

Swissmedic Journal 07/2018

17. Jahrgang
17^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
www.swissmedic.ch/journal

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

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

Seite	Seite
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ozempic®, Injektionslösung in einem Fertigpen (Semaglutidum) 568	Regulatory News
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Aimovig®, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Erenumabum) 570	Individuelle Erkennungsmerkmale und Sicherheitsvorrichtungen auf der Verpackung von Arzneimitteln 576
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Rexulti®, Filmtabletten (Brexipirazolum) 572	Arzneimittel Statistik
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Diacomit®, Hartkapseln und Diacomit®, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen (Stiripentolum) 574	Neuzulassung 578
	Revision und Änderung der Zulassung 589
	Änderung der Zulassungsinhaberin 696
	Widerruf der Zulassung 708
	Erlöschen der Zulassung 710
	Berichtigung 712

Swissmedic Kontaktliste

Auf unserer Website www.swissmedic.ch finden Sie unter dem Navigationspunkt «Über uns» in der Rubrik «Kontakt» die Kontaktmaske für Anfragen und Reklamationen. Adressen für Meldungen sowie weitere Adressen finden Sie auf den entsprechenden Themenseiten.

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ozempic®, solution injectable en stylo prérempli (Semaglutidum)	569
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Aimovig®, Solution injectable en seringue préremplie (Erenumabum)	571
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Rexulti®, Comprimés pelliculés (Brexiprazolum)	573
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Diacomit®, gélules et Diacomit®, poudre pour suspension buvable (Stiripentolum)	575
Réglementation	
Identifiants uniques et dispositifs de sécurité sur l'emballage des médicaments	577
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	578
Révision et modification de l'autorisation	589
Modification du titulaire d'AMM	696
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	708
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	710
Rectification	712

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ozempic[®], Injektionslösung in einem Fertigpen (Semaglutidum)**

Name Arzneimittel:	Ozempic [®] , Injektionslösung in einem Fertigpen
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Semaglutidum
Dosisstärke und galenische Form:	0,25 mg / Dosis, 0,5 mg / Dosis, und 1 mg / Dosis, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ozempic wird zur Behandlung Erwachsener mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 ergänzend zu Diät und Bewegung angewendet. - Als Monotherapie bei Kontraindikation oder Unverträglichkeit für Metformin. - In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln. (siehe Abschnitt „Klinische Wirksamkeit“).
ATC Code:	A10BJ06
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.6./Pankreas
Zulassungsnummer/n:	66604
Zulassungsdatum:	02.07.2018
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ozempic[®], solution injectable en stylo prérempli (Semaglutidum)**

Préparation:	Ozempic [®] , solution injectable en stylo prérempli
Principe(s) actif(s):	Semaglutidum
Dosage et forme galénique:	0,25 mg / dose, 0,5 mg / dose, et 1 mg / dose, solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Ozempic wird zur Behandlung Erwachsener mit unzureichend kontrolliertem Diabetes mellitus Typ 2 ergänzend zu Diät und Bewegung angewendet.</p> <ul style="list-style-type: none">- Als Monotherapie bei Kontraindikation oder Unverträglichkeit für Metformin.- In Kombination mit anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln. (siehe Abschnitt „Klinische Wirksamkeit“). <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:	A10BJ06
No IT / désignation:	07.6./Pancreas
No d'autorisation:	66604
Date d'autorisation:	02.07.2018

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Aimovig[®], Injektionslösung in einer Fertigspritze (Erenumabum)**

Name Arzneimittel:	Aimovig [®] , Injektionslösung in einer Fertigspritze
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Erenumabum
Dosisstärke und galenische Form:	70 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
Anwendungsgebiet / Indikation:	Prophylaktische Behandlung der Migräne bei Erwachsenen, sofern diese indiziert ist.
ATC Code:	N02CX07
IT-Nummer / Bezeichnung:	02.05.1./Migränemittel
Zulassungsnummer/n:	66620
Zulassungsdatum:	13.7.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Aimovig[®], Solution injectable en seringue préremplie (Erenumabum)**

Préparation:	Aimovig [®] , solution injectable en seringue préremplie
Principe(s) actif(s):	Erenumabum
Dosage et forme galénique:	70 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie
Possibilités d'emploi / Indication:	Prophylaktische Behandlung der Migräne bei Erwachsenen, sofern diese indiziert ist. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	N02CX07
No IT / désignation:	02.05.1./Antimigraineux
No d'autorisation:	66620
Date d'autorisation:	13.07.2018 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Rexulti[®], Filmtabletten (Brexpiprazolum)**

Name Arzneimittel:	Rexulti [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Brexpiprazolum
Dosisstärke und galenische Form:	0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg und 4 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Rexulti ist indiziert zur Behandlung der Schizophrenie bei erwachsenen Patienten.
ATC Code:	N05AX16
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.05.0./Neuroleptica
Zulassungsnummer/n:	66475
Zulassungsdatum:	17.7.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Rexulti[®], Comprimés pelliculés (Brexpiprazolum)**

Préparation:	Rexulti [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Brexpiprazolum
Dosage et forme galénique:	0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg und 4 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Rexulti ist indiziert zur Behandlung der Schizophrenie bei erwachsenen Patienten. 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:	N05AX16
No IT / désignation:	01.05.0./Neuroleptiques
No d'autorisation:	66475
Date d'autorisation:	17.07.2018

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Diacomit[®], Hartkapseln und Diacomit[®], Pulver zur Herstellung einer Suspension zum
Einnehmen (Stiripentolum)**

Name Arzneimittel:	Diacomit [®] , Hartkapseln und Diacomit [®] , Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Stiripentolum
Dosisstärke und galenische Form:	250 mg und 500 mg Hartkapseln 250 mg und 500 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Anwendungsgebiet / Indikation:	Diacomit ist indiziert als Zusatztherapie für die Anwendung zusammen mit Clobazam und Valproat bei refraktären generalisierten tonisch-klonischen Anfällen bei Patienten mit schwerer myoklonischer Epilepsie im Kindesalter (SMEI, Dravet-Syndrom), deren Anfälle mit Clobazam und Valproat nicht angemessen kontrolliert werden können.
ATC Code:	N03AX17
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.07.1./Einfache Antiepileptica
Zulassungsnummer/n:	66528 und 66529
Zulassungsdatum:	24.7.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Diacomit[®], gélules et Diacomit[®], poudre pour suspension buvable (Stiripentolum)**

Préparation:	Diacomit [®] , gélules et Diacomit [®] , poudre pour suspension buvable
Principe(s) actif(s):	Stiripentolum
Dosage et forme galénique:	250 mg et 500 mg gélules 250 mg et 500 mg pour suspension buvable
Possibilités d'emploi / Indication:	Diacomit ist indiziert als Zusatztherapie für die Anwendung zusammen mit Clobazam und Valproat bei refraktären generalisierten tonisch-klonischen Anfällen bei Patienten mit schwerer myoklonischer Epilepsie im Kindesalter (SMEI, Dravet-Syndrom), deren Anfälle mit Clobazam und Valproat nicht angemessen kontrolliert werden können. 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.swissmedicin.ch .
Code ATC:	N03AX17
No IT / désignation:	01.07.1./Antiépileptiques simples
No d'autorisation:	66528 et 66529
Date d'autorisation:	24.07.2018 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Individuelle Erkennungsmerkmale und Sicherheitsvorrichtungen auf der Verpackung von Arzneimitteln

Am 29. September 2017 hat die Bundesversammlung die Vorlage zur Genehmigung und Umsetzung der Medicrime-Konvention verabschiedet. Mit dem nun erarbeiteten Artikel 17a des revidierten Bundesgesetzes vom 15. Dezember 2000 über Arzneimittel und Medizinprodukte (HMG, SR 812.21) wird die gesetzliche Grundlage geschaffen, dass Medikamente auch für den Schweizer Markt mit individuellen Erkennungsmerkmalen in Form zweidimensionaler Barcodes (Datenmatrix) versehen werden können.

Das Anbringen einer Datenmatrix auf den Packungselementen ist bereits heute mit Einschränkungen zulässig (siehe Wegleitung „*Angaben auf Packmittel*“). Auch nach Inkrafttreten von Artikel 17a des revidierten HMG wird das Anbringen einer Datenmatrix weiterhin im Verantwortungsbereich der ZulassungsinhaberIn liegen. Die Datenmatrix wird von Swissmedic weiterhin nicht geprüft und kann von der ZulassungsinhaberIn wie bisher ohne Einbezug von Swissmedic angebracht werden. Dabei müssen die Anforderungen der Verordnung des Schweizerischen Heilmittelinstituts vom 9. November 2001 über die Anforderungen an die Zulassung von Arzneimitteln (AMZV, SR 812.212.22) in einem vom Menschen lesbaren Format vollständig erfüllt sein (z.B. muss das offene Verfalldatum auch weiterhin aufgedruckt werden und darf nicht durch die Datenmatrix ersetzt werden).

Anfragen zur inhaltlichen Umsetzung von Artikel 17a des revidierten HMG sind an das dazu federführende Bundesamt für Gesundheit (BAG) zu richten. Konkrete Aussagen zu materiellen Umsetzungsfragen, insbesondere zum Inhalt der „Verordnung über die individuellen Erkennungsmerkmale und Sicherheitsvorrichtungen auf der Verpackung von Arzneimitteln“, können erst gemacht werden, wenn der Gesetzgebungsprozess abgeschlossen ist.

Identifiants uniques et dispositifs de sécurité sur l'emballage des médicaments

Le 29 septembre 2017, l'Assemblée fédérale a adopté le projet d'approbation et de mise en œuvre de la convention Medicrime. Le nouvel article 17a du texte révisé de la loi fédérale du 15 décembre 2000 sur les médicaments et les dispositifs médicaux (LPTh, RS 812.21) constitue la base juridique pour que les médicaments puissent également être pourvus pour le marché suisse d'identifiants uniques sous la forme d'un code-barres en deux dimensions (Datamatrix).

À l'heure actuelle, l'apposition d'un code Datamatrix sur les éléments d'emballage est déjà autorisée avec des limitations (voir le Guide complémentaire *Informations devant figurer sur l'emballage*). Après l'entrée en vigueur de l'art. 17a de la LPTh révisée, l'ajout d'un code Datamatrix restera de la responsabilité du titulaire de l'autorisation. Ce code ne sera pas vérifié par Swissmedic et pourra comme auparavant être ajouté par le titulaire de l'autorisation sans implication de Swissmedic. À cet égard, les obligations prévues par l'ordonnance du 9 novembre 2001 de l'Institut suisse des produits thérapeutiques sur les exigences relatives à l'autorisation de mise sur le marché des médicaments (OEMéd, RS 812.212.22) devront être intégralement satisfaites sous forme écrite (p. ex. la date de péremption en clair devra encore être imprimée sur l'emballage et ne pourra pas être remplacée par le code Datamatrix).

Veillez adresser toute question relative à la mise en œuvre du contenu de l'article 17a de la LPTh révisée à l'Office fédéral de la santé publique (OFSP) qui est en charge de ce sujet. Il ne sera possible de se prononcer concrètement sur les questions de mise en œuvre matérielle, et notamment sur le contenu de l'ordonnance sur les identifiants uniques et les dispositifs anti-effraction sur les emballages de médicaments, qu'une fois que la procédure législative sera achevée.

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Abacavir-Lamivudin-Mepha 600 mg/300 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67064	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	abacavirum 600 mg, lamivudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		03.07.2023	

01 Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung im Fertigpen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66748	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	13.07.2018
Zusammensetzung	01	erenumabum 70 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	001	2 x 1 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		002	1 x 1 ml Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Gültig bis		12.07.2023	

01 Aimovig 70 mg/ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66620	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	13.07.2018
Zusammensetzung	01	erenumabum 70 mg, saccharum, polysorbatum 80, acidum aceticum glaciale, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Migräneprophylaxe	
Packung/en	01	001	2 x 1 ml Fertigspritze(n) B
		002	1 x 1 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): erenumabum	
Gültig bis		12.07.2023	

01 Amavita Bisacodyl-N 5mg, Dragées

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67150	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	04.07.2018
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	001	30 Dragée(s) D
Gültig bis		03.07.2023	

01 Arkocaps Marronnier d'Inde nouvelle formule, gélules

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

N° d'AMM: 66732	Catégorie de remise: D	Index: 02.08.1.	10.07.2018
Composition	01	hippocastani cortex 275 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles veineux	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
Valable jusqu'au	09.07.2023		

01 Arkocaps Valériane nouvelle formule, gélules

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

N° d'AMM: 66592	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	24.07.2018
Composition	01	valerianae radices pulvis 350 mg, excipients pro capsula.	
Indication		traditionnellement en cas de tensions nerveuses et de troubles du sommeil	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
Valable jusqu'au	23.07.2023		

01 Aspergillus niger D3, Suppositorien

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59469	Abgabekategorie: C/D	Index: 20.01.0.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	aspergillus niger e volumine cellulae D3 0.2 g, excipients pro suppositoio.	
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. Abgabekategorie C bis einschliesslich Potenz D5, Abgabekategorie D für Potenzen ab D6.	
Gültig bis	25.07.2023		

01 Aspergillus niger D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59474	Abgabekategorie: C/D	Index: 20.01.0.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	aspergillus niger e volumine cellulae D4, trituratio 330 mg, excipients pro capsula.	
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. Abgabekategorie C bis einschliesslich Potenz D5, Abgabekategorie D für Potenzen ab D6.	
Gültig bis	25.07.2023		

01 Bacillus firmus D6, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59486	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	bacillus firmus e voluline ex muris cellulae (lyophil., steril.) D6 330.0 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Arzneimittel 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. Die Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		03.07.2023	

01 Belladonna 1%, Suppositorien

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59585	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	atropa belladonna planta tota rec. TM 40 mg, excipiens pro suppositoio.	
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		25.07.2023	

01 Bortezomib-Teva Mepha 3.5 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 67136	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	13.07.2018
Zusammensetzung	01	bortezomibum 3.5 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		12.07.2023	

01 Candida compositum D5, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59442	Abgabekategorie: C/D	Index: 20.01.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	candida albicans e volumine cellulae D5, candida parapsilosis e volumine cellulae D5, penicillium roqueforti e volumine cellulae D5, ana partes 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. Abgabekategorie C für Potenz D5, Abgabekategorie D für Potenzen ab D6.	
Gültig bis		11.07.2023	

01 Coop Vitality Bisacodyl-N 5mg, Dragées

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67142	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	04.07.2018
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	01	001	30 Dragée(s) D
Gültig bis		03.07.2023	

01 Der-med dry skin Lotion, Lipolotion

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 67098	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	ureum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, propylenglycolum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanolum, E 202, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener, juckender Haut sowie zur unterstützenden Behandlung verschiedener Hauterkrankungen.	
Packung/en	01	001	500 ml Flasche D
		002	200 ml Tube D
Gültig bis		18.07.2023	

01 Diacomit 250mg, capsule**02 Diacomit 500mg, capsule**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 66528	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.07.1.	24.07.2018
Composizione	01	stiripentolum 250 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
	02	stiripentolum 500 mg, excipients pro capsula.	
Indicazione		Diacomit è indicato per l'uso in associazione con clobazam e valproato nella terapia aggiuntiva delle crisi tonico-cloniche refrattarie al trattamento con clobazam e valproato in pazienti con epilessia mioclonica severa dell'infanzia (severe myoclonic epilepsy in infancy, SMEI, sindrome di Dravet).	
Confezione/i	01	001	60 capsula/capsule B
	02	002	60 capsula/capsule B
Osservazione		NAS (New Active Substance): stiripentolum	
Valevole fino al		23.07.2023	

01 Diacomit 250mg, polvere per sospensione orale in bustine**02 Diacomit 500mg, polvere per sospensione orale in bustine**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 66529	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.07.1.	24.07.2018
Composizione	01	stiripentolum 250 mg, arom.: vanillinum et bergamottae aetheroleum et alia, aspartamum, color.: E 127, antiox.: E 320, excipients ad pulverem pro charta.	
	02	stiripentolum 500 mg, arom.: vanillinum et bergamottae aetheroleum et alia, aspartamum, color.: E 127, antiox.: E 320, excipients ad pulverem pro charta.	
Indicazione	Diacomit è indicato per l'uso in associazione con clobazam e valproato nella terapia aggiuntiva delle crisi tonico-cloniche refrattarie al trattamento con clobazam e valproato in pazienti con epilessia mioclonica severa dell'infanzia (severe myoclonic epilepsy in infancy, SMEI, sindrome di Dravet).		
Confezione/i	01	001	60 sacca
	02	002	60 sacca
Osservazione	NAS (New Active Substance): stiripentolum		
Valevole fino al	23.07.2023		

01 Ivabradin-Mepha 5 mg, Lactab**02 Ivabradin-Mepha 7.5 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66919	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	09.07.2018
Zusammensetzung	01	ivabradinum 5 mg ut ivabradini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ivabradinum 7.5 mg ut ivabradini hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	Symptomatische Behandlung der chronischen stabilen Angina Pectoris; Behandlung der chronischen Herzinsuffizienz		
Packung/en	01	001	56 Tablette(n)
		002	112 Tablette(n)
	02	003	56 Tablette(n)
		004	112 Tablette(n)
Gültig bis	08.07.2023		

01 Jeanine, Dragées

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67183	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	dienogestum 2 mg, ethinylestradiolum 0.03 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	Orale Kontrazeption		
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s)
		002	3 x 21 Dragée(s)
		003	6 x 21 Dragée(s)
Gültig bis	16.07.2023		

01 Magnesium-Diasporal 400 direct, Granulat zum Einnehmen

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66613	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	magnesium 400 mg ut magnesii hydrogenocitras hydricus et magnesii oxidum ponderosum, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	001	20 Sachet(s) D
		002	50 Sachet(s) D
		003	60 Sachet(s) D
		004	100 Sachet(s) D
Gültig bis	18.07.2023		

01 Midazolam Accord 5 mg/5 ml, Injektionslösung**02 Midazolam Accord 5 mg/1 ml, Injektionslösung****03 Midazolam Accord 15 mg/3 ml, Injektionslösung****04 Midazolam Accord 50 mg/10 ml, Injektionslösung**

Accord Healthcare AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 66718	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	24.07.2018
Zusammensetzung	01	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	midazolamum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	midazolamum 15 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	04	midazolamum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	001	10 x 5 ml Ampulle(n) B
		002	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		003	10 x 3 ml Ampulle(n) B
		004	10 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis	23.07.2023		

01 Nyxoid 1,8 mg, Nasenspray

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

Zul.-Nr.: 66930	Abgabekategorie: C	Index: 15.01.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	naloxoni hydrochloridum dihydricum 2.2 mg corresp. naloxoni hydrochloridum anhydricum 2 mg corresp. naloxonium 1.8 mg, excipiens ad solutionem, solutio 100 µl et propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Opioid-Antagonist	
Packung/en	01	001	2 Einzeldose(n) in Form von Nasensprays C
Gültig bis	11.07.2023		

01 Olmesartan HCT Mylan 20/12.5 mg, Fimtabletten
02 Olmesartan HCT Mylan 20/25 mg, Fimtabletten
03 Olmesartan HCT Mylan 40/12.5 mg, Fimtabletten
04 Olmesartan HCT Mylan 40/25 mg, Fimtabletten
 BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 66803	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		18.07.2023	

01 Ozempic DualDose, Fertigpen
02 Ozempic FixDose, Fertigpen
 Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 66604	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.	02.07.2018
Zusammensetzung	01	semaglutidum 1.34 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum conserv.: phenolum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	semaglutidum 1.34 mg, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum conserv.: phenolum 5.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus Typ 2	
Packung/en	01	001 1 x 1,5 ml	B
	02	002 2 x 1,5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 NAS (New Active Substance): semaglutidum	
Gültig bis		01.07.2023	

01 Pemetrexed Sandoz conc. 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Pemetrexed Sandoz conc. 500 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
03 Pemetrexed Sandoz conc. 1000 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66501	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	pemetrexedum 100 mg ut dinatrii pemetrexedum hemipentahydricum, natrii thiosulfas 2 mg, propylenglycolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	pemetrexedum 500 mg ut dinatrii pemetrexedum hemipentahydricum, natrii thiosulfas 10 mg, propylenglycolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	pemetrexedum 1000 mg ut dinatrii pemetrexedum hemipentahydricum, natrii thiosulfas 20 mg, propylenglycolum, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	A
		002 5 Durchstechflasche(n)	A
	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A
		004 5 x 1 Durchstechflasche(n) Bündelpackung	A
	03	005 1 Durchstechflasche(n)	A
		006 5 x 1 Durchstechflasche(n) Bündelpackung	A
Gültig bis		16.07.2023	

01 Quinsair, Lösung für einen Vernebler

SFL Regulatory Affairs & Scientific Communication GmbH, Schillerstrasse 7, 4053 Basel

Zul.-Nr.: 66555	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	20.07.2018
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 240 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients ad solutionem 2.4 ml.	
Anwendung		Behandlung von chronischen Infektionen der Lunge durch Pseudomonas aeruginosa bei erwachsenen Patienten mit zystischer Fibrose	
Packung/en	01	001 56 Ampulle(n) + 1 Vernebler	A
Gültig bis		19.07.2023	

01 Regiocit, Hämofiltrationslösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66506	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	natrii citras anhydricus 4.65 g ut natrii chloridum 5.03 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. mineralia: natrium 140 mmol, chloridum 86 mmol, citras 18 mmol.	
Anwendung		Substitutionslösung während kontinuierlicher Nierenersatztherapien (CRRT) im Zuge einer regionalen Citrat-Antikoagulation	
Packung/en	01	001 2 x 5000 ml	B
Gültig bis		17.07.2023	

01 Rexulti 0.5 mg, Filmtabletten
 02 Rexulti 1 mg, Filmtabletten
 03 Rexulti 2 mg, Filmtabletten
 04 Rexulti 3 mg, Filmtabletten
 05 Rexulti 4 mg, Filmtabletten
 Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66475	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	brexpiprazolum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	brexpiprazolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	brexpiprazolum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	brexpiprazolum 3 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	brexpiprazolum 4 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	002 10 Tablette(n)	B
		003 28 Tablette(n)	B
	03	004 28 Tablette(n)	B
	04	005 28 Tablette(n)	B
	05	006 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): brexpiprazolum	
Gültig bis		16.07.2023	

01 Rixathon 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 02 Rixathon 500 mg/50 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66435	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	rituximabum 100 mg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	rituximabum 500 mg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Non-Hodgkin-Lymphom, Rheumatoide Arthritis, ANCA-assoziierte Vasculitis	
Packung/en	01	001 2 Durchstechflasche(n)	A
		002 3 Durchstechflasche(n)	A
	02	003 1 Durchstechflasche(n)	A
		004 2 Durchstechflasche(n)	A
Gültig bis		02.07.2023	

01 Sildenafil PAH Mylan 20 mg, Filmtabletten

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 66876	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	sildenafilum 20 mg ut sildenafili citras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (primäre pulmonale Hypertonie, sowie mit Bindegewebserkrankungen assoziierte PAH) der WHO-Klasse II und III, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit	
Packung/en	01	001	90 Tablette(n) B
Gültig bis		18.07.2023	

01 Similasan Hustenstiller, Sirup

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 66522	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D6, drosera D4, polygala senega D6, prunus laurocerasus D4, rumex crispus D4, verbascum densiflorum D6, ana partes 0.053 g, corresp. ethanolum 2 % V/V, excipiens ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischen Arzneimittelbild bei trockenem Husten und Hustenreiz infolge von Erkältungen	
Packung/en	01	001	118 ml D
Gültig bis		16.07.2023	

01 Trazodon Sandoz 100 mg, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66504	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	trazodoni hydrochloridum 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Gültig bis		04.07.2023	

01 Triplerenz 600 mg, 200 mg, 245 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66605	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	efavirenzum 600 mg, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofovirum disoproxilum succinas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		17.07.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Eradia 125 mg/ml ad us. vet., orale Suspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 66759	Abgabekategorie: A	Index:	10.07.2018
Zusammensetzung	01	metronidazolum 125 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiinfektivum, Antiprotozoikum für Hunde	
Packung/en	01	001	30 ml mit Dispenser und Dosierspritze A
		002	100 ml mit Dispenser und Dosierspritze A
Gültig bis		09.07.2023	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Acidum Folicum Hänseler 5 mg, Tabletten

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 55746	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.3.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	acidum folicum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Durch Folsäure-Mangel verursachte megaloblastische Anämien	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2023	

01 Acne Crème plus Widmer, Crème

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 47033	Abgabekategorie: C	Index: 10.02.0.	20.07.2018
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg, miconazoli nitras 20 mg, propylenglycolum, alcoholes adipis lanae, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	012	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2023	

01 Acne Crème Widmer, Emulsion

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 30096	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	02.07.2018
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 20 mg, silica colloidalis anhydrica 50 mg, sulfur colloidalis 50 mg, triclosanum 5 mg, propylenglycolum, color.: E 172, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	010	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2023	

02 Acne Lotion Widmer, Lösung

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 30097	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	02.07.2018
Zusammensetzung	02	acidum salicylicum 20 mg, magnesii sulfas heptahydricus 10 mg, zinci sulfas heptahydricum 5 mg, triclosanum 5 mg, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne, unreine Haut	
Packung/en	02	068	150 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2023	

01 Actilyse 20 mg, Injektionspräparat**02 Actilyse 50 mg, Injektionspräparat****03 Actilyse 10 mg, Injektionspräparat**

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

Zul.-Nr.: 48313	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alteplasum ADNr 20 mg, argininum, acidum phosphoricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: alteplasum ADNr 50 mg, argininum, acidum phosphoricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 50 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: alteplasum ADNr 10 mg, argininum, acidum phosphoricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Thrombolytische Therapie bei akutem Herzinfarkt, akuter massiver Lungenembolie, akutem ischämischem Hirnschlag	
Packung/en	01	027	1 x 20 mg 20 ml Lösungsmittel B
	02	019	1 x 50 mg 50 ml Lösungsmittel B
	03	035	1 x 10 mg 10 ml Lösungsmittel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

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 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: 56472	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	13.07.2018
Zusammensetzung	01	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 0.5 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	adrenalinum 1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223, aqua ad iniectabilia 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 23.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.06.2024	

01 Akineton, compresse

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

N° d'AMM: 24036	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.08.0.	10.07.2018
Composizione	01	biperideni hydrochloridum 2 mg, excipients pro compresso.	
Indicazione		Morbo di Parkinson	
Confezione/i	01	014	20 compressa/compresse B
		022	50 compressa/compresse B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 20.06.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		31.03.2024	

01 Almogran, Filmtabletten

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 56895	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	almotriptanum 12.5 mg ut almotriptani d,l-hydrogenomallas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	9 Tablette(n) B
		004	6 Tablette(n) B
		008	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2014 (Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 9 Filmtabletten)	
Gültig bis		14.10.2019	

01 Alpinamed Echinapur, Tropfen

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 52113	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 0.9 ml, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae radices recentis extractum ethanolicum liquidum 0.1 ml, ratio: 1:1.5-2.5, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältung	
Packung/en	01	016	50 ml D
		024	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.09.2023	

01 Alpinamed Ringelblumen Salbe, Salbe

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 49817	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	calendulae herbae recentis extractum propylenglycolicum/ethanolicum liquidum 250 mg, ratio: 1:2.3, calendulae floris recentis extractum isopropylicum/myristicum/ethanolicum oleosum liquidum 50 mg, ratio: 1:4, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	010	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.11.2023	

01 Anastrozol Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58757	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	17.07.2018
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 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2023	

01 Angina MCC, Lutschtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 34497	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	24.07.2018
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum monohydricum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	117	30 Tablette(n) D
		125	50 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Aqua ad iniectabilia "Bichsel", sterile Lösung

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

Zul.-Nr.: 52107	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.4.	11.07.2018
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	001	25 x 100 ml PP-Infusionsflaschen B
		002	25 x 250 ml PP-Infusionsflaschen B
		003	10 x 500 ml PP-Infusionsflaschen B
		004	10 x 1000 ml PP-Infusionsflaschen B
		005	3 x 3000 ml PP-Infusionsbeutel B
		016	1 x 100 ml PP-Infusionsflaschen B
		024	1 x 250 ml PP-Infusionsflaschen B
		032	1 x 500 ml PP-Infusionsflaschen B
		040	1 x 1000 ml PP-Infusionsflaschen B
		083	10 x 10 ml Ampullen B
		091	100 x 10 ml Ampullen B
		105	3000 ml Cryovac-Infusionsbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2018 (Anpassung der Packungsgrößen an die Vertriebseinheiten)	
Gültig bis		20.10.2023	

01 Aquilinum comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60263	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	06.07.2018
Zusammensetzung	01	chelidonium majus e floribus ferm D2 10 mg, dryopteris filix-mas e radice ferm D2 10 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti ferm D2 10 mg, pteridium aquilinum ex herba recenti ferm D2 10 mg, solidago virgaurea ex herba ferm D2 10 mg, taraxacum officinale ferm D2 10 mg, saccharum ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2024	

01 Arkocaps Millepertuis, gélules

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

N° d'AMM: 57605	Catégorie de remise: C	Index: 01.04.1.	30.07.2018
Composition	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 175 mg corresp. hypericinum 0.55 mg, DER: 3.5-6.0:1, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	001	42 capsule(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.08.2017 correction de la déclaration de l'extrait et du rapport drogue-extrait (DER)	
Valable jusqu'au		14.08.2022	

01 Arnica/Cactus comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60290	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D14 0.1 g, crataegus e foliis et fructibus ferm D2 0.1 g, selenicereus grandiflorus ex herba recens ferm D3 0.1 g, trituration D5 0.1 g ex cinis e fructibus germinatis avenae sativae et magnesi hydrogenophosphas trihydricus, ratio: 1:1, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2024	

01 Atrovent 250 mcg/2 ml, Inhalationslösung (Einzeldosen)

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

Zul.-Nr.: 52584	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipients ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	019	60 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2024	

01 Bactroban Nasal, Nasensalbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52361	Abgabekategorie: A	Index: 12.02.51	05.07.2018
Zusammensetzung	01	mupirocinum 20 mg ut mupirocinum calcicum hydricum (2:1:2), excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Eliminierung von intranasalen Staphylokokken bei Trägern	
Packung/en	01	028	3 g A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 bicaNova 1,5 % Glucose, Peritonealdialyselösung

02 bicaNova 2,3 % Glucose, Peritonealdialyselösung

03 bicaNova 4,25 % Glucose, Peritonealdialyselösung

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

Zul.-Nr.: 58277	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	I) et II) corresp.: natrii chloridum 5.5 g, natrii hydrogenocarbonas 3.36 g, calcii chloridum dihydricum 184 mg, magnesii chloridum hexahydricum 102 mg, glucosum anhydricum 15 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 98.5 mmol, hydrogenocarbonas 39 mmol, glucosum 83.25 mmol.	
	02	I) et II) corresp.: natrii chloridum 5.5 g, natrii hydrogenocarbonas 3.36 g, calcii chloridum dihydricum 184 mg, magnesii chloridum hexahydricum 102 mg, glucosum anhydricum 22.73 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 98.5 mmol, hydrogenocarbonas 39 mmol, glucosum 126.1 mmol.	
	03	I) et II) corresp.: natrii chloridum 5.5 g, natrii hydrogenocarbonas 3.36 g, calcii chloridum dihydricum 184 mg, magnesii chloridum hexahydricum 102 mg, glucosum anhydricum 42.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. natrium 134 mmol, calcium 1.25 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 98.5 mmol, hydrogenocarbonas 39 mmol, glucosum 235.9 mmol.	
Anwendung		Peritonealdialyse	
Packung/en	01	002 2000 ml	B
		003 2500 ml	B
		004 3000 ml	B
	02	006 2000 ml	B
		007 2500 ml	B
		008 3000 ml	B
	03	010 2000 ml	B
		011 2500 ml	B
		012 3000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.07.2023	

01 BicaVera 1,5% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung
02 BicaVera 4,25% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung
03 BicaVera 2,3% Glucose, 1,75 mmol/l Calcium, Peritonealdialyselösung
 Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 56149	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	11.07.2018
Zusammensetzung	01	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum anhydricum 15 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum anhydricum 42.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrium 134 mmol, calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, chloridum 104.5 mmol, hydrogenocarbonas 34 mmol, glucosum anhydricum 22.73 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Peritonealdialyselösung	
Packung/en	01	004	2000 ml
		006	3000 ml
	02	010	2000 ml
		012	3000 ml
	03	016	2000 ml
		018	3000 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2018 (Verzicht auf Packungsgrössen 1500 ml für BicaVera 1.5 %, 2.3 %, 4.25 %)	
Gültig bis		18.02.2019	

01 Biodoron 150 mg, Kapseln
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 38051	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	25.07.2018
Zusammensetzung	01	ferrum-quarz 100% 149.6 mg, color.: E 150, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Basisbehandlung von Migräne	
Packung/en	01	016	20 Kapsel(n)
		024	80 Kapsel(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2016 Korrektur Präparatenamen neu: Biodoron 150mg, Kapseln	
Gültig bis		30.05.2021	

02 Biodoron 5%, Tabletten
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 21521	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	25.07.2018
Zusammensetzung	02	ferrum-quarz 50% 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Linderung von Migräne	
Packung/en	02	001	250 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2016 Korrektur Präparatename neu: Biodoron 5%, Tabletten	
Gültig bis		30.05.2021	

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.	24.07.2018
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 29.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Bryonia D3, Ampullen (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59736	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	bryonia D3, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2023	

01 Burgerstein Zinkglukonat 30 mg, Tabletten

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 47133	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	25.07.2018
Zusammensetzung	01	zincum 30 mg ut zinci d-gluconas anhydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zinkpräparat	
Packung/en	01	025	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2017 (Widerruf der Dosisstärke 02 Burgerstein Zinkglukonat 8,5 mg, Tabletten)	
Gültig bis		12.09.2022	

01 Buscopan Inject, solution injectable

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

N° d'AMM: 17352	Catégorie de remise: B	Index: 04.02.0.	05.07.2018
Composition	01	scopolamini butylbromidum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		antispasmodique	
Conditionnements	01	025	5 ampoule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.12.2023	

01 Buscopan, suppositoires

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

N° d'AMM: 17354	Catégorie de remise: C	Index: 04.02.0.	10.07.2018
Composition	01	scopolamini butylbromidum 10 mg, excipients pro suppositoio.	
Indication		antispasmodique	
Conditionnements	01	019	6 suppositoires C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.11.2023	

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

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 37456	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	10.07.2018
Zusammensetzung	01	faex medicinalis siccata 108.5 mg, carbo activatus 109 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	02	faex medicinalis siccata 47.7 mg, carbo activatus 48 mg, color.: E 127, excipients 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 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2023	

01 Cardiophyt A, Tropfen

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 12133	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	30.07.2018
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum liquidum 900 mg, DER: 1:1, valerianae extractum ethanolicum liquidum 60 mg, DER: 1:1, cacti grandifloris extractum ethanolicum liquidum 40 mg, DER: 1:2, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanololum 44 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.12.2023	

01 Cefuroxim Axapharm 250 mg, Filmtabletten**02 Cefuroxim Axapharm 500 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58694	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	A
	02	003 14 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.05.2024	

01 Celecoxib Sandoz 100 mg, Kapseln**02 Celecoxib Sandoz 200 mg, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62936	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	celecoxibum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	B
	02	002 30 Kapsel(n)	B
		003 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.05.2024	

01 Chininsulfat 250 Hänseler, Dragées

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9101 Herisau

Zul.-Nr.: 56490	Abgabekategorie: B	Index: 08.04.1.	13.07.2018
Zusammensetzung	01	chinini sulfas 250 mg corresp. chininum 207.2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Therapie akuter Schübe von durch P. falciparum verursachten Chloroquin-resistenten Malariainfektionen bei klinisch milder Erkrankung und Parasitämie <5 % oder Fortführung einer initial parenteralen Chinin-Therapie (cf. Chinin-Dihydrochlorid-Infusionen)	
Packung/en	01	001 56 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

01 Chlorhexamed Gel 1%, Gel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58026	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 10 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	01	001 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2024	

01 Ciclocutan Nagellack, wirkstoffhaltiger Nagellack

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 63191	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum 80 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Pilzkrankungen	
Packung/en	01	001 3 g	B
		002 6 (2 x 3) g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2024	

01 Cinqero 100 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Cinqero 25 mg/2,5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66340	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	11.07.2018
Zusammensetzung	01	reslizumabum 100 mg, saccharum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	reslizumabum 25 mg, saccharum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Zusatztherapie bei schwerem eosinophilem Asthma bei Erwachsenen	
Packung/en	01	003 1 Durchstechflasche(n)	B
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.11.2017 (Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 25 mg/2.5 ml)	
Gültig bis		08.11.2022	

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

Zul.-Nr.: 55961	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	19.07.2018
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens 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 10.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.01.2024	

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.	11.07.2018
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 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2023	

01 Co-Perindopril Spirig HC, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58113	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.338 mg, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertonikum	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.03.2024	

01 Co-Reniten, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 48160	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	018	28 Tablette(n) B
		026	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Cosaar 50, Filmtabletten**02 Cosaar 12.5, Filmtabletten****03 Cosaar 100, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 52904	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 12.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	072	28 Tablette(n) B
		080	98 Tablette(n) B
	02	099	7 Tablette(n) B
	03	102	28 Tablette(n) B
		110	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.01.2024	

01 Dalmadorm mite, Filmtabletten**02 Dalmadorm, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 40536	Abgabekategorie: B	Index: 01.03.1.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	flurazepami monohydrochloridum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	flurazepami monohydrochloridum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Schlafmittel	
Packung/en	01	086	10 Tablette(n) B
		094	30 Tablette(n) B
		108	100 Tablette(n) B
	02	116	10 Tablette(n) B
		124	30 Tablette(n) B
		132	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2014 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		11.06.2024	

01 Decatilen neo, Lutschtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 50018	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	dequalinii chloridum 250 µg, cinchocaini hydrochloridum 30 µg, sorbitolum, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	024	30 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

03 Deponit 5, Pflaster**04 Deponit 10, Pflaster**

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

Zul.-Nr.: 45986	Abgabekategorie: B	Index: 02.04.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	03	glyceroli trinitras 18.7 mg, excipiens ad praeparationem pro 9 cm ² cum liberatione 5 mg/24h.	
	04	glyceroli trinitras 37.4 mg, excipiens ad praeparationem pro 18 cm ² cum liberatione 10 mg/24h.	
Anwendung		Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate / Prophylaxe von Phlebitis	
	03	Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate / Prophylaxe von Phlebitis	
	04	Koronartherapeutikum aus der Klasse der organischen Nitrate	
Packung/en	03	071 10 Pflaster	B
		098 30 Pflaster	B
		101 100 Pflaster	B
	04	128 10 Pflaster	B
		136 30 Pflaster	B
		144 100 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.03.2024	

01 Diane-35, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47879	Abgabekategorie: B	Index: 07.09.0.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	019 1 x 21 Dragée(s)	B
		027 3 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2024	

02 Dicetel, Filmtabletten

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 46337	Abgabekategorie: B	Index: 04.02.0.	05.07.2018
Zusammensetzung	02	pinaverii bromidum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Darm-Spasmolyticum	
Packung/en	02	027 60 Tablette(n)	B
		028 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.01.2024	

04 Diclo-Acino 100, Rektalkapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 46852	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	13.07.2018
Zusammensetzung	04	diclofenacum natricum 100 mg, lecithinum e soja, antiox.: E 320, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2018 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt lecithinum e soja: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Soja	
Gültig bis		10.09.2021	

01 Disci comp. cum Pulsatilla, Ungentum

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60273	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	06.07.2018
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D3 10 mg (Rind: Wirbelsäule), equiseti herba ferm D1 10 mg, formica rufa et formica polycytena GI D3 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D1 10 mg, pulsatilla vulgaris e floribus ferm D2 10 mg, stannum metallicum D4 10 mg, viscum album (mali) e planta tota ferm D1 10 mg, vivianit D4 10 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2024	

01 Dolo Demotherm au DMSO, émulsion

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

N° d'AMM: 46894	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	19.07.2018
Composition	01	benzylis nicotinas 6.5 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, dimethylis sulfoxidum 200 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique percutané	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2018 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		13.01.2024	

01 Doxorubicin Sandoz eco 10 mg, Injektionslösung
02 Doxorubicin Sandoz eco 50 mg, Injektionslösung
03 Doxorubicin Sandoz eco 100 mg, Injektionslösung
04 Doxorubicin Sandoz eco 200 mg, Injektionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54828	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	doxorubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	doxorubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	doxorubicini hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	04	doxorubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2024	

01 Effortil, gouttes

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

N° d'AMM: 24199	Catégorie de remise: C	Index: 02.05.2.	13.07.2018
Composition	01	etilefrini hydrochloridum 7.5 mg, antioxid.: E 223, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. 15 guttae.	
Indication		analeptique circulatoire, hypotension	
Conditionnements	01	010	15 g C
		037	2 x 50 g C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		06.11.2023	

01 Enalapril HCT Helvepharm, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56499	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2024	

- 18 Eprex 1000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 19 Eprex 2000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 20 Eprex 3000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 21 Eprex 4000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 22 Eprex 10000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 23 Eprex 2000 U/ml, Injektionslösung
 24 Eprex 4000 U/ml, Injektionslösung
 25 Eprex 10000 U/ml, Injektionslösung
 36 Eprex 20000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 37 Eprex 40000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 38 Eprex 5000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 39 Eprex 6000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 41 Eprex 8000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 43 Eprex 30000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49078	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	12.07.2018
Zusammensetzung	18	epoetinum alfa ADNr 1000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	19	epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	20	epoetinum alfa ADNr 3000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	21	epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	22	epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	23	epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	24	epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	25	epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	36	epoetinum alfa ADNr 20000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	37	epoetinum alfa ADNr 40000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	38	epoetinum alfa ADNr 5000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	39	epoetinum alfa ADNr 6000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	

	41	epoetinum alfa ADNr 8000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.		
	43	epoetinum alfa ADNr 30000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.		
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese		
Packung/en	18	804	6 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
	19	805	6 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
	20	806	6 x 0,3 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
	21	807	6 x 0,4 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
	22	808	6 x 1 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
	36	809	1 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
	37	810	4 x 1 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
		811	1 x 1 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
	38	812	6 x 0.5 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
	39	813	6 x 0,6 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
	41	814	6 x 0,8 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
	43	815	1 x 0,75 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
		816	4 x 0,75 ml Spritze(n) mit Protec Safety System	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2017 (Verlängerung der Zulassung)		
		49078 23 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
		49078 24 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
		49078 25 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		27.11.2023		

- 18 Eprex 1000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 19 Eprex 2000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 20 Eprex 3000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 21 Eprex 4000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 22 Eprex 10000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 36 Eprex 20000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 37 Eprex 40000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 38 Eprex 5000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 39 Eprex 6000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 41 Eprex 8000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 43 Eprex 30000 U, Injektionslösung (Fertigspritzen)
 Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49078	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	26.07.2018
Zusammensetzung	18	epoetinum alfa ADNr 1000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	19	epoetinum alfa ADNr 2000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	20	epoetinum alfa ADNr 3000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	21	epoetinum alfa ADNr 4000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	22	epoetinum alfa ADNr 10000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	36	epoetinum alfa ADNr 20000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	37	epoetinum alfa ADNr 40000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	38	epoetinum alfa ADNr 5000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	39	epoetinum alfa ADNr 6000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	41	epoetinum alfa ADNr 8000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	43	epoetinum alfa ADNr 30000 U.I., polysorbatum 80, natrii chloridum, natrii phosphates, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese	
Packung/en	18	804 6 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	19	805 6 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	20	806 6 x 0,3 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	21	807 6 x 0,4 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	22	808 6 x 1 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A
	36	809 1 x 0,5 ml Spritze(n) mit Protec Sicherheitssystem	A

	37	810	4 x 1 ml Spritze(n) mit Protec's Sicherheitssystem	A
		811	1 x 1 ml Spritze(n) mit Protec's Sicherheitssystem	A
	38	812	6 x 0.5 ml Spritze(n) mit Protec's Sicherheitssystem	A
	39	813	6 x 0,6 ml Spritze(n) mit Protec's Sicherheitssystem	A
	41	814	6 x 0,8 ml Spritze(n) mit Protec's Sicherheitssystem	A
	43	815	1 x 0,75 ml Spritze(n) mit Protec's Sicherheitssystem	A
		816	4 x 0,75 ml Spritze(n) mit Protec's Sicherheitssystem	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2018			
Gültig bis	27.11.2023			

02 Escitalopram Axapharm 10mg, Filmtabletten**04 Escitalopram Axapharm 20mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 63238	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	03.07.2018
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer		
Packung/en	02	007	14 Tablette(n) B
		008	28 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
	04	010	14 Tablette(n) B
		011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	14.04.2024		

01 Esomeprazol-Mepha 20 mg, Filmtabletten**02 Esomeprazol-Mepha 40 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62581	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	esomeprazolium 20 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolium 40 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	013	14 Tablette(n) Blister B
		014	30 Tablette(n) Blister B
		015	60 Tablette(n) Blister B
		016	100 Tablette(n) Blister B
		017	100 Tablette(n) Bottles B
	02	018	14 Tablette(n) Blister B
		019	30 Tablette(n) Blister B
		020	60 Tablette(n) Blister B
		021	100 Tablette(n) Blister B
		022	100 Tablette(n) Bottles B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2024	

01 Euceta mit Kamille und Arnika, Gel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 31593	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	aluminii acetatis tartratis solutio 50 mg, arnicae tinctura 10 mg, matricariae extractum liquidum 10 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, Hautschürfungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.01.2024	

01 Euceta, Gel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 13335	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	aluminii acetatis tartratis solutio 50 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, Hautschürfungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.01.2024	

05 Fluarix Tetra 15 µg / 0.5 ml, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 62961	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	25.07.2018
Zusammensetzung	05	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/Michigan/45/2015 (H1N1)-like: reassortant virus IVR-180 derived from A/Singapore/GP1908/2015) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus Stamm A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016 (H3N2)-like: reassortant virus NIB-104) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Colorado/06/2017-like: reassortant virus B/Maryland/15/2016 NYMC BX-69A (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage)) 15 µg, polysorbatum 80, octoxinolum-10, natrii chloridum, magnesi chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, alfa-tocopheroli hydrogenosuccinas, residui: ovalbuminum max. 0.05 µg, formaldehydum max. 5 µg, natrii desoxycholas max. 65 µg, gentamicini sulfas nihil, hydrocortisonum nihil, aqua ad iniectionem q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 36 Monaten	
Packung/en	05	019	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadel separat B
		020	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadel separat B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.07.2017 (Annual Update Saison 2018/2019)	
Gültig bis		27.05.2019	

01 Fluidouche, Mikrozerstäuber

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 55572	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.02.4.	05.07.2018
Composizione	01	acetylcysteinum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, antiox.: dithiotreitolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Farmaco mucolitico contro il raffreddore	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 31.10.2013 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		25.11.2023	

01 Fluoxetin Axapharm, Kapseln

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59410	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	30 Kapsel(n) B
		003	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.04.2024	

01 Fluoxetin-CIMEX, Kapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 54065	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipients 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 24.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.01.2024	

02 GEM Antitussivum, Sirup

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 15898	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	03.07.2018
Zusammensetzung	02	dextromethorphanum 6.25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	001	200 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2018 (Änderung Präparatename, früher: Hicoseen N Antitussivum, Sirup, neu: GEM Antitussivum, Sirup)	
Gültig bis		29.07.2023	

01 GEM Mucolyticum, Sirup

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 43902	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	carbocisteinum 250 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.06.2016 (Änderung Präparatename, früher: Pectox Mucolyticum, Sirup, neu: GEM Mucolyticum, Sirup)	
Gültig bis		11.10.2021	

04 Ginkgo Sandoz 80, Filmtabletten**05 Ginkgo Sandoz 120, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51294	Abgabekategorie: B	Index: 02.97.0.	27.07.2018
Zusammensetzung	04	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.32-5.28 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso obducto.	
	05	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.48-7.92 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Beschwerden infolge Arteriosklerose	
Packung/en	04	117	30 Tablette(n) B
		118	100 Tablette(n) B
	05	119	30 Tablette(n) B
		120	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2017 (Widerruf der Dosisstärke 01, Ginkgo Sandoz 40, Filmtabletten)	
Gültig bis		05.04.2022	

01 Gynera, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 47104	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, gestodenum 75 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	017	1 x 21 Dragée(s) B
		025	3 x 21 Dragée(s) B
		033	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.03.2024	

04 Haemate P 250, Konzentrat
05 Haemate P 500, Konzentrat
06 Haemate P 1000, Konzentrat
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 45780	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	26.07.2018
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio corresp. proteina corresp. factor VIII coagulationis humanus 250 U.I. et von Willebrandfactor 600 U.I., albuminum humanum, proteina plasmatis humani, glycinum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio corresp. proteina corresp. factor VIII coagulationis humanus 500 U.I. et von Willebrandfactor 1200 U.I., albuminum humanum, proteina plasmatis humani, glycinum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio corresp. proteina corresp. factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I. et von Willebrandfactor 2400 U.I., albuminum humanum, proteina plasmatis humani, glycinum, natrii chloridum, natrii citras anhydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Blutungen bei Hämophilie A und beim von Willebrand Syndrom	
Packung/en	04	001	250 I.E. 1 Ampulle 250IE + Lösungsmittel 5ml WFI B
	05	002	500 I.E. 1 Ampulle 500IE + Lösungsmittel 10ml WFI B
	06	003	1000 I.E. 1 Ampulle 1000IE + Lösungsmittel 15ml WFI B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2015 (Änderung Packungselement:Verabreichungsset ergänzt)	
Gültig bis		31.12.2020	

01 Halset, Lutschtabletten
 Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 49533	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.5 mg, mentholum racemicum, sorbitolum, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	01	012	24 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

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

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

Zul.-Nr.: 56332	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	05.07.2018
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 04.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2024	

01 Heparmin, homöopathische Kügelchen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 25206	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	23.07.2018
Zusammensetzung	01	cholesterolum D3 26 %, hepar sulfuris D10 8.8 %, lycopodium clavatum D12 13 %, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D10 8.8 %, natrii sulfas anhydricus D3 26 %, silybum marianum D3 17.4 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei funktionellen Verdauungsbeschwerden im Bereich der Gallenblase	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2023	

01 Hexvix, Pulver zur Herstellung einer Lösung zur intravesikalen Anwendung

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

Zul.-Nr.: 58015	Abgabekategorie: B	Index: 14.03.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: hexaminolevulinatum hydrochloridum corresp. hexaminolevulinatum 85 mg pro vitro. Solvens: dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Diagnostikum zur Fluoreszenz-Zystoskopie	
Packung/en	01	002	1 x 85 mg Durchstechflasche(n) Kit: 1 x 85 mg Pulver und 1 x 50 ml Lösungsmittel in Fertigspritze B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2017 (Widerruf der Packungsgrösse 001: 1 x 85 mg Pulver und 1 x 50 ml Lösungsmittel in Flaschen)	
Gültig bis		05.11.2022	

04 Ichtholan 10% Zugsalbe, Salbe
05 Ichtholan 20% Zugsalbe, Salbe
06 Ichtholan 50% Zugsalbe, Salbe
 Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 10751	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	25.07.2018
Zusammensetzung	04	ichthammolum 100 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
	05	ichthammolum 200 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
	06	ichthammolum 500 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche Hautleiden	
Packung/en	04	063 40 g	D
	05	071 40 g	D
	06	098 40 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Imnovid 1 mg, Hartkapseln
02 Imnovid 2 mg, Hartkapseln
03 Imnovid 3 mg, Hartkapseln
04 Imnovid 4 mg, Hartkapseln
 Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: 61249	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	25.07.2018
Zusammensetzung	01	pomalidomidum 1 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	pomalidomidum 2 mg, color.: E 132, E 127, excipiens pro capsula.	
	03	pomalidomidum 3 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	04	pomalidomidum 4 mg, color.: E 132, E 133, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung des Multiplen Myeloms	
Packung/en	01	001 21 Kapsel(n)	A
		005 14 Kapsel(n)	A
	02	002 21 Kapsel(n)	A
		006 14 Kapsel(n)	A
	03	003 21 Kapsel(n)	A
		007 14 Kapsel(n)	A
	04	004 21 Kapsel(n)	A
		008 14 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.06.2014 (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 14 Hartkapseln)	
Gültig bis		01.06.2019	

01 Importal bustine di polvere**02 Importal bustine die polvere**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 46787	Categoria di dispensazione: D		Index: 04.08.12	03.07.2018
Composizione	01	lactitolum monohydricum 10 g pro charta.		
	02	lactitolum monohydricum 10 g pro charta.		
Indicazione		Obstipation, hepatische Enzephalopathie		
Confezione/i	01	056	10 bustina/bustine	D
		064	25 bustina/bustine	D
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 18.06.2013 (proroga dell'omologazione)			
	46787 02 Dosaggio autorizzato unicamente per il commercio all'estero			
Valevole fino al	11.12.2023			

01 Importal soluzione

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 52785	Categoria di dispensazione: D		Index: 04.08.12	03.07.2018
Composizione	01	lactitolum monohydricum 667 mg, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione		Obstipation, hepatische Enzephalopathie		
Confezione/i	01	014	200 ml	D
		030	500 ml	D
		049	12 x 500 ml	D
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 18.06.2013 (proroga dell'omologazione)			
Valevole fino al	11.12.2023			

01 Inovelon 100 mg, Filmdabletten**02 Inovelon 200 mg, Filmdabletten****03 Inovelon 400 mg, Filmdabletten**

Eisai Pharma AG, Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 58097	Abgabekategorie: B		Index: 01.07.1.	25.07.2018
Zusammensetzung	01	rufinamidum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	02	rufinamidum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.		
	03	rufinamidum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.		
Anwendung		Zusatztherapie zur Behandlung von Anfällen bei Lennox-Gastaut-Syndrom bei Patienten ab dem 1. Lebensjahr		
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)	B
	02	008	50 Tablette(n)	B
		009	60 Tablette(n)	B
	03	013	50 Tablette(n)	B
		014	60 Tablette(n)	B
		015	100 Tablette(n)	B
		016	200 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2017 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	05.01.2024			

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

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62956	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	24.07.2018
Zusammensetzung	01	canagliflozinum 100 mg ut canagliflozinum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	canagliflozinum 300 mg ut canagliflozinum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2024	

01 Irfen Dolo L 200 mg, Lactab**02 Irfen Dolo L forte 400 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61210	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
	02	003 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2015 (Änderung Präparatename: Dosisstärke 02 400 mg neu: Irfen Dolo L forte 400 mg, Lactab; früher: Irfen Dolo L 400, Lactab)	
Gültig bis		13.02.2021	

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.	19.07.2018
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 28.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2023	

01 Iscador A 0,01 mg, Injektionslösung
 02 Iscador A 0,1 mg, Injektionslösung
 03 Iscador A 1 mg, Injektionslösung
 04 Iscador A 10 mg, Injektionslösung
 05 Iscador A 20 mg, Injektionslösung
 Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56830	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (abietis) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (abietis) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (abietis) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (abietis) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (abietis) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulstkrankheiten	
Packung/en	01	002 7 Ampulle(n)	B
		004 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
	02	006 7 Ampulle(n)	B
		008 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
	03	010 7 Ampulle(n)	B
		012 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
	04	014 7 Ampulle(n)	B
	05	019 7 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2016 (Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		09.05.2022	

- 01 Iscador M 0,0001 mg, Injektionslösung
 02 Iscador M 0,001 mg, Injektionslösung
 03 Iscador M 0,01 mg, Injektionslösung
 04 Iscador M 0,1 mg, Injektionslösung
 05 Iscador M 1 mg, Injektionslösung
 06 Iscador M 10 mg, Injektionslösung
 07 Iscador M 20 mg, Injektionslösung
 23 Iscador M c. Arg. 0,01 mg, Injektionslösung
 24 Iscador M c. Arg. 0,1 mg, Injektionslösung
 25 Iscador M c. Arg. 1 mg, Injektionslösung
 26 Iscador M c. Arg. 10 mg, Injektionslösung
 27 Iscador M c. Arg. 20 mg, Injektionslösung
 33 Iscador M c. Cu 0,01 mg, Injektionslösung
 34 Iscador M c. Cu 0,1 mg, Injektionslösung
 35 Iscador M c. Cu 1 mg, Injektionslösung
 36 Iscador M c. Cu 10 mg, Injektionslösung
 37 Iscador M c. Cu 20 mg, Injektionslösung
 43 Iscador M c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung
 44 Iscador M c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung
 45 Iscador M c. Hg 1 mg, Injektionslösung
 46 Iscador M c. Hg 10 mg, Injektionslösung
 47 Iscador M c. Hg 20 mg, Injektionslösung
 60 Iscador M spezifiziert / spécifié 1mg, Injektionslösung
 61 Iscador M spezifiziert / spécifié 2mg, Injektionslösung
 62 Iscador M spezifiziert / spécifié 5mg, Injektionslösung
 Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56829** Abgabekategorie: **B** Index: 20.02.0. 17.07.2018

Zusammensetzung		
	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (mali) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (mali) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

- 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0,01 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 33 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 34 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 35 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 36 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 37 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 43 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (mali) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 44 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (mali) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 45 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 46 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (mali) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 47 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (mali) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 60 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (mali) recens 1 mg corresp., lectina e visco 50 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 61 extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (mali) recens 2 mg corresp., lectina e visco 100 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 62 extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (mali) recens 5 mg corresp., lectina e visco 250 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Zusatzbehandlung bei malignen und benignen Geschwulstkrankheiten

Packung/en

01	001	7 Ampulle(n)	B
02	003	7 Ampulle(n)	B
03	005	7 Ampulle(n)	B

	007	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
04	009	7 Ampulle(n)	B
	011	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
05	013	7 Ampulle(n)	B
	015	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
06	016	7 Ampulle(n)	B
07	017	7 Ampulle(n)	B
23	018	7 Ampulle(n)	B
	019	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
24	021	7 Ampulle(n)	B
	023	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
25	025	7 Ampulle(n)	B
	027	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
26	029	7 Ampulle(n)	B
27	031	7 Ampulle(n)	B
33	033	7 Ampulle(n)	B
	035	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
34	037	7 Ampulle(n)	B
	039	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
35	041	7 Ampulle(n)	B
	043	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
36	045	7 Ampulle(n)	B
37	047	7 Ampulle(n)	B
43	049	7 Ampulle(n)	B
	051	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
44	053	7 Ampulle(n)	B
	055	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
45	056	7 Ampulle(n)	B
	057	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
46	063	7 Ampulle(n)	B
47	058	7 Ampulle(n)	B
60	059	7 Ampulle(n)	B
61	060	7 Ampulle(n)	B
62	061	7 Ampulle(n)	B

Bemerkung

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2016
(Änderung Abgabekategorie von A zu B)

Gültig bis

09.05.2022

- 01 Iscador P 0,0001 mg, Injektionslösung
 02 Iscador P 0,001 mg, Injektionslösung
 03 Iscador P 0,01 mg, Injektionslösung
 04 Iscador P 0,1 mg, Injektionslösung
 05 Iscador P 1 mg, Injektionslösung
 06 Iscador P 10 mg, Injektionslösung
 07 Iscador P 20 mg, Injektionslösung
 23 Iscador P c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung
 24 Iscador P c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung
 25 Iscador P c. Hg 1 mg, Injektionslösung
 26 Iscador P c. Hg 10 mg, Injektionslösung
 27 Iscador P c. Hg 20 mg, Injektionslösung
 Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56831	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (pini) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (pini) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	25	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	26	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	27	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulstkrankheiten	
Packung/en	01	001	7 Ampulle(n) B
	02	003	7 Ampulle(n) B

03	005	7 Ampulle(n)	B
	007	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
04	009	7 Ampulle(n)	B
	011	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
05	013	7 Ampulle(n)	B
	015	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
06	016	7 Ampulle(n)	B
07	017	7 Ampulle(n)	B
23	018	7 Ampulle(n)	B
	019	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
24	020	7 Ampulle(n)	B
	021	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
25	022	7 Ampulle(n)	B
	023	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
26	024	7 Ampulle(n)	B
27	025	7 Ampulle(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2016 (Änderung Abgabekategorie von A zu B)		
Gültig bis	09.05.2022		

- 01 Iscador Qu 0,0001 mg, Injektionslösung
 02 Iscador Qu 0,001 mg, Injektionslösung
 03 Iscador Qu 0,01 mg, Injektionslösung
 04 Iscador Qu 0,1 mg, Injektionslösung
 05 Iscador Qu 1 mg, Injektionslösung
 06 Iscador Qu 10 mg, Injektionslösung
 07 Iscador Qu 20 mg, Injektionslösung
 23 Iscador Qu c. Arg. 0,01 mg, Injektionslösung
 24 Iscador Qu c. Arg. 0,1 mg, Injektionslösung
 25 Iscador Qu c. Arg. 1 mg, Injektionslösung
 26 Iscador Qu c. Arg. 10 mg, Injektionslösung
 27 Iscador Qu c. Arg. 20 mg, Injektionslösung
 33 Iscador Qu c. Cu 0,01 mg, Injektionslösung
 34 Iscador Qu c. Cu 0,1 mg, Injektionslösung
 35 Iscador Qu c. Cu 1 mg, Injektionslösung
 36 Iscador Qu c. Cu 10 mg, Injektionslösung
 37 Iscador Qu c. Cu 20 mg, Injektionslösung
 43 Iscador Qu c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung
 44 Iscador Qu c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung
 45 Iscador Qu c. Hg 1 mg, Injektionslösung
 46 Iscador Qu c. Hg 10 mg, Injektionslösung
 47 Iscador Qu c. Hg 20 mg, Injektionslösung
 60 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 1mg, Injektionslösung
 61 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 2mg, Injektionslösung
 62 Iscador Qu spezifiziert / spécifié 5mg, Injektionslösung

Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56833** Abgabekategorie: **B** Index: 20.02.0. 17.07.2018

Zusammensetzung		
	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (quercus) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

- 25 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 26 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 27 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, argenti carbonas (0.1 ug pro 100 mg herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 33 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 34 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 35 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 36 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 37 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, cupri carbonas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 43 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (quercus) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 44 extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (quercus) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 45 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 46 extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (quercus) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 47 extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (quercus) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 60 extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (quercus) recens 1 mg corresp., lectina e visco 75 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 61 extractum aquosum liquidum fermentatum 10 mg ex viscum album (quercus) recens 2 mg corresp., lectina e visco 150 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
- 62 extractum aquosum liquidum fermentatum 25 mg ex viscum album (quercus) recens 5 mg corresp., lectina e visco 375 ng, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.

Anwendung

Zusatzbehandlung bei benignen und malignen
Geschwulstkrankheiten

Packung/en

01	001	7 Ampulle(n)	B
02	003	7 Ampulle(n)	B
03	005	7 Ampulle(n)	B

	007	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
04	009	7 Ampulle(n)	B
	011	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
05	013	7 Ampulle(n)	B
	015	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
06	016	7 Ampulle(n)	B
07	017	7 Ampulle(n)	B
23	018	7 Ampulle(n)	B
	019	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
24	021	7 Ampulle(n)	B
	023	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
25	025	7 Ampulle(n)	B
	027	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
26	029	7 Ampulle(n)	B
27	031	7 Ampulle(n)	B
33	033	7 Ampulle(n)	B
	035	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
34	037	7 Ampulle(n)	B
	039	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
35	041	7 Ampulle(n)	B
	043	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
36	045	7 Ampulle(n)	B
37	047	7 Ampulle(n)	B
43	049	7 Ampulle(n)	B
	051	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
44	053	7 Ampulle(n)	B
	055	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
45	056	7 Ampulle(n)	B
	057	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
46	058	7 Ampulle(n)	B
47	059	7 Ampulle(n)	B
60	060	7 Ampulle(n)	B
61	061	7 Ampulle(n)	B
62	063	7 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2016 (Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		09.05.2022	

01 Iscador U c. Hg 0,01 mg, Injektionslösung
 02 Iscador U c. Hg 0,1 mg, Injektionslösung
 03 Iscador U c. Hg 1 mg, Injektionslösung
 04 Iscador U c. Hg 10 mg, Injektionslösung
 05 Iscador U c. Hg 20 mg, Injektionslösung
 Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56832	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (ulmi) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (ulmi) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (ulmi) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (ulmi) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (ulmi) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulsterkrankungen	
Packung/en	01	002 7 Ampulle(n)	B
		004 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	B
	02	006 7 Ampulle(n)	B
		008 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	B
	03	010 7 Ampulle(n)	B
		012 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	B
	04	014 7 Ampulle(n)	B
	05	019 7 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2016 (Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		09.05.2022	

01 Itraconazol Axapharm, Kapseln
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 60137	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	itraconazolium 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 4 Kapsel(n)	B
		002 15 Kapsel(n)	B
		003 30 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.05.2024	

01 Itraconazol Spirig, capsules

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

N° d'AMM: 59210	Catégorie de remise: B	Index: 08.06.0.	13.07.2018
Composition	01	itraconazolum 100 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Antimycosique	
Conditionnements	01	001	15 capsule(s) B
		003	30 capsule(s) B
		005	4 capsule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.12.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		29.10.2023	

01 Kefzol 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**02 Kefzol 2 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 38210	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	31.07.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: cefazolinum 1 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefazolinum 2 g ut cefazolinum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	025	1 Ampulle(n) A
		076	10 Ampulle(n) A
	02	068	5 Ampulle(n) A
		084	10 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.11.2023	

01 Klacid i.v., Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 51759	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: clarithromycinum 500 mg ut clarithromycini lactobionas, acidum lactobionicum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	028	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2024	

01 Klacid One, Retardtabletten

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 56327	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	26.07.2018
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 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.01.2024	

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

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 50469	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	26.07.2018
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	050 30 Tablette(n)	A
		077 14 Tablette(n)	A
		085 20 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.09.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2024	

01 Klosterfrau Melisengeist, Alcoholat

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 17097	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	16.07.2018
Zusammensetzung	01	destillatum ex melissae folium, helenii rhizoma, gentianae radix, aurantii amari epicarpium et mesocarpium, angelicae radix, zingiberis rhizoma, caryophyllatae flos, galangae rhizoma, cinnamomi cortex, cassiae flos, myristicae semen, piperis nigri fructus, cardamomi fructus corresp. aetherolea 0.073 g, excipients ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 66 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	002 47 ml	D
		003 95 ml	D
		005 200 ml	D
		007 75 ml	D
		008 155 ml	D
		072 20 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2017 (neue Packungsgrößen, neu: 75 und 155 ml)	
Gültig bis		02.06.2023	

01 Künzle Blasenbeschwerden Lapiflu, Filmtabletten

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 51487	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	06.07.2018
Zusammensetzung	01	betulae folii extractum aquosum siccum 40 mg corresp. flavonoidea 0.8 mg, DER: 4.0-8.0:1, uvae ursi folii extractum aquosum siccum 80 mg corresp. arbutinum 8 mg, DER: 2.8-4.2:1, equiseti extractum aquosum siccum 40 mg, DER: 4-7:1, ononidis radice extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-9:1, Auszugsmittel Ethanolum 30 % V/V, aromatica, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Blasenbeschwerden	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2017 (Änderung Präparatename, früher: Lapiflu, Filmtabletten)	
Gültig bis		13.11.2022	

01 Lampren 50 mg, Kapseln**02 Lampren 100 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 34914	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	30.07.2018
Zusammensetzung	01	clofaziminum 50 mg, arom.: ethylvanillinum, antiox.: E 321, conserv.: E 215, E 217, excipiens pro capsula.	
	02	clofaziminum 100 mg, arom.: ethylvanillinum, antiox.: E 321, conserv.: E 215, E 217, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Lepra	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.11.2023	

02 Laxasan, Tropfen

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 49798	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	04.07.2018
Zusammensetzung	02	natrii picosulfas 7.5 mg ut natrii picosulfas monohydricum, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	02	001	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Legendal, granulare

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 45786	Categoria di dispensazione: D	Index: 04.08.12	04.07.2018
Composizione	01	lactulosum 6 g, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indicazione		Lassativo	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 18.06.2013 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		11.12.2023	

01 Levetiracetam Actavis 250 mg, Filmtabletten
02 Levetiracetam Actavis 500 mg, Filmtabletten
04 Levetiracetam Actavis 1000 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61651	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.09.2021	

01 Levodonna, Tablette
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65294	Abgabekategorie: C	Index: 09.02.1.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonale Notfallkontrazeption	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.06.2020	

01 Levofloxacin Actavis 250 mg, Filmtabletten
02 Levofloxacin Actavis 500 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60245	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.02.2020	

01 Levofloxacin Helvepharm 250 mg, Filmtabletten
02 Levofloxacin Helvepharm 500 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62114	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.02.2021	

01 Levofloxacin Helvepharm 250 mg/50 ml, Infusionslösung
02 Levofloxacin Helvepharm 500 mg/100 ml, Infusionslösung
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62115	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	18.07.2018
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	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.02.2021	

01 Lioresal intrathecal 0,05 mg/1 ml, Ampullen
02 Lioresal intrathecal 10 mg/5 ml, Ampullen
03 Lioresal intrathecal 10 mg/20 ml, Ampullen
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 52535	Abgabekategorie: B	Index: 01.12.0.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	baclofenum 50 µg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	baclofenum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	baclofenum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Antispastikum	
Packung/en	01	018	5 Ampulle(n) B
	02	026	1 Ampulle(n) B
	03	034	1 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2023	

01 Livostin, Nasenspray

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 50497	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.7.	24.07.2018
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 11.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Lysopain N, comprimés à sucer

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

N° d'AMM: 58210	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	24.07.2018
Composition	01	lysozymi hydrochloridum 20 mg, cetylpyridinii chloridum 1.5 mg, saccharinum, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		inflammations bucco-pharyngées	
Conditionnements	01	001	24 comprimé(s) D
		002	48 (2x24) comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.12.2023	

01 Madopar HBS, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 48593	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	10.07.2018
Zusammensetzung	01	levodopum 100 mg, benserazidum 25 mg ut benserazidi hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.02.2024	

01 Madopar LIQ 62.5, Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**02 Madopar LIQ 125, Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

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

Zul.-Nr.: 52377	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	10.07.2018
Zusammensetzung	01	levodopum 50 mg, benserazidum 12.5 mg ut benserazidi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	levodopum 100 mg, benserazidum 25 mg ut benserazidi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom	
Packung/en	01	021	100 Tablette(n) B
	02	048	30 Tablette(n) B
		056	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2024	

01 Madopar 250, Tabletten**02 Madopar 125, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 43593	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	10.07.2018
Zusammensetzung	01	levodopum 200 mg, benserazidum 50 mg ut benserazidi hydrochloridum, ethylcellulosum, excipients pro compresso.	
	02	levodopum 100 mg, benserazidum 25 mg ut benserazidi hydrochloridum, ethylcellulosum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	02	048	30 Tablette(n) B
		056	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2013 (Verlängerung der Zulassung) ethylcellulosum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		11.02.2024	

02 Magnesium-Diasporal 300, Granulat

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 50084	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	24.07.2018
Zusammensetzung	02	magnesium 301 mg ut magnesii citras, saccharum, aromatica, excipients ad granulum pro charta 5.09 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	02	001	100 Sachet(s) B
		035	20 Sachet(s) B
		043	50 Sachet(s) B
		064	15 x 20 Sachet(s) Klinikpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2023	

01 Maltofer, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55363	Abgabekategorie: C	Index: 06.07.1.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	ferrum(III) 100 mg ut ferri oxidum polymaltosatum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	01	004	30 Tablette(n) C
		006	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.05.2024	

03 Mefenacid, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 49390	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	11.07.2018
Zusammensetzung	03	acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	03	042	10 Tablette(n) B
		043	30 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
		045	500 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2023	

01 Mefenaminsäure Sandoz 250, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55389	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	31.07.2018
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	01	008	10 Kapsel(n) B
		010	30 Kapsel(n) B
		012	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2023	

02 Mefenaminsäure Sandoz 500, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55388	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	31.07.2018
Zusammensetzung	02	acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	02	012	10 Tablette(n) B
		013	30 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2023	

01 Mefenaminsäure Sandoz 125, Suppositorien**02 Mefenaminsäure Sandoz 500, Suppositorien**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55390	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	31.07.2018
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 125 mg, excipients pro suppositoio.	
	02	acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Antirheumaticum, Analgeticum	
Packung/en	01	005	10 Suppositorien B
	02	007	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.10.2023	

01 Memantin-Mepha 5 mg, Lactab
 02 Memantin-Mepha 10 mg, Lactab
 03 Memantin-Mepha 15 mg, Lactab
 04 Memantin-Mepha 20 mg, Lactab
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65185	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	memantinum hydrochloridum corresp. memantinum 8.31 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	memantinum hydrochloridum corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantinum hydrochloridum corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	001 1 Kombipackung(en) Starterpackung best. aus je 7 Tabl. zu 5/10/15/20 mg	B
	02	002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	006 1 Kombipackung(en) siehe Packungssequenz 001	B
	04	004 98 Tablette(n)	B
		005 140 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.03.2024	

01 Metformin Helvepharm 500 mg, Filmtabletten
 02 Metformin Helvepharm 850 mg, Filmtabletten
 03 Metformin Helvepharm 1000 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 60232	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	24.07.2018
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 60 Tablette(n)	B
		005 120 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.07.2024	

01 Methotrexat Sandoz 1000 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
02 Methotrexat Sandoz 5000 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51079	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.07.2018
Zusammensetzung	01	methotrexatum 1 g ut methotrexatum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	methotrexatum 5 g ut methotrexatum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	028	1 x 10 ml Durchstechflasche A
	02	029	1 x 50 ml Durchstechflasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.05.2024	

01 Methotrexat Sandoz 5 mg, Tabletten
02 Methotrexat Sandoz 10 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58370	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.07.2018
Zusammensetzung	01	methotrexatum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	methotrexatum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n) A
	02	004	10 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.04.2024	

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

Zul.-Nr.: 57272	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	12.07.2018
Zusammensetzung	06	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.15 ml.	
	07	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	08	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	09	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	10	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	11	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	12	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.	
	13	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.35 ml.	
	14	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.45 ml.	
	15	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.55 ml.	
Anwendung		Arthritis, Psoriasis, Morbus Crohn	
Packung/en	06	040 1 Spritze(n)	A
		060 4 Spritze(n)	A
		061 6 Spritze(n)	A
		062 12 Spritze(n)	A
		063 24 Spritze(n) (2 x 12)	A
	07	044 1 Spritze(n)	A
		064 4 Spritze(n)	A
		065 6 Spritze(n)	A
		066 12 Spritze(n)	A
		067 24 Spritze(n) (2 x 12)	A
	08	048 1 Spritze(n)	A
		068 4 Spritze(n)	A
		069 6 Spritze(n)	A
		070 12 Spritze(n)	A
		071 24 Spritze(n) (2 x 12)	A
	09	052 1 Spritze(n)	A
		072 4 Spritze(n)	A

	073	6 Spritze(n)	A
	074	12 Spritze(n)	A
	075	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
10	056	1 Spritze(n)	A
	076	4 Spritze(n)	A
	077	6 Spritze(n)	A
	078	12 Spritze(n)	A
	079	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
11	080	1 Spritze(n)	A
	081	4 Spritze(n)	A
	082	6 Spritze(n)	A
	083	12 Spritze(n)	A
	084	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
12	085	1 Spritze(n)	A
	086	4 Spritze(n)	A
	087	6 Spritze(n)	A
	088	12 Spritze(n)	A
	089	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
13	090	1 Spritze(n)	A
	091	4 Spritze(n)	A
	092	6 Spritze(n)	A
	093	12 Spritze(n)	A
	094	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
14	095	1 Spritze(n)	A
	096	4 Spritze(n)	A
	097	6 Spritze(n)	A
	098	12 Spritze(n)	A
	099	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
15	100	1 Spritze(n)	A
	101	4 Spritze(n)	A
	102	6 Spritze(n)	A
	103	12 Spritze(n)	A
	104	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2017 (Ergänzung einer Indikation)		
Gültig bis	01.09.2020		

01 Metvix, Crème

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 56134	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	16.07.2018
Zusammensetzung	01	methylis aminolevulinas 160 mg ut methylis aminolevulinatis hydrochloridum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Aktinische Keratose und oberflächliches Basaliom	
Packung/en	01	001	2 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2018 (Erneute Zulassung nach verspätet eingegangenem Verlängerungsgesuch)	
Gültig bis		04.11.2023	

02 Miacalcic mite 100, Nasalspray**03 Miacalcic 200, Nasalspray**

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

Zul.-Nr.: 47473	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.2.	20.07.2018
Zusammensetzung	02	calcitoninum salmonis 100 U.I. pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro dosi.	
	03	calcitoninum salmonis 200 U.I. pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Morbus Paget, Hyperkalzämie, Algodystrophie, postmenopausale Osteoporose bei Nichtdurchführbarkeit anderer Therapien	
Packung/en	02	055	1400 I.E. B
		063	2800 I.E. B
	03	047	2800 I.E. B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2018 (Verzicht der Packungsgrösse: Miacalcic 200, 2 Flaschen mit 5600 I.E.)	
Gültig bis		29.10.2021	

01 Micropaque Scanner, Suspension

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 50151	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	10.07.2018
Zusammensetzung	01	barii sulfas 7.5 g, simethiconum, saccharinum natricum, aromatica, conserv.: E 202, E 219, excipients ad suspensionem pro 150 ml, aqua diluenda ad 500 ml. Corresp. barii sulfas 15 g/l.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	018	150 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2024	

01 Mometason-Mepha, Nasenspray

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63248	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipients ad suspensionem pro dosi, doses pro vase 140.	
Anwendung		Rhinitis, Nasenpolypen	
Packung/en	01	001	140 Einzeldose(n) B
		002	3 x 140 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.02.2024	

01 Monoprost, Augentropfen SDU

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

Zul.-Nr.: 62558	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	003	30 Einzeldose(n) 6 x 5 Monodosen B
		004	90 Einzeldose(n) 18 x 5 Monodosen B
		005	30 Einzeldose(n) 3 x 10 Monodosen B
		006	90 Einzeldose(n) 9 x 10 Monodosen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2017 (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: (6 x 5 resp. 3 x 10), (18 x 5 resp. 9 x 10))	
Gültig bis		18.11.2022	

01 Mucostop 100 mg, Granulat mit Orangen-Aroma**02 Mucostop 200 mg, Granulat mit Orangen-Aroma****03 Mucostop 600 mg, Granulat mit Orangen-Aroma**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65037	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatam pro charta 3 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatam pro charta 3 g.	
	03	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatam pro charta 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001	30 Sachtet(s) D
	02	002	30 Sachtet(s) D
	03	003	10 Sachtet(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Nasofan, Nasenspray

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58169	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	24.07.2018
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 50 µg, conserv.: 2-phenylethanolum, benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Saisonale Rhinitis und perenniale Rhinitis	
Packung/en	01	002	60 Inhalationen B
		004	120 Inhalationen B
		006	150 Inhalationen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2024	

01 Neo-Angin mit Lidocain und Chlorhexidin Spray, Lösung

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58133	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 2 mg, chlorhexidini digluconas 1.05 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 23.5 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2023	

01 Neurophyt, Dragées

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 12136	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	30.07.2018
Zusammensetzung	01	passiflorae extractum ethanolicum siccum 30 mg, DER: 6.2-7.1:1, valerianae extractum ethanolicum siccum 100 mg, DER: 6-7.4:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2023	

01 Nidazea, Gel

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 57701	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	02.07.2018
Zusammensetzung	01	metronidazolom 7.5 mg, propylenglycolum, conserv.: phenoxyethanolom, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Packung/en	01	002	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

01 NovoEight 250 IE, Injektionspräparat
 02 NovoEight 500 IE, Injektionspräparat
 03 NovoEight 1000 IE, Injektionspräparat
 04 NovoEight 1500 IE, Injektionspräparat
 05 NovoEight 2000 IE, Injektionspräparat
 06 NovoEight 3000 IE, Injektionspräparat
 Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 63014	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 250 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 500 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 1000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 1500 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 2000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: turoctocogum alfa 3000 U.I., histidinum, saccharum, polysorbatum 80, natrii chloridum, methioninum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 4 ml.	
Anwendung		Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B
	02	002	1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B
	03	003	1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B
	04	004	1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B
	05	005	1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B
	06	006	1 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2024	

01 Omeprazol Helvepharm 10 mg, Filmtabletten
 02 Omeprazol Helvepharm 20 mg, Filmtabletten
 03 Omeprazol Helvepharm 40 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56313	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	24.07.2018
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	002 14 Tablette(n)	B
		004 28 Tablette(n)	B
		006 56 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	02	010 7 Tablette(n)	B
		012 14 Tablette(n)	B
		014 28 Tablette(n)	B
		016 56 Tablette(n)	B
		018 98 Tablette(n)	B
	03	020 7 Tablette(n)	B
		022 28 Tablette(n)	B
		024 56 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.05.2024	

01 Omniscan, Injektionslösung

GE Healthcare AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 52537	Abgabekategorie: B	Index: 14.02.0.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	gadodiamidum 287 mg corresp. 0.5 mmol, caldiumidum 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 04.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2023	

01 Opsumit 10 mg, Filmtabletten

Actelion Pharmaceuticals Ltd, Gewerbestrasse 16, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 61863	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	Filmtablette: macitentanum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Pulmonale arterielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2024	

01 Ossopan 200, Dragées

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 12358	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.2.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	osseinum-hydroxyapatit 200 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena 52 mg et calcium 43 mg et phosphorus ruber 20 mg et proteina 18 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumtherapie	
Packung/en	01	016	30 Dragée(s) C
		024	150 Dragée(s) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2018 (Änderung ATC-Code, früher: A12AX)	
Gültig bis		24.08.2023	

01 Oxybuprocaine 0,4 % SDU Faure, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 51523	Abgabekategorie: B	Index: 11.03.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	oxybuprocaini hydrochloridum 4 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	024	4 x 5 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2024	

01 Padma 28, Kapseln

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 58436	Abgabekategorie: D	Index: 02.99.0.	30.07.2018
Zusammensetzung	01	aconiti tuberis pulvis 1 mg, aegle sepiar fructus pulvis 20 mg, aquilegiae vulgaris herbae pulvis 15 mg, aucklandiae radices pulvis 40 mg, calcii sulfas pulvis 20 mg, calendulae floris cum calyce pulvis 5 mg, cardamomi fructus pulvis 30 mg, caryophylli floris pulvis 12 mg, dextrocamphora 4 mg, kaempferiae galangae rhizomatis pulvis 10 mg, lactucae sativae folii pulvis 6 mg, lichen islandicus pulvis 40 mg, liquiritiae radices pulvis 15 mg, meliae tosend fructus pulvis 35 mg, myrobalani fructus pulvis 30 mg, pimentae fructus pulvis 25 mg, plantaginis lanceolatae folii pulvis 15 mg, polygoni avicularis herbae pulvis 15 mg, potentillae aureae herbae pulvis 15 mg, santali rubri ligni pulvis 30 mg, sidae cordifoliae herbae pulvis 10 mg, valerianae radices pulvis 10 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
		002	200 Kapsel(n) D
		003	540 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.12.2023	

01 Pantozol Granula, Granulat

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 58661	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens ad granulatam, pro charta.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	30 Sachtet(s) B
		002	150 Sachtet(s) B
		003	5 Sachtet(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2023	

01 Parodontosan Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 56070	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, myrrhae tinctura 3.8 mg, salviae aetheroleum 1 mg, xylitolum, arom.: menthae piperitae aetheroleum, excipiens ad gelatum pro 1 g corresp. ethanolum 18 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfizienz	
Packung/en	01	003	35 g D
		011	20 x 5 g Kombipackung D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.03.2024	

01 Pevaryl, Crème

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 38334	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 210, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	018	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2023	

01 Pevaryl, Puder

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 38335	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, aromatica, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	014	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2023	

01 Pevaryl, Pumpspray

Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 50639	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	econazoli nitras 10 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatomykosen	
Packung/en	01	010	30 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2023	

01 Phenobarbital Bichsel 10 %, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 60489	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	phenobarbitalum 200 mg ut phenobarbitalum natricum, propylenglyolum, ethanolum 188 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) à 2 ml B
		002	100 Ampulle(n) à 2 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		28.05.2024	

01 Phenobarbital Bichsel 2 %, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 56469	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	phenobarbitalum 20 mg, propylenglyolum, ethanolum 61 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepilepticum	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) à 1ml B
		002	100 Ampulle(n) à 1ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		28.05.2024	

01 Phenylephrin 5% Blache, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 30300	Abgabekategorie: B	Index: 11.02.0.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 50 mg, antiox.: E 223, conserv.: phenylhydrargyri boras, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mydriaticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.02.2024	

01 Phytopharma sirop pectoral, sirop

Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 54520	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	12.07.2018
Composition	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 15.55 mg, DER: 6-7:1, thymi herbae extractum aquosum siccum 198.2 mg, DER: 7-13:1, primulae radice extractum ethanolicum siccum 39 mg, DER: 4-9:1, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		En cas de toux lors de refroidissements	
Conditionnements	01	018	200 ml D
		026	400 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.06.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.11.2023	

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

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65929	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipients pro capsula.	
	04	pregabalinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	05	pregabalinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	06	pregabalinum 200 mg, excipients pro capsula.	
	07	pregabalinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	013	14 Kapsel(n) B
		014	56 Kapsel(n) B
	02	015	14 Kapsel(n) B
		016	84 Kapsel(n) B
	03	017	14 Kapsel(n) B
		018	56 Kapsel(n) B
	04	019	84 Kapsel(n) B
	05	020	56 Kapsel(n) B
		021	168 Kapsel(n) B
	06	022	84 Kapsel(n) B
	07	023	56 Kapsel(n) B
		024	168 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Änderung Präparatename, früher: Pregabalin Spirig HC, Kapseln)	
Gültig bis		23.05.2021	

01 Prostigmin 0,5 mg/1 ml, Injektionslösung**03 Prostigmin 12,5 mg/5 ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 16397	Abgabekategorie: B	Index: 01.14.0.	13.07.2018
Zusammensetzung	01	neostigmini metilsulfas 0.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	neostigmini metilsulfas 12.5 mg, natrii chloridum, conserv.: phenolum 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Cholinergicum, Antimyasthenicum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.05.2024	

01 Puri-Nethol, Tabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 21713	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	mercaptopurinum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	015 25 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2024	

01 Rebif 22 (HSA-haltige Formulierung), Fertigspritzen, Injektionslösung
 02 Rebif 44 (HSA-haltige Formulierung), Fertigspritzen, Injektionslösung
 03 Rebif 8.8 (HSA-haltige Formulierung), Fertigspritzen, Injektionslösung
 04 Rebif 8.8, Fertigspritzen, Injektionslösung
 05 Rebif 22, Fertigspritzen, Injektionslösung
 06 Rebif 44, Fertigspritzen, Injektionslösung
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 54810	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	04	interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antiox.: methioninum 24 µg, conserv.: alcohol benzylicus 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	05	interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antiox.: methioninum 60 µg, conserv.: alcohol benzylicus 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	06	interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antiox.: methioninum 60 µg, conserv.: alcohol benzylicus 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	04	060	1 Kombipackung(en) mit je 6 Fertigspritzen zu 8.8 ug/0.2 ml + 22 ug/0.5ml
	05	062	12 Spritze(n)
	06	064	12 Spritze(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		54810 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		54810 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
		54810 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.09.2023	

01 Relvar Ellipta 92/22 mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
02 Relvar Ellipta 184/22 mcg, Einzeldosiertes Pulver zur Inhalation
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 62969	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	24.07.2018
Zusammensetzung	01	fluticasoni furoas 92 µg, vilanterolum 22 µg ut vilanterolum trifenatatum, excipiens ad pulverem pro dosi.	
	02	fluticasoni furoas 184 µg, vilanterolum 22 µg ut vilanterolum trifenatatum, excipiens ad pulverem pro dosi.	
Anwendung		Asthma, COPD	
Packung/en	01	001 30 Einzeldose(n)	B
		003 3 x 30 Einzeldose(n)	B
	02	002 30 Einzeldose(n)	B
		004 3 x 30 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.01.2024	

01 Reniten, Tabletten**02 Reniten mite, Tabletten****03 Reniten submitte, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 46038	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, excipiens pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipiens pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	010 28 Tablette(n)	B
		029 98 Tablette(n)	B
	02	045 28 Tablette(n)	B
		053 98 Tablette(n)	B
	03	096 30 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Rhus toxicodendron comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60351	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere ferm D5 0.1 g, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm D3 0.1 g, granit D9 0.1 g, leontopodium alpinum e planta tota ferm D3 0.1 g, mandragora e radice recenti ferm D5 0.1 g, rhus toxicodendron e foliis recentibus ferm D5 0.1 g, hergestellt mit: natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2024	

01 Rhus/Salix comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60306	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	03.07.2018
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		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		27.08.2023	

01 Riamet Dispersible, Tabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58528	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.1.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	lumefantrinum 120 mg, artemetherum 20 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Malaria	
Packung/en	01	002	12 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.12.2023	

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

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 65361	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	menthae piperitae extractum liquidum 13.1 mg, DER: 1: 0.8, menthae piperitae aetheroleum 6.0 mg, levomentholum 4.9 mg, specierum pectoralium extractum 4.3 mg, Menthae spicatae var. crispae cv. Moroccan extractum 2.7 mg, DER: 1: 0.75, isomalt, sucralosum, acesulfamum kalicum, E 141i, excipiens pro pastillo.	
	02	menthae piperitae extractum liquidum 9.1 mg, DER: 1: 0.8, menthae piperitae aetheroleum 4.1 mg, levomentholum 3.4 mg, specierum pectoralium extractum 3.0 mg, Menthae spicatae var. crispae cv. Moroccan extractum 1.9 mg, DER: 1: 0.75, isomalt, sucralosum, acesulfamum kalicum, color.: E 141i, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		befreit Atemwege, Husten Heiserkeit	
Packung/en	01	001 125 g	E
		004 2 x 125 g	E
	02	002 50 g	E
		003 2 x 50 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 2 x 50 g und 2 x 125 g)	
Gültig bis		18.06.2020	

02 Ricola Honig-Kräuter, Kräuterbonbons

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 53582	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	18.07.2018
Zusammensetzung	02	specierum pectoralium extractum 36.7 mg, saccharum, glucosum liquidum, mel, color.: E 150, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	02	001 2 x 125 g	E
		037 125 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 2 x 125 g)	
Gültig bis		06.11.2020	

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

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 49498	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	18.07.2018
Zusammensetzung	03	specierum pectoralium extractum 25 mg, levomentholum 2.4 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
	04	specierum pectoralium extractum 36 mg, levomentholum 3 mg, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	03	002	2 x 50 g
		055	50 g
	04	003	2 x 125 g
		064	125 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2017 (Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 2 x 50 g und 2 x 125 g)	
Gültig bis		28.10.2022	

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

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 54726	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 5 mg, salviae extractum aquosum 27.6 mg, salviae aetheroleum 2.2 mg, acidum ascorbicum 12 mg, aspartamum, isomalt, acesulfamum kalicum, excipiens pro pastillo.	
	02	specierum pectoralium extractum 7.2 mg, salviae extractum aquosum 39.8 mg, salviae aetheroleum 2 mg, acidum ascorbicum 18 mg, aspartamum, isomalt, acesulfamum kalicum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	002	2 x 125 g
		003	2 x 50 g
		015	50 g
	02	017	125 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2018 (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 2 x 50 g und 2 x 125 g)	
Gültig bis		19.10.2023	

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

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 49499	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	18.07.2018
Zusammensetzung	02	acidum ascorbicum 13.3 mg, limonis aetheroleum 2.4 mg, extractum 8 mg ex species pectorales et melissae herba, isomalt, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.	
	03	acidum ascorbicum 19.1 mg, limonis aetheroleum 3.4 mg, extractum 11.5 mg ex species pectorales et melissae herba, isomalt, aspartamum, color.: aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	002 2 x 50 g	E
		027 50 g	E
	03	003 2 x 125 g	E
		036 125 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2017 (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 2 x 50 g und 2x125 g)	
Gültig bis		05.09.2022	

01 Rinofluimucil, micronebulizzatore

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 51037	Categoria di dispensazione: D	Index: 12.02.2.	05.07.2018
Composizione	01	acetylcysteinum 10 mg, tuaminoheptani sulfas 5 mg, aromatica, antiox.: dithiotreitolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Riniti	
Confezione/i	01	014 10 ml Flacone con micronebulizzatore	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 15.11.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		11.12.2023	

01 Rivotril, Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 37756	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	25.07.2018
Zusammensetzung	01	clonazepamum 1 mg, ethanolum, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml. Diluens: aqua ad iniectabilia 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	016 5 + 5 Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.05.2018 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		25.02.2024	

01 Rivotril 0.5 mg, Tabletten**02 Rivotril 2 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 37757	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	25.07.2018
Zusammensetzung	01	clonazepamum 0.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	clonazepamum 2 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	012	50 Tablette(n) B
	02	047	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		25.02.2024	

02 Rivotril, Tropfen

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

Zul.-Nr.: 37758	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	25.07.2018
Zusammensetzung	02	clonazepamum 2.5 mg, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 133, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	02	020	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		25.02.2024	

01 Roaccutan, gel

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

N° d'AMM: 52685	Catégorie de remise: B	Index: 10.02.0.	20.07.2018
Composition	01	isotretinoinum 0.5 mg, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication		acné vulgaire	
Conditionnements	01	028	30 g B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.09.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.03.2024	

01 Salagen, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55901	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	10.07.2018
Zusammensetzung	01	pilocarpini hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Xerostomie nach Strahlentherapie bei ORL-Tumoren und bei Sjögren-Syndrom	
Packung/en	01	002	84 (4 x 21) Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.02.2024	

01 Salagen, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 55901	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	18.07.2018
Zusammensetzung	01	pilocarpini hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Xerostomie nach Strahlentherapie bei ORL-Tumoren und bei Sjögren-Syndrom	
Packung/en	01	002	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2018	
Gültig bis		18.02.2024	

03 Santasapina, Husten-Bonbons

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 54983	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	23.07.2018
Zusammensetzung	03	piceae abietis turionum recentorum succus et extractum aquosum liquidum 80.2 mg, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	03	034	30 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.10.2023	

01 Sara, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62934	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2023	

01 Sertralin-Teva Medika 50 mg, Filmtabletten**02 Sertralin-Teva Medika 100 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58139	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sertralinum 100 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2015 (Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.06.2023	

01 Sidroga Kinder Bronchialtee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 54096	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	17.07.2018
Zusammensetzung	01	plantaginis lanceolatae 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 30.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2023	

- 01 Signifor LAR 20 mg, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionssuspension
 02 Signifor LAR 40 mg, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionssuspension
 03 Signifor LAR 60 mg, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionssuspension
 04 Signifor LAR 10 mg, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionssuspension
 05 Signifor LAR 30 mg, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionssuspension
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65148	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.2.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: pasireotidum 20 mg ut pasireotidi pamoas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro vitro. Solvens: mannitolum, carmellosum natricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	Praeparatio sicca: pasireotidum 40 mg ut pasireotidi pamoas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro vitro. Solvens: mannitolum, carmellosum natricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	Praeparatio sicca: pasireotidum 60 mg ut pasireotidi pamoas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro vitro. Solvens: mannitolum, carmellosum natricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	04	Praeparatio sicca: pasireotidum 10 mg ut pasireotidi pamoas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro vitro. Solvens: mannitolum, carmellosum natricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	05	Praeparatio sicca: pasireotidum 30 mg ut pasireotidi pamoas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro vitro. Solvens: mannitolum, carmellosum natricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Akromegalie, Morbus Cushing	
Packung/en	01	001	1 x 20 mg Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel A
	02	002	1 x 40 mg Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel A
	03	003	1 x 60 mg Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel A
	04	004	1 x 10 mg Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel A
	05	005	1 x 30 mg Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2015 (Ergänzung einer Indikation: Morbus Cushing) (Ergänzung der Dosisstärken 10 mg und 30 mg)	
Gültig bis		24.02.2020	

01 Singulair 4 mg, Granulat

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

Zul.-Nr.: 56162	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	montelukastum 4 mg ut natrii montelukastum, excipiens ad granulatam pro charta.	
Anwendung		Asthma bronchiale, allergische Rhinitis	
Packung/en	01	001	28 Sachtet(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2023	

01 Sinupret, Tropfen

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 53160	Abgabekategorie: C	Index: 12.99.0.	30.07.2018
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum 290 mg ex gentianae radix 2 mg, primulae flos 6 mg, rumicis crispae herba 6 mg, sambuci flos 6 mg, verbenae herba 6 mg, DER: 1:11, Auszugsmittel Ethanolum 59 % V/V, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Nasennebenhöhlen und Atemwege	
Packung/en	01	001	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2023	

01 Solmucol 100, granulato**02 Solmucol 200, granulato****05 Solmucol 400, granulato****06 Solmucol 600, granulato**

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

N° d'AMM: 47909	Categoria di dispensazione: B/D	Index: 03.02.0.	03.07.2018
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatam pro charta 1.5 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatam pro charta 1.5 g.	
	05	acetylcysteinum 400 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatam pro charta 1.8 g.	
	06	acetylcysteinum 600 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad granulatam pro charta 2.7 g.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	015	20 sacca D
	02	066	20 sacca D
		074	40 sacca D
	05	104	30 sacca B
		155	90 (3 x 30) sacca B
	06	147	10 sacca D
		163	90 (3 x 30) sacca B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.09.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		18.11.2023	

01 Solmucol, tosse grassa, 100 mg, pastiglie**02 Solmucol, tosse grassa, 200 mg, pastiglie**

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

N° d'AMM: 50046	Categoria di dispensazione: D	Index: 03.02.0.	03.07.2018
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Mucolitico	
Confezione/i	01	079	24 compressa/compresse
	02	087	20 compressa/compresse
		095	40 compressa/compresse
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 31.10.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		18.11.2023	

01 Soluprick SQ 3-Bäumemischung (Alnus glutinosa, Betula verrucosa, Corylus avellana), Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58579	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	09.07.2018
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ 6-Gräsermischung, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58571	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Avena elatior, Dactylis glomerata, Festuca pratensis, Lolium perenne, Phleum pratense, Poa pratensis) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick (HEP).	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Alnus glutinosa, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58575	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

02 Soluprick SQ Apis mellifera 10 ug/ml, Lösung**03 Soluprick SQ Apis mellifera 100 ug/ml, Lösung****04 Soluprick SQ Apis mellifera 300 ug/ml, Lösung**

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58585	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	02	apis melliferae venenum 10 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	apis melliferae venenum 100 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	apis melliferae venenum 300 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	02	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
	03	004	1 Flasche(n) zu 2 ml A
	04	006	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Artemisia vulgaris, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58572	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Betula verrucosa, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58577	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Canis familiaris, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58583	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	canis pilorum allergeni extractum 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Corylus avellana, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58578	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Dermatophagoides farinae, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58580	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	09.07.2018
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (Dermatophagoides farinae) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Dermatophagoides pteronyssinus, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58581	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	09.07.2018
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (Dermatophagoides pteronyssinus) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Equus caballus, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58584	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	equi squamarum allergeni extractum 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Felis domesticus, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58582	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	cati pilorum allergeni extractum 10 U. (Katze: Fell/Haare/Wolle / Haut), natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ negative Kontrolle, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58588	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Phleum pratense, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58566	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	06.07.2018
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ positive Kontrolle, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58587	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	histamini dihydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

01 Soluprick SQ Secale cereale, Lösung

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58568	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

02 Soluprick SQ Vespula spp. 10 ug/ml, Lösung
03 Soluprick SQ Vespula spp. 100 ug/ml, Lösung
04 Soluprick SQ Vespula spp. 300 ug/ml, Lösung
 ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58586	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	02	vespulae spp. venenum 10 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	vespulae spp. venenum 100 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	vespulae spp. venenum 300 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	02	001 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
	03	003 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
	04	005 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2024	

02 Spersadex comp., Augentropfen
 THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: 30514	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	05.07.2018
Zusammensetzung	02	chloramphenicolum 5 mg, dexamethasoni natrii phosphas 1 mg, macrogolum 400, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	02	025 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2024	

01 Spersadex mono 0.1%, Augentropfen
 OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinflall

Zul.-Nr.: 31069	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	10.07.2018
Zusammensetzung	01	dexamethasoni natrii phosphas 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	025 5 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Stalevo 50/12.5/200 mg, Filmtabletten
 02 Stalevo 100/25/200 mg, Filmtabletten
 03 Stalevo 150/37.5/200 mg, Filmtabletten
 04 Stalevo 200/50/200 mg, Filmtabletten
 05 Stalevo 75/18.75/200 mg, Filmtabletten
 06 Stalevo 125/31.25/200 mg, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56676	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	entacaponium 200 mg, levodopum 50 mg, carbidopum 12.5 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	entacaponium 200 mg, levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	03	entacaponium 200 mg, levodopum 150 mg, carbidopum 37.5 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	04	entacaponium 200 mg, levodopum 200 mg, carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	05	entacaponium 200 mg, levodopum 75 mg, carbidopum 18.75 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	06	entacaponium 200 mg, levodopum 125 mg, carbidopum 31.25 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
	02	011	30 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
	03	019	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	04	022	30 Tablette(n) B
		023	100 Tablette(n) B
	05	024	30 Tablette(n) B
		025	100 Tablette(n) B
	06	026	30 Tablette(n) B
		027	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.03.2024	

01 Strath Leber-Galle-Tropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 30038	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	24.07.2018
Zusammensetzung	01	cardui mariae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, cynarae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	037	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Strath Magentropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 30041	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	24.07.2018
Zusammensetzung	01	gentianae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:2, matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, liquiritiae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	046	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Strath Schlaf-Nerven-Tropfen, Tropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 30049	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	30.07.2018
Zusammensetzung	01	menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, passiflorae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, valerianae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Anwendung		Bei Nervosität, nervös bedingten Einschlafstörungen	
Packung/en	01	039	30 ml D
		047	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Strepsils Dolo, Lutschtabletten mit Honig/Zitronengeschmack

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

Zul.-Nr.: 58523	Abgabekategorie: C	Index: 12.03.2.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	flurbiprofenum 8.75 mg, macrogolum 300, aromatica, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schmerzhafte Entzündungen der Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	004	16 Tablette(n) C
		005	24 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.04.2024	

01 Striverdi Respimat, Lösung zur Inhalation

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

Zul.-Nr.: 62880	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	olodaterolum 2.5 µg ut olodateroli hydrochloridum, dinatrii edetas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro dosi. doses pro vase 60.	
Anwendung		COPD	
Packung/en	01	001	60 Inhalationen 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone B
		002	3 x 60 Inhalationen 1 Respimat-Inhalator und 1 Patrone B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.05.2024	

01 Taloxa, Suspension

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

Zul.-Nr.: 52679	Abgabekategorie: A	Index: 01.07.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	felbamatum 600 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	028	230 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

02 Taloxa 600 mg, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 52678	Abgabekategorie: A	Index: 01.07.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	02	felbamatum 600 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	02	021	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

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

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

Zul.-Nr.: 56176	Abgabekategorie: B	Index: 08.03.0.	02.07.2018
Zusammensetzung	02	oseltamivirum 6 mg ut oseltamiviri phosphas, arom.: ethylvanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients 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 09.07.2013	
Gültig bis		01.02.2024	

03 Tauredon 50 mg, Injektionslösung i.m.

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 38036	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.3.	26.07.2018
Zusammensetzung	03	natrii aurothiomalas 50 mg corresp. aurum 22.65 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Polyarthritus	
Packung/en	03	068	1 Ampulle(n) B
		076	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Teceos, Markierungsbesteck

Solumedics AG, Junkerbifangstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 44521	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.2.	10.07.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: tetranatrii butedronas 13 mg, stanni(II) oxidum 0.23 mg, natrii hydrogeno-(N-(4-aminobenzoyl)-l-glutamas) pro vitro.	
Anwendung		Skelettszintigraphie	
Packung/en	01	016	5 x 14,2 mg Fläschchen mit Trockensubstanz A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2023	

01 Tiger Balm Oel

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 33012	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 100 mg, levomentholum 80 mg, methylis salicylas 380 mg, eucalypti aetheroleum 60 mg, spicae aetheroleum 50 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	012	28,5 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2023	

02 Tiger Balm rot-stark, Salbe

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 30805	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	03.07.2018
Zusammensetzung	02	dextrocamphora 250 mg, levomentholum 100 mg, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum 60 mg, caryophylli floris aetheroleum 50 mg, cinnamomi cassiae aetheroleum 50 mg, cajeputi aetheroleum 70 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	02	001	4 g D
		011	19.4 g D
		038	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2023	

02 Tiger Balm weiss-mild, Salbe

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 35199	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	03.07.2018
Zusammensetzung	02	dextrocamphora 249 mg, menthae arvensis aetheroleum partim mentholum depletum 159 mg, cajeputi aetheroleum 129 mg, levomentholum 80 mg, caryophylli floris aetheroleum 15 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	02	012	19.4 g D
		020	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2023	

01 Tramadol Plus Helvepharm 37.5/325 mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 63185	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	11.07.2018
Zusammensetzung	01	paracetamolum 325 mg, tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, carmellosum natricum conexum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2017 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		03.04.2024	

01 Triatec comp mite, comprimés**02 Triatec comp, comprimés**

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

N° d'AMM: 52646	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	03.07.2018
Composition	01	ramiprilum 2.5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Indication		Antihypertenseur	
Conditionnements	01	014	20 comprimé(s) B
		022	100 comprimé(s) B
	02	030	20 comprimé(s) B
		049	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.10.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.11.2023	

01 TusseEx homöopathische Hustentropfen, Tropfen

Herbamed AG, Katharinengasse 8, 9004 St. Gallen

Zul.-Nr.: 56138	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	bryonia cretica D3, cephaelis ipecacuanha D4, drosera D4, echinacea purpurea D4, eucalyptus globulus D3, hepar sulfuris D6 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 55 % V/V.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.09.2023	

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.	03.07.2018
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 18.07.2013 (prolongation de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
Valable jusqu'au		27.11.2023	

01 Urtica comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60266	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	06.07.2018
Zusammensetzung	01	calcium carbonicum hahnemanni D6 0.1 g, stannum metallicum D9 0.1 g, urtica urens ex herba recens ferm D2 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2024	

01 Vagi-Hex, Vaginaltabletten

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 50001	Abgabekategorie: B	Index: 09.03.0.	19.07.2018
Zusammensetzung	01	hexetidinum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Vaginalinfekte	
Packung/en	01	016	12 Tablette(n) B
		024	24 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2024	

01 Valacivir-Mepha 500 mg, Lactab**02 Valacivir-Mepha 1000 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58658	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valaciclovirum 1 g ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	011	10 Tablette(n) A
		012	30 Tablette(n) A
		013	42 Tablette(n) A
		014	90 Tablette(n) A
	02	015	10 Tablette(n) A
		016	21 Tablette(n) A
		017	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2024	

01 Valproat chrono Desitin 300 mg, Retardtabletten**02 Valproat chrono Desitin 500 mg, Retardtabletten**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 57969	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.2.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	natrii valproas 200 mg et acidum valproicum 87 mg corresp. natrii valproas 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	natrii valproas 333 mg et acidum valproicum 145 mg corresp. natrii valproas 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	004	100 Tablette(n) B
	02	006	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2023	

05 Valproate Chrono Sanofi 300 mg, comprimés pelliculés sécables**06 Valproate Chrono Sanofi 500 mg, comprimés pelliculés sécables**

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

N° d'AMM: 53112	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.2.	19.07.2018
Composition	05	natrii valproas 199.8 mg, acidum valproicum 87 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
	06	natrii valproas 333 mg, acidum valproicum 145 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Antiépileptique, activité anti-maniaque	
Conditionnements	05	005	100 comprimé(s) B
	06	006	60 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 24.05.2018 (modification du nom de la préparation, anciennement: Valproate Chrono Zentiva, comprimés pelliculés sécables)	
Valable jusqu'au		17.02.2024	

01 Venlafaxin retard Helvepharm 37.5 mg, Kapseln
02 Venlafaxin retard Helvepharm 75 mg, Kapseln
03 Venlafaxin retard Helvepharm 150 mg, Kapseln
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58594	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	008 7 Kapsel(n)	B
	02	001 14 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
		003 98 Kapsel(n)	B
	03	004 14 Kapsel(n)	B
		005 28 Kapsel(n)	B
		006 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.06.2024	

03 Vipdomet 12.5 mg / 850 mg, Filmtabletten
04 Vipdomet 12.5 mg / 1000 mg, Filmtabletten
05 Vipdomet 12.5 mg / 500 mg, Filmtabletten
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 62966	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	19.07.2018
Zusammensetzung	03	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	03	005 56 Tablette(n)	B
		008 112 Tablette(n)	B
	04	017 56 Tablette(n)	B
		020 112 Tablette(n)	B
	05	025 56 Tablette(n)	B
		026 112 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.01.2024	

01 Vipidia 6.25 mg, Filmtabletten
02 Vipidia 12.5mg, Filmtabletten
03 Vipidia 25 mg, Filmtabletten
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 62955	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	05.07.2018
Zusammensetzung	01	alogliptinum 6.25 mg ut alogliptini benzoas, excipients pro compresso obducto.	
	02	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, excipients pro compresso obducto.	
	03	alogliptinum 25 mg ut alogliptini benzoas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	003	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	02	012	28 Tablette(n) B
		017	98 Tablette(n) B
	03	021	28 Tablette(n) B
		026	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

01 Voltaren Retard 100 mg, Dragées
02 Voltaren Retard 75 mg, Dragées
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 41962	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natricum 75 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	011	10 Dragée(s) B
		038	30 Dragée(s) B
		046	100 Dragée(s) B
	02	054	20 Dragée(s) B
		062	100 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Voltaren 25 mg, Dragées**02 Voltaren 50 mg, Dragées**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 37867	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	012	30 Dragée(s) B
		020	100 Dragée(s) B
	02	047	20 Dragée(s) B
		055	100 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Voltaren, Injektionslösung i.m./Infusionskonzentrat

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 39253	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, propylenglycolum, mannitolium, antiox.: E 223 2 mg, conserv.: alcohol benzylicus 120 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	011	5 Ampulle(n) B
		038	50 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Voltaren 50, Suppositorien**02 Voltaren 100, Suppositorien****03 Voltaren 25, Suppositorien****04 Voltaren 12,5, Suppositorien**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 39254	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro supposito.rio.	
	02	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro supposito.rio.	
	03	diclofenacum natricum 25 mg, excipients pro supposito.rio.	
	04	diclofenacum natricum 12.5 mg, excipients pro supposito.rio.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	01	018	10 Suppositorien B
		026	50 Suppositorien B
	02	034	5 Suppositorien B
		042	50 Suppositorien B
	03	050	10 Suppositorien B
	04	077	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Voltaren, Tropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 49366	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum resinatum corresp. diclofenacum natricum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens ad suspensionem pro 1 ml corresp. 30 gutta.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	01	019	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Wala Nasenbalsam, Salbe

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 41584	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	04.07.2018
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris e fructibus ferm TM 100 mg, extractum ethanolicum 50 mg ex pruni spinosae fructus recens, balsamum peruvianum 5 mg, cajeputi aetheroleum 25 mg, eucalypti aetheroleum 25 mg, silica colloidalis anhydrica 5 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	01	017	10 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.10.2023	

01 X-Prep, Lösung zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 34302	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.14	23.07.2018
Zusammensetzung	01	sennae fructus extractum aquosum siccum 1.5-2.2 g corresp. sennosidum B 150 mg, DER: 3-5:1, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 75 ml corresp. ethanolum 2.75 % V/V.	
Anwendung		Reinigung des Colons vor Röntgenaufnahmen	
	01	Zur vollständigen Darmreinigung	
Packung/en	01	001	75 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.04.2024	

01 Xatral 2,5 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 50205	Catégorie de remise: B	Index: 05.99.0.	03.07.2018
Composition	01	alfuzosini hydrochloridum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		hyperplasie bénigne de la prostate	
Conditionnements	01	010	30 comprimé(s) B
		037	60 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.11.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.02.2024	

01 Xtandi 40 mg, Weichkapseln

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 63040	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	enzalutamidum 40 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001	112 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

01 Xyzal, gouttes

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

N° d'AMM: 56711	Catégorie de remise: B	Index: 07.13.1.	03.07.2018
Composition	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Conditionnements	01	002	10 ml B
		004	15 ml B
		006	20 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.03.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.12.2023	

01 YERVOY 50 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 YERVOY 200 mg/40 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 61798	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	26.07.2018
Zusammensetzung	01	ipilimumabum 50 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	ipilimumabum 200 mg, trometamoli hydrochloridum, natrii chloridum, mannitolium, acidum penteticum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Behandlung von fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Melanomen bei Erwachsenen Kombination mit Nivolumab für die Behandlung des fortgeschrittenen (nicht resezierbaren oder metastasierten) Nierenzellkarzinoms bei vorher unbehandelten erwachsenen Patienten	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2016 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		13.10.2021	

01 Zestril 20 mg, Tabletten
02 Zestril 5 mg, Tabletten
03 Zestril 10 mg, Tabletten
04 Zestril 30 mg, Tabletten
 AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 49297	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	20.07.2018
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	04	lisinoprilum 30 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
		025	100 Tablette(n) B
	02	033	30 Tablette(n) B
		041	100 Tablette(n) B
	03	068	30 Tablette(n) B
		076	100 Tablette(n) B
	04	084	30 Tablette(n) B
		092	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.03.2024	

01 Zolben, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 47058	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	03.07.2018
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	015 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.01.2024	

01 Zolmitriptan Actavis, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62181	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	13.07.2018
Zusammensetzung	01	zolmitriptanum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit und ohne Aura	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.05.2022	

01 Zovirax i.v., Stechampullen

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 44772	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	09.07.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: aciclovirum 250 mg ut acicloviri natricum, pro vitro.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	019 5 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2023	

04 Zovirax 800 mg, Filmtabletten (suspendierbar)**05 Zovirax 200 mg, Filmtabletten (suspendierbar)****06 Zovirax 400 mg, Filmtabletten (suspendierbar)**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45343	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	09.07.2018
Zusammensetzung	04	aciclovirum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	aciclovirum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	aciclovirum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	04	057 35 Tablette(n)	A
	05	065 25 Tablette(n)	A
	06	001 25 Tablette(n)	A
		073 30 Tablette(n)	A
		081 70 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2023	

01 Zovirax, Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 47431	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	09.07.2018
Zusammensetzung	01	aciclovirum 400 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Herpesinfektionen	
Packung/en	01	001 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.12.2023	

01 Zymafluor, Tropfen

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 52460	Abgabekategorie: C	Index: 13.05.1.	12.07.2018
Zusammensetzung	01	fluoridum 1.14 mg ut natrii fluoridum, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 18 gutta.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.03.2024	

01 Zyrtec, Tropfen

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

N° d'AMM: 52700	Catégorie de remise: B/C	Index: 07.13.1.	02.07.2018
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiallergikum	
Conditionnements	01	019 20 ml 027 10 ml	B C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.04.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		10.12.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Apoquel 3.6 mg ad us. vet., Filmtabletten**02 Apoquel 5.4 mg ad us. vet., Filmtabletten****03 Apoquel 16 mg ad us. vet., Filmtabletten**

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 63087	Abgabekategorie: B	Index:	19.07.2018
Zusammensetzung	01	oclacitinibum 3.6 mg ut oclacitinibum maleas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	oclacitinibum 5.4 mg ut oclacitinibum maleas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	oclacitinibum 16 mg ut oclacitinibum maleas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Dermatologikum für Hunde	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
		007 50 Tablette(n)	B
	02	003 20 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
		008 50 Tablette(n)	B
	03	005 20 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
		009 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.05.2024	

01 Bupaq ad us. vet., Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 63081	Abgabekategorie: A	Index:	11.07.2018
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, conserv.: chlorocresolum 1.35 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml	A
		002 5 x 10 ml	A
		003 10 x 10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		29.10.2023	

02 Caniquantel plus S ad us. vet., Tabletten**03 Caniquantel plus M ad us. vet., Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54195	Abgabekategorie: B	Index:	31.07.2018
Zusammensetzung	02	praziquantelum 50 mg, fenbendazolum 500 mg, arom.: natrii hydrogenoglutamas anhydricus et alia, excipiens pro compresso.	
	03	praziquantelum 100 mg, fenbendazolum 1000 mg, arom.: natrii hydrogenoglutamas anhydricus et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung	02	Zur Behandlung von endoparasitären Mischinfektionen bei Hunden und Katzen	
	03	Zur Behandlung von endoparasitären Mischinfektionen bei Hunden	
Packung/en	02	001 48 Tablette(n)	B
	03	037 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2018 (Indikationserweiterung)	
Gültig bis		23.10.2021	

01 Contralac 5 ad us. vet., Tabletten**02 Contralac 20 ad us. vet., Tabletten**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 49868	Abgabekategorie: B	Index:	11.07.2018
Zusammensetzung	01	metergolinum 0.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	metergolinum 2 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Unterbrechung der Laktation bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	014 16 Tablette(n)	B
	02	030 16 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.04.2024	

02 Delvosteron ad us. vet., Injektionssuspension

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 42336	Abgabekategorie: B	Index:	11.07.2018
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 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Doxycat 20 ad us. vet., comprimés

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

N° d'AMM: 56112	Catégorie de remise: A	Index:	26.07.2018
Composition	01	doxycyclinum 20 mg ut doxycyclini hyclas, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Affections à germes sensibles à la doxycycline chez les chats	
Conditionnements	01	001 10 x 12 comprimé(s)	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.08.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.12.2023	

01 Eazi-Breed CIDR 1380 ad us. vet., Intravaginalspange für Rinder

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 59022	Abgabekategorie: B	Index:	24.07.2018
Zusammensetzung	01	progesteronum 1.38 g, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Induktion und Synchronisation der Brunst, einschliesslich terminorientierter künstlicher Besamung bei zyklischen und azyklischen Kühen und Rindern	
Packung/en	01	001 10 Stück	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.05.2024	

01 Equimax Tabs ad us. vet., Kautabletten

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 58649	Abgabekategorie: A	Index:	18.07.2018
Zusammensetzung	01	ivermectinum 20 mg, praziquantelum 150 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Behandlung von Pferden bei Befall durch adulte und immature Nematoden (Rundwürmer), Zestoden (Brandwürmer) und Magenbremsen-Larven (Gasterophilus spp.)	
Packung/en	01	001 1 x 8 Tablette(n) 002 12 x 8 Tablette(n) 003 48 x 8 Tablette(n)	A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2024	

02 Equipalazone-Pulver ad us. vet.

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 38110	Abgabekategorie: B	Index:	10.07.2018
Zusammensetzung	02	phenylbutazonum 1000.0 mg, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum für Pferde und Ponies	
Packung/en	02	001 100 x 1.59 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Frontline Combo Spot-on chats et furets ad us. vet., solution

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

N° d'AMM: 56044	Catégorie de remise: B	Index:	12.07.2018
Composition	01	fipronilum 50 mg, S-methoprenum 60 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
Indication		Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour chats et furets	
Conditionnements	01	003	0.5 ml 3 pipettes B
		004	0.5 ml 6 pipettes B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.09.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.12.2023	

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

N° d'AMM: 56045	Catégorie de remise: B	Index:	12.07.2018
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	
	04	Solution insecticide et acaricide cutanée dépôt pour des chiens de plus de 40kg jusqu'à 60kg	
Conditionnements	01	002	0.67 ml 3 pipettes B
		004	1.34 ml 3 pipettes B
		006	2.68 ml 3 pipettes B
		008	4.02 ml 3 pipettes B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 26.08.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		31.12.2023	

01 Galastop ad us. vet., solution huileuse

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

N° d'AMM: 54188	Catégorie de remise: B	Index:	17.07.2018
Composition	01	cabergolinum 50 µg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Inhibiteur de la prolactine pour les chiennes	
Conditionnements	01	001	7 ml (avec seringue doseuse) B
		002	15 ml (avec seringue doseuse) B
		021	7 ml (avec pipette doseuse) B
		048	15 ml (avec pipette doseuse) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.02.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.12.2023	

02 Gentapen ad us. vet., Suspension

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

Zul.-Nr.: 49909	Abgabekategorie: A	Index:	10.07.2018
Zusammensetzung	02	gentamicinum 20 mg ut gentamicini sulfas, benzylpenicillinum procainum 200'000 U.I., dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, carmellosum natricum, povidonum, antiox.: E 223 1 mg, conserv.: E 216 0.14 mg, E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	014	200 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

02 Gentapen ad us. vet., Suspension in Injektoren

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

Zul.-Nr.: 49910	Abgabekategorie: A	Index:	05.07.2018
Zusammensetzung	02	gentamicinum 250 mg ut gentamicini sulfas, benzylpenicillinum procainum 2.5 Mio U.I., dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, carmellosum natricum, povidonum, antiox.: E 223 10 mg, conserv.: E 216 1.4 mg, E 218 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro vase 10 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	030	4 Euterinjektore(n) A
		031	100 Euterinjektore(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Glucosol 20 ad us. vet., Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 46071	Abgabekategorie: B	Index:	04.07.2018
Zusammensetzung	01	glucosum monohydricum 220 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glukoselösung für Rinder	
Packung/en	01	018 500 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Ivomec ad us. vet., solution injectable

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

N° d'AMM: 50656	Catégorie de remise: A	Index:	11.07.2018
Composition	01	ivermectinum 10 mg, glyceroli formalum, propylenglycolum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Traitement et lutte contre les ecto- et endoparasites chez les bovins, moutons et les porcs	
Conditionnements	01	020 50 ml	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.09.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.12.2023	

01 Laxatone ad us. vet., Paste

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 49133	Abgabekategorie: D	Index:	26.07.2018
Zusammensetzung	01	vaselinum album 214.15 mg, sojae oleum 47.610 mg, paraffinum liquidum 33.824 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Gleitmittel bei Verstopfung für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 70.9 g Tube	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2017 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Orbenin Extra Dry Cow ad us. vet., Suspension in Injektoren

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 52331	Abgabekategorie: A	Index:	19.07.2018
Zusammensetzung	01	Suspension: cloxacillinum 600 mg ut cloxacillinum benzathinum, acidum stearicum, aluminii monostearas, paraffinum liquidum, pro vase 3.6 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Mastitiden beim Trockenstellen der Milchkühe	
Packung/en	01	013 4 x 3.6 g Injektoren mit 4 Desinfektionstüchern 021 24 x 3.6 g Injektoren mit 24 Desinfektionstüchern	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.05.2024	

01 Propylenglycolum Streuli ad us. vet., flüssig
Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 45955	Abgabekategorie: B	Index:	11.07.2018
Zusammensetzung	01	propylenglycolum 100 %.	
Anwendung		Flüssiges Energetikum für Rinder	
Packung/en	01	028 1 l	B
		036 5 l	B
		044 10 l	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2023	

07 Rilixine 75 ad us. vet., Kautabletten
08 Rilixine 300 ad us. vet., Kautabletten
09 Rilixine 600 ad us. vet., Kautabletten
Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 51655	Abgabekategorie: A	Index:	18.07.2018
Zusammensetzung	07	cefalexinum anhydricum 75 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	08	cefalexinum anhydricum 300 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
	09	cefalexinum anhydricum 600 mg ut cefalexinum monohydricum, aromatica, antiox.: E 310, E 320, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Cephalosporin-Antibiotikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	07	002 14 Tablette(n)	A
		004 140 Tablette(n)	A
	08	006 14 Tablette(n)	A
		008 140 Tablette(n)	A
	09	010 14 Tablette(n)	A
		012 140 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.05.2024	

01 sera med Professional Ophionol ad us. vet., Lösung
Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 62901	Abgabekategorie: D	Index:	18.07.2018
Zusammensetzung	01	doramectinum 0.2 mg, excipiens ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung gegen Milben und Zecken bei Reptilien	
Packung/en	01	001 50 ml Flasche(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2013 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung und Verlängerung Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		17.07.2023	

01 sera med Professional Oxyspirol ad us. vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 62950	Abgabekategorie: D	Index:	18.07.2018
Zusammensetzung	01	doramectinum 4 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Orale Lösung für Reptilien gegen Rundwürmer und Lungenmilben	
Packung/en	01	001	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2013 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung und Verlängerung Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		17.07.2023	

01 sera med Professional Tremacestol ad us. vet., Lösung

Alfauna AG, Römerstrasse 9, 4314 Zeiningen

Zul.-Nr.: 62910	Abgabekategorie: D	Index:	18.07.2018
Zusammensetzung	01	praziquantelum 200 mg, excipients ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung gegen digene Saug- und Bandwürmer bei Reptilien	
Packung/en	01	001	30 ml Flasche(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2013 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung und Verlängerung Zulassung im Meldeverfahren gemäss Art. 39 VAZV (SR 812.212.23)	
Gültig bis		17.07.2023	

01 Synulox-LC plus ad us. vet., Suspension in Injektoren

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 54754	Abgabekategorie: A	Index:	24.07.2018
Zusammensetzung	01	Suspension: amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, prednisolonum 10 mg, aluminii natrii silicas, paraffinum perliquidum, pro vase 3 g. Tela cum solutione 1.2 ml: alcohol isopropylicus 70 %, aqua purificata 30 %.	
Anwendung		Mastitisbehandlung bei Milchkühen	
Packung/en	01	019	12 Euterinjektore(n) und 12 Desinfektionstücher A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.05.2024	

01 Ventipulmin ad us. vet., Gel

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

Zul.-Nr.: 50902	Abgabekategorie: A	Index:	23.07.2018
Zusammensetzung	01	clenbuteroli hydrochloridum 25 µg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum für Pferde	
Packung/en	01	013 355 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.06.2024	

01 Ventipulmin ad us. vet., Granulat

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

Zul.-Nr.: 44098	Abgabekategorie: A	Index:	23.07.2018
Zusammensetzung	01	clenbuteroli hydrochloridum 16 µg, excipients ad granulatum pro 1 g.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum für Pferde, Rinder und Kälber	
Packung/en	01	016 500 g Dose	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.06.2024	

01 Ventipulmin ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 48781	Abgabekategorie: A	Index:	24.07.2018
Zusammensetzung	01	clenbuteroli hydrochloridum 30 µg, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia 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 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.06.2024	

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 01.07.2018 übernimmt die Firma **Axapharm AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen:**

A compter du 01.07.2018, l'entreprise **Axapharm AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56845	Claropram, Filmtabletten

Per 01.07.2018 übernimmt die Firma **RECORDATI AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen:**

A compter du 01.07.2018, l'entreprise **RECORDATI AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65202	CitraFleet, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Per 01.07.2018 übernimmt die Firma **RECORDATI AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Gedeon Richter (Schweiz) AG, Cham:**

A compter du 01.07.2018, l'entreprise **RECORDATI AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Gedeon Richter (Schweiz) AG, Cham:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
66364	Reagila, Kapseln

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 01.07.2018 ändert die Firma **Vifor Consumer Health SA, Villars-sur-Glâne** ihren Firmennamen auf **Verfora SA**.

A compter du 01.07.2018, l'entreprise **Vifor Consumer Health SA, Villars-sur-Glâne** aura pour nouvelle raison sociale **Verfora SA**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
10714	Otalgan, solution
12874	Pectocalmine N, sirop
18383	Itinerol B6, suppositoires
21213	Demotherm, pommade contre le rhumatisme
22582	Tyrothricine + Gramicidine Democal, comprimés à sucer
23397	Bismorectal, suppositoires
23560	Itinerol B6, suppositoires pour bébés et enfants
24024	Tussanil-N, suppositoires pour adultes
24272	Calonat, comprimés effervescents
25127	Itinerol B6, dragées
25396	Binaldan, capsules
25398	Stilex, crème
26146	Solarcaine, lotion
26339	Muxol, dragées
31312	Arbid-Top, spray doseur
32567	Stilex spray, solution
32938	Collypan yeux irrités
33445	Triofan Rhinitis retard, capsules
36251	Isochinol, pommade
37936	Demonatur Dragées pour les reins et la vessie
38045	Demo, sirop
38115	Demolaxin, dragées
38598	Quinoderm, crème
39045	Lunadon, comprimés
40770	Itinerol B6, capsules
41312	Stilex, gel
42015	Vigoran, gélules
42134	Demovarín, pommade
42158	Demo pommade contre les refroidissements
42280	Naudicelle, capsules
42369	Perskindol Classic. fluid
42450	Angidine menthe, pastilles à sucer
44036	Lidazon, liquide
44143	Angidine orange, pastilles à sucer
45954	Nina, suppositoires
46111	Magnesium Vital Complex 1.25 mmol, capsules
46141	Perskindol Classic, spray
46567	Optovit, capsules
46620	Triofan Rhume, gouttes nasales
46621	Triofan Rhume, spray-doseur

46668	Drofaron, comprimés à sucer
46894	Dolo Demotherm au DMSO, émulsion
47140	Lidazon, spray
47601	Arbid-Top, gouttes nasal
47833	Bondin, crème
47834	Traumacut, comprimés pelliculés
47856	Macosil, comprimés à croquer
48009	Perskindol Classic, gel
48134	Resiston nouvelle formule, comprimés effervescents
48981	Revalid cheveux et ongles, capsules
49034	Stilex Fluigel, gel
49057	Ameu, capsules
49153	Tenderdol, gel
49317	Kafa, suppositoires
49586	Mycodermil, crème
49587	Mycodermil, poudre
49588	Mycodermil, spray
49926	Pulmofofor retard, capsules
50135	Sanadermil, Hydrocrème
50136	Sanadermil, Lipocrème
50137	Sanadermil, mousse
50329	Demonatur Ginkgo, comprimés
50411	Algifor, comprimés filmés
50573	Demopectol Expectorant, gouttes
50734	Em-eukal sans sucre avec Isomalt, bonbons pectoraux
51135	Kafa Tabs, comprimés filmés
51420	Kafa Paracetamol monosubstance, poudre
51518	Demogripal C, granulé
51568	Noctaval, poudre
51680	Merfen, teinture pour application cutanée
51681	Vita-Merfen, pommade
51682	Merfen, solution aqueuse pour application cutanée
52005	Pectocalmine N, sans sucre, sirop
52006	Pectocalmine junior N, sans sucre, sirop
52187	Demoactisan, ampoule buvable
52365	Nardyl Sommeil, comprimés
52526	Demopectol Expectorant, sirop
53241	Perskindol Cool, gel réfrigérant
53249	Demovarin forte, hydrogel
53319	Perskindol Cool, spray réfrigérant
53532	Perskindol Classic, bain
53848	Demolibral, granulé
53853	Tavolax, dragées
53954	Demotussol, sirop
53967	Demotussol, gouttes
53978	Pulmofofor, gouttes
53979	Pulmofofor, sirop

54032	Lidazon citron, comprimés à sucer
54033	Lidazon himbo, comprimés à sucer
54119	Ipasin, capsules
54276	Demovit C 1000, comprimés effervescents
54280	Seranex N, comprimés
54539	Demopectol Junior, sirop contre la toux
54623	Algifor forte, comprimés pelliculés
54805	Magnesium Vital Classic 7.5 mmol, comprimés effervescents
54813	Perskindol Cool, emplâtre réfrigérant
54965	Artofen, gel
54997	Algifor-L 200, granulé
55066	Triofan Rhume sans conservant, spray-doseur
55377	DemoTussil, dragées à sucer
55548	Perskindol Dolo, gel
55549	Perskindol Dolo, spray
55564	Rombellin 5mg Biotin, comprimés
55703	Algifor 300 retard, capsules
55766	Algifor-L, comprimés filmés
55863	Pulmoform Hot, granulé
55897	Kafa, flashtabs
55963	Sonotryl nouvelle formule, comprimés pelliculés
56015	Perskindol Cool avec consoude, gel
56033	Perskindol Cool avec arnica, gel
56046	Algifor Junior, Suspension
56095	Ibuprofène Vifor 600 mg, comprimés filmés
56308	Kafa plus caféine, poudre
57067	Triofan Allergie, comprimés à sucer
57458	Vifenac 25, comprimés filmés
57767	Femicin Menopause One, capsules
57891	Lidazon Actilong, comprimés à sucer
58373	Arbid N, gouttes à avaler
58465	Sumatriptan Vifor, comprimés
58608	Xulux, solution
58834	Algifor Dolo Junior, Suspension
62121	DemoPectol nouvelle formule, pastilles pectorales
62417	Crotaphos, comprimés
65372	Algifor Liquid caps 400, Capsule de gélatine molle
65390	Mucosil ACC, comprimés effervescents
65470	Mucosil Carbo-C, Sirop
65608	Algifor Dolo Junior, Suspension, Sachets
65916	Algifor Dolo forte, Suspension
66059	PulmoHonibe, pastilles
66285	Perskindol Hot Patch, emplâtre
66523	Lidazon chlorhexidine et lidocaine spray, solution
66682	Veractiv Energy, poudre effervescente

Per 30.07.2018 ändert die Firma **WALA Schweiz GmbH, Bern** ihren Firmennamen auf **WALA Schweiz AG**.

A compter du 30.07.2018, l'entreprise **WALA Schweiz GmbH, Bern** aura pour nouvelle raison sociale **WALA Schweiz AG**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
33422	Wala Bitter-Elixier, anthroposophisches Arzneimittel
39460	Wala Pulmonium Hustensaft, Sirup, Arzneimittel auf Grundlage anthroposophischer
41584	Wala Nasenbalsam, Salbe
41587	Wala Plantago Bronchialbalsam, anthroposophisches Arzneimittel
41588	Wala Salbei Halspastillen, Dragées
42977	Wala Arnika-Kompressen, anthroposophisches Arzneimittel
46560	Wala Nasenbalsam mild, Anthroposophisches Arzneimittel
48473	Wala Echinacea Mundspray, Mundspray
55043	Wala Euphrasia Einzeldosis-Augentropfen
57805	Pyrogenium compositum Dr. Schaette ad us. vet., flüssige Verdünnung
59899	Echinacea/Quarz comp., Collyria
59900	Euphrasia/Rosae aetherolum, Collyria
60198	Aconitum/China comp., Globuli velati
60199	Agropyron comp., Solutio ad injectionem
60200	Amnion GI D5, Solutio ad injectionem
60201	Bryonia/Pulsatilla comp., solutio ad injectionem
60202	Cerebellum comp., Solutio ad injectionem
60203	Aurum/Epiphysis comp., Globuli velati
60204	Cor/Crataegus comp., Globuli velati
60206	Gnaphalium comp., Globuli velati
60207	Gnaphalium comp., Solutio ad injectionem
60208	Hepar sulfuris comp., Solutio ad injectionem
60217	Apis/Belladonna/Mercurius, Solutio ad injectionem
60218	Apis/Belladonna, Solutio ad injectionem
60219	Apis/Bryonia, Solutio ad injectionem
60221	Apis regina/Aurum comp., Solutio ad injectionem
60222	Anagallis comp., Solutio ad injectionem
60223	Argentum/Saccharum Sacchari, Solutio ad injectionem
60224	Arnica/Epiphysis/Plumbum mellitum comp., Globuli velati
60225	Arnica/Hypophysis/Plumbum mellitum comp., Globuli velati
60226	Arnica/Hypophysis/Plumbum mellitum comp., Solutio ad injectionem
60236	Berberis/Quarz, Solutio ad injectionem
60237	Aesculus/Cera comp., Unguentum
60241	Onopordum/Primula comp., Solutio ad injectionem
60242	Arnica/Epiphysis/Plumbum mellitum comp., Solutio ad injectionem
60248	Carduus marianus/Viscum Mali comp., Solutio ad injectionem
60249	Cartilago comp., Solutio ad injectionem
60250	Carduus marianus/Oxalis, Solutio ad injectionem
60251	Cartilago/Mandragora comp., Solutio ad injectionem
60252	Chamomilla/Nicotina, Solutio ad injectionem
60253	Berberis/Pyrit comp., Solutio ad injectionem
60254	Betula/Arnica comp., Solutio ad injectionem
60255	Betula/Mandragora comp., Solutio ad injectionem
60256	Epiphysis comp., Globuli velati

60257	Berberis/Uterus comp., Solutio ad injectionem
60263	Aquilinum comp., Globuli velati
60264	Argentum nitricum comp., Solutio ad injectionem
60265	Argentum nitricum comp., Globuli velati
60266	Urtica comp., Solutio ad injectionem
60267	Aurum/Hyoscyamus comp., Solutio ad injectionem
60268	Aurum/Prunus, Solutio ad injectionem
60269	Borago comp., Solutio ad injectionem
60272	Belladonna/Chamomilla, Solutio ad injectionem
60273	Disci comp. cum Pulsatilla, Ungentum
60274	Disci comp. cum Stanno, Solutio ad injectionem
60275	Disci/Rhus toxicodendron comp., Solutio ad injectionem
60276	Disci comp. cum Pulsatilla, Solutio ad injectionem
60277	Cor/Crataegus comp., Solutio ad injectionem
60278	Disci comp. cum Stibio, Solutio ad injectionem
60279	Chelidonium Terebinthina Laricina comp., Collyria
60280	Cichorium/Pancreas comp., Solutio ad injectionem
60282	Hypophysis comp., Solutio ad injectionem
60283	Aurum/Hypophysis comp., Globuli velati
60284	Hypophysis comp., Globuli velati
60285	Cornea/Levisticum comp., Collyria
60286	Arnica/Cactus comp., Globuli velati
60287	Bryonia/Stannum, Solutio ad injectionem
60288	Borago ex herba, Tinctura ad us. ext.
60289	Cantharis comp., Solutio ad injectionem
60290	Arnica/Cactus comp., Solutio ad injectionem
60291	Cartilago/Echinacea comp., Globuli velati
60295	Testes comp., Solutio ad injectionem
60296	Strophanthus comp., Solutio ad injectionem
60297	Quarz/Secale , Solutio ad injectionem
60298	Argentum/Secale, Solutio ad injectionem
60299	Adonis/Scilla comp., Solutio ad injectionem
60301	Tormentilla comp., Solutio ad injectionem
60302	Calcium carbonicum cum Quercu D6, Solutio ad injectionem
60303	Primula comp., Oleum ad us.ext.
60304	Sarothamnus comp., Solutio ad injectionem
60305	Veratrum comp., Globuli velati
60306	Rhus/Salix comp., Globuli velati
60307	Retina/Secale comp., Solutio ad injectionem
60308	Bryonia/Viscum comp., Solutio ad injectionem
60309	Argentum/Urtica comp., Gelatum
60310	Allium cepa/Tendo comp., Solutio ad injectionem
60311	Lycopodium comp., Globuli velati
60312	Magnesit/Mamma comp., Solutio ad injectionem
60313	Ovaria comp., Solutio ad injectionem
60314	Myristica sebifera comp., Solutio ad injectionem
60315	Rhus/Salix comp., Solutio ad injectionem
60316	Majorana/Thuja comp., Vaginalgel
60317	Levico comp., Solutio ad injectionem

60318	Magnesium phosphoricum comp., Solutio ad injectionem
60319	Vespa crabro comp., Gelatum
60320	Stannum/Symphytum comp., Solutio ad injectionem
60331	Crataegus/Viscum, Solutio ad injectionem
60332	Prunus spinosa cum Ferro D6, Solutio ad injectionem
60333	Silicea colloidalis comp., Gelatum
60334	Oxalis/Quarz comp., Solutio ad injectionem
60336	Rosa aetheroleum/Silicea colloidalis comp., Unguentum
60337	Bleiglianz/Secale comp., Solutio ad injectionem
60338	Corpus vitreum/Hornerz comp., Solutio ad injectionem
60339	Veratrum comp., Solutio ad injectionem
60343	Petasites comp., Solutio ad injectionem
60344	Lachesis comp., Solutio ad injectionem
60345	Hirudo comp., Solutio ad injectionem
60346	Hirudo comp., Globuli velati
60347	Gelsemium comp., Solutio ad injectionem
60348	Galenit/Retina comp., Solutio ad injectionem
60349	Formica/Oxalis, Solutio ad injectionem
60350	Corpus vitreum/Hornerz (Argentum chloratum nat.) comp., Collyria
60351	Rhus toxicodendron comp., Solutio ad injectionem
60352	Nicotiana/Nux vomica comp., Solutio ad injectionem
60353	Nicotiana comp., Solutio ad injectionem
60354	Argentum/Echinacea, Solutio ad injectionem
60356	Pancreas/Platinum chloratum comp., Solutio ad injectionem
60357	Lycopodium comp., Solutio ad injectionem
60358	Nervus opticus comp., Collyria
60360	Ignatia comp., Solutio ad injectionem
60361	Nicotiana/Strophanthus comp., Solutio ad injectionem
60362	Apis/Larynx comp., Globuli velati
60363	Argentum/Ovaria, Solutio ad injectionem
60364	Malva comp., Oleum
60365	Mercurialis/Rosae aetheroleum, Collyria
60366	Calcium carbonicum/Mesenchym comp., Solutio ad injectionem
60367	Pulpa dentis GI D5, Solutio ad injectionem
60368	Larynx comp., Globuli velati
60369	Robinia comp., Solutio ad injectionem
60370	Solum uliginosum comp., Solutio ad injectionem
60396	Tropaeolum comp., Capsulae
60398	Betula/Juniperus, Extractum saccharatum
60399	Ammi visnaga comp., Suppositorien
60400	Bolus alba comp., Pulvis ad us.int.
60402	Oleum camphoratum comp., Solutio oleosa ad injectionem
60416	Aconitum/China comp., Suppositoria
60451	Disci/Viscum comp. cum Stanno, Unguentum
62220	Arnica/Lappa comp., Oleum ad usum externum
62227	Aesculus/Quercus comp., Suppositorien
62264	Disci comp. cum Argento, Solutio ad injectionem
62265	Cartilago comp., Unguentum
62267	Disci comp. cum Pulsatilla, Globuli velati

62268	Betula/Lappa comp., Oleum ad usum externum
62269	Disci comp. cum Argento, Globuli velati
62611	Disci/Viscum comp. cum Argento, Suppositorien
62631	Disci comp. cum Aesculo, Solutio ad injectionem
62632	Disci comp. cum Aesculo, Globuli velati
62633	Betula/Arnica comp., Globuli velati
62634	Disci comp. cum Stibio, Globuli velati
62635	Disci comp. cum Nicotiana, Globuli velati
62636	Disci/Viscum comp. cum Stanno, Globuli velati
62637	Disci/Pulsatilla comp. cum Stanno, Suppositoria
62650	Disci comp. cum Auro, Solutio ad injectionem
62651	Lens cristallina/Viscum comp. cum Stanno, Collyria
62652	Equisetum arvense/Formica, Globuli velati
62712	Equisetum arvense/Formica, Solutio ad injectionem
63015	Corpus vitreum/Hornerz comp., Globuli velati
63016	Calcium carbonicum cum Quercu D6, Globuli velati
63055	Citrus/Cydonia, Solutio ad injectionem
63056	Gentiana/Zingiber comp., Extractum aquosum
63057	Gentiana/Zingiber comp., Sirupus

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

Per 03.07.2018 ändert die Firma **Zoetis Schweiz GmbH** ihr Firmendomizil von Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich nach **Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont.**

A compter du 03.07.2018, l'entreprise **Zoetis Schweiz GmbH** actuellement sise Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich, aura pour nouveau domicile **Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
35159	Vetaraxoid ad us.vet., Tabletten
36023	Orbenin Dry Cow ad us. vet., Suspension in Injektoren
38473	Banminth ad us. vet., Paste
40063	Dinolytic ad us. vet., Injektionslösung
40070	Linco-Spectin ad us. vet., Injektionslösung
40560	Strongid-P ad us. vet., Paste
40678	Depo-Medrol ad us. vet., Injektionssuspension
40805	Banminth "Katze" ad us. vet., Paste
42046	Depo-Promone ad us. vet., Injektionssuspension
42131	Valbazen ad us.vet., Suspension
45176	Clamoxyl ad us. vet., ölige Injektionssuspension
46389	Clamoxyl ad us. vet., Tabletten
46943	Synulox ad us. vet., Tabletten
47098	Peracef ad us.vet., ölige Mastitissuspension
48136	Aurofac 100 Granular ad us. vet., Arzneimittelvormischung
48412	Dermaflon ad us. vet., Crème
48413	Dermaflon ad us. vet., Lösung
51237	Antirobe ad us. vet., Kapseln
51318	Excenel ad us.vet., Injektionspräparat
52284	EAZI-breed CIDR G / B ad us. vet., Intravaginalpessar
52331	Orbenin Extra Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren
52626	Synulox Tropfen ad us.vet.
52768	Duphacycline L.A. ad us. vet., Injektionslösung
52769	Duphamox L.A. ad us. vet., Injektionslösung
53122	Advocid ad us. vet., Injektionslösung
53487	Cestex ad us. vet., Filmtabletten
54122	Synulox Suspension ad us. vet., Injektionssuspension
54235	Dicural ad us. vet., Manteltabletten
54375	Rimadyl ad us. vet., Injektionslösung
54754	Synulox-LC plus ad us.vet., Suspension in Injektoren
54769	Banminth Plus ad us. vet., Filmtabletten
54903	Cydetin 0.5% Pour-on Lösung für Rinder, ad us.vet.
55028	Synulox 500 mg Bolus ad us. vet., Filmtabletten
55162	Equest Orales Gel ad us.vet.
55397	Stronghold ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
55657	Cydetin 0.1% orale Lösung für Schafe ad us. vet.
56048	Isoflo ad us. vet., Inhalationsanästhetikum
56229	Rimadyl ad us. vet., Kautabletten
56745	Orbeseal ad us. vet., Suspension in Injektoren
57173	Draxxin 10% ad us.vet., Injektionslösung

57281	Rimadyl Rind Injektionslösung, ad us.vet.
57641	Naxcel 100 mg/ml Schwein ad us. vet., Injektionssuspension
58030	Cerenia ad us. vet., Tabletten
58031	Cerenia ad us. vet., Injektionslösung
58068	Convenia ad us. vet., Injektionspräparat
59022	Eazi-Breed CIDR 1380 ad us.vet., Intravaginalspange für Rinder
59786	Trocoxil ad us. vet., Kautabletten
60072	Naxcel 200 mg/ml Rind ad us. vet., Injektionssuspension
60121	Palladia ad us. vet., Filmtabletten
60446	Cydectin 2% LA für Schafe ad us. vet., Injektionslösung
60465	Equest Pramox orales Gel ad us. vet.
60572	Cydectin 10% LA für Rinder ad us. vet., Injektionslösung
62071	Cydectin Triclamox Rind ad us. vet., Pour-on-Lösung
62194	Eliminall Spot on Katze ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung
62195	Eliminall Spot on Hund ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung
62289	Cydectin Triclamox Schaf ad us. vet., orale Lösung
62377	Meflosyl ad us. vet., Injektionslösung
63087	Apoquel ad us. vet., Filmtabletten
63211	Excenel fluid ad us. vet., Injektionssuspension
63245	Contacera ad us. vet., Injektionslösung
65252	Acegon ad us. vet. , Injektionslösung
65482	Truleva fluid ad. us. vet., Injektionssuspension
65802	Alverin ad us. vet., Paste
66106	Contacera 15 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Pferde
66273	Simparica ad us. vet., Kautabletten für Hunde
66397	Terramycin ad us. vet., Injektionslösung
66554	Cytopoint ad us. vet., Injektionslösung für Hunde

Per 18.07.2018 ändert die Firma **Hänseler AG** ihr Firmendomizil von Industriestrasse 35, 9101 Herisau nach **Industriestrasse 35, 9100 Herisau**.
 A compter du 18.07.2018, l'entreprise **Hänseler AG** actuellement sise Industriestrasse 35, 9101 Herisau, aura pour nouveau domicile **Industriestrasse 35, 9100 Herisau**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
8599	Olbas Inhaler, Inhalierstift
10368	Alcacyl, Tabletten
14314	Crataegus Synpha, Tropfen
16710	Hamamelis Salbe Haas, Salbe
19968	Silacten, homöopathische Tropfen
25385	Gly-Coramin, Lutschtabletten
28752	Husten- und Bronchialsirup S, mit Zucker
40985	Po-Ho-Oel blau, flüssig
48447	Alcacyl, Instant-Pulver
53969	Olbas Oel, flüssig
54022	Bronchialpastillen S, Pastillen
54024	Nieren- und Blasendragées S
54512	Olbas, Salbe
54941	Schweden-Mixtur H, flüssig
55746	Acidum Folicum Hänseler 5 mg, Tabletten
56490	Chininsulfat 250 Hänseler, Dragées
58120	Alcacyl Grippe, Granulat
61470	Swidro Nieren- und Blasendragées
65340	Hänseler Cystimed, Filmtabletten
65393	Alcacyl Extra, Tabletten
65427	Adlers Bronchialpastillen, Pastillen
65454	Hänseler Feminamed, Filmtabletten
65980	Hänseler Menopause, Filmtabletten

Per 30.07.2018 ändert die Firma **Amgen Switzerland AG** ihr Firmendomizil von Dammstrasse 21, 6301 Zug nach **6343 Risch**.

A compter du 30.07.2018, l'entreprise **Amgen Switzerland AG** actuellement sise Dammstrasse 21, 6301 Zug, aura pour nouveau domicile **6343 Risch**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
51035	Neupogen Amgen, Injektionslösung
55725	Aranesp, Injektionslösung in Fertigspritze
56326	Neulasta, Injektionslösung
56965	Mimpara, Filmtabletten
57872	Vectibix, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
60210	Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze mit Nadelschutz
61541	Nplate, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
61865	XGEVA, Injektionslösung
65622	Repatha, Vorgefüllter Pen
65654	Blinicyto, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
65690	Kyprolis, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
65812	Imlygic, Injektionslösung
66338	Parsabiv, Injektionslösung
66496	Repatha, Injektionslösung in einer Patrone

Widerruf der Zulassung

Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung

1 Widerruf der Zulassung infolge Verzicht auf Vertrieb

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

2 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes

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

3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle

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

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

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

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

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

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr.	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
1	01	AcetaPhos 750 mg, Filmtabletten Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel	57258	B	07.99.0.	02.07.2018
1	01	Crataegus 33%/Onopordon comp. 5% aa, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	60030	C	20.02.0.	07.08.2018
1	02	Efalith Crème Widmer Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren	52944	B	10.04.0.	22.10.2018
1	01	Estranor Sandoz, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	57421	B	07.08.6.	13.07.2018
1	01	Gyno-Mycodermil, Crème RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	51536	B	09.03.0.	31.07.2018
1	01	Gyno-Mycodermil 200 mg, Ovula RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	51537	B	09.03.0.	27.07.2018
1	02	Gyno-Mycodermil 600 mg, Ovula RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	51537	B	09.03.0.	27.07.2018
1	01	Losartan HCT Actavis 50/12.5 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58399	B	02.07.2.	05.07.2018

1	02	Losartan HCT Actavis 100/25 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58399	B	02.07.2. 05.07.2018
1	03	Losartan HCT Actavis 100/12.5 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58399	B	02.07.2. 05.07.2018
1	01	Omida Bronchialhusten, homöopathische Globuli Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	56096	D	20.01.0. 25.07.2018
1	01	Omida homöopathisches Rheuma-Gel Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	52990	C	20.01.0. 25.07.2018
1	01	Simvastatin Streuli 10 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56423	B	07.12.0. 11.07.2018
1	02	Simvastatin Streuli 20 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56423	B	07.12.0. 11.07.2018
1	03	Simvastatin Streuli 40 mg, Filmtabletten Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	56423	B	07.12.0. 11.07.2018
1	01	Valviska Nerventee, geschnittene Drogen Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	54037	D	01.04.2. 20.07.2018

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
02	2-Fluorglukose (18-F), Injektionslösung USZ - Zentrum für Radiopharmazie, Nuklearmedizin, Rämistrasse 100, 8091 Zürich	51908	A	17.01.1.	02.11.2018
01	Alpinamed Prostata, homöopathische Tropfen Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG	52176	D	20.01.0.	16.12.2018
01	Braunosan H plus, Lösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	46129	D	10.09.1.	03.12.2018
01	Burgerstein Lezithinkapseln, Kapseln Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona	50000	D	07.98.0.	09.12.2018
01	Carvon Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	24657	D	20.02.0.	02.12.2018
01	Sorbisterit, Pulver Fresenius Medical Care (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	37687	B	16.00.0.	04.12.2018

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Vetaraxoid ad us.vet., Tabletten Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont	35159	B	16.12.2018
----	--	--------------	----------	------------

Berichtigung Rectification

**Swissmedic Journal Nr. 06/2018, Juni 2018, Seite 456
Journal Swissmedic No 06/2018, juin 2018, page 456**

Publikation: Änderung der Liste traditioneller asiatischer Stoffe (Liste TAS, Anhang 10 KPAV) und des Vorworts

Unter den aufgeführten Änderungen der Liste TAS, die Stoffe neu mit Hinweis „Kontraindiziert in Schwangerschaft und Stillzeit“, ist in der französischen Version der Stoff *Aconiti Radix Lateralis Praep* fälschlicherweise zweimal mit derselben Aufbereitung *Dan Fu Pian* aufgeführt. Die Änderung betrifft den Stoff *Aconiti Radix Lateralis Praep* in der Aufbereitung *Dan Fu Pian* und *Tang*.“

Publication : Modification de la liste des substances asiatiques traditionnelles (liste SAT, annexe 10, OAMédcophy) et de l'avant-propos

Parmi les modifications de la Liste SAT énumérées sous la rubrique *Substances désormais assorties de la mention « Contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement »*, la substance *Aconiti Radix Lateralis Praep* apparaît par erreur deux fois en association avec la préparation *Dan Fu Pian*. Or, la modification concerne la substance *Aconiti Radix Lateralis Praep* dans les préparations *Dan Fu Pian* et *Tang*.