulinatis hydrochloridum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Aktinische Keratose und oberflächliches Basaliom	
Packung/en	01	001	2 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2018	

01 Milvane, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 49225	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	I) Beigefarbene Dragée: ethinylestradiolum 30 µg, gestodenum 50 µg, excipiens pro compresso obducto. II) Dunkelbraune Dragée: ethinylestradiolum 40 µg, gestodenum 70 µg, excipiens pro compresso obducto. III) Weisse Dragées: ethinylestradiolum 30 µg, gestodenum 100 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	016	1 x 21 Dragée(s) B
		024	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2019	

01 Minitran 5, transdermales Pflaster**02 Minitran 10, transdermales Pflaster**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 51920	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	glyceroli trinitras 18 mg, excipiens ad praeparationem pro 6.7 cm ² cum liberatione 5 mg/24h.	
	02	glyceroli trinitras 36 mg, excipiens ad praeparationem pro 13.3 cm ² cum liberatione 10 mg/24h.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	01	023	30 Pflaster B
		082	100 Pflaster B
	02	058	30 Pflaster B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.08.2012 (Dosisstärke Minitran 15 wird per 23. August 2013 widerrufen)	
Gültig bis		31.12.2017	

01 Mucokehl D4, homöopathische Kapseln

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 50229	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	mucor racemosus D4 trituration 330 mg, materia capsulae: hypromellosem, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	025	20 Kapsel(n) C
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2019	

01 Mucokehl D5, homöopathische Injektionslösung**02 Mucokehl D6, homöopathische Injektionslösung****03 Mucokehl D7, homöopathische Injektionslösung**

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 46732	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	mucor racemosus aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	02	mucor racemosus aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	03	mucor racemosus aquos D7 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	014	1 x 1 ml B
		022	10 x 1 ml B
		030	50 x 1 ml B
	02	049	1 x 1 ml B
		057	10 x 1 ml B
		065	50 x 1 ml B
	03	073	1 x 1 ml B
		081	10 x 1 ml B
		103	50 x 1 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2019	

01 Mucokehl D5, homöopathische Augentropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 46731	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	17.07.2013
Zusammensetzung	01	mucor racemosus aquos D5 dilutio 991 mg, natrii chloridum, conserv.: chlorhexidini diacetat, ad solutionem pro.	
Anwendung		Bei kreislaufbedingten Sehstörungen	
Packung/en	01	018	5 ml C
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2019	

01 Mucokehl D5, homöopathische Tabletten

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50228	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	mucor racemosus D5 trituratio 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	010	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2019	

01 Mucokehl D5, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 46733	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	mucor racemosus aquos D5 dilutio ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	010	10 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2019	

01 Mykofenolat Mofetil Actavis, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61229	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	21.08.2013
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 500 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.08.2016	

01 Mykofenolat Mofetil Actavis, Kapseln

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62059	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	21.08.2013
Zusammensetzung	01	mofetili mycophenolas 250 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.08.2016	

01 Natulan, Hartkapseln

Sigma-Tau Pharma AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 58474	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	31.07.2013
Zusammensetzung	01	procarbazine 50 mg ut procarbazine hydrochloridum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Kombinationschemotherapie bei Morbus Hodgkin; zur Kombinationschemotherapie bei Non-Hodgkin-Lymphomen	
Packung/en	01	001 50 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2018	

01 Neurolite, Markierungsbesteck

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 52441	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.1.	25.07.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bicasati dihydrochloridum 0.9 mg, stanni(II) chloridum dihydricum, dinatrii edetas, mannitolium, pro vitro. Solvens (i.v.): dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Untersuchung regionaler zerebraler Perfusionsstörungen bei Störungen im ZNS mit funktionellen Beeinträchtigungen	
Packung/en	01	013 2 Flasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.09.2018	

01 Nieren- und Blasentabletten S

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 54024	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	29.07.2013
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	010 20 Dragée(s) 011 60 Dragée(s)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2019	

01 Omniscan, Injektionslösung

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52537	Abgabekategorie: B	Index: 14.02.0.	04.07.2013
Zusammensetzung	01	gadodiamidum 287 mg corresp. 0.5 mmol, caldiamidum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		MRT-Kontrastmittel	
Packung/en	01	010	1 x 10 ml Glasflasche B
		029	10 x 10 ml Glasflaschen B
		037	1 x 15 ml Glasflaschen B
		045	10 x 15 ml Glasflaschen B
		053	1 x 20 ml Glasflaschen B
		061	10 x 20 ml Glasflaschen B
		305	1 x 10 ml Fertigspritze COP B
		306	10 x 10 ml Fertigspritzen COP B
		307	1 x 15 ml Fertigspritze COP B
		308	10 x 15 ml Fertigspritzen COP B
		309	1 x 20 ml Fertigspritze COP B
		310	10 x 20 ml Fertigspritzen COP B
		311	1 x 50 ml Polpropylenflasche mit Drehverschluss B
		312	10 x 50 ml Polpropylenflaschen mit Drehverschluss B
		313	1 x 100 ml Polpropylenflasche mit Drehverschluss B
		314	10 x 100 ml Polpropylenflaschen mit Drehverschluss B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2018	

01 OncoTICE, Lyophilisat

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

Zul.-Nr.: 52563	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.07.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bacillus calmette guerin (tice)(BCG) 500 Mio, excipiens ad pulverem, pro vitro.	
Anwendung		BCG-Immunotherapeutikum zur Behandlung des In-situ-Karzinoms der Harnblase	
Packung/en	01	038	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2018	

01 Optrex, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 54072	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.3.	23.07.2013
Zusammensetzung	01	hamamelidis destillatum aquosum cum ethanolo 130 mg, ratio: 0.5:1, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei leichten Augenreizungen	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2018	

01 Oramorph 10 mg/5 ml, Lösung**02 Oramorph 20 mg/1 ml, Lösung**

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 53417	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	16.08.2013
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 2 mg corresp. morphinum 1.5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10 % V/V.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2009 Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.06.2014	

01 Oramorph 10 mg/5 ml, Lösung (Einzeldosen)**02 Oramorph 30 mg/5 ml, Lösung (Einzeldosen)****03 Oramorph 100 mg/5 ml, Lösung (Einzeldosen)**

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 53418	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	16.08.2013
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 30 mg corresp. morphinum 22.5 mg, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
	03	morphini sulfas pentahydricus 100 mg corresp. morphinum 75 mg, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2009 Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.06.2014	

01 Orgaran, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 51809	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	11.07.2013
Zusammensetzung	01	danaparoidum natricum 750 U. anti-Xa, natrii chloridum, antiox.: E 221 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	017	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2018	

01 Oscillococcinum, globules homéopathiques

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 52862	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	23.08.2013
Composition	01	anas barbariae, hepatis et cordis extractum 200 K, excipients ad globulos.	
Indication		Etats grippaux	
Conditionnements	01	027	6 unidose(s) D
		036	30 unidose(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.07.2008 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 30 unidoses)	
Valable jusqu'au		14.12.2018	

01 Oscillococcinum, globules homéopathiques

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 52862	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	24.07.2013
Composition	01	anas barbariae, hepatis et cordis extractum 200 K, excipients ad globulos.	
Indication		Etats grippaux	
Conditionnements	01	027	6 unidose(s) D
		036	30 unidose(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.07.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2018	

01 Otipax, liquido

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 34735	Categoria di dispensazione: C	Index: 12.01.1.	22.08.2013
Composizione	01	phenazonum 40 mg, lidocaini hydrochloridum 10 mg, glycerolum, ethanolum, antiox.: natrii thiosulfas, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Indicazione		Otalgie	
Confezione/i	01	034	16 g C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 30.10.2008 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		05.11.2018	

01 Oxybuprocaine 0,4 % SDU Faure, Augentropfen

THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 51523	Abgabekategorie: B	Index: 11.03.0.	18.07.2013
Zusammensetzung	01	oxybuprocaini hydrochloridum 4 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	024	4 x 5 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2019	

01 Pabal, Injektionslösung

Ferring AG, Baarermaße, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58079	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.2.	15.08.2013
Zusammensetzung	01	carbetocinum 100 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Prävention von Uterusatonie nach Kaiserschnitt	
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2018	

01 Pamorelin LA 3.75 mg, poudre et solvant pour reconstitution d'une suspension pour injection
Debiopharm Research & Manufacturing SA, Rue du Levant 146, 1920 Martigny

N° d'AMM: 52815	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.2.	09.08.2013
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: triptorelinum 3.75 mg ut triptorelini pamoas hydricus, copoly(dl-lactidum-glycolidum), mannitolium, carmellosum natricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
Indication		Analogue synthétique de la GnRH / LH-RH naturelle	
Conditionnements	01	029	1 set flacon de poudre, 1 ampoule de solvant, kit de seringues A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.06.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		21.12.2018	

01 Pantoprazol Sandoz 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Pantoprazol Sandoz 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58350	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	08.08.2013
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, color.: E 104, E 124, excipients pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, color.: E 104, E 124, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulkuetherapeutikum, Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
		005	60 Tablette(n) B
		007	120 Tablette(n) B
	02	011	7 Tablette(n) B
		013	15 Tablette(n) B
		015	30 Tablette(n) B
		017	60 Tablette(n) B
		018	105 Tablette(n) B
Bemerkung		(Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 40 mg 105 Filmtabletten) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2009	
Gültig bis		28.06.2014	

01 Paroxetin Actavis 20 mg, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58643	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	27.06.2013
Zusammensetzung	01	paroxetinum 20 mg ut paroxetini hydrochloridum anhydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
		002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
		004	10 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		04.12.2018	

01 Perindopril Helvepharm 2mg Tabletten**02 Perindopril Helvepharm 4mg Tabletten****03 Perindopril Helvepharm 8mg Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61489	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	31.07.2013
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg corresp. perindoprilum 1.67 mg, excipiens pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.34 mg, excipiens pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.68 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Blutdrucksenker, ACE-Hemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.05.2016	

01 Perindopril Indapamid Helvepharm 4mg/1.25mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61495	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	20.08.2013
Zusammensetzung	01	indapamidum 1.25 mg, tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.338 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.06.2016	

01 Perlinganit, solution pour perfusion

UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle

N° d'AMM: 45371	Catégorie de remise: B	Index: 02.04.1.	22.07.2013
Composition	01	glyceroli trinitras 1 mg, propylenglycolum, glucosum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Thérapeutique coronarienne du groupe des dérivés nitrés organiques	
Conditionnements	01	018	10 x 10 ml ampoules B
		026	1 x 50 ml flacon B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.02.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.03.2019	

01 Phosphonorm, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 45866	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	17.07.2013
Zusammensetzung	01	aluminii chloridum/hydroxidum hydricum (9:8:19:23) 300 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Phosphatbinder	
Packung/en	01	017	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2018	

01 Phytopharma Ginseng, dragées

Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 55111	Catégorie de remise: D	Index: 07.98.0.	24.07.2013
Composition	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 100 mg corresp. ginsenosidea 8 mg, DER: 3-4:1, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Comme fortifiant	
Conditionnements	01	052	100 dragée(s) D
		056	30 dragée(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 07.07.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.11.2018	

01 Phytopharma dragées pour la détente et le sommeil / Entspannungs- und Schlafdragées

Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 53457	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.2.	24.07.2013
Composition	01	lupuli extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 6.6-8.4:1, melissae extractum aquosum siccum 30 mg, DER: 4.5-5.6:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 5.0-5.7:1, valerianae extractum ethanolicum siccum 50 mg, DER: 5.5-6.8:1, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		En cas de nervosité	
Conditionnements	01	010	80 dragée(s) D
		029	30 dragée(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 07.07.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.12.2018	

01 Phytopharma dragées pour le coeur / Herz Dragées

Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 53456	Catégorie de remise: D	Index: 02.98.0.	24.07.2013
Composition	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 200 mg corresp. flavonoidea 4 mg, DER: 4.5-5.5:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de troubles cardiaques nerveuses	
Conditionnements	01	015	100 dragée(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 07.07.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.12.2018	

01 Piperacillin-Tazobactam Orpha 2,25 g, poudre pour solution pour perfusion**02 Piperacillin-Tazobactam Orpha 4,5 g, poudre pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: 58459	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.93	22.08.2013
Composition	01	Praeparatio sicca: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	002	1 x 2.25 g flacon(s) A
		006	10 x 2.25 g flacon(s) A
	02	004	1 x 4.5 g flacon(s) A
		008	10 x 4.5 g flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.09.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.09.2018	

01 Propecia, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 54322	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	26.08.2013
Zusammensetzung	01	finasteridum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	011	28 Tablette(n) B
		038	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.02.2019	

01 Prospanex, Hustensaft

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 62971	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	23.07.2013
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 35 mg, DER: 5-7.5:1, aromatica, conserv.: E 202, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	200 ml D
		002	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100ml)	
Gültig bis		22.04.2018	

01 Pulmex, Salbe

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 14991	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	01	balsamum peruvianum artificiale 60 mg, camphora racemica 125 mg, eucalypti aetheroleum 50 mg, rosmarini aetheroleum 50 mg, arom.: vanillinum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen und Husten	
Packung/en	01	018	40 g D
		026	80 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.08.2018	

01 Puri-Nethol, Tabletten

Pro Concepta Zug AG, Bahnhofstrasse 7, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 21713	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.07.2013
Zusammensetzung	01	mercaptopurinum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	015	25 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2019	

01 Quentakehl D3, homöopathische Suppositorien

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52576	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum D3 trituriatio 200 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Bei grippalen Infekten	
Packung/en	01	016	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.03.2019	

01 Quentakehl D4, homöopathische Kapseln

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54123	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum D4 trituration 330 mg, materia capsulae: hypromellosem, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei grippalen Infekten	
Packung/en	01	019	20 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.03.2019	

01 Quetiapin Actavis XR 50 mg, Retardtabletten**03 Quetiapin Actavis XR 200 mg, Retardtabletten****04 Quetiapin Actavis XR 300 mg, Retardtabletten****05 Quetiapin Actavis XR 400 mg, Retardtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62453	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	quetiapinum 50 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	05	quetiapinum 400 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
	03	002	60 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	04	004	60 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
	05	006	60 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(keine)	
Gültig bis		21.08.2018	

- 01 Quinapril Actavis 5 mg, Filmtabletten**
02 Quinapril Actavis 10 mg, Filmtabletten
03 Quinapril Actavis 20 mg, Filmtabletten
04 Quinapril Actavis 40 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58298	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	29.08.2013
Zusammensetzung	01	quinaprilum 5 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quinaprilum 10 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quinaprilum 20 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quinaprilum 40 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2008 Verlängerung der Zulassung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2018	

- 01 Quinapril Actavis 5 mg, Filmtabletten**
02 Quinapril Actavis 10 mg, Filmtabletten
03 Quinapril Actavis 20 mg, Filmtabletten
04 Quinapril Actavis 40 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58298	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	30.08.2013
Zusammensetzung	01	quinaprilum 5 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quinaprilum 10 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quinaprilum 20 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quinaprilum 40 mg ut quinapрили hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Bemerkung		Verlängerung der Zulassung Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2018	

01 Rapura, Salbe

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 20128	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	01	balsamum peruvianum 9 mg, dextrocamphora 40 mg, thymolum 1 mg, zinci oxidum 40 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Schürfungen, kleineren Hautschäden	
Packung/en	01	011 40 g	D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2018	

01 ReFacto AF FuseNGo 500, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen
 02 ReFacto AF FuseNGo 1000, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen
 03 ReFacto AF FuesNGo 2000, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen
 04 ReFacto AF FuseNGo 3000, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen
 05 ReFacto AF FuseNGo 250, Lyophilisat und Lösungsmittel in Fertigspritzen
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62146	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	29.08.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: moroctocogum alfa 500 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: moroctocogum alfa 1000 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: moroctocogum alfa 2000 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: moroctocogum alfa 3000 U.I., histidinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: moroctocogum alfa 250 U.I., histidinum 6 mg, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, calcii chloridum dihydricum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör B
	02	002	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör B
	03	003	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör B
	04	004	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör B
	05	005	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2012 (Zulassung der neuen Dosisstärke 250 I.E.)	
Gültig bis		29.01.2017	

02 Redoxon + Zinc, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54658	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	13.08.2013
Zusammensetzung	02	acidum ascorbicum 1 g, zincum 10 mg ut zinci citras trihydricus, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	02	053	15 Tablette(n) D
		054	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2011 (Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt)	
Gültig bis		03.08.2016	

01 Redoxon Retard, Kapseln

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54586	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.3.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 500 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin C-Präparat	
Packung/en	01	027	40 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2018	

01 Regitin, Injektionslösung (i.v., i.m.)

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 16576	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.4.	16.07.2013
Zusammensetzung	01	phentolamini mesilas 10 mg, glucosum, antiox.: E 223 0.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alpha-Rezeptorenhemmer	
Packung/en	01	018	5 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2019	

01 Reparil, Dragées

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 31286	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	20.08.2013
Zusammensetzung	01	aescinum solubile 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Venennmittel, Schwellungen nach Verletzungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.09.2018	

01 Resorban, Bronchialcrème

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 30145	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	01	camphora racemica 100 mg, cineolum 70 mg, melaleucaea viridiflorae aetheroleum 30 mg, antioxid.: E 320, conserv.: phenoxyethanol, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei Erkältung	
Packung/en	01	011 30 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2018	

01 Rheumon, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 22, 4002 Basel

Zul.-Nr.: 42203	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	etofenamat 50 mg, macrogolum 400, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutaner Antiphlogistikum	
Packung/en	01	017 40 g 025 100 g	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.10.2018	

01 Riamet Dispersible, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58528	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.1.	19.08.2013
Zusammensetzung	01	lumefantrinum 120 mg, artemetherum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	001 18 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.12.2018	

01 Ribomustin 25 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**02 Ribomustin 100 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 58816	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	29.08.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 25 mg corresp. bendamustinum 22.7 mg, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: bendamustini hydrochloridum 100 mg corresp. bendamustinum 90.8 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	5 Durchstechflasche(n) A
		002	10 Durchstechflasche(n) A
		003	20 Durchstechflasche(n) A
		006	1 Durchstechflasche(n) A
	02	004	1 Durchstechflasche(n) A
		005	5 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.03.2019	

01 Rifampicine Labatec 150 mg, capsules**02 Rifampicine Labatec 300 mg, capsules**

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

N° d'AMM: 50264	Catégorie de remise: A	Index: 08.02.1.	21.08.2013
Composition	01	rifampicinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	02	rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Tuberculostatique	
Conditionnements	01	017	80 capsule(s) A
	02	025	40 capsule(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.07.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.08.2018	

- 01 Risperidon-Teva 0,5 mg, Filmtabletten**
02 Risperidon-Teva 1 mg, Filmtabletten
03 Risperidon-Teva 2 mg, Filmtabletten
04 Risperidon-Teva 3 mg, Filmtabletten
05 Risperidon-Teva 4 mg, Filmtabletten
06 Risperidon-Teva 6 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58292	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	18.07.2013
Zusammensetzung	01	risperidonum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	risperidonum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	risperidonum 3 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	05	risperidonum 4 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	06	risperidonum 6 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	Neurolepticum		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	29.01.2019		

- 01 Rivodarone, comprimés 100 mg**
02 Rivodarone, comprimés 200 mg
Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: 56296	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.03.0.	28.08.2013
Composizione	01	amiodaroni hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione	Antiarythmique		
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.08.2009 Autorizzato unicamente per il commercio all'estero		
Valevole fino al	10.08.2014		

- 01 Sanukehl Brucel D6, homöopathische Injektionslösung**
Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53555	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	brucella melitensis aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung	Bei Myalgien		
Packung/en	01	012	1 Ampulle(n) B
		020	10 Ampulle(n) B
		039	50 Ampulle(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	10.03.2019		

01 Sanukehl Brucel D6, homöopathische Tropfen
Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 53556	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	brucella melitensis aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Bei Myalgien	
Packung/en	01	019	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.03.2019	

01 Sanukehl Staph D5, homöopathische Injektionslösung
Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 52736	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	staphylococcus aureus aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Staphylokokken-Infekten	
Packung/en	01	013	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		021	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		048	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.03.2019	

01 Sanukehl Strep D5, homöopathische Injektionslösung
Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 52737	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	streptococcus pyogenes aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Streptokokken-Infekten	
Packung/en	01	028	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		036	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		044	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.03.2019	

01 Saroten retard 25 mg, Kapseln**02 Saroten retard 50 mg, Kapseln**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 37360	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	18.07.2013
Zusammensetzung	01	amitriptylinum 25 mg ut amitriptylini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	amitriptylinum 50 mg ut amitriptylini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	015	30 Kapsel(n) B
		023	100 Kapsel(n) B
	02	058	30 Kapsel(n) B
		066	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.03.2019	

01 Sauerstoff medicinal Carbagas, Inhalationsgas, flüssig in mobilen Behältern

CARBAGAS AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: 59119	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	26.08.2013
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	176 l Kryobehälter E
		002	600 l Kryobehälter E
		003	645 l Kryobehälter E
		004	20 l Reservebehälter FreeLOX E
		005	32 l Reservebehälter FreeLOX E
		006	44 l Reservebehälter FreeLOX E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2019	

01 Sauerstoff medicinal Carbagas, Inhalationsgas, flüssig in stationären Behältern
 CARBAGAS AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: 59120	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	26.08.2013
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 2000-3000 l stationäre Kryobehälter	E
		002 3000-4000 l stationäre Kryobehälter	E
		003 4000-5000 l stationäre Kryobehälter	E
		004 5000-6000 l stationäre Kryobehälter	E
		005 6000-7000 l stationäre Kryobehälter	E
		006 7000-8000 l stationäre Kryobehälter	E
		007 8000-9000 l stationäre Kryobehälter	E
		008 9000-10000 l stationäre Kryobehälter	E
		009 10000-11000 l stationäre Kryobehälter	E
		010 11000-12000 l stationäre Kryobehälter	E
		011 12000-13000 l stationäre Kryobehälter	E
		012 14000-15000 l stationäre Kryobehälter	E
		013 17000-18000 l stationäre Kryobehälter	E
		014 19000-20000 l stationäre Kryobehälter	E
		015 20000-21000 l stationäre Kryobehälter	E
		016 21000-22000 l stationäre Kryobehälter	E
		017 26000-27000 l stationäre Kryobehälter	E
		018 27000-28000 l stationäre Kryobehälter	E
		019 30000-31000 l stationäre Kryobehälter	E
		020 35000-36000 l stationäre Kryobehälter	E
		021 36000-37000 l stationäre Kryobehälter	E
		022 41000-42000 l stationäre Kryobehälter	E
		023 49000-50000 l stationäre Kryobehälter	E
		024 57000-58000 l stationäre Kryobehälter	E
		025 59000-60000 l stationäre Kryobehälter	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2019	

01 Sauerstoff Carbagas, Medizinalgas

CARBAGAS AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: 56667	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	26.08.2013
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	1 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		002	2 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		003	2.5 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		004	4 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		005	5 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		006	10 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		007	15 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		008	30 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		009	50 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		010	12x50 l Bündel Sauerstoff medizinal E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2019	

01 Secresol 100 mg, Granulat

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 50106	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	27.06.2013
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2011 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.11.2018	

01 Selenokehl D4, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52579	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2013
Zusammensetzung	01	natrii selenis D4 160 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Bei cerebraler Leistungsschwäche	
Packung/en	01	015	10 x 2 ml Ampulle(n) B
		023	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.02.2019	

03 Septanest adrénalinée 1/100.000, Injektionslösung**04 Septanest adrénalinée 1/200.000, Injektionslösung**

Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz 1

Zul.-Nr.: 52327	Abgabekategorie: B	Index: 13.01.2.	28.06.2013
Zusammensetzung	03	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 10 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, dinatrii edetas, antiox.: E 223 500 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	articaini hydrochloridum 40 mg, adrenalinum 5 µg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, dinatrii edetas, antiox.: E 223 500 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum der Zahnheilkunde	
Packung/en	03	032	50 x 1,7 ml Zylinderampulle(n) B
	04	040	50 x 1,7 ml Zylinderampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2019	

01 Sidroga Beruhigungstee, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58713	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	23.08.2013
Zusammensetzung	01	passiflorae herba 2 g, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur unterstützenden Behandlung bei nervöser Unruhe	
Packung/en	01	001	20 x 2,0 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2019	

01 Sidroga Durchfalltee, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58648	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	23.07.2013
Zusammensetzung	01	myrtilli fructus 2 g, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur unterstützenden Behandlung bei unspezifischen, akuten Durchfallerkrankungen	
Packung/en	01	001	20 x 2,0 g D
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2019	

01 Sidroga Hals- und Rachentee, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58690	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.	24.07.2013
Zusammensetzung	01	salviae folium 2.5 mg, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur lokalen Behandlung von Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001	20 x 2,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2019	

01 Sidroga Kinder Beruhigungstee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 54097	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	30.08.2013
Zusammensetzung	01	passiflorae herba 30 %, aurantii flos 20 %, melissae folium 20 %, lupuli strobulus 20 %, valerianae radix 10 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Schlafschwierigkeiten	
Packung/en	01	018	20 x 1,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2018	

01 Sidroga Kinder Bronchialtee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 54096	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	30.08.2013
Zusammensetzung	01	plantaginis folium 30 %, althaeae radix 20 %, primulae flos 20 %, thymi herba 20 %, liquiritiae radix 10 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	011	20 x 1,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2018	

01 Sidroga Passiflor, Sirup

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 51971	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	30.07.2013
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum spissum 2.9 g ex passiflorae herba 1.075 g, crataegi folium cum flore 0.538 g, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafstörungen	
Packung/en	01	027	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2018	

01 SolcoTrichovac, Lyophilisat

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

Zul.-Nr.: 466	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	31.07.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: inactivated micro-organisms of selected strains of Lactobacillus acidophilus: L. rhamnosus (3 Stämme) et L. vaginalis (3 Stämme) et L. salivarius (1 Stamm) et L. fermentum (1 Stamm) > 7 x 10 ⁹ U.. polygelinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum max. 0.2 mg. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Immunstimulans bei Trichomoniasis und unspezifischen Vaginitiden, ab dem vollendeten 14. Lebensjahr	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.04.2016	

01 Stesolid 5 mg, Suppositorien**02 Stesolid 10 mg, Suppositorien**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 39648	Abgabekategorie: B	Index: 01.04.1.	30.07.2013
Zusammensetzung	01	diazepamum 5 mg, excipiens pro suppositoio.	
	02	diazepamum 10 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Anxiolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.05.2014	

01 Sédatif PC, comprimés homéopathiques

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 51020	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	23.07.2013
Composition	01	abrus precatorius C6, aconitum napellus C6, atropa belladonna C6, calendula officinalis C6, chelidonium majus C6, viburnum opulus C6 ana partes, excipiens pro compresso.	
Indication		Etats d'anxiété et de tension nerveuse	
Conditionnements	01	014 40 comprimé(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.07.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2018	

01 Sédatif PC, granules homéopathiques

Boiron SA, Route de la Galaise 32, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 51021	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	24.07.2013
Composition	01	abrus precatorius C6, aconitum napellus C6, atropa belladonna C6, calendula officinalis C6, chelidonium majus C6, viburnum opulus C6 ana partes, excipiens ad globulos.	
Indication		Etats d'anxiété et de tension nerveuse	
Conditionnements	01	010 2 tube(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.07.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2018	

05 TISSEEL 2 ml, 2 Fertigspritzen

06 TISSEEL 4 ml, 2 Fertigspritzen

07 TISSEEL 10 ml, 2 Fertigspritzen

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 52618	Abgabekategorie: B	Index: 06.99.0.	30.07.2013
Zusammensetzung	05	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 72-110 mg, factor XIII 0.6-10 U., aprotininum syntheticum 2250-3750 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 400-625 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 144-220 mg, factor XIII 1.2-20 U., aprotininum syntheticum 4500-7500 U., albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 800-1250 U.I., albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	07	I) Kleberprotein-Lösung gefroren: fibrinogenum humanum 72-110 mg/ml, factor XIII 0.6-10 U./ml, aprotininum 2250-3750 U./ml, albuminum humanum, histidinum, nicotinamidum, polysorbatum 80, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 5 ml. II) Thrombin-Lösung gefroren: thrombinum humanum 400-625 U./ml, albuminum humanum, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Gewebekleber und adjuvante Blutstillung bei Operationen Unterstützung der Wundheilung	
Packung/en	05	021 2 x 1 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 2 ml	B
	06	031 2 x 2 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 4 ml	B
	07	041 2 x 5 ml Spritze(n) 2 Fertigspritzen für Fibrinkleber 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2018	

01 Tambocor, Injektionslösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 45710	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	30.08.2013
Zusammensetzung	01	flecainidi acetat 150 mg, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	017 5 x 15 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2018	

01 Tambocor, Tabletten

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 45711	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	14.08.2013
Zusammensetzung	01	flecainidi acetat 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	013 20 Tablette(n) 021 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2018	

02 Tamiflu 6 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 56176	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	09.07.2013
Zusammensetzung	02	oseltamivirum 6 mg ut oseltamiviri phosphas, arom.: ethylvanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 1 ml.	
Anwendung		Therapie und Prophylaxe der Influenza	
Packung/en	02	003 13 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2013 (Dosisstärke 01 wird per 31.08.2013 widerrufen) (Umwandlung Zulassungsart, für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		01.02.2019	

01 Tebofortin, Tropfen

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 50788	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	23.08.2013
Zusammensetzung	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 40 mg corresp. flavon-glycosida ginkgo 8.8-10.8 mg et terpenlactona ginkgo 2.0-2.8 mg, DER: 35-67:1, saccharinum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit (Arteriosklerosebeschwerden)	
Packung/en	01	016 50 ml 024 100 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.12.2018	

01 Timoptic-XE 0,25%, Augentropfen**02 Timoptic-XE 0,5%, Augentropfen**

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

Zul.-Nr.: 52509	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	23.07.2013
Zusammensetzung	01	timololum 2.5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzododecinii bromidum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzododecinii bromidum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	017 2,5 ml	B
		025 3 x 2,5 ml	B
	02	033 2,5 ml	B
		041 3 x 2,5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2018	

01 Topiramat Spirig HC 25 mg, Filmtabletten**02 Topiramat Spirig HC 50 mg, Filmtabletten****03 Topiramat Spirig HC 100 mg, Filmtabletten****04 Topiramat Spirig HC 200 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58642	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	31.07.2013
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	topiramatum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	013 60 Tablette(n) HDPE-Behälter	B
	02	014 60 Tablette(n) HDPE-Behälter	B
	03	015 60 Tablette(n) HDPE-Behälter	B
	04	016 60 Tablette(n) HDPE-Behälter	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 Änderung des Präparatenamens von 'Topiramat Spirig' zu 'Topiramat Spirig HC'.	
Gültig bis		09.07.2014	

01 Trimipramin Sandoz 25, Tabletten
02 Trimipramin Sandoz 100, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55835	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	01	trimipraminum 25 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
	02	trimipraminum 100 mg ut trimipramini maleas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	023 50 Tablette(n)	B
		024 200 Tablette(n)	B
	02	025 20 Tablette(n)	B
		026 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.04.2019	

01 Urbanyl, comprimés sécables

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

N° d'AMM: 41383	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	18.07.2013
Composition	01	clobazamum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	011 30 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		27.11.2018	

01 Vifenac, gel

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

N° d'AMM: 53051	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	26.07.2013
Composition	01	diclofenacum epolaminum 12.92 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, macrogolum 300, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		11.09.2017	

04 Vincristin Teva 1 mg / 1 ml, Injektionslösung
05 Vincristin Teva 2 mg / 2 ml, Injektionslösung
06 Vincristin Teva 5 mg / 5 ml, Injektionslösung
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48000	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.08.2013
Zusammensetzung	04	vincristini sulfas 1 mg corresp. vincristinum 0.89 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	vincristini sulfas 2 mg corresp. vincristinum 1.78 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	06	vincristini sulfas 5 mg corresp. vincristinum 4.45 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	04	100	1 Durchstechflasche(n) A
	05	101	1 Durchstechflasche(n) A
	06	102	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012	
Gültig bis		29.11.2017	

01 Viramune 50 mg / 5 ml, orale Suspension
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 55232	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	nevirapinum 50 mg ut nevirapinum hemihydricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.06.2019	

01 Viramune, Tabletten
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 54393	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	22.08.2013
Zusammensetzung	01	nevirapinum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	016	60 Tablette(n) A
		017	14 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.06.2019	

02 Visipaque 270 mg/ml, Injektionslösung**03 Visipaque 320 mg/ml, Injektionslösung**

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52228	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	27.06.2013
Zusammensetzung	02	iodixanolum 550 mg corresp. iodum 270 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	iodixanolum 652 mg corresp. iodum 320 mg, trometamolum, natrii calcii edetas, calcii chloridum dihydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	02	093	1 x 20 ml B
		107	10 x 20 ml B
		409	1 x 100 ml B
		417	10 x 100 ml B
		425	1 x 200 ml B
		433	10 x 200 ml B
		441	1 x 500 ml B
		468	6 x 500 ml B
		530	1 x 50 ml B
		538	10 x 50 ml B
	03	182	1 x 20 ml B
		190	10 x 20 ml B
		476	1 x 100 ml B
		484	10 x 100 ml B
		492	1 x 200 ml B
		506	10 x 200 ml B
		514	1 x 500 ml B
		522	6 x 500 ml B
		546	1 x 50 ml B
		554	10 x 50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2008 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		14.12.2018	

01 Vita Buerlecithin, Dragées

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 35113	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	29.08.2013
Zusammensetzung	01	lecithinum e soja 750 mg, int-rac-alfa-tocopherylis acetat 5.5 mg, thiamini nitrat 0.5 mg, riboflavinum 0.3 mg, pyridoxini hydrochloridum 0.3 mg, calcii pantothenas 0.8 mg, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Als Roborans	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2018	

01 Vitana, Filmtabletten

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57028	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.51	22.07.2013
Zusammensetzung	01	vitamina: betacarotenum 7.2 mg, cholecalciferolum 400 U.I., int-rac- alfa-tocopherylis acetat 12 mg, thiaminum 1.6 mg, riboflavinum 1.8 mg, pyridoxinum 2.2 mg, cyanocobalaminum 2.6 µg, nicotinami- dum 20 mg, acidum folicum 800 µg, acidum d-pantothenicum 7 mg, biotinum 100 µg, acidum ascorbicum 95 mg, mineralia: calcium 130 mg ut phosphorus ruber 100 mg ut magnesium 100 mg ut ferrum 60 mg ut zincum 19 mg ut manganum 3 mg ut cuprum 2 mg ut excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat für die Schwangerschaft	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2010 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2015	

01 Votubia 2.5 mg, Tabletten**02 Votubia 5 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62061	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	25.07.2013
Zusammensetzung	01	everolimusum 2.5 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	02	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Tuberöse Sklerose	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2011 (Ergänzung einer Indikation und Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		05.05.2016	

01 Weleda Aufbaukalk Nr. 1 Pulver, anthroposophisches Arzneimittel**02 Weleda Aufbaukalk Nr. 2 Pulver, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56759	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	14.08.2013
Zusammensetzung	01	apatit D5 100 mg, cucurbita pepo e flore D2 100 mg, excipiens ad pul- verem pro 1 g.	
	02	calcium carbonicum hahnemanni D12 500 mg, quercus D3 100 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Förderung der Knochen- und Zahnbildung	
Packung/en	01	002	1 Kombipackung(en) je 50 g Aufbaukalk Nr. 1 und Nr. 2 D
	02	004	1 Kombipackung(en) je 100 g Aufbaukalk Nr. 1 und Nr. 2 D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2019	

01 Weleda Calendula-Salbe neue Formel, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 46354	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.06.2013
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica 200 mg ex calendulae herba recens 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae (Schaf:), excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von oberflächlichen Hautwunden	
Packung/en	01	037 25 g	D
		038 70 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 4.6.2010 (Verlängerung der Zulassungsbescheinigung)	
Gültig bis		02.12.2018	

01 Weleda Stilltee, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56283	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	01	foenugraeci semen 25 %, anisi fructus 20 %, carvi fructus 20 %, foeniculi amari fructus 20 %, verbenae odoratae folium 15 %, pro charta 2 g.	
Anwendung		Förderung des Stillens	
Packung/en	01	002 20 x 2 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.01.2019	

01 Xefo 4 mg, Filmtabletten**03 Xefo 8 mg, Filmtabletten**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 53163	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	23.08.2013
Zusammensetzung	01	lornoxicamum 4 mg, carmellosum natricum conexum, excipients pro compresso obducto.	
	03	lornoxicamum 8 mg, carmellosum natricum conexum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	017 20 Tablette(n)	B
		025 50 Tablette(n)	B
		033 100 Tablette(n)	B
	03	041 20 Tablette(n)	B
		068 50 Tablette(n)	B
		076 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2012 (Änderung an einem gentechnisch veränderten Organismus) carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch veränderten Organismus Baumwolle	
Gültig bis		22.01.2018	

01 Yondelis 0,25 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats**02 Yondelis 1 mg, Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats**

PharmaMar AG, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58734	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.07.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: trabectedinum 0.25 mg, saccharum, kalii dihydrogenophosphas, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: trabectedinum 1 mg, saccharum, kalii dihydrogenophosphas, pro vitro.	
Anwendung		Behandlung von Patienten mit Liposarkom und Leiomyosarkom nach Versagen oder Intoleranz von Anthrazyklinen und Ifosfamid	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.02.2019	

01 Zeller Herz und Nerven, Filmtabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 50351	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	24.07.2013
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 81 mg corresp. hyperosidum 1.4-2.2 mg, DER: 4-6:1, crataegi fructus extractum etha- nolicum siccum 21 mg, DER: 5-7:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, valerianae extractum methanolicum siccum 67.5 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 29.4 mg, DER: 5-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	034	20 Tablette(n) D
		035	60 Tablette(n) D
		036	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2018	

01 Zinkokehl D3, homöopathische Tropfen

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50233	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	zinci gluconas D3 80 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei nervöser Erschöpfung	
Packung/en	01	014	30 ml C
		022	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2019	

01 Zinkokehl D4, homöopathische Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50234	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	19.07.2013
Zusammensetzung	01	zinci gluconas aquos D4 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei nervöser Erschöpfung	
Packung/en	01	029	10 x 2 ml Ampulle(n) B
		037	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2019	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Amoxan 70 ad us.vet., Arzneimittelvormischung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 52148	Abgabekategorie: A	Index:	20.08.2013
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 70 g ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Schweine: Infektionen der Atemwege bedingt durch Actinobacillus pleuropneumoniae. Infektionen bedingt durch Streptokokken, Hämophilus parasuis und Pasteurellen sowie andere amoxicillinempfindliche Erreger. Nicht ruminierende Kälber: Bakterielle Primär- und Sekundärinfektionen, insbesondere Erkrankungen des Atmungsapparates sowie Nabelentzündungen verursacht durch amoxicillinempfindliche Erreger.	
Packung/en	01	014	400 g (mit Messlöffel) A
		022	1 kg (mit Messlöffel) A
		030	5 kg (ohne Messlöffel) A
		049	25 kg (ohne Messlöffel) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2019	

01 Apiguard ad us.vet., Gel

apimedi GmbH, Bogenstrasse 37, 9621 Oberhelfenschwil

Zul.-Nr.: 55518	Abgabekategorie: D	Index:	22.08.2013
Zusammensetzung	01	thymolum 250 mg, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bekämpfung der Varroatose bei Bienen	
Packung/en	01	001	50 g Gel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2008 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		21.08.2018	

01 Aqua-Vit ad us.vet., Injektionslösung

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 30393	Abgabekategorie: B	Index:	14.08.2013
Zusammensetzung	01	retinoli acetat 50'000 U.I., cholecalciferolum 25'000 U.I., int-rac-alfatocopherylis acetat 25 mg, PEG-36 castor oil, glycerolum (85 per centum), acidum citricum, dinatrii phosphas monohydricus, antioxid.: E 320 0.3 mg, E 321 0.3 mg, conserv.: phenylhydrargyri boras 20 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mangel an Vitaminen A, D und E bei Rindern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	015	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2019	

02 B-COL 500 ad us.vet., prémélange médicamenteux

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 40074	Catégorie de remise: A	Index:	12.07.2013
Composition	02	colistinum 500 Mio U.I. ut colistini sulfas, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		Maladies entériques causées par des infections à bactéries Gram négatif, en particulier E. coli. Colienterotoxémie des porcelets ausevrage	
Conditionnements	02	066	1 kg A
		074	5 kg A
		082	25 kg A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.09.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.09.2018	

01 Bifundin ad us.vet., Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 45597	Abgabekategorie: B	Index:	14.08.2013
Zusammensetzung	01	glucosum monohydricum 150 mg, fructosum 50 mg, thiamini hydrochloridum 0.5 mg, propylenglyolum, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Adjuvans bei Hypoglykämie, Intoxikationen, Ketose, Lebererkrankungen für Wiederkäuer, Pferde und Schweine	
Packung/en	01	016	500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.02.2019	

01 Cyclo spot on ad us.vet., für kleine Hunde, Lösung**02 Cyclo spot on ad us.vet., für mittelgrosse Hunde, Lösung****03 Cyclo spot on ad us.vet., für grosse Hunde, Lösung**

Virbac (Switzerland) AG, Europastrasse 15, 8152 Glattbrugg

Zul.-Nr.: 55276	Abgabekategorie: B	Index:	29.08.2013
Zusammensetzung	01	pyriproxifen 12 mg, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro vase 0.6 g.	
	02	pyriproxifen 30 mg, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro vase 1.5 g.	
	03	pyriproxifen 60 mg, antiox.: E 320, excipients ad solutionem pro vase 3 g.	
Anwendung	01	Verhinderung der Vermehrung von Flöhen bei Hunden von 0.6 bis 6 kg	
	02	Verhinderung der Vermehrung von Flöhen bei Hunden von 6 bis 15 kg	
Bemerkung	03	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2010 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		07.11.2015	

02 Delvosteron ad us.vet., Injektionssuspension

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 42336	Abgabekategorie: B	Index:	22.07.2013
Zusammensetzung	02	proligestonum 100 mg, lecithinum, sorbitani palmitas, polysorbatum 40, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, macrogolum 3350, conserv.: E 216 0.12 mg, E 218 1.02 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen für Hunde, Katzen und Frettchen	
Packung/en	02	033	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

01 Doxivit ad us.vet., Arzneimittelvornischung

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 59778	Abgabekategorie: A	Index:	26.08.2013
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 50 g ut doxycyclini hyclas, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Infektionen des Atmungsapparates, verursacht durch Doxycyclinempfindliche Erreger. Insbesondere: Schweine: empfindliche Pasteurella multocida und Mycoplasma hyopneumoniae Kälber: empfindliche Pasteurella multocida	
Packung/en	01	001	700 g (mit Messlöffel) A
		002	5 kg (ohne Messlöffel) A
		003	25 kg (ohne Messlöffel) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2019	

01 Doxycat 20 ad us.vet., comprimés

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 56112	Catégorie de remise: A	Index:	20.08.2013
Composition	01	doxycyclinum 20 mg ut doxycyclini hyclas, aromatica, excipiens pro compresso.	
Indication		Affections à germes sensibles chez les chats	
Conditionnements	01	001	10 x 12 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.12.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.12.2018	

01 Excenel RTU ad us.vet., Injektionssuspension

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55977	Abgabekategorie: A	Index:	22.08.2013
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 50 mg ut ceftiofuri hydrochloridum 57.14 mg, phosphatidylcholinum e soja hydrogenatum, sorbitani oleas, aqua sterilis, oleum gossypii seminis q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle respiratorische Erkrankungen Rind und Schwein Interdigitale Nekrobazillose und akute Metritis Rind	
Packung/en	01	002	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2018	

01 Flunixin ad us.vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 54361	Abgabekategorie: B	Index:	30.07.2013
Zusammensetzung	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum, dinatrii edetas, propylenglyolum, diethanolaminum, antioxid.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-steroidaler Entzündungshemmer für Pferde, Rinder und Schweine	
Packung/en	01	019	50 ml B
		020	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2018	

01 Frontline Combo Spot-on chiens S ad us.vet., solution
02 Frontline Combo Spot-on chiens M ad us.vet., solution
03 Frontline Combo Spot-on chiens L ad us.vet., solution
04 Frontline Combo Spot-on chiens XL ad us.vet., solution
 Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 56045	Catégorie de remise: B	Index:	26.08.2013
Composition	01	fipronilum 67 mg, S-methoprenum 60.3 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.67 ml.	
	02	fipronilum 134 mg, S-methoprenum 120.6 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 1.34 ml.	
	03	fipronilum 268 mg, S-methoprenum 241.2 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 2.68 ml.	
	04	fipronilum 402 mg, S-methoprenum 361.8 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 4.02 ml.	
Indication	01	Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour des chiens jusqu'à 10kg	
	02	Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour des chiens de plus de 10kg jusqu'à 20kg	
	03	Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour des chiens de plus de 20kg jusqu'à 40kg	
Conditionnements	01	002 0.67 ml 3 pipettes	B
	02	004 1.34 ml 3 pipettes	B
	03	006 2.68 ml 3 pipettes	B
	04	008 4.02 ml 3 pipettes	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.09.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.12.2018	

01 Galastop ad us.vet., solution huileuse
 Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 54188	Catégorie de remise: B	Index:	09.08.2013
Composition	01	cabergolinum 50 µg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Inhibiteur de la prolactine pour les chiennes	
Conditionnements	01	021 7 ml	B
		048 15 ml	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.12.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.12.2018	

01 Grün-Gel ad us.vet., Salbe

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 46443	Abgabekategorie: D	Index:	27.08.2013
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 50 mg, methylis salicylas 20 mg, populi unguentum 20 mg, color.: E 104, E 131, E 132, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündungshemmende und durchblutungsfördernde Salbe für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	020 1 kg Dose	D
		047 450 g Dose	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2018	

01 Mastrinal Euterschutz ad us.vet., Suspension in Injektoren

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 44852	Abgabekategorie: A	Index:	06.08.2013
Zusammensetzung	01	Suspension: cloxacillinum 500 mg ut cloxacillinum benzathinum, neomycinum 350 mg ut neomycini sulfas, aluminii monostearas, glyceroli trishydroxysteraras, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, conserv.: alcohol benzylicus 0.09 ml, pro vase 10 ml. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 %, aqua destillata 30 %.	
Anwendung		Mastitisprophylaxe beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	01	039 20 Euterinjektore(n) Injektoren zu 10 ml mit 5 Desinfektionstüchlein	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2012 Erneute Zulassung nach Verzicht.	
Gültig bis		05.08.2018	

01 Noromectin Pour-on ad us.vet., Lösung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 58596	Abgabekategorie: A	Index:	19.08.2013
Zusammensetzung	01	ivermectinum 5 mg, color.: E 131, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung und Kontrolle von Endo- und Ekto- parasiten bei nicht laktierenden Rindern	
Packung/en	01	001 250 ml	A
		003 1000 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2019	

01 Optimectin Pour-On ad us.vet., Lösung

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 56302	Abgabekategorie: B	Index:	20.08.2013
Zusammensetzung	01	ivermectinum 5 mg, color.: E 131, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung und Kontrolle von Endo- und Ektoparasiten bei Rindern	
Packung/en	01	001	250 ml B
		003	1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2019	

01 Optivermin ad us.vet., Tabletten

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 55055	Abgabekategorie: B	Index:	12.07.2013
Zusammensetzung	01	praziquantelum 50 mg, fenbendazolum 500 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Anthelminthikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.10.2018	

01 Panazolin ad us.vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 48575	Abgabekategorie: A	Index:	26.08.2013
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 30 g, sulfathiazolum 20 g, pro charta 50 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern	
Packung/en	01	001	1 x 50 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2012 (Neue Packungsgrösse/n, neu: 50g)	
Gültig bis		06.06.2017	

02 Prilium 150mg ad us.vet., Pulver lyophilisiert**03 Prilium 300mg ad us.vet., Pulver lyophilisiert****04 Prilium 75mg ad us.vet., Pulver lyophilisiert**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 56346	Abgabekategorie: A	Index:	09.08.2013
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: imidaprilum 150 mg ut imidaprili hydrochloridum, conserv.: natrii benzoas, q.s. ad pulverem. Solvens: aqua q.s. pro 30 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: imidaprilum 300 mg ut imidaprili hydrochloridum, conserv.: natrii benzoas, q.s. ad pulverem. Solvens: aqua q.s. pro 30 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: imidaprilum 75 mg ut imidaprili hydrochloridum, conserv.: natrii benzoas, q.s. ad pulverem. Solvens: aqua q.s. pro 30 ml.	
Anwendung		ACE-Hemmer zur Behandlung von kongestiver Herzinsuffizienz beim Hund	
Packung/en	02	003	30 ml
	03	005	30 ml
	04	007	30 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.02.2019	

01 Rimadyl ad us.vet., Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54375	Abgabekategorie: B	Index:	28.08.2013
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, argininum, acidum glycocholicum, lecithinum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	018	20 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2018	

03 SK-40 ad us.vet., prémélange médicamenteux

Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 42296	Catégorie de remise: A	Index:	12.07.2013
Composition	03	chlortetracyclini hydrochloridum 50 g, tylosinum 10 g ut tylosini tartras, sulfadimidinum 100 g ut sulfadimidinum natricum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		<p>Traitement et métaphylaxie d'infections croisées d'origine bactérienne, pour autant que les bactéries responsables soient sensibles à l'association chlortétracycline, tylosine et sulfadimidine. En particulier Porcs :</p> <p>Affections des voies respiratoires causées par des mycoplasmes (spécialement la pneumonie enzootique), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (rhinite atrophique) et Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).</p> <p>Affections intestinales causées par Lawsonia intracellularis (adénomatose intestinale porcine) et E. coli. Inflammations séreuses et arthrites causées par Haemophilus parasuis.</p> <p>Veaux :</p> <p>Affections de voies respiratoires causées par des mycoplasmes et des pasteurella.</p>	
Conditionnements	03	066	1 kg boîte (avec mesurette) A
		074	5 kg sac (sans mesurette) A
		082	25 kg sac (sans mesurette) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.09.2008 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.09.2018	

01 Ventipulmin ad us.vet., Granulat

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 44098	Abgabekategorie: A	Index:	12.08.2013
Zusammensetzung	01	clenbuteroli hydrochloridum 16 µg, excipients ad granulum pro 1 g.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum für Pferde, Rinder und Kälber	
Packung/en	01	016	500 g Dose A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.06.2019	

01 Ventipulmin ad us.vet., Injektionslösung

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Dufourstrasse 54, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 48781	Abgabekategorie: A	Index:	12.08.2013
Zusammensetzung	01	clenbuteroli hydrochloridum 30 µg, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum für Pferde, Rinder und Kälber	
Packung/en	01	012	50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.06.2019	

01 Vetibenzamin ad us.vet., Injektionslösung

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 25851	Abgabekategorie: B	Index:	06.08.2013
Zusammensetzung	01	tripelennamini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antihistaminikum für Rinder, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	013 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2012 Erneute Zulassung nach Verzicht	
Gültig bis		05.08.2018	

01 Zolvix ad us. vet., Lösung zum Eingeben für Schafe

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 61392	Abgabekategorie: B	Index:	09.08.2013
Zusammensetzung	01	monepantelum 25 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitbandspektrum Anthelminthikum für Schafe	
Packung/en	01	006 0.5 l	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2010 (Änderung der Packungsgrösse, neu: 500ml)	
Gültig bis		20.09.2015	

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 01.07.2013 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Roche Pharma (Schweiz) AG, Reinach BL:**
A compter du 01.07.2013, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du/des médicament/s suivant/s détenue/s jusque là par l'entreprise **Roche Pharma (Schweiz) AG, Reinach BL:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammer) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52775	Vesanoid, Weichkapseln

Per 12.07.2013 übernimmt die Firma **OPHTAPHARM SA, Cham** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern:**
A compter du 12.07.2013, l'entreprise **OPHTAPHARM SA, Cham** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Bern:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammer) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54974	Nyolol Gel, Augengel

Per 23.07.2013 übernimmt die Firma **Sandoz Pharmaceuticals AG, Steinhausen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**
A compter du 23.07.2013, l'entreprise **Sandoz Pharmaceuticals AG, Steinhausen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammer) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
59922	Venlafaxin-Teva ER, Retardkapseln

Per 01.08.2013 übernimmt die Firma **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Münchenbuchsee** folgende/s Arzneimittel der Firma **GlaxoSmithKline AG, Münchenbuchsee:**
A compter du 01.08.2013, l'entreprise **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Münchenbuchsee** 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 Klammer) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
46838	Duofilm, Lösung

Per 01.08.2013 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.08.2013, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammer) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57777	Gabapentin-Mepha, Kapseln (Gabapentin-Teva, Kapseln)
57778	Gabapentin-Mepha, Lactab (Gabapentin-Teva, Filmtabletten)

Per 01.08.2013 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel**:

A compter du 01.08.2013, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammer) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57950	Metformin-Mepha, Lactab (Metformin-Teva, Filmtabletten)

Per 01.08.2013 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pfizer AG, Zürich**:

A compter du 01.08.2013, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pfizer AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammer) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
61390	Xiapex, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Per 07.08.2013 übernimmt die Firma **Biolotus Biotechnology AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Lumavita AG, Basel**:

A compter du 07.08.2013, l'entreprise **Biolotus Biotechnology AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Lumavita AG, Basel**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammer) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
41569	FemiFect, Vaginaltabletten

Per 21.08.2013 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Helvepharm AG, Frauenfeld**:

A compter du 21.08.2013, l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Helvepharm AG, Frauenfeld**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammer) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58859	Helvetussin, Brausetabletten

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 21.08.2013 ändert die Firma **Debiopharm S.A. Forum après demain, Lausanne** ihren Firmennamen auf **Debiopharm International SA.**

A compter du 21.08.2013, l'entreprise **Debiopharm S.A. Forum après demain, Lausanne** aura pour nouvelle raison sociale **Debiopharm International SA.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammer) médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55700	Dacplat, lyophilisat pour perfusion

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

Per 25.07.2013 ändert die Firma **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG** ihr Firmendomizil von Monbijoustrasse 118, 3007 Bern nach **6343 Risch.**

A compter du 25.07.2013, l'entreprise **NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG** actuellement sise Monbijoustrasse 118, 3007 Bern, aura pour nouveau domicile **6343 Risch.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel médicament
12803	Resyl, Sirup
12805	Resyl, Tropfen
12806	Resyl plus, Tropfen
13083	Pursennid, Dragées
13193	Eurax, Crème
13335	Euceta, Gel
14991	Pulmex, Salbe
15219	Zymafluor, Tabletten
23226	Eurax, Lotion
24926	Otrivin Schnupfen, Lösung
24959	Otrivin Schnupfen, Nebulisator
27527	Feniallerg, Dragées
27528	Feniallerg, Tropfen
27837	Venoruton, Gel
29245	Hemeran, Crème
30197	Spasmo-Canulase, Bitabs
31214	NeoCitran Hustenstiller, Tropfen für Kinder
31215	NeoCitran Hustenstiller, Sirup
31593	Euceta mit Kamille und Arnika, Gel
33037	Venoruton 300, Kapseln
33667	Tavegyl, Tabletten
35501	Tavegyl, Injektionslösung
35950	Tavegyl, Sirup
36800	Procto-Glyvenol, Crème
36801	Procto-Glyvenol, Suppositorien
37532	Hemeran, Gel
37534	Lemocin griotte, Lutschtabletten
38762	Fenistil, Gel
39032	Resyl plus, Sirup
39622	Otrivin Schnupfen 0,1 %, Gel

40962	Lemocin citron, Lutschtabletten
41813	Tavegyl, Gel
42417	Prelloran, Crème
42647	Venoruton forte, Tabletten
44347	Detensor, Tabletten
44683	Pulmex Inhalation, Kapseln
44939	Otrivin Schnupfen, Dosierspray
45009	Feniallerg, Injektionslösung
45114	Tossamin plus, Kapseln für den Tag/für die Nacht
45115	Tossamin, Sirup
45422	Dynamisan forte, Trinkampullen
45894	Mebucaïne f, Lutschtabletten mit Mintaroma
46856	Orofar, Gelsollets
46857	Orofar mit Lidocain, Gelsollets
46858	Orofar, Lösung
46859	Mebucaliquid, Lösung mit Mintaroma
46860	Orofar, Mundspray
46861	Mebucaspray, Mundspray mit Mintaroma
46862	Orofar, Lutschtabletten
46863	Mebuca-Orange, Lutschtabletten
47344	Voltaren, Emulgel
47346	Neo Citran Grippe / Erkältung, Pulver
47653	Pulmex Baby, Salbe
48748	NeoCitran Hustenstiller, Depottabletten
49230	Fenipic, Gel
49866	Hemeran, Emulgel
50008	Vibrocil, Gel
50009	Vibrocil, Tropfen
50010	Vibrocil, Spray
50353	Dynamisan forte Granulat, Sachets
50421	Vibrocil, Dosierspray
50582	Nicotinell, Pflaster
51307	Lamisil, Crème
51680	Merfen, Tinktur
51681	Vita-Merfen, Salbe
51682	Merfen, wässrige Lösung
52296	Pilka, Tropfen
52402	Feniallerg, Retard-Kapseln
52460	Zymafluor, Tropfen
53232	NeoCitran Hustenlöser, Brausetabletten
53680	Fenivir, Crème
53694	Merfen, Puder
53883	Venoruton, Pulver
54061	Fenistil, Lotion (Roll-on)
54064	Nicotinell, Kaugummi
54084	No Tussan, Pulver
54243	Lamisil, Lösung

54244	Lamisil, Spray
54556	Lamisil DermGel, Gel
55024	Voltaren Dolo, Filmtabletten
55224	Pulmex, Bad
55533	Nicotinell, Lutschtabletten
55541	Mebucalets, Gelslets mit Mintaroma
55775	Lamisil Pedisan, Crème
55776	Lamisil Pedisan, Spray
55777	Lamisil Pedisan DermGel, Gel
55846	Voltaren Dolo, Emulgel
55848	Voltaren Dolo, Emulgel Dispenser
55875	Venoruton, Brausetabletten
55895	Tonopan, Filmtabletten
56244	Otrivin Heuschnupfen, Nasenspray
56762	Fenisun, Emulgel
57223	Lamisil Pedisan Once, Filmbildende Lösung
57996	Zycomb Nasenspray, Lösung
58094	Voltaren Dolo forte 25 mg, Dragées
58196	Voltaren Dolo Liquid Caps, Weichgelatine kapseln
58615	Sinetoss, Schmelzblättchen
58857	Otrivin Schnupfen ohne Konservierungsmittel, Dosierspray
60125	Otriduo Schnupfen, Dosierspray
60551	Calvive 500 mg/1000 mg, Brausetabletten
60809	Fenipic Plus, Gel
60810	Fenipic Plus, Flüssig
60872	Calvive D3, Brausetabletten mit Orangenaroma
61416	Otriduo Schnupfen, Nasentropfen
61445	Lamisil, Spray-Puder
61858	Voltaren forte, Emulgel
61859	Voltaren Dolo forte, Emulgel
62250	Tonopan Liquid Caps, Weichgelatine kapseln
62262	Lamisil Pedisan Derspray, Lösung
62263	Lamisil Derspray, Lösung
62301	Mebu-cherry, Lutschtabletten
62302	Mebu-lemon, Lutschtabletten
62647	Fenivir, Crème teintée

Per 31.07.2013 ändert die Firma **Novartis Pharma Schweiz AG** ihr Firmendomizil von Monbijoustrasse 118, 3007 Bern nach **6343 Risch**.

A compter du 31.07.2013, l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG** actuellement sise Monbijoustrasse 118, 3007 Bern, aura pour nouveau domicile **6343 Risch**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel médicament
627	Encepur N, Injektionssuspension
628	Encepur N Kinder, Injektionssuspension
657	Menjugate, Trockensubstanz mit Solvens
685	Rabipur, Injektionslösung

702	Td-pur, Injektionssuspension
707	Tetanol pur, Injektionssuspension
12730	Methergin, Injektionslösung s.c., i.m., i.v.
14979	Hydergin, Injektionslösung (s.c., i.m.)
14980	Hydergin 1 mg/ml, Tropflösung
15678	Methergin, Dragées
16576	Regitin, Injektionslösung (i.v., i.m.)
17249	Hydergin, Tabletten
18358	Apresolin, Injektionspräparat
18359	Apresolin, Dragées
20736	Ritalin, Tabletten
21693	Sintrom, Tabletten
22114	Syntocinon, Konzentrat für Infusionslösung / Injektionslösung
24115	Tofranil, Dragées
24958	Esidrex, Tabletten
25644	Syntocinon, Spray
25649	Hygroton, Tabletten
26728	Digoxin-Sandoz, Tabletten
27279	Torecan, Dragées
27280	Torecan, Injektionslösung (i.m.)
29174	Syntometrin, Injektionslösung
29668	Desferal, Injektionspräparat
29789	Tegretol, Tabletten
30514	Spersadex comp., Augentropfen
31723	Synacthen (i.m., i.v.), Injektionslösung
31841	Symmetrel, Kapseln
32934	Anafranil, Dragées
32935	Anafranil, Injektionslösung
33617	Antistin-Privin, Augentropfen
33801	Synacthen Depot, Injektionssuspension
34313	Brinerdin, Dragées
34630	Noveril TR, Filmtabletten
34914	Lampren, Kapseln
35364	Visken, Tabletten
35756	KCL-retard Zyma, Dragées
36083	Lioresal, Tabletten
36896	Tegretol 2%, orale Suspension
37272	Spersallerg, Augentropfen
37375	Ludiomil, Dragées
37491	Leponex, Tabletten
37867	Voltaren, Dragées
38605	Miacalcic, Injektionslösung
39001	Parlodel, Tabletten
39253	Voltaren, Injektionslösung i.m./Infusionskonzentrat
39254	Voltaren, Suppositorien
40039	Digoxin-Sandoz, Injektionslösung (i.v.)
41011	Viskaldix, Tabletten

41076	Zaditen, Kapseln
41565	Zaditen, Sirup
41939	Zaditen, Tabletten
41962	Voltaren Retard, Dragées
44192	Nitroderm TTS
44691	Sirdalud, Tabletten
44815	Anafranil SR 75, Divitabs
44915	Sandimmun, Infusionskonzentrat
46123	Hydergin FAS, Filmtabletten
46996	Fluorescéine 0,5 % SDU Faure, Augentropfen
47000	Tetracaine 1 % SDU Faure, Augentropfen
47062	Estraderm TTS, Transdermales therapeutisches System
47443	Tegretol CR, Divitabs
47473	Miacalcic, Nasalspray
48979	Sirdalud MR, Kapseln
49061	Corangin, Divitabs
49137	Sandostatin, Injektionslösung
49366	Voltaren, Tropfen
49857	Dynacirc, Tabletten
50067	Sandoparin, Injektionslösung
50107	Voltaren Rapid, Dragées
50581	Proleukin, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
50583	Cibacen, teilbare Filmtabletten
50812	Zaditen SRO, Filmtabletten
51306	Lamisil, Tabletten
51794	Cibadrex, Tabletten
52092	Aredia, Injektionspräparat
52100	Voltaren Dispersible, Tabletten
52189	Tiatral 100 SR, Tabletten
52226	Tegretol, Suppositorien
52370	Lescol, Kapseln
52535	Lioresal intrathecal, Ampullen
52656	Sandimmun Neoral, Kapseln
52657	Sandimmun Neoral, Trinklösung
52693	Famvir, Filmtabletten
52757	Voltaren Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)
52845	Foradil 12mcg, Trockenpulver-Kapseln zur Inhalation
52852	Trileptal 60 mg/ml, orale Suspension
53161	Sandostatin LAR
53514	Estraderm MX, transdermales therapeutisches System
53933	Spersallerg SDU, Augentropfen (Monodosen)
54018	Femara 2,5 mg, Filmtabletten
54275	Exelon, Kapseln
54470	Co-Diovan, Filmtabletten
54522	Comtan, Filmtabletten
54594	Riamet, Tabletten
54604	Fluoresceine Faure, Injektionslösung

54630	Simulect, Injektionspräparat
54679	Estragest TTS, transdermale Pflaster
54704	Estalis, transdermale Pflaster
55051	Exelon 2 mg/ml, orale Lösung
55052	Ritalin SR, Retardtabletten
55120	Trileptal, teilbare Filmtabletten
55130	Miflonide, Kapseln zur Inhalation mit Aerolizer
55269	Visudyne, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
55341	Zaditen Ophtha, Augentropfen
55342	Zaditen Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)
55401	Starlix, Filmtabletten
55463	Zometa 4 mg, Lyophilisat
55489	Lescol Retard, Retardtabletten
55699	TOBI, Lösung zur Inhalation mit einem Vernebler
55743	Diovan, Filmtabletten
55807	Glivec, Kapseln
55864	Voltaren Ophtha CD, Augentropfen
55901	Salagen, Filmtabletten
55931	Ritalin LA, Kapseln
55976	Estradot, Transdermales Pflaster
56115	Myfortic, magensaftresistente Filmtabletten
56238	Certican, Tabletten
56239	Certican, dispergierbare Tabletten
56257	Zometa 4 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
56395	Glivec, Filmtabletten
56676	Stalevo, Filmtabletten
57015	Doplin CT Retard, Divitabs
57016	Dynacirc SRO, Kapseln
57017	Doplin, Filmtabletten
57018	Doplin, Injektionslösung
57019	Doplin Retard, Divitabs
57178	Xolair, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
57298	Foradil HFA, Dosieraerosol
57310	Voltfast, Pulver für Trinklösung
57363	Aclasta, Infusionslösung
57420	Sequidot, transdermale Pflaster (Kombipackung)
57466	Exjade, dispergierbare Tabletten
57660	Sebivo 600 mg, Filmtabletten
57664	Lucentis, intraokuläre Injektion
57771	Exforge, Filmtabletten
57834	Galvus, Tabletten
57870	Cubicin, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
58007	Tasigna, Kapseln
58050	Rasilez, Filmtabletten
58078	Exelon Patch, transdermales Pflaster
58271	Optaflu, Injektionssuspension
58317	FLUAD, Injektionssuspension

58451	Galvumet, Filmtabletten
58528	Riamet Dispersible, Tabletten
58725	Ekerior, Crème
58727	Ekerior Plus, Crème
58935	Rasilez HCT, Filmtabletten
59147	IXIARO, Injektionssuspension
59170	Sebivo, Lösung zum Einnehmen
59174	Afinitor, Tabletten
59226	Ilaris, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
59245	Focalin XR, Kapseln
59267	Agrippal, Injektionssuspension
59407	Exforge HCT, Filmtabletten
60079	Menveo, Lyophilisat und Lösung (Durchstechflasche und Spritze)
60080	MDT-Combi, Kapseln und Tabletten
60141	Onbrez Breezhaler, Pulver Hartkapseln zur Inhalation (mit Inhalator)
60565	TOBI PODHALER, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation
60808	CELTURA, Injektionssuspension
60916	Gilanya, Kapseln
61251	Focetria, Fertigspritze
61252	Focetria, Mehrfachdosenbehältnis
61254	Signifor, Injektionslösung
61454	Rasilamlo, Filmtabletten
61678	Rasilamlo HCT, Filmtabletten
62061	Votubia, Tabletten
62126	Jakavi, Tabletten
62277	Zometa 4 mg/100ml, Infusionslösung
62502	Menveo, Lyophilisat und Lösung (Durchstechflaschen)
62521	Extavia, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
62580	Seebri Breezhaler, 50 Mikrogramm, Pulver zur Inhalation, Hartkapseln
62707	Diovan, orale Lösung

Per 14.08.2013 ändert die Firma **Nutrimed AG** ihr Firmendomizil von Spalenvorstadt 34, 4051 Basel nach **Spalengraben 9, 4051 Basel**.

A compter du 14.08.2013, l'entreprise **Nutrimed AG** actuellement sise Spalenvorstadt 34, 4051 Basel, aura pour nouveau domicile **Spalengraben 9, 4051 Basel**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel médicament
51721	Zink Nutrimed, Brausetabletten
53751	Solmag, Brausetabletten

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

Zeichenerklärung

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

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

2 **Widerruf der Zulassung infolge eines Überprüfungsverfahrens**

Révocation de l'AMM dans le cadre de la procédure de réexamen

3 **Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle**
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments

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	Acide alendronique CrossMedika 70 mg, comprimés hebdomadaires CrossMedika SA, Centro Isema, 6928 Manno	58784	B	07.99.0.	30.07.2013
1	01	Acide alendronique CrossMedika 10 mg, comprimés CrossMedika SA, Centro Isema, 6928 Manno	58783	B	07.99.0.	30.07.2013
1	01	Amisulprid-Teva 100 mg, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59478	B	01.05.0.	14.06.2013
1	04	Carbaderm, Crème Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	40333	D	10.10.0.	01.07.2014
1	01	Diclo-Acino Roll-on, Gel Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62772	D	07.10.4.	24.07.2013
1	01	Doplin, Injektionslösung Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	57018	B	02.03.0.	07.08.2013
1	01	Enalapril HCT Axapharm, Tabletten Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar	58765	B	02.07.2.	21.05.2013
1	01	Ferro sanol fol, Kapseln UCB-Pharma SA, Chemin de Croix-Blanche 10, 1630 Bulle	57246	C	06.07.1.	14.06.2013
1	01	Halsfeger Kräuterbonbon neue Rezeptur, Bonbon Läckerli Huus AG, Teichweg 7 – 13, 4142 Münchenstein	57357	E	12.03.9.	06.05.2013

1	01	Helvepedin, Creme Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	59030	C	10.09.4.	31.10.2013
1	01	Lamivudin-Teva HBV 100, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60504	A	08.03.0.	31.05.2013
1	01	Letrozol-Mepha 2.5 mg, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59334	B	07.16.2.	12.08.2013
1	01	Levetiracetam-Mepha 250, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61531	B	01.07.1.	31.10.2013
1	02	Levetiracetam-Mepha 500, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61531	B	01.07.1.	31.10.2013
1	04	Levetiracetam-Mepha 1000, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61531	B	01.07.1.	31.10.2013
1	01	Amavita Nieren- und Blasendragées Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen	58185	D	05.02.0.	18.08.2013
1	01	MoRu-Viraten Multidose, Trocken- impfstoff und Lösungsmittel CRUCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern	540	B	08.08.	02.08.2013
1	02	MoRu-Viraten Monodose, Trocken- impfstoff und Lösungsmittel CRUCELL SWITZERLAND AG, Rehhagstrasse 79, 3018 Bern	540	B	08.08.	02.08.2013
1	01	Muco-X 100 mg, Granulat Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar	60145	D	03.02.0.	12.11.2013
1	02	Muco-X 200 mg, Granulat Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar	60145	D	03.02.0.	12.11.2013
1	03	Muco-X 600 mg, Granulat Axapharm AG, Zugerstrasse 8A, 6340 Baar	60145	D	03.02.0.	12.11.2013
1	01	Mucostop 100, Granulat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	51921	D	03.02.0.	12.11.2013

1	02	Mucostop 200, Granulat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	51921	D	03.02.0.	12.11.2013
1	03	Mucostop 600, Granulat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	51921	D	03.02.0.	12.11.2013
1	01	Noroxin, Filmtabletten MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	45512	A	08.01.8.	30.08.2013
1	01	Oedemex, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	46097	B	05.01.0.	12.08.2013
1	01	Olfen Roll-on, Gel Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	53088	D	07.10.4.	31.08.2013
1	04	Paclitaxel-Mepha 30 mg/5 ml, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57350	A	07.16.1.	07.08.2013
1	05	Paclitaxel-Mepha 100 mg/16,7 ml, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57350	A	07.16.1.	07.08.2013
1	06	Paclitaxel-Mepha 300 mg/50 ml, Infusionskonzentrat Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57350	A	07.16.1.	07.08.2013
1	01	Paroxetin-Mepha, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	56751	B	01.06.0.	01.07.2014
1	01	Tasmacyclin Akne, Tabletten Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	54523	A	08.01.5.	30.04.2014
1	02	Topiramate-Mepha 25, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58495	B	01.07.1.	30.11.2013
1	03	Topiramate-Mepha 50, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58495	B	01.07.1.	30.11.2013

1	04	Topiramat-Mepha 100, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58495	B	01.07.1. 30.11.2013
1	05	Topiramat-Mepha 200, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58495	B	01.07.1. 30.11.2013
1	01	Valaciclovir Pfizer 500 mg, Filmtabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	61444	A	08.03.0. 28.05.2013
1	01	Vancomycin Pfizer i.v. 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60581	A	08.01.9. 06.08.2013
1	02	Vancomycin Pfizer i.v. 1 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	60581	A	08.01.9. 06.08.2013
1	01	Venlafaxin-Teva ER 37.5 mg, Retardkapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	59922	B	01.06.0. 19.08.2013
1	02	Venlafaxin-Teva ER 75 mg, Retardkapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	59922	B	01.06.0. 19.08.2013
1	03	Venlafaxin-Teva ER 150 mg, Retardkapseln Sandoz Pharmaceuticals AG, 6312 Steinhausen	59922	B	01.06.0. 19.08.2013

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Plerion 5 ad us.vet., Kautabletten MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6	58861 B	31.12.2013
1	02	Plerion 10 ad us.vet., Kautabletten MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6	58861 B	31.12.2013

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
03	Albumin CSL 5%, Infusionslösung CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	52476	B	06.01.1.	31.12.2013
04	Albumin CSL 20%, Infusionslösung CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	52476	B	06.01.1.	31.12.2013
05	Albumin CSL 25%, Infusionslösung CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	52476	B	06.01.1.	31.12.2013
01	Alustal, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	46152	A	07.13.3.	31.08.2013
01	Amoxiclav-Teva 1 g, Tabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57746	A	08.01.93	11.12.2013
02	Arkocaps Coquelicot/Klatschmohn, gélules Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	48544	D	01.04.1.	29.01.2014
01	Arkocaps Levure de Bière/Bierhefe, gélules Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	47015	D	07.99.0.	29.01.2014
01	Arkocaps Partenelle/Mutterkraut, gélules Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	49865	C	01.99.0.	29.01.2014
01	Betadine Antiseptic Gauze Pad, imprägnierte Verbandgaze Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel	38569	D	10.06.0.	31.10.2013
01	Concor, Lacktabletten APS-Arzneimittel-Parallelimport- Service AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham	58019	B	02.03.0.	15.10.2013

01	Fluconazol Q-generics 50 mg, Kapseln Quisisana Pharma AG, Chamerstrasse 52, 6300 Zug	59067	B	08.06.0.	21.01.2014
02	Fluconazol Q-generics 150 mg, Kapseln Quisisana Pharma AG, Chamerstrasse 52, 6300 Zug	59067	B	08.06.0.	21.01.2014
03	Fluconazol Q-generics 200 mg, Kapseln Quisisana Pharma AG, Chamerstrasse 52, 6300 Zug	59067	B	08.06.0.	21.01.2014
02	Lipofundin N 20 %, Infusionsemulsion B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	55597	B	07.01.2.	28.01.2014
01	Phostal, Injektionssuspension TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	49263	A	07.13.3.	31.08.2013
01	Staloral Pollen, Lösung zur oralen Anwendung TRIMEDAL AG, 8602 Wangen-Brüttisellen	45951	A	07.13.3.	31.08.2013
01	Strath Venentropfen Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich	30033	D	02.08.1.	26.08.2013
01	Waruzol, liquide à badigeonner Intermedica AG, 1700 Fribourg	35155	D	10.07.0.	12.01.2014

