

Swissmedic Journal 09/2020

19. Jahrgang
19^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, 3012 Bern
Tel. +41 58 462 02 11

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
Swissmedic weitet das MAGHP-Verfahren auf Gesuche im beschleunigten Zulassungsverfahren und im Verfahren für eine befristete Zulassung aus	930	Neuzulassung	940
Arzneimittel Nachrichten		Revision und Änderung der Zulassung	950
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Xospata™, Filmtabletten (Gilteritinibum)	932	Änderung der Zulassungsinhaberin	1028
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Defitelio®, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Defibrotidum)	934	Widerruf der Zulassung	1030
Regulatory News		Erlöschen der Zulassung	1033
Wegleitung Zulassungsverfahren für COVID-19 Arzneimittel im Pandemiefall	936	Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1036
Umstellung auf elektronische Einreichung der Meldungen von wesentlichen Änderungen: 1. November 2020	938	Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels	1037
		Berichtigung	1042

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
Actualités	Miscellanées
Swissmedic étend la procédure MAGHP aux demandes de procédure rapide d'autorisation et d'autorisation à durée limitée 931	Nouvelle autorisation 940
Médicaments	Révision et modification de l'autorisation 950
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Xospata™, comprimé filmé (gilteritinibum) 933	Modification du titulaire d'AMM 1028
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Defitelio®, Solution à diluer pour perfusion (defibrotidum) 935	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché 1030
Réglementation	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché 1033
Guide complémentaire Procédures d'autorisation pour les médicaments contre le COVID-19 en cas de pandémie 937	Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament 1036
Soumission par voie électronique des déclarations de modifications essentielles : application du nouveau processus à partir du 1 ^{er} novembre 2020 939	Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament 1037
	Rectification 1042

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 |

Swissmedic weitet das MAGHP-Verfahren auf Gesuche im beschleunigten Zulassungsverfahren und im Verfahren für eine befristete Zulassung aus

Ziel des MAGHP-Programmes ist es, das Zulassungsverfahren von Swissmedic für Regulierungsbehörden in Ländern mit tiefen und mittleren Einkommen zugänglich zu machen.

Das neue MAGHP-Light-Verfahren wurde ursprünglich als Reaktion auf die globale COVID-19-Pandemie mit dem Ziel initiiert, die Überprüfungsprozesse und den weltweiten Zugang zu lebensrettenden Medikamenten gegen COVID-19 zu beschleunigen. Der medizinische Anwendungsbereich des MAGHP-Light-Verfahrens soll jedoch nicht auf COVID-19-Medikamente beschränkt sein. Das Light-Verfahren baut auf dem bereits etablierten MAGHP-Verfahren, ist aber explizit für Gesuche im beschleunigten Zulassungsverfahren und befristete Zulassung anwendbar.

Im Rahmen des MAGHP-Light-Verfahrens wird, auf Anfrage und mit Einverständnis der Gesuchstellerin, ausgewählten Heilmittelbehörden Zugang zum Gesuchsdossier und den während des Begutachtungsverfahrens durch Swissmedic erstellten Dokumente (Evaluationsberichte, Fachinformation, Korrespondenz) gewährt. Die involvierten Behörden können somit ihre eigenen Kapazitäten sowie Vertrauen in das Verfahren aufbauen und gleichzeitig einen raschen Zugang zu lebensrettenden Medikamenten für ihre Bevölkerung ermöglichen.

Um eine rasche Gesuchsbearbeitung zu gewährleisten, ist, im Gegensatz zum Standard MAGHP-Verfahren während des Begutachtungsprozesses, kein aktiver Austausch mit den involvierten Behörden vorgesehen.

Das MAGHP Verfahren wird im Rahmen der Zusammenarbeit mit der Weltgesundheitsorganisation (WHO), der Direktion für Entwicklung und Zusammenarbeit (DEZA) und der Bill & Melinda Gates Foundation (BMGF) implementiert.

Weitere Informationen sowie die revidierte Wegleitung zum Verfahren finden Sie unter folgendem Link auf unserer Website: <https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/ueber-uns/development-cooperation/marketing-authorisation-for-global-health-products.html>

Swissmedic étend la procédure MAGHP aux demandes de procédure rapide d'autorisation et d'autorisation à durée limitée

Le programme MAGHP vise à donner aux autorités de réglementation de pays à revenu faible et intermédiaire accès à la procédure d'autorisation de Swissmedic.

La nouvelle procédure MAGHP Light a été initialement mise en place en réaction à la pandémie mondiale de COVID-19, afin d'accélérer les procédures d'examen et, partant, l'accès dans le monde entier à des médicaments vitaux contre le COVID-19. Le champ d'application médical de la procédure MAGHP Light ne doit cependant pas se limiter aux médicaments contre le COVID-19. Elle se fonde sur la procédure MAGHP déjà établie, mais est explicitement applicable aux demandes de procédure rapide d'autorisation et d'autorisation à durée limitée.

Dans le cadre de la procédure MAGHP Light, à la demande et avec l'accord du requérant, certaines autorités sanitaires sont autorisées à accéder au dossier de demande et aux documents (rapports d'évaluation, information professionnelle, correspondance) rédigés par Swissmedic au cours de la procédure d'examen. Les autorités concernées peuvent ainsi constituer leurs propres capacités et établir la confiance dans la procédure, tout en permettant à leur population d'accéder rapidement à des médicaments vitaux.

Par ailleurs, pour garantir un traitement rapide des demandes et contrairement à la procédure MAGHP standard, aucun échange actif avec les autorités concernées n'est prévu pendant la procédure d'examen.

La procédure MAGHP est mise en œuvre dans le cadre de la coopération avec l'Organisation mondiale de la Santé (OMS), la Direction du développement et de la coopération (DDC) et la Fondation Bill & Melinda Gates (BMGF).

Vous trouverez de plus amples informations ainsi que le guide remanié relatif à la procédure sur notre site web, en cliquant sur le lien suivant : <https://www.swissmedic.ch/swissmedic/fr/home/notre-profil/development-cooperation/marketing-authorisation-for-global-health-products.html>

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Xospata™, Filmtabletten (Gilteritinibum)**

Name Arzneimittel:	Xospata™, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Gilteritinibum
Dosisstärke und Darreichungsform:	40 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Xospata wird angewendet für die Behandlung von erwachsenen Patienten, die an rezidivierender oder refraktärer akuter myeloider Leukämie (AML) mit FMS-ähnlichen Tyrosinkinase 3 (FLT3)-Mutationen leiden (siehe «Klinische Wirksamkeit»).
ATC Code:	L01XE54
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	67211
Zulassungsdatum:	24.9.2020
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Xospata™, comprimé filmé (gilteritinibum)**

Préparation:	Xospata™, comprimé filmé
Principe(s) actif(s):	gilteritinibum
Dosage et forme pharmaceutique:	40 mg, comprimé filmé
Possibilités d'emploi / Indication:	Xospata wird angewendet für die Behandlung von erwachsenen Patienten, die an rezidivierender oder refraktärer akuter myeloider Leukämie (AML) mit FMS-ähnlichen Tyrosinkinase 3 (FLT3)-Mutationen leiden (siehe «Klinische Wirksamkeit»). 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:	L01XE54
No IT / désignation:	07.16.1./cytostatiques
No d'autorisation:	67211
Date d'autorisation:	24.9.2020

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Defitelio[®], Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Defibrotidum)**

Name Arzneimittel:	Defitelio [®] , Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Defibrotidum
Dosisstärke und Darreichungsform:	200 mg/ 2,5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Defitelio wird angewendet für die Behandlung von schwerer hepatischer venookklusiver Erkrankung (VOD), die auch als sinusoidales Obstruktionssyndrom (SOS) bezeichnet wird, bei hämatopoetischer Stammzelltransplantation (HSCT), (siehe Rubrik «Klinische Wirksamkeit»).
	Es wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen, Kindern und Kleinkindern im Alter ab 1 Monat.
ATC Code:	B01AX01
IT-Nummer / Bezeichnung:	06.0.3.0./Anticoagulantia
Zulassungsnummer/n:	67667
Zulassungsdatum:	21.09.2020
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Defitelio[®], Solution à diluer pour perfusion (defibrotidum)**

Préparation:	Defitelio [®] , solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	defibrotidum
Dosage et forme pharmaceutique:	200 mg/ 2,5 ml, solution à diluer pour perfusion
Possibilités d'emploi / Indication:	Defitelio wird angewendet für die Behandlung von schwerer hepatischer venookklusiver Erkrankung (VOD), die auch als sinusoidales Obstruktionssyndrom (SOS) bezeichnet wird, bei hämatopoetischer Stammzelltransplantation (HSCT), (siehe Rubrik «Klinische Wirksamkeit»).
	Es wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen, Kindern und Kleinkindern im Alter ab 1 Monat.
	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:	B01AX01
No IT / désignation:	06.03.0./anticoagulants
No d'autorisation:	67667
Date d'autorisation:	21.09.2020
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Wegleitung Zulassungsverfahren für COVID-19 Arzneimittel im Pandemiefall

Mit Blick auf die Ausnahmesituation der COVID-19 Pandemie steht Swissmedic in engem wissenschaftlichen Austausch mit Expertengruppen sowie nationalen und internationalen Behörden, um auf neue Entwicklungen rasch reagieren zu können. Swissmedic bietet Forschungsgruppen und der pharmazeutischen Industrie Beratungen an mit dem Ziel, Entwicklungsprogramme effizient und zielführend weiterzuführen, wissenschaftliche Daten zu besprechen und Zulassungsgesuche für COVID-19 Arzneimittel zu beschleunigen. Diese Massnahmen sollen sicherstellen, dass den Patientinnen und Patienten sichere, wirksame und qualitativ einwandfreie Arzneimittel zur Verhütung und Bekämpfung einer Coronavirus-Infektion schnellstmöglich zur Verfügung stehen.

Für Zulassungs- und Änderungsgesuche von Arzneimitteln inklusive Impfstoffen, die der Prävention und Bekämpfung der COVID-19 Erkrankung dienen, bietet Swissmedic der Industrie verschiedene regulatorische Verfahren an. Damit ermöglicht Swissmedic den Unternehmen maximale Flexibilität hinsichtlich der Einreichungsmodalitäten für Anträge um Zulassung oder Änderung von COVID-19 Arzneimitteln. Swissmedic wird diese Gesuche prioritär behandeln und angemessen beschleunigen.

In der Wegleitung *Zulassungsverfahren für Covid-19 Arzneimittel im Pandemiefall* werden die verschiedenen Beratungsangebote und regulatorischen Verfahren für Zulassungs- und Änderungsgesuche für COVID-19 Arzneimittel ausgeführt. Weiter hat Swissmedic im Kontext mit der Ausnahmesituation der Pandemie COVID-19, die Anforderungen an Arzneimittelinformations- und Packmitteltexte für Arzneimittel, die der Verhütung und Bekämpfung des neuen Coronavirus dienen, angepasst. Ausgewählte Fragen und Antworten können dem in der Wegleitung verlinkten Dokument entnommen werden.

Die Wegleitung tritt mit der Publikation in Kraft.

Link:

[Wegleitung Zulassungsverfahren für Covid-19 Arzneimittel im Pandemiefall](#)

Guide complémentaire Procédures d'autorisation pour les médicaments contre le COVID-19 en cas de pandémie

Face à la situation exceptionnelle que représente la pandémie de COVID-19, Swissmedic entretient des échanges scientifiques étroits avec des groupes d'experts et des autorités nationales et internationales afin de pouvoir réagir rapidement aux nouvelles évolutions. De plus, Swissmedic offre aux groupes de recherche et à l'industrie pharmaceutique la possibilité de le consulter afin de poursuivre de manière efficace et pertinente leurs programmes de développement, d'évoquer des données scientifiques et d'accélérer le traitement des demandes d'autorisation soumises pour des médicaments contre le COVID-19. Ces mesures visent à garantir aux patients un accès aussi rapide que possible à des médicaments visant à prévenir ou à combattre les infections à coronavirus qui sont sûrs, efficaces et d'une qualité irréprochable.

Swissmedic propose à l'industrie différentes procédures réglementaires pour la soumission de demandes d'autorisation ou de modifications pour les médicaments destinés à prévenir ou à combattre la maladie à coronavirus (COVID-19), dont les vaccins. Les entreprises requérantes pourront ainsi bénéficier de modalités de dépôt offrant une flexibilité maximale. Par ailleurs, Swissmedic traitera ces demandes de manière prioritaire et accélérera comme il se doit la procédure.

Le Guide complémentaire *procédures d'autorisation pour les médicaments contre le Covid-19 en cas de pandémie* présente les différentes consultations et procédures réglementaires possibles pour le dépôt de demandes d'autorisation ou de modifications pour des médicaments contre le COVID-19. Dans le contexte exceptionnel de la pandémie de COVID-19, Swissmedic a en outre adapté les exigences relatives aux textes de l'information sur le médicament et des emballages pour les médicaments destinés à prévenir ou à combattre le nouveau coronavirus. Le guide complémentaire contient aussi un lien vers un document qui présente une sélection de questions et y apporte une réponse.

Le guide complémentaire entre en vigueur dès sa publication, avec effet immédiat.

Lien:

[Guide complémentaire Procédures d'autorisation pour les médicaments contre le COVID-19 en cas de pandémie](#)

Umstellung auf elektronische Einreichung der Meldungen von wesentlichen Änderungen: 1. November 2020

Wesentliche Änderungen gemäss Artikel 41 Absatz 2 AMBV

Wie angekündigt, passt Swissmedic den Prozess für die Einreichung von wesentlichen Änderungen an. Am 1. November 2020 ist es soweit. Ab diesem Datum können wesentliche Änderungen nur noch elektronisch über den eGov-Service «licences – major changes» gemeldet werden.

Die Arzneimittelbewilligungsverordnung AMBV (Artikel 41 Absatz 2) schreibt vor, dass Personen und Firmen mit einer Betriebsbewilligung wesentliche Änderungen an Anlagen, Einrichtungen und Abläufen der Swissmedic melden müssen. Bisher konnten diese Meldungen mit den erforderlichen Unterlagen per Briefpost oder E-Mail an Swissmedic geschickt werden. Am 1. November 2020 können wesentliche Änderungen nur noch elektronisch über den eGov-Service «licences – major changes» gemeldet werden.

Um den eGov-Service «licenses – major changes» nutzen zu können, sind folgende Voraussetzungen nötig:

Die Firma benötigt

- eine Betriebsbewilligung nach neuem Recht ab 1. Januar 2019
- einen Zugang zum eGov Portal
- den eGov-Service «licences – major changes»

Antrag für Betriebsbewilligung nach neuem Recht:

www.swissmedic.ch, Rubrik «Aktuell» > «Allgemeine Mitteilungen» > Neue Gesuchsformulare für Betriebsbewilligungen»

[Direkter Link zum Antrag](#)

Antrag für den Zugang zum eGov-Portal inkl. eGov-Service «licences – major changes»:

www.swissmedic.ch Rubrik «Services und Listen» > «eGov-Services» > «Swissmedic Portal» > «Registrierung Swissmedic Portal» > Licences – major changes

[Direkter Link: Registrierung Swissmedic Portal](#)

Antrag zur Erweiterung des eGov-Service «licences – major changes»:

www.swissmedic.ch Rubrik «Services und Listen» > «eGov-Services» > «Swissmedic Portal» > «Registrierung Swissmedic Portal» > Licences – major changes

[Direkter Link: Antrag Licences – major changes](#)

Bis zum Zeitpunkt zur Einführung des neuen Prozesses können alle wesentlichen Änderungen wie bisher eingereicht werden (per Briefpost oder Mail). Ab dem 1. November 2020 können wesentliche Änderungen gemäss Artikel 41 Absatz 2 AMBV nur noch via eGov-Portal gemeldet werden. Meldungen via Briefpost oder Mail sind ab dem 1. November 2020 nicht mehr möglich.

Bei Fragen zum neuen Prozess wenden Sie sich an inspectrates@swissmedic.ch

Soumission par voie électronique des déclarations de modifications essentielles : application du nouveau processus à partir du 1^{er} novembre 2020

Modifications essentielles au sens de l'art. 41, al. 2 OAMéd

Comme annoncé précédemment, Swissmedic procède à une adaptation du processus de soumission des déclarations de modifications essentielles. Le nouveau processus entrera en vigueur le 1^{er} novembre 2020. À partir de cette date, les modifications essentielles ne pourront plus être déclarées que par voie électronique, via le service eGov « licences – major changes ».

Dans son article 41, alinéa 2, l'ordonnance sur les autorisations dans le domaine des médicaments (OAMéd) impose à toute personne et toute entreprise titulaire d'une autorisation d'exploitation de déclarer à Swissmedic les modifications essentielles touchant aux installations, à l'équipement ou aux processus. Ces déclarations pouvaient jusqu'à présent être soumises à l'institut par courrier ou par courriel accompagnées des documents requis. À partir du 1^{er} novembre 2020, les modifications essentielles ne pourront plus être déclarées que par voie électronique, via le service eGov « licences – major changes ».

Pour pouvoir utiliser le service eGov « licences – major changes », les conditions suivantes doivent être remplies :

L'entreprise doit disposer

- d'une autorisation d'exploitation ayant été délivrée à partir du 1^{er} janvier 2019 sur la base de la nouvelle législation,
- d'un accès au portail eGov, et
- d'un accès au service eGov « licences – major changes ».

Demande d'autorisation d'exploitation selon le nouveau droit :

www.swissmedic.ch, rubrique « Actualité » > « Communications » > « Autorisations d'exploitation: de nouveaux formulaires de demande sont disponibles »

[Lien direct vers la demande](#)

Demande d'accès au portail eGov, y compris au service eGov « licences – major changes » :

www.swissmedic.ch, rubrique « Services et listes » > « Services eGov » > « Portail Swissmedic » > « Enregistrement Portail Swissmedic » > Licences – major changes

Lien direct : [Enregistrement sur le portail de Swissmedic](#)

Demande d'extension pour l'utilisation du services eGov « licences – major changes » :

www.swissmedic.ch, rubrique « Services et listes » > « Services eGov » > « Portail Swissmedic » > « Enregistrement Portail Swissmedic » > Licences – major changes

Lien direct : [Demande d'accès au service « Licences – major changes »](#)

Jusqu'à la date de lancement du nouveau processus, toutes les modifications essentielles peuvent continuer à être soumises selon la procédure actuelle (par courrier ou par courriel). À partir du 1^{er} novembre 2020, les modifications essentielles au sens de l'art. 41, al. 2 OAMéd ne pourront cependant plus être déclarées que sur le portail eGov. En conséquence, les déclarations par courrier ou par courriel ne seront plus possibles à compter du 1^{er} novembre 2020.

Pour toute question en lien avec le nouveau processus, veuillez vous adresser à inspecto-rates@swissmedic.ch

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 Adler Allergie D6/D12, Tabletten**

Adler Pharma Helvetia AG, Dorfplatz 10, 6060 Sarnen

Zul.-Nr.: 67523	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.4.	07.09.2020
Zusammensetzung	01	No.2 Calcium phosphoricum (HAB) D6 (HAB 6) 20 mg, No.3 Ferrum phosphoricum (HAB) D12 (HAB 6) 35 mg, No.4 Kalium chloratum (HAB) D6 (HAB 6) 35 mg, No.8 Natrium chloratum (HAB) D6 (HAB 6) 70 mg, No.10 Natrium sulfuricum (HAB) D6 (HAB 6) 40 mg, No.21 Zincum chloratum D12 (HAB 6) 20 mg, No.24 Arsenum iodatum (HAB) D12 (HAB 6) 30 mg, calcii behenas, solani amyllum, pro compresso corresp. lactosum monohydricum 250 mg.	
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler zur Linderung von akuten Allergiesymptomen wie Fließschnupfen, Niesen, Reizungen der Augenbindehaut, Nesselausschlag, Juckreiz sowie zur Milderung chronischer Allergiebeschwerden	
Packung/en	01	001	400 Tablette(n) D
		002	1000 Tablette(n) D
Bemerkung		Befristete Zulassung gemäss Art. 9 Abs. 4 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		07.09.2025	

01 Alopexy 50 mg/ ml, Lösung zur Anwendung auf der Haut

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

Zul.-Nr.: 67747	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	28.09.2020
Zusammensetzung	01	minoxidilum 5 g, propylenglycolum 24 g, ethanolum 96 per centum 52 g, aqua purificata q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	001	1 x 60 ml D
		002	3 x 60 ml D
Bemerkung		Zulassung gemäss Art. 14 Abs. 1 Bst. abis HMG	
Gültig bis		27.09.2025	

01 Amavita Xylo Plus, Nasenspray

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 68071	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.2.	23.09.2020
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 100 µg pro dosi, dexpanthenolum 50 mg/ml corresp. dexpanthenolum 5 mg pro dosi, excipients ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aectura Breezhaler 150/80 µg, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation
02 Aectura Breezhaler 150/160 µg, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation
03 Aectura Breezhaler 150/320 µg, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67597	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	indacaterolum 0.150 mg ut indacateroli acetat, mometasoni-17 furoas 0.080 mg, lactosum monohydricum, Kapselhülle: gelatina, Drucktinte: lacca, E 133, propylenglycolum, E 172 (nigrum), pro capsula.	
	02	indacaterolum 0.150 mg ut indacateroli acetat, mometasoni-17 furoas 0.160 mg, lactosum monohydricum, Kapselhülle: gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 171, E 172 (nigrum), E 172 (flavum), ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
	03	indacaterolum 0.150 mg ut indacateroli acetat, mometasoni-17 furoas 0.320 mg, lactosum monohydricum, Kapselhülle: gelatina, Drucktinte: lacca, propylenglycolum, E 172 (nigrum), ammoniae solutio 28 per centum, pro capsula.	
Anwendung		Asthma	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) + 1 Inhalator B
		002	90 Kapsel(n) 3 x 30 Kapseln + 3 Inhalatoren B
	02	003	30 Kapsel(n) + 1 Inhalator B
		004	90 Kapsel(n) 30 x 30 Kapseln + 3 Inhalatoren B
	03	005	30 Kapsel(n) + 1 Inhalator B
		006	90 Kapsel(n) 3 x 30 Kapseln + 3 Inhalatoren B
Gültig bis		09.09.2025	

01 Azithromycin Spirig HC 250 mg, Filmtabletten
02 Azithromycin Spirig HC 500 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 67654	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	17.09.2020
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, calcii hydrogenophosphas, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosesum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium 3.91 mg.	
	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, calcii hydrogenophosphas, amyllum pregelificatum, carmellosum natricum conexum, natrii laurilsulfas, magnesii stearas, Überzug: hypromellosesum, E 171, macrogolum 400, pro compresso obducto corresp. natrium 7.82 mg.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) A
		002	6 Tablette(n) A
	02	003	3 Tablette(n) A
Gültig bis		16.09.2025	

01 Bydureon BCise 2 mg, Depot-Injektionssuspension in einem Autoinjektor

AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67503	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	exenatidum 2 mg, saccharum, poly(lactidum-co-glycolidum) 50/50 (0.40 - 0.49 dl/g), triglycerida media, ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	4 Stück Autoinjektor B
Gültig bis		23.09.2025	

01 Cardiodoron neue Formel, Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 67272	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	14.09.2020
Zusammensetzung	01	onopordum acanthium e floribus recentibus ethanol. Digestio 100 mg ratio: 1:3.1, Auszugsmittel ethanolum 26 % (m/m) cum hyoscyamus niger ex herba TM (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 1 %, primulae veris flos recens ethanol. Digestio 100 mg ratio: 1:3.1, Auszugsmittel ethanolum 26 % (m/m) cum hyoscyamus niger ex herba TM (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 1 %, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 28 % V/V.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis bei Kreislaufbeschwerden sowie zur Kreislaufunterstützung während und nach fiebrigen Erkrankungen	
Packung/en	01	001	50 ml D
Gültig bis		13.09.2025	

01 Colchicum, Tuber Rh D3, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59838	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen (ab D6 Abgabekategorie B): colchicum autumnale Rh (HAB) D3 1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Gültig bis		17.09.2025	

01 Coop Vitality Xylo Plus, Nasenspray

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 68077	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.2.	23.09.2020
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 100 µg pro dosi, dexpanthenolum 50 mg/ml corresp. dexpanthenolum 5 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cystadrops 3.8 mg/ml, Augentropfen

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 67380	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	mercaptaminum 3.8 mg ut mercaptamini hydrochloridum 5.6 mg, carmellosum natricum, benzalkonii chloridi solutio 0.2 mg, dinatrii edetas, acidum citricum monohydricum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cystinablagerungen in der Hornhaut	
Packung/en	01	001	5 ml Cystadrops 3.8 mg/ml, Augentropfen
Gültig bis		23.09.2025	

01 Defitelio 80 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Clinipace AG, Chriesbaumstrasse 2, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 67667	Abgabekategorie: A	Index: 06.03.0.	21.09.2020
Zusammensetzung	01	defibrotidum (hergestellt aus Darmschleimhaut von Schweinen) 80 mg, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium max. 6.4 mg.	
Anwendung		Behandlung von schwerer hepatischer venooklusiver Erkrankung bei hämatopoetischer Stammzelltransplantation	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) 200mg/2.5ml
Bemerkung		NAS (New Active Substance): defibrotidum	
Gültig bis		20.09.2025	

01 Dexlansoprazole-Acino 30 mg, Kapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung**02 Dexlansoprazole-Acino 60 mg, Kapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 67981	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	16.09.2020
Zusammensetzung	01	dexlansoprazolum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	dexlansoprazolum 60 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n)
		002	28 Kapsel(n)
		003	98 Kapsel(n)
	02	004	14 Kapsel(n)
		005	28 Kapsel(n)
		006	56 Kapsel(n)
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Elmiron 100 mg, Kapseln

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 67306	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	heparinoidum (natrii pentosani polysulfas) 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Chronische Blasenschmerzen bei Erwachsenen sowie Harndrang und Miktionshäufigkeit	
Packung/en	01	001	90 Kapsel(n) Dose
		002	90 Kapsel(n) Blister
Gültig bis		23.09.2025	

01 Enerzair Breezhaler 150/50/80 µg, Hartkapsel mit Pulver zur Inhalation
02 Enerzair Breezhaler 150/50/160 µg, Hartkapsel mit Pulver zur Inhalation
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67596	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	indacaterolum 150 µg ut indacateroli acetat, glycopyrronium 50 µg ut glycopyrronii bromidum, mometasoni-17 furoas 80 µg, lactosum monohydricum 24.647 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: hypromellose, carrageen, kalii chloridum, E 172 (flavum), E 132, aqua purificata, cera carnauba, Drucktinte: aqua purificata, E 172 (nigrum), alcohol isopropylicus, propylenglycolum, hypromellose, E 171 pro capsula.	
	02	indacaterolum 150 µg ut indacateroli acetat, glycopyrronium 50 µg ut glycopyrronii bromidum, mometasoni-17 furoas 160 µg, lactosum monohydricum 24.567 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: hypromellose, carrageen, kalii chloridum, E 172 (flavum), E 132, aqua purificata, cera carnauba, Drucktinte: aqua purificata, E 172 (nigrum), alcohol isopropylicus, propylenglycolum, hypromellose pro capsula.	
Anwendung		Asthma	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) + 1 Inhalator B
		002	90 Kapsel(n) + 1 Inhalator B
		003	30 Kapsel(n) + 1 Inhalator + 1 Sensor B
	02	004	30 Kapsel(n) + 1 Inhalator B
		005	90 Kapsel(n) + 1 Inhalator B
		006	30 Kapsel(n) + 1 Inhalator + 1 Sensor B
Gültig bis		23.09.2025	

01 Methylthioniumchlorid Proveblue 5 mg/ml, Injektionslösung
 Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: 67440	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	methylthioninii chloridum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antidot bei Methämoglobinämie	
Packung/en	01	001	5 x 2 ml Ampulle(n) B
		002	5 x 10 ml Ampulle(n) B
Gültig bis		02.09.2025	

01 Oxygen R.D. Pharma 100%, gaz médicinal comprimé à 200 bar

R.D. Pharma Sàrl, rue de Contamines 17, 1206 Genève

N° d'AMM: 67716	Catégorie de remise: E	Index: 03.99.0.	17.09.2020
Composition	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Indication		Thérapie à l'oxygène	
Conditionnements	01	001	1 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		002	2 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		003	5 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		004	10 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		005	20 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		006	30 l Bonbonne sous pression avec vanne équipée avec un robinet détendeur intégré E
		007	1 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		008	2 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		009	5 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		010	10 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		011	20 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		012	30 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
		013	50 l Bonbonne sous pression avec vanne traditionnelle E
Valable jusqu'au	16.09.2025		

01 Oxygen R.D. Pharma 100%, gaz médicinal cryogénique

R.D. Pharma Sàrl, rue de Contamines 17, 1206 Genève

N° d'AMM: 67715	Catégorie de remise: E	Index: 03.99.0.	17.09.2020
Composition	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Indication		thérapie à l'oxygène	
Conditionnements	01	001 10,7 l	E
		002 20,8 l	E
		003 21,6 l	E
		004 30,9 l	E
		005 31,2 l	E
		006 32 l	E
		007 35 l	E
		008 36 l	E
		009 38,3 l	E
		010 41 l	E
		011 41,5 l	E
		012 45 l	E
		013 46 l	E
		014 46,6 l	E
		015 60 l	E
		016 222 l	E
		017 426 l	E
		018 493 l	E
		019 570 l	E
		020 600 l	E
		021 607 l	E
		022 626 l	E
		023 627 l	E
		024 852 l	E
		025 872 l	E
		026 946 l	E
		027 1083 l	E
		028 1085 l	E
Valable jusqu'au		16.09.2025	

01 Pantoprazole-Acino i.v., Lyophilisat

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 67985	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	16.09.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
		003 10 x 1 Durchstechflasche(n) (Spitalpackung)	B
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pantoprazole-Acino 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**02 Pantoprazole-Acino 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 67982	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	16.09.2020
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		005	120 Tablette(n) B
		006	90 x 15 Tablette(n) B
	02	009	15 Tablette(n) B
		010	30 Tablette(n) B
		011	60 Tablette(n) B
		012	7 Tablette(n) B
		013	90 x 15 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
		015	5 x 100 Tablette(n) B
Gültig bis		Unbegrenzt	

01 Pertussinum D8, Granules/Globules**02 Pertussinum C4, Granules/Globules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59640	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	10.09.2020
Composition	01	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subsequentes: pertussinum D8 1%, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
	02	L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subsequentes: pertussinum C4 1%, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 25, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24)	
Valable jusqu'au		09.09.2025	

01 Piperacillin/Tazobactam-Teva 2.25 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Piperacillin/Tazobactam-Teva 4.5 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 68062	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	01.09.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.25 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.5 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) (Flaschengrösse 30 ml) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) (Flaschengrösse 50 ml) A
		003	10 Durchstechflasche(n) (Flaschengrösse 50 ml) A
		004	1 Durchstechflasche(n) (Flaschengrösse 100 ml) A
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sanactiv Arnika Ringelblumen Gel, Gel

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 67972	Abgabekategorie: E	Index: 07.10.4.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	arnicae tinctura 150 mg, DER: 1:9, calendulae floris extractum liquidum 10 mg, DER: 1:3, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Zum Einreiben bei stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	001	110 g E
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sun Store Xylo Plus, Nasenspray

Sun Store Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 68076	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.2.	23.09.2020
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg/ml corresp. xylometazolini hydrochloridum 100 µg pro dosi, dexpanthenolum 50 mg/ml corresp. dexpanthenolum 5 mg pro dosi, excipiens ad solutionem pro 1 ml, doses pro vase 100.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Xospata 40 mg, Filmtabletten

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 67211	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	gilteritinibum 40 mg ut gilteritinibi hemifumaras, mannitolium 82.5 mg, hydroxypropylcellulosum, hydroxypropylcellulosum substitutum humile, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, talcum, macrogolum 8000, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
Anwendung		Akute myeloide Leukämie (AML)	
Packung/en	01	001	84 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): gilteritinibum	
Gültig bis		23.09.2025	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Hedylon 5 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde und Katzen**02 Hedylon 25 mg ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde**

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

Zul.-Nr.: 67745	Abgabekategorie: B	Index:	25.09.2020
Zusammensetzung	01	prednisolonum 5.0 mg, lactosum monohydricum, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, pro compresso.	
	02	prednisolonum 25.0 mg, lactosum monohydricum, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, silica colloidalis anhydrica, talcum, magnesii stearas, pro compresso.	
Anwendung	01	Kortikosteroid für Hunde und Katzen	
	02	Kortikosteroid für Hunde	
Packung/en	01	001	1 x 10 Tablette(n) B
		002	3 x 10 Tablette(n) B
		003	5 x 10 Tablette(n) B
		004	10 x 10 Tablette(n) B
		005	25 x 10 Tablette(n) B
	02	006	1 x 10 Tablette(n) B
		007	3 x 10 Tablette(n) B
		008	5 x 10 Tablette(n) B
		009	10 x 10 Tablette(n) B
		010	25 x 10 Tablette(n) B
Bemerkung	Zulassung gemäss Art. 14 Abs. 1 Bst. abis HMG		
Gültig bis	24.09.2025		

01 Zeleris ad us. vet., solution injectable pour bovins

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

N° d'AMM: 67567	Catégorie de remise: B	Index:	10.09.2020
Composition	01	florfenicolium 400 mg, meloxicamum 5 mg, dimethylis sulfoxidum, glyceroli formalum, ad solutionem pro 1 ml.	
Indication	Préparation combinée antibiotique et anti-inflammatoire pour bovins		
Conditionnements	01	001	50 ml B
		002	100 ml B
		003	250 ml B
Valable jusqu'au	09.09.2025		

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

02 1001 Blattgrün Dragées

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 26293	Abgabekategorie: E	Index: 07.99.0.	09.09.2020
Zusammensetzung	02	chlorophyllinum cupricum et natricum 21 mg, color.: E 132, E 104, E 131, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Desodorierung von Körpergeruch	
Packung/en	02	001 50 Dragée(s) 049 120 Dragée(s)	E E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Acidum phosphoricum / Kreosotum comp., Tropfen zum Einnehmen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 60507	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	01.09.2020
Zusammensetzung	01	achillea millefolium (HAB) D3 0.10 ml, acidum phosphoricum (HAB) D30 0.10 ml, aesculus hippocastanum (HAB) D12 0.10 ml, argentum nitricum (HAB) D30 0.10 ml, arnica montana (HAB) D6 0.10 ml, artemisia abrotanum (HAB) D2 0.10 ml, echinacea (HAB) D2 0.10 ml, kreosotum (HAB) D8 0.10 ml, nasturtium officinale (HAB) D2 0.10 ml, veratrum album (HAB) D10 0.10 ml, aqua purificata, ethanolum 96 per centum 0.39 g, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 46 guttae, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform, alt: Tropfen) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Acyclovir Zentiva, Crème

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 55691	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.3.	04.09.2020
Zusammensetzung	01	aciclovirum 50 mg, macrogoli 5 glyceroli monostearas, dimeticonum, alcohol cetylicus 15 mg, paraffinum liquidum, vaselinum album, propylenglycolum 150 mg, aqua purificata, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis und Herpes genitalis	
Packung/en	01	001	5 g B
		003	2 x 5 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Adynovi 250 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 02 Adynovi 500 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 03 Adynovi 1000 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Adynovi 2000 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 05 Adynovi 250 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 06 Adynovi 500 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 07 Adynovi 1000 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 08 Adynovi 750 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 09 Adynovi 1500 IE (2 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 10 Adynovi 3000 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 11 Adynovi 750 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 12 Adynovi 1500 IE (5 ml), Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65953	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	29.09.2020
-----------------	--------------------	-----------------	------------

- | | | |
|-----------------|----|--|
| Zusammensetzung | 01 | Praeparatio cryodesiccata:
ruriotocogum alfa pegolum 250 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antioxidans: glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro. |
| | 02 | Praeparatio cryodesiccata:
ruriotocogum alfa pegolum 500 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antioxidans: glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro. |
| | 03 | Praeparatio cryodesiccata:
ruriotocogum alfa pegolum 1000 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antioxidans: glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro. |
| | 04 | Praeparatio cryodesiccata:
ruriotocogum alfa pegolum 2000 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antioxidans: glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro. |
| | 05 | Praeparatio cryodesiccata:
ruriotocogum alfa pegolum 250 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antioxidans: glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 2 ml pro vitro. |
| | 06 | Praeparatio cryodesiccata:
ruriotocogum alfa pegolum 500 U.I., mannitolum, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antioxidans: glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 2 ml pro vitro. |

- 07 Praeparatio cryodesiccata:
rurioctocogum alfa pegolum 1000 U.I., mannitolium, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 2 ml pro vitro.
- 08 Praeparatio cryodesiccata:
rurioctocogum alfa pegolum 750 U.I., mannitolium, trehalosum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 10.4 mg, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 2 ml pro vitro.
- 09 Praeparatio cryodesiccata:
rurioctocogum alfa pegolum 1500 U.I., mannitolium, trehalosum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 10.4 mg, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 2 ml pro vitro.
- 10 Praeparatio cryodesiccata:
rurioctocogum alfa pegolum 3000 U.I., mannitolium, trehalosum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 10.4 mg, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.
- 11 Praeparatio cryodesiccata:
rurioctocogum alfa pegolum 750 U.I., mannitolium, trehalosum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 10.4 mg, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.
- 12 Praeparatio cryodesiccata:
rurioctocogum alfa pegolum 1500 U.I., mannitolium, trehalosum dihydricum, natrii chloridum corresp. natrium 10.4 mg, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, glutathionum, pro vitro.
Solvens:
aqua ad iniectabilia 5 ml pro vitro.

Anwendung
Packung/en

- | | | | |
|----|--------------|--|---|
| | Hämophilie A | | |
| 01 | 001 | 1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II) | B |
| | 005 | 1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III) | B |
| 02 | 002 | 1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II) | B |
| | 006 | 1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III) | B |

	03	003	1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)	B
		007	1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	04	004	1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)	B
		008	1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	05	010	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, 2ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	06	012	1 Set Packung enthält: Pulver, 2ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	07	014	1 Set Packung enthält: Pulver, 2ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	08	015	1 Set Packung enthält: Pulver, 2ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	09	016	1 Set Packung enthält: Pulver, 2ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	10	017	1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	11	018	1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
	12	019	1 Set Packung enthält: Pulver, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)	B
Bemerkung			(Änderung oder Ergänzung einer Dosisstärke, neu: 750 IE/2 ml, 750 IE/5 ml, 1500 IE/2 ml, 1500 IE/5 ml, 3000 IE/5 ml)	
Gültig bis			05.09.2021	

01 Alcaïne, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 37516	Abgabekategorie: B	Index: 11.03.0.	16.09.2020
Zusammensetzung	01	proxymetacaini hydrochloridum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	058	15 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Algifor, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 50411	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	03.09.2020
Composition	01	ibuprofenum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Aminoven 5 %, Infusionslösung**02 Aminoven 10 %, Infusionslösung****03 Aminoven 15 %, Infusionslösung**

Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Am Mattenhof 4, 6010 Kriens

Zul.-Nr.: 55337	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	30.09.2020
Zusammensetzung	01	aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetat 4.655 g, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, alaninum 7 g, glycinum 5.5 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, tyrosinum 0.2 g, taurinum 0.5 g, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 840 kJ, aminoacida 50 g/l.	
	02	aminoacida: isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysinum anhydricum 6.6 g ut lysini acetat 9.31 g, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, valinum 6.2 g, argininum 12 g, histidinum 3 g, alaninum 14 g, glycinum 11 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, tyrosinum 0.4 g, taurinum 1 g, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1680 kJ, aminoacida 100 g/l.	
	03	aminoacida: isoleucinum 5.2 g, leucinum 8.9 g, lysinum anhydricum 11.1 g ut lysini acetat 15.66 g, methioninum 3.8 g, phenylalaninum 5.5 g, threoninum 8.6 g, tryptophanum 1.6 g, valinum 5.5 g, argininum 20 g, histidinum 7.3 g, alaninum 25 g, glycinum 18.5 g, prolinum 17 g, serinum 9.6 g, tyrosinum 0.4 g, taurinum 2 g, l-malas 4.9-6.1 g, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 2520 kJ, aminoacida 150 g/l.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	002	10 x 500 ml B
		004	6 x 1000 ml B
	02	006	10 x 500 ml B
		008	6 x 1000 ml B
	03	001	10 x 250 ml B
		010	10 x 500 ml B
		012	6 x 1000 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Anastrozol Zentiva 1 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61533	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Anastrozol Helvepharm 1 mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		10.03.2021	

01 Antimonium crudum comp., Tropfen

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

Zul.-Nr.: 60147	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	29.09.2020
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 (HAB 54c) 0.10 ml, aurum chloratum (HAB) D5 (HAB 5a) 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig TM = D2 (HAB, SV, 54b), cuprum sulfuricum (HAB) D4 (HAB 5a) 0.15 ml, hydrargyrum bichloratum spag. Glückselig D6 (HAB 54b), stibium sulfuratum nigrum (HAB) D8 0.15 ml, thuja occidentalis (HAB) D2 0.07 ml, zincum metallicum (HAB) D8 0.07 ml, ethanolum 96 per centum 0.25 ml, aqua purificata, ethanolum 20 per centum 0.17 ml, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 36 guttae, corresp. ethanolum 28 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Aqua Bioren, acqua per preparazione parenterale

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 53994	Categoria di dispensazione: B	Index: 05.03.4.	16.09.2020
Composizione	01	aqua ad iniectabilia.	
Indicazione		Sovente per preparazione parenterale	
Confezione/i	01	001	4 x 1000 ml B
		024	20 x 100 ml B
		032	10 x 1000 ml B
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione)	
Valevole fino al		illimitata	

01 Aranea diadema D6, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59701	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	aranea diadema ex animale toto D6 (Ph.Eur.Hom. 2.1.1) 1 ml, ethanolum 96 per centum 0.5 mg, aqua ad iniectabilia, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Erneuerung der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Die Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen, (s.c.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Argentum metallicum praeparatum D6, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59746	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: argentum metallicum praeparatum (argentum metallicum HAB) D6 aquos. 1 ml, aqua ad iniectabilia, lactosum monohydricum, natrii chloridum corresp. natrium 3 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Argentum nitricum comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60265	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	argentum nitricum (HAB) D19 aquos. 10 mg, chlorophyceae recens ferm 33e D2 (HAB 33e) 10 mg, echinacea pallida e planta tota rec. ferm 33c D1 (HAB 33c) 10 mg, eucalyptus globulus e foliis rec. ferm 33d TM (HAB 33d) 50 mg, thuja occidentalis e summitatibus recens ferm 33e D2 (HAB 33e) 10 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g, corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Argentum/Berberis comp., Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59865	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	argentum metallicum praeparatum (argentum metallicum HAB) D20 333 mg, berberis vulgaris e fructibus Rh (HAB) D3 333 mg, quarz (HAB) D12 333 mg, aqua ad iniectabilia, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Argentum/Echinacea, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60354	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	argentum metallicum (HAB) D29 100 mg, echinacea pallida e radice ferm 33d D2 (HAB 33d) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogencarbonas, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Arnica Planta tota Rh D3, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59731	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: arnica montana ex planta tota Rh (HAB) D3 1 ml, aqua ad iniectabilia, natrii chloridum corresp. natrium 4 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Atorvastatin Stada 10 mg, Filmtabletten**02 Atorvastatin Stada 20 mg, Filmtabletten****03 Atorvastatin Stada 40 mg, Filmtabletten****04 Atorvastatin Stada 80 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62142	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	09.09.2020
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
		018	100 Tablette(n) B
	02	019	100 Tablette(n) B
		030	30 Tablette(n) B
	03	020	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	04	022	30 Tablette(n) B
		023	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Atorvastatin Spirig HC)	
Gültig bis		08.12.2021	

02 Aulin 100, comprimés

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

N° d'AMM: 48991	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	04.09.2020
Composition	02	nimesulidum 100 mg, excipients pro compresso.	
Indication		antiphlogistique, analgésique	
Conditionnements	02	033	15 comprimé(s) B
		041	30 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

02 Aulin 100, granulé

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

N° d'AMM: 48989	Catégorie de remise: B	Index: 07.10.1.	04.09.2020
Composition	02	nimesulidum 100 mg, aromatica, excipients ad granulatam, pro charta.	
Indication		antiphlogistique, analgésique	
Conditionnements	02	039	15 sachet-dose(s) B
		047	30 sachet-dose(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Aurum D10/Cor D4 aa, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59730	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	07.09.2020
Zusammensetzung	01	aurum metallicum praeparatum (aurum metallicum HAB) D10 aquos. 500 mg, cor vituli (bos taurus) D4 (Ph.Eur.Hom 2.1.1) 500 mg (Rind: Herz), aqua ad iniectabilia, natrii chloridum corresp. natrium 3 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Erneuerung der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen, (s.c.)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Berberis-Homaccord, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 47392	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris (HAB) D2 4 µl, berberis vulgaris (HAB) D10 4 µl, berberis vulgaris (HAB) D30 4 µl, berberis vulgaris (HAB) D200 4 µl, citrullus colocynthis (HAB) D2 3 µl, citrullus colocynthis (HAB) D10 3 µl, citrullus colocynthis (HAB) D30 3 µl, citrullus colocynthis (HAB) D200 3 µl, veratrum album (HAB) D3 3 µl, veratrum album (HAB) D10 3 µl, veratrum album (HAB) D30 3 µl, veratrum album (HAB) D200 3 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Reiz- und Entzündungszuständen im Bereich des Urogenitaltraktes oder der Gallenwege	
Packung/en	01	012	30 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bilol 5 mg, Filmtabletten**02 Bilol 10 mg, Filmtabletten****03 Bilol 2.5 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54030	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	11.09.2020
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	bisoprololi fumaras 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
	02	037	30 Tablette(n) B
		045	100 Tablette(n) B
	03	046	30 Tablette(n) B
		047	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Bleomycin Baxter, Trockensubstanz zur parenteralen Anwendung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 35856	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.09.2020
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: bleomycinum 15000 U.I. ut bleomycini sulfas, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	099	1 Durchstechflasche(n) A
		102	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bonox, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 52035	Abgabekategorie: C	Index: 01.03.1.	17.09.2020
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	023 10 Tablette(n)	C
		025 20 Tablette(n)	C
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Änderung ATC-Code, früher: N05CM)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Boostrix Polio, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 681	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	08.09.2020
Zusammensetzung	01	toxoidum diphtheriae min. 2 U.I., toxoidum tetani min. 20 U.I., toxoidum pertussis 8 µg, haemagglutininum filamentosum 8 µg, pertactinum 2.5 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatus 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatus 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatus 32 U., natrii chloridum, aluminium chloridum/hydroxidum, medium 199, residui: formaldehydum max. 0.1 mg, polysorbatum 80 max. 0.1 mg, neomycini sulfas max. 0.05 ng, polymyxini B sulfas max. 0.01 ng, aqua q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Auffrischimpfung gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis und Poliomyelitis, ab dem vollendeten 4. Lebensjahr	
Packung/en	01	001 1 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B
		002 10 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 10 Fertigspritzen)	
Gültig bis		31.03.2024	

01 Borago comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60269	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine ferm 34c D9 (HAB 34c) 100 mg, borago officinalis e foliis ferm 34b D2 (HAB 34b) 100 mg, cnicus benedictus ex herba ferm 33d D2 (HAB 33d) 100 mg, hamamelis virginiana e foliis ferm 33d D2 (HAB 33d) 100 mg, nicotiana tabacum e foliis ferm 33b D5 (HAB 33b) 100 mg, skorodit (HAB) D9 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml corresp., natrium 3.50 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Bovisan D6, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54797	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	mycobacterium bovis aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei akuter Asthenie mit Hypotonie	
Packung/en	01	028	5 ml B
Bemerkung		Erneuerung der Zulassung Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Carbovit, orale Suspension

Cyntos AG, Silbergrundstrasse 1, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 61450	Abgabekategorie: D	Index: 15.01.0.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	carbo activatus 15 g, conserv.: propylis parahydroxybenzoas, E 218, excipiens ad suspensionem pro 100 ml.	
Anwendung		Antidot	
Packung/en	01	001	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cefuroxim Sandoz 125mg, Filmtabletten**02 Cefuroxim Sandoz 250mg, Filmtabletten****03 Cefuroxim Sandoz 500mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55987	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	cefuroximum 125 mg ut cefuroximum axetili, aspartamum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetili, aspartamum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetili, aspartamum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) A
		004	10 x 14 Tablette(n) A
	02	006	14 Tablette(n) A
		008	10 x 14 Tablette(n) A
	03	010	14 Tablette(n) A
		012	10 x 14 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CERES Hypericum comp., Tropfen zum Einnehmen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 59705	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	chelidonium majus D4 190 mg, hedera helix TM 190 mg, hypericum perforatum (HAB) TM 240 mg, solidago virgaurea TM 190 mg, taraxacum officinale TM 190 mg, corresp. ethanolum 56-63 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation, zur Individualtherapie	
Packung/en	01	001 20 ml	D
Bemerkung		Erneuerung der Zulassung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CERES Melissa comp., Tropfen zum Einnehmen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 59706	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	melissa officinalis TM 400 mg, achillea millefolium TM 300 mg, hypericum perforatum (HAB) TM 200 mg, mentha piperita TM 70 mg, artemisia absinthium TM 30 mg, corresp. ethanolum 62-70 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation, zur Individualtherapie	
Packung/en	01	001 20 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 CERES Viscum comp, Tropfen zum Einnehmen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 59703	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	viola tricolor TM 250 mg, sambucus nigra TM 250 mg, calendula officinalis TM 250 mg, viscum album TM 250 mg, corresp. ethanolum 55 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Packung/en	01	001 20 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Chamomilla/Nicotina, Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60252	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita e radice ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, nicotiana tabacum e foliis ferm 33b D5 (HAB 33b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cimicifuga comp., Tropfen zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 60036	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	16.09.2020
Zusammensetzung	01	cimicifuga racemosa, ethanol. decoctum (HAB) D5 250 mg, leonurus cardiaca 3b (HAB) D2 250 mg, bryophyllum (HAB) D1 125 mg, digestio ethanolica 5 mg ex onopordon flos recens (Onopordum acanthium L.) 1.25 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel ethanolum 20 per centum (m/m) cum hyoscyamus niger ex herba TM (Ph.Eur. 1.1.3) 1 %, digestio ethanolica 5 mg ex primulae veris flos recens (Primula veris L.) 1.25 mg, ratio: 1:3.1, Auszugsmittel ethanolum 20 per centum (m/m) cum hyoscyamus niger ex herba TM (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 1 %, ethanolum 96 per centum, ethanolum 36 per centum, aqua purificata, ad solutionem pro 1 g, corresp. 28 guttae, corresp. ethanolum 29 % V/V.	
Anwendung		Zulassung ohne Indikation mit reduziertem Dossier nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cinacalcet Sandoz 30 mg, Filmtabletten**02 Cinacalcet Sandoz 60 mg, Filmtabletten****03 Cinacalcet Sandoz 90 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66544	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.0.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	cinacalcetum 30 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cinacalcetum 60 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cinacalcetum 90 mg ut cinacalceti hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperparathyreoidismus	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.11.2022	

01 Citalopram Spirig HC 10 mg, Filmtabletten
02 Citalopram Spirig HC 20 mg, Filmtabletten
03 Citalopram Spirig HC 40 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58593	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	17.09.2020
Zusammensetzung	01	citalopramum 10 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	citalopramum 40 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	013	14 Tablette(n) B
		014	98 Tablette(n) B
	03	015	14 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Claropram Spirig HC, Filmtabletten)	
		58593 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.06.2024	

01 Clarelux, Schaum zur Anwendung auf der Haut
 Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 60393	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, propellentia et excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Glukokortikoidempfindliche Dermatose der Kopfhaut	
Packung/en	01	001	50 g Aluminium-Druckbehälter B
		002	100 g Aluminium-Druckbehälter B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 625, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55185	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	29.09.2020
Zusammensetzung	01	acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	014	10 Tablette(n) A
		016	20 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Amoxicillin Sandoz 156,25,Pulver zur Zubereitung einer Suspension**02 Co-Amoxicillin Sandoz 312,5, Pulver zur Zubereitung einer Suspension**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55203	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	29.09.2020
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010	100 ml A
	02	012	100 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Dafalgan, Brausetabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47353	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.2.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, aromatica, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	025	16 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Co-Dafalgan, Filmtabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 51321	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.2.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	014	16 Tablette(n) B
		022	40 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cralonin, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 37969	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	23.09.2020
Zusammensetzung	01	crataegus e fructibus recentibus TM 0.7 g, kalii carbonas D3 0.01 g, spigelia anthelmia (HAB) D2 0.01 g, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei funktionellen Herz- und Kreislaufbeschwerden	
Packung/en	01	028	30 ml D
		036	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Cuvitru 200 mg/ml, Injektionslösung

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65992	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	17.09.2020
Zusammensetzung	01	Solvens (i.m.): immunoglobulinum humanum normale 200 mg, glycinum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei primären Immunmangelkrankheiten, Substitutionstherapie bei multiplem Myelom, chronisch-lymphatischer Leukämie oder nach allogener hämatopoetischer Stammzellentransplantation mit sekundärer Hypogammaglobulinämie	
Packung/en	01	001	5 ml Durchstechflasche B
		002	10 ml Durchstechflasche B
		003	20 ml Durchstechflasche B
		004	40 ml Durchstechflasche B
		005	50 ml Durchstechflasche B
Bemerkung		(Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 50 ml Durchstechflasche)	
Gültig bis		13.10.2021	

01 Dafalgan Kinder, Sirup

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 43838	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	paracetamolium 30 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 150(a), conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	016	90 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

03 Dafalgan Kinder, Pulver

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 51231	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	03.09.2020
Zusammensetzung	03	paracetamolum 250 mg, aromatica, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	03	031 12 Sachet(s)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dafalgan, Suppositorien 80 mg**02 Dafalgan, Suppositorien 150 mg****03 Dafalgan, Suppositorien 300 mg****04 Dafalgan, Suppositorien 600 mg**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47505	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	paracetamolum 80 mg, excipiens pro supposito.rio.	
	02	paracetamolum 150 mg, excipiens pro supposito.rio.	
	03	paracetamolum 300 mg, excipiens pro supposito.rio.	
	04	paracetamolum 600 mg, excipiens pro supposito.rio.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	011 10 Suppositorien	D
	02	038 10 Suppositorien	D
	03	046 10 Suppositorien	D
	04	054 10 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dafalgan, Tabletten

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47504	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	015 16 Tablette(n)	D
		023 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dalacin T, topische Lösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 44926	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	25.09.2020
Zusammensetzung	01	clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, propylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.02.2022	

01 Dexilant 30 mg, Kapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung**02 Dexilant 60 mg, Kapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62993	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	dexlansoprazolum 30 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	dexlansoprazolum 60 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
		002 28 Kapsel(n)	B
		005 98 Kapsel(n)	B
	02	003 14 Kapsel(n)	B
		004 28 Kapsel(n)	B
		006 56 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		08.05.2024	

01 Dipsacus fullonum TM, Tropfen zum Einnehmen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 62097	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	22.09.2020
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: dipsacus fullonum e planta tota TM (HAB 3a) 1 ml, aqua purificata, ethanolum 96 per centum, ad solutionem pro 1 ml, corresp. 35 guttae, corresp. ethanolum 65 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Disci/Rhus toxicodendron comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60275	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere rec. ferm 33c D4 (HAB 33c) 10 mg, argentum metallicum (HAB) D18 10 mg, arnica montana e planta toto rec. ferm 33c D18 (HAB 33c) 10 mg, disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D6 (HAB 41b) 10 mg (Rind: Knorpel), formica rufa et formica polyctena ex animale toto GI D5 (HAB 41c) 10 mg, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm 35b D2 (HAB 35b) 10 mg, granit D8 (HAB 6/8b) 10 mg, leontopodium alpinum e planta tota ferm 36 D2 (HAB 36) 10 mg, mandragora officinarum e radice rec. ferm 34d D4 (HAB 34d) 10 mg, phyllostachys viridiglaucescens e nodo rec. ferm 35c D4 (HAB 35c) 10 mg, toxicodendron quercifolium e foliis rec. ferm 33d D4 (HAB 33d) 10 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.5139 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Dogmatil, capsules

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

N° d'AMM: 34316	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	30.09.2020
Composition	01	sulpiridum 50 mg, conserv.: E 220, excipients pro capsula.	
Indication		Antipsychotique	
Conditionnements	01	015	30 capsule(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dogmatil 200 mg, comprimés

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

N° d'AMM: 40706	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	30.09.2020
Composition	01	sulpiridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antipsychotique	
Conditionnements	01	011	12 comprimé(s) B
		046	60 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Dolo-Spedifen 200, compresse

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 53616	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.1.	22.09.2020
Composizione	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum argininum, argininum, natrii hydrogenocarbonas, magnesii stearas, crospovidonum, pro compresso corresp. natrium 41.33 mg.	
Indicazione		Antiflogistico, Analgesico, Antipiretico	
Confezione/i	01	038	20 compressa/compresse D
Osservazione		Correzione contenuto di ibuprofene arginina	
Valevole fino al		illimitata	

01 Dr. Reckeweg R 2 Aurin, gouttes

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

N° d'AMM: 45034	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.1.	03.09.2020
Composition	01	aconitum napellus D6, arnica montana D3, aurum chloratum (HAB) D6, digitalis purpurea D3, prunus laurocerasus D3, selenicereus grandiflorus (HAB) D4, spigelia anthelmia (HAB) D3, valeriana officinalis D2 ana partes 0.1 ml, crataegus e fructibus recentibus TM 50 µl, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 37 % V/V.	
Indication		Selon la conception homéopathique, en cas des troubles cardiaques d'origine nerveuse	
Conditionnements	01	038	50 ml D
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Duosol 2 mmol/l K, Hämofiltrationslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65637	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	A) Kammerbeutel 1 (Bicarbonat-Lösung): natrii chloridum 6.18 g, natrii hydrogenocarbonas 3.59 g, carboni dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. B) Kammerbeutel 2 (Elektrolyte-Lösung): natrii chloridum 4.21 g, kalii chloridum 1.34 g, calcii chloridum dihydricum 1.98 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.91 g, glucosum monohydricum 9.9 g corresp. glucosum 9 g, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltrationslösung	
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml 2-Kammerbeutel (4445 ml + 555 ml) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Duosol 4 mmol/l K, Hämofiltrationslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65638	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	A) Kammerbeutel 1 (Bicarbonat-Lösung): natrii chloridum 6.18 g, natrii hydrogenocarbonas 3.59 g, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. B) Kammerbeutel 2 (Elektrolyte-Lösung): natrii chloridum 4.21 g, kalii chloridum 2.68 g, calcii chloridum dihydricum 1.98 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.91 g, glucosum monohydricum 9.9 g corresp. glucosum 9 g, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml 2-Kammerbeutel (4445 ml + 555 ml) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Duosol ohne K, Hämofiltrationslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65600	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	A) Kammerbeutel 1 (Bicarbonat-Lösung): natrii chloridum 6.18 g, natrii hydrogenocarbonas 3.59 g, carbonei dioxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. B) Kammerbeutel 2 (Elektrolyte-Lösung): natrii chloridum 4.21 g, calcii chloridum dihydricum 1.98 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.91 g, glucosum monohydricum 9.9 g corresp. glucosum 9 g, acidum hydrochloridum 25 per centum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	001	2 x 5000 ml 2-Kammerbeutel (4445 ml + 555 ml) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Echinacin Saft, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 55242	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 24.8 mg, ratio: 31.5-53.6:1, aromatica, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit für Erkältungen	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Echinacin, Tropfen

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 18013	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	11.09.2020
Zusammensetzung	02	echinaceae purpureae herbae recentis succus 798 mg, ratio: 1.7-2.5:1, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit auf Erkältungen	
Packung/en	02	037	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Echinadoron, Lutschtabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 65200	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	08.09.2020
Zusammensetzung	01	calendula officinalis TM 168 mg, echinaceae angustifoliae planta tota recens TM 104 mg, matricariae flos ethanol. Infusum TM 100 mg, eucalypti aetheroleum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Linderung von Hals- und Rachenentzündungen und zur Stärkung der Abwehrkräfte gegen Erkältungen.	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Eldisine, Lyophilisat

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 42863	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	14.09.2020
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: vindesini sulfas 5 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	025	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Empliciti 300 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Empliciti 400 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65920	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.09.2020
Zusammensetzung	01	elotuzumabum 300 mg, natrii citras dihydricus corresp. natrium 3.9 mg, acidum citricum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.	
	02	elotuzumabum 400 mg, natrii citras dihydricus corresp. natrium 5.3 mg, acidum citricum monohydricum, saccharum, polysorbatum 80 pro vitro.	
Anwendung		Multiples Myelom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Enalapril Spirig HC 5 mg, Tabletten**02 Enalapril Spirig HC 10 mg, Tabletten****03 Enalapril Spirig HC 20 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62149	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	23.09.2020
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	006 30 Tablette(n)	B
	02	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Enerzair Breezhaler 150/50/160 µg, Hartkapsel mit Pulver zur Inhalation

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67596	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.5.	25.09.2020
Zusammensetzung	02	indacaterolum 150 µg ut indacateroli acetat, glycopyrronium 50 µg ut glycopyrronii bromidum, mometasoni-17 furoas 160 µg, lactosum monohydricum 24.567 mg, magnesii stearas, Kapselhülle: hypromellose, carrageen, kalii chloridum, E 172 (flavum), E 132, aqua purificata, cera carnauba, Drucktinte: aqua purificata, E 172 (nigrum), alcohol isopropylicus, propylenglycolum, hypromellose pro capsula.	
Anwendung		Asthma	
Packung/en	02	004 30 Kapsel(n) + 1 Inhalator	B
		005 90 Kapsel(n) + 1 Inhalator	B
		006 30 Kapsel(n) + 1 Inhalator + 1 Sensor	B
Gültig bis		23.09.2025	

01 Esmolol OrPha 100 mg/10 ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 57413	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	esmololi hydrochloridum 100 mg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Betarezeptoren-Blocker	
Packung/en	01	002 5 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Exemestan Devatis 25 mg, Filmtabletten

Devatis AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65909	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	16.09.2020
Zusammensetzung	01	exemestanum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		2nd und 3rd line Therapie des fortgeschrittenen Mamma-Ca bei postmenopausalen Patientinnen	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Exforge 5/80 mg, Filmtabletten
 02 Exforge 5/160 mg, Filmtabletten
 03 Exforge 10/160 mg, Filmtabletten
 04 Exforge 5/320 mg, Filmtabletten
 05 Exforge 10/320 mg, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57771	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	20.08.2020
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 80 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto.	
	04	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.94 mg, valsartanum 320 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), pro compresso obducto, natrium 0.503 mg.	
	05	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.87 mg, valsartanum 320 mg, cellulolum microcristallinum, crospovidonum, carboxymethylamylum natricum A, magnesii stearas, silica colloidalis anhydrica, Überzug: hypromellosum, macrogolum 4000, talcum, E 171, E 172 (flavum), pro compresso obducto, natrium 0.507 mg.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) Spitalpackung B
	02	008	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
		012	56 Tablette(n) Spitalpackung B
	03	014	28 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
		018	56 Tablette(n) Spitalpackung B
Bemerkung		Korrektur doppelt aufgeführter Hilfsstoffe in der Zusammensetzung 57771 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 57771 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2021	

01 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/10 mg, Tabletten
 02 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/20 mg, Tabletten
 03 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/40 mg, Tabletten
 04 Ezetimib Simvastatin Sandoz 10/80 mg, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66234	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	01.09.2020
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, ezetimibum 10 mg, lactosum monohydricum 51.225 mg, hypromellose, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 0.406 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 1.122 mg.	
	02	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 20 mg, lactosum monohydricum 112.45 mg, hypromellose, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 0.812 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 2.247 mg.	
	03	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 40 mg, lactosum monohydricum 234.90 mg, hypromellose, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 1.624 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 4.494 mg.	
	04	ezetimibum 10 mg, simvastatinum 80 mg, lactosum monohydricum 479.80 mg, hypromellose, carmellosum natricum conexum, cellulolum microcristallinum, acidum ascorbicum, acidum citricum, magnesii stearas, E 310, E 320, Überzug: lactosum monohydricum 3.248 mg, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), E 172 (nigrum), pro compresso corresp. natrium 8.985 mg.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
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	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(zusätzliche Packungsgrösse, neu: 10mg/80mg, 100 Tabletten)	
Gültig bis		10.08.2022	

01 Ezetimib-Mepha Teva 10 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65892	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	09.09.2020
Zusammensetzung	01	ezetimibum 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serum Cholesterin Konzentration	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fabrazyme 35 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**03 Fabrazyme 5 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: 56261	Catégorie de remise: A	Index: 07.14.0.	01.09.2020
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: agalsidasum beta 35 mg, mannitolium, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: agalsidasum beta 5 mg, mannitolium, pro vitro.	
Indication		Traitement enzymatique substitutif chez des patients atteints de la maladie de Fabry	
Conditionnements	01	002	1 flacon(s) A
	03	003	1 flacon(s) A
Remarque		(Changement ou ajout d'un dosage ; nouveau : 5 mg)	
Valable jusqu'au		24.07.2023	

02 Feniallerg, Tropfen

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 27528	Abgabekategorie: D	Index: 07.13.1.	15.09.2020
Zusammensetzung	02	dimetindenii maleas 1 mg, arom.: saccharinum natricum, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 20 guttae.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	02	075	20 ml D
		076	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fenistil, Gel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 38762	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	dimetindenii maleas 1 mg, propylenglyolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiallergikum, Antipruriginosum	
Packung/en	01	028	30 g D
		044	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ferrum hydroxydatum D6, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59622	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	23.09.2020
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen: ferrum hydroxydatum D6 aquos. (Ph.Eur.Hom. 3.2.2) 1 ml, aqua ad iniectabilia, lactosum monohydricum, natrii chloridum corresp. natrium 3 mg, pro vitro 1 ml.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Formasan, Injektionslösung (i.m., s.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53426	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	acidum formicicum D6, acidum formicicum D12, acidum formicicum D30, acidum formicicum D200 ana partes, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Rheumatismus der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	018	10 x 2 ml Ampulle(n) B
		026	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Erneuerung der Zulassung Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Injektionslösung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Formasan, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53425	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	acidum formicicum D6, acidum formicicum D12, acidum formicicum D30, acidum formicicum D200 ana partes ad solutionem corresp. ethanololum 51 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Rheumatismus der Muskeln und Gelenke, Ekzemen, Bronchialasthma und Allergien	
Packung/en	01	011	100 ml D
Bemerkung		Erneuerung der Zulassung Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fortakehl D3, Zäpfchen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52949	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti D3 trituratio 200 mg, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	025 10 Suppositorien	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Suppositorien	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fortakehl D4, Hartkapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50287	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti D4 trituratio 330 mg, Kapselhülle: hypromellose, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	017 20 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Erneuerung der Zulassung Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Kapseln	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fortakehl D5, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50288	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti D5 trituratio 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	013 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Erneuerung der Zulassung Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tabletten	
Gültig bis		unbegrenzt	

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

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

Zul.-Nr.: 57386	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus 91.37 mg, cholecalciferolum 70 µg corresp. cholecalciferolum 2800 U.I., excipiens pro compresso.	
	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus 91.37 mg, cholecalciferolum 140 µg corresp. cholecalciferolum 5600 U.I., excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		003 12 Tablette(n)	B
	02	004 4 Tablette(n)	B
		005 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Fucidin, Filmtabletten

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 34371	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.9.	29.09.2020
Zusammensetzung	01	natrii fusidas 250 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	040 10 Tablette(n)	B
		059 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Galenit/Retina comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60348	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	07.09.2020
Zusammensetzung	01	galenit (HAB) D19 100 mg, retina et chorioidea bovis GI D11 (HAB 41c) 100 mg (Rind:), secale cornutum e sklerotio sicc. ferm 35b D5 (HAB 35b) 100 mg, terebinthina laricina (HAB) D9 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gencydo 1%, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel**02 Gencydo 3%, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel****03 Gencydo 5%, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18346	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	limonis succus 8-12 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	02	limonis succus 24-36 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
	03	limonis succus 40-60 mg, extractum aquosum 30 mg ex cydoniae fructus recens 9.7 mg, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	088	8 Ampulle(n) B
	02	090	8 Ampulle(n) B
	03	092	8 Ampulle(n) B
Gültig bis		03.08.2021	

01 Gnaphalium comp., Globuli velati

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60206	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	25.09.2020
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg, corpora quadrigemina bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg, epiphysis bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg, labyrinthus bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg, leontopodium alpinum e planta tota ferm 36 D13 (HAB 36) 1 mg, medulla oblongata bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg, nervus statoacusticus bovis Gl D15 (HAB 41a) 1 mg, onyx (HAB) D18 1 mg, stannum metallicum (HAB) D18 1 mg, saccharum 1000 mg, ad globulos pro 1 g, corresp. 40 granula homoeopathica velata.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Gnaphalium comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60207	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	cerebellum bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg, corpora quadrigemina bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg, epiphysis bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg, labyrinthus bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg, leontopodium alpinum e planta tota ferm 36 D13 (HAB 36) 10 mg, medulla oblongata bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg, nervus statoacusticus bovis Gl D15 (HAB 41a) 10 mg, onyx (HAB) D18 10 mg, stannum metallicum (HAB) D18 10 mg, natrii hydrogenocarbonas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 3.52 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem unbegrenzt	

01 Hepatodoron, Tabletten

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18604	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	11.09.2020
Zusammensetzung	01	fragariae folium 40 mg, vitis viniferae folium 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Anregung der Leber- und Darmtätigkeit.	
Packung/en	01	001 200 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung Arzneimittelname/Darreichungsform, alt: Hepatodoron Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hippophaës oleum 10%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59910	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen: oleum e hippophae rhamnoides semine rec. (Hippophae rhamnoides L.) 100 mg, adeps lanae 250 mg, cera flava, amygdalae oleum raffinatum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hirudo comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60345	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine ferm 34c D3 (HAB 34c) 100 mg, hamamelis virginiana e cortice ferm 33e D3 (HAB 33e) 100 mg, hirudo medicinalis ex animale toto GI D7 (HAB 41c) 100 mg, hydrargyrum metallicum (HAB) D14 100 mg, paeonia officinalis e radice ferm 33c D3 (HAB 33c) 100 mg, pulsatilla vulgaris e floribus ferm 33c D3 (HAB 33c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hydrargyrum bichloratum comp., Tropfen zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 60163	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	25.09.2020
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 (HAB 54c) 0.08 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 (HAB, SV, 54b) 0.18 ml, cuprum sulfuricum (HAB) D4 0.18 ml, hydrargyrum bichloratum spag. Glückselig D6 (HAB 54b) 0.23 ml, stibium sulfuratum nigrum (HAB) D8 0.18 ml, ethanolum 96 per centum 0.61 ml, aqua purificata, ethanolum 20 per centum 0.15 ml, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 28 % V/V, corresp. 34 guttae.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Hypericum TM, Tropfen zum Einnehmen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 59707	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	hypericum perforatum (HAB) TM 1 ml, corresp. ethanolum 62-70 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation, zur Individualtherapie	
Packung/en	01	001 20 ml	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Infludoron, Globuli

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 46444	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	11.09.2020
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D4 10 mg, bryonia cretica D1 6 mg, eucalyptus globulus D1 5 mg, eupatorium perfoliatum (HAB) D1 4 mg, ferrum phosphoricum (HAB) D6 10 mg, schoenocaulon officinale (HAB) D1 1 mg, saccharum ad globulos pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung von Grippe und Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	094 10 g	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung Arzneimittelname/Darreichungsform, alt: Infludoron Globuli, anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Jarsin 450, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 57009	Catégorie de remise: D	Index: 01.04.1.	04.09.2020
Composition	01	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 450 mg corresp. hypericinum 0.54-1.26 mg, DER: 3-6:1, vanillinum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	008	60 comprimé(s) D
		022	100 comprimé(s) D
Remarque		Renouvellement de l'autorisation faisant suite à son expiration	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Kelosoft, Crème

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 43770	Abgabekategorie: D	Index: 10.99.0.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	hyoscyami maceratum oleosum 500 mg, adeps lanae hydroxylatus, collagena, macrogolum 400, aromatica, conserv.: E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei wulstigen Narben	
Packung/en	01	012	10 g D
		020	25 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lamotrigin Zentiva 5 mg, Tabletten**02 Lamotrigin Zentiva 25 mg, Tabletten****03 Lamotrigin Zentiva 50 mg, Tabletten****04 Lamotrigin Zentiva 100 mg, Tabletten****05 Lamotrigin Zentiva 200 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57367	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	21.09.2020
Zusammensetzung	01	lamotriginum 5 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	02	lamotriginum 25 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	03	lamotriginum 50 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	04	lamotriginum 100 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	05	lamotriginum 200 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
		004	50 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Larifikehl D4, Hartkapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51533	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	04.09.2020
Zusammensetzung	01	laricifomes officinalis D4 trituration 330 mg, Kapselhülle: hypromellose, excipients pro capsula.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Fieber, bei Lungenkrankheiten und bei Entzündungen der Verdauungsorgane	
Packung/en	01	011 20 Kapsel(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: homöopathische Kapseln)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Larifikehl D5, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51531	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	laricifomes officinalis aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Fieber, bei Lungenkrankheiten und bei Entzündungen der Verdauungsorgane	
Packung/en	01	019 10 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Letrozol-Teva 2,5 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60394	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	09.09.2020
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, color.: E 102, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n) 002 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Leucen heilungsfördernde Salbe, Salbe

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 15855	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	22.09.2020
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum monohydricum 10 mg, oxychinolini sulfas 0.5 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 40 mg, resorcinolum 5 mg, zinci oxidum 100 mg, macrogolum 400, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundbehandlung	
Packung/en	01	001 30 g	D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 50 g)	
Gültig bis		05.04.2021	

03 Leukeran, Filmtabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 23426	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.09.2020
Zusammensetzung	03	chlorambucilum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	03	048	25 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Lyman 50'000, Emgel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52854	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei venösen Beinleiden, stumpfe Unfallverletzungen	
Packung/en	01	016	40 g D
		024	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 M Classic Eucalyptus Gummipastillen, zuckerfrei

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

Zul.-Nr.: 61471	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	08.09.2020
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 3.38 mg, saccharinum natricum, aromatica, color.: E 131, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001	70 g E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Magnesia San Pellegrino, Brausepulver ohne Aroma**02 Magnesia San Pellegrino, Brausepulver mit Aroma**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 27481	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	15.09.2020
Zusammensetzung	01	magnesii hydroxidum 450 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
	02	magnesii hydroxidum 450 mg, aromatica, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Laxativum und Antazidum	
Packung/en	01	043	125 g Flasche(n) ohne Aroma D
	02	086	125 g Flasche(n) Anis D
		116	125 g Flasche(n) Zitrone D
		124	25 x 4,5 g Sachtet(s) Zitrone D
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 5 x 4,5 g Sachtets)	
Gültig bis		10.04.2021	

03 Medikinet MR 30 mg, Kapseln

04 Medikinet MR 40 mg, Kapseln

05 Medikinet MR 10 mg, Kapseln

06 Medikinet MR 20 mg, Kapseln

07 Medikinet MR 5 mg, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 56847	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	15.09.2020
Zusammensetzung	03	methylphenidati hydrochloridum 30 mg, color.: E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 40 mg, E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.	
	05	methylphenidati hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 200, color.: E 132, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.	
	06	methylphenidati hydrochloridum 20 mg, color.: E 132, conserv.: E 200, color.: E 127, E 131, E 132, excipients pro capsula.	
	07	methylphenidati hydrochloridum 5 mg, conserv.: E 200, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Psychostimulanzium	
Packung/en	03	003	30 Kapsel(n) A
		041	20 Kapsel(n) A
		042	50 Kapsel(n) A
		043	100 Kapsel(n) A
	04	004	30 Kapsel(n) A
		044	20 Kapsel(n) A
		045	50 Kapsel(n) A
		046	100 Kapsel(n) A
	05	001	30 Kapsel(n) A
		035	20 Kapsel(n) A
		036	50 Kapsel(n) A
		037	100 Kapsel(n) A
	06	002	30 Kapsel(n) A
		038	20 Kapsel(n) A
		039	50 Kapsel(n) A
		040	100 Kapsel(n) A
	07	005	20 Kapsel(n) A
		007	30 Kapsel(n) A
		008	50 Kapsel(n) A
		009	100 Kapsel(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Metrissa 2 mg, Filmtabletten

Gynial AG, Chamerstrasse 44, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 67683	Abgabekategorie: B	Index: 09.99.0.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	dienogestum 2.000 mg, lactosum monohydricum 47.200 mg, maydis amyllum, maltodextrinum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosem, lactosum monohydricum 1.359 mg, E 171, macrogolum 4000, natrii citras dihydricus corresp. natrium 0.0345 mg pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Endometriose	
Packung/en	01	004	1 x 28 Tablette(n) B
		005	3 x 28 Tablette(n) B
		006	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Diemone, Filmtabletten)	
Gültig bis		04.03.2025	

01 Minesse, Filmtabletten

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54877	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	I) Wirkstoffhaltige Filmtablette (gelb): gestodenum 0.060 mg, ethinylestradiolum 0.015 mg, lactosum monohydricum 39.8 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, polacrilinum kalicum, Überzug: hypromellosem, E 171, E 172 (flavum), E 172 (rubrum), macrogolum 1450, cera montanglycoli, pro compresso obducto. II) Placebo (weiss): lactosum monohydricum 39.9 mg, cellulolum microcristallinum, magnesii stearas, polacrilinum kalicum, Überzug: hypromellosem, hydroxypropylcellulosum, E 171, macrogola, macrogolum 1500, cera montanglycoli, pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	004	1 x 28 Tablette(n) B
		005	3 x 28 Tablette(n) B
		006	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Mucedokehl D3, Zäpfchen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50409	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	04.09.2020
Zusammensetzung	02	mucor mucedo D3 HAB 6 200 mg trituratio, excipiens pro suppositorio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei chronischen Entzündungen der Kiefer- und Stirnhöhlen, des Mittelohrs, sowie bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	02	023	10 Suppositorien B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: homöopathische Suppositorien)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Mucedokehl D5, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50407	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	mucor mucedo aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei chronischen Entzündungen der Kiefer- und Stirnhöhlen, des Mittelohrs, sowie bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	012	10 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen unbegrenzt	

01 Mucilar Avena, Pulver zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 53891	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	03.09.2020
Zusammensetzung	01	psyllii testa 3.3 g, avenae furfur 2.5 g, cyclamas, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad pulverem pro 6 g.	
Anwendung		Bei Verstopfung	
Packung/en	01	012	400 g
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Pulver unbegrenzt	

01 Mucilar, Pulver zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 39474	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.13	03.09.2020
Zusammensetzung	01	psyllii testa 4.5 g, glucosum monohydricum 4.4 g, aromatica, excipients ad pulverem pro 9 g.	
Anwendung		Zur Stuhlregulierung bei Verstopfung	
Packung/en	01	026	400 g
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Pulver unbegrenzt	

01 Neurexan, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 61207	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	23.09.2020
Zusammensetzung	01	passiflora incarnata (HAB) D2, avena sativa D2, coffea arabica D12, zincum isovalerianicum (HAB) D4, ana partes 0.060 g, excipients ad solutionem, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kann Neurexan, Tropfen bei Schlafstörungen und nervösen Unruhezuständen angewendet werden.	
Packung/en	01	001	30 ml
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen unbegrenzt	

01 Nicotiana tabacum /Nux vomica comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60352	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	carbo vegetabilis (HAB) D19 aquos. 100 mg, chamomilla recutita e radice ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, nicotiana tabacum e foliis ferm 33b D9 (HAB 33b) 100 mg, renes bovis GI D6 (HAB 41a) 100 mg, strychnos nux vomica e semine sicc. ferm 35b D7 (HAB 35b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Änderung Präparatename, früher: Nicotiana/Nux vomica comp., Injektionslösung (s.c.))	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nifedipin Spirig HC 40 CR, Matrixtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 53998	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	08.09.2020
Zusammensetzung	01	nifedipinum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	073	30 Tablette(n) B
		074	100 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Nivestim 300 ug/0.5 ml, Injektionslösung**03 Nivestim 480 ug/0.5 ml, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60497	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	03.09.2020
Zusammensetzung	02	filgrastimum 300 µg corresp. filgrastimum 30 Mio U., polysorbatum 80, sorbitolum, natrii acetat, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	filgrastimum 480 µg, filgrastimum 48 Mio U. corresp. polysorbatum 80, sorbitolum, natrii acetat, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Notakehl D3, Salbe

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50290	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	02	penicillium notatum D3 dilutio 100 mg, alcoholes adipis lanae, alcohol cetylicus et stearylicus, vaselinum album, triglycerida media, glyceroli monostearas 40-55, propylenglycolum, magnesii sulfas heptahydricus, acidum lacticum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	02	026	30 g B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Salbe	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Notakehl D3, Zäpfchen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50291	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	02.09.2020
Zusammensetzung	02	penicillium notatum D3 trituration 200 mg, excipiens pro supposito. Anwen-	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	02	022	10 Suppositorien B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Suppositorien	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Notakehl D4, Hartkapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50292	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	penicillium notatum D4 trituration 330 mg, Kapselhülle: hypromellose, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	01	029	20 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Kapseln	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Notakehl D5, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50293	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	penicillium notatum D5 trituration 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	01	017	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tabletten	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Notakehl D5, Tropfen zum Einnehmen und Inhalieren und Einreiben

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50294	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	penicillium notatum aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	01	013	10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Notakehl D5, Injektionslösung (i.m., s.c., i.c., i.v.)**02 Notakehl D6, Injektionslösung (i.m., s.c., i.c., i.v.)****03 Notakehl D7, Injektionslösung (i.m., s.c., i.c., i.v.)**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50295	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	penicillium notatum aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	02	penicillium notatum aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	03	penicillium notatum aquos D7 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	01	028	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		036	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		044	50 x 1 ml Ampulle(n) B
	02	052	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		060	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		079	50 x 1 ml Ampulle(n) B
	03	087	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		095	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		109	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Injektionslösung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nurofen Dolo Junior Orange, Suspension zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 66365	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	23.09.2020
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 100 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: domipheni bromidum, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	005	50 ml D
		006	100 ml D
		007	150 ml D
		008	200 ml D
Bemerkung		(Änderung Präparatename, früher: Nurofen Junior Orange, Suspension zum Einnehmen)	
Gültig bis		16.05.2023	

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

Zul.-Nr.: 65551	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	15.09.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 250 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 500 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 1000 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: simoctocogum alfa 2000 U.I., natrii chloridum, saccharum, arginini hydrochloridum, poloxamerum 188, natrii citras dihydricus, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei Patienten mit vorbehandelter Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	02	002	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	03	003	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
	04	004	1 Set (1 Durchstechflasche mit Pulver und 1 Fertigsprize mit Lösungsmittel) und Verabreichungsset B
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)		
Gültig bis	unbegrenzt		

01 Nux vomica D4, Injektionslösung (s.c.)

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59757	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D4 (Ph.Eur.Hom. 1.1.8) 1 ml, ethanolum 96 per centum 6 mg, aqua ad iniectabilia, natrii chloridum corresp. natrium 2 mg, pro vitro 1 ml, corresp. ethanolum 0.7 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Ampullen (s.c.) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 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		unbegrenzt	

01 Nux vomica-Homaccord, Tropfen zum Einnehmen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 47398	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D2 2 µl, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D10 2 µl, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D15 2 µl, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D30 2 µl, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D200 2 µl, nux-vomica (Ph.Eur.Hom.) D1000 2 µl, bryonia cretica D2 2 µl, bryonia cretica D6 2 µl, bryonia cretica D10 2 µl, bryonia cretica D15 2 µl, bryonia cretica D30 2 µl, bryonia cretica D200 2 µl, bryonia cretica D1000 2 µl, citrullus colocynthis (HAB) D3 3 µl, citrullus colocynthis (HAB) D10 3 µl, citrullus colocynthis (HAB) D30 3 µl, citrullus colocynthis (HAB) D200 3 µl, lycopodium clavatum (HAB) D3 3 µl, lycopodium clavatum (HAB) D10 3 µl, lycopodium clavatum (HAB) D30 3 µl, lycopodium clavatum (HAB) D200 3 µl, lycopodium clavatum (HAB) D1000 3 µl, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Funktionsstörungen im Magen-Darm-Leber-Bereich	
Packung/en	01	010	30 ml D
		029	100 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Nyxoid 1,8 mg, Nasenspray

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

Zul.-Nr.: 66930	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	naloxoni hydrochloridum dihydricum 2.2 mg corresp. naloxoni hydrochloridum anhydricum 2 mg corresp. naloxonium 1.8 mg, excipients ad solutionem, solutio 100 µl et propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Opioid-Antagonist	
Packung/en	01	001	2 Einzeldose(n) in Form von Nasensprays B
Bemerkung		(Umteilungsverfahren Abgabekategorie HMG2)	
Gültig bis		11.07.2023	

01 Olbetam, Kapseln

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 47644	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	acipimoxum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Lipidsenker	
Packung/en	01	038	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Olmesartan-Amlodipin-HCT-Mepha 20 mg/5 mg/12,5 mg, Lactab
 - 02 Olmesartan-Amlodipin-HCT-Mepha 40 mg/5 mg/12,5 mg, Lactab
 - 03 Olmesartan-Amlodipin-HCT-Mepha 40 mg/10 mg/12,5 mg, Lactab
 - 04 Olmesartan-Amlodipin-HCT-Mepha 40 mg/5 mg/25 mg, Lactab
 - 05 Olmesartan-Amlodipin-HCT-Mepha 40 mg/10 mg/25 mg, Lactab
- Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: **67602** Abgabekategorie: **B** Index: 02.07.2. 11.08.2020

Zusammensetzung	01	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.93 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 19 mg, crospovidonum povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.21 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto.		
	02	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.93 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 38 mg, crospovidonum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.42 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, E 172 (flavum), macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto.		
	03	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.86 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 38 mg, crospovidonum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.42 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, E 172 (rubrum), macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto.		
	04	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas 6.93 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 38 mg, crospovidonum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.42 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, E 172 (flavum), macrogolum 4000, talcum, pro compresso obducto.		
	05	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas 13.86 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, cellulolum microcristallinum, lactosum monohydricum 38 mg, crospovidonum, povidonum K 30, carboxymethylamylum natricum A corresp. natrium 0.42 mg, silica colloidalis anhydrica, magnesii stearas, Überzug: poly(alcohol vinylicus), E 171, E 172 (rubrum), macrogolum 4000, talcum, 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
05	009	28 Tablette(n)	B
	010	98 Tablette(n)	B
Bemerkung	Korrektur der Angaben zum Natriumgehalt		
Gültig bis	10.08.2025		

01 Omidia Nieren- und Blasentropfen, Tropfen zum Einnehmen

Omidia AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 16484	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	16.09.2020
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris (HAB) D4 0.4 ml, equisetum arvense D4 0.1 ml, serenoa repens D3 0.2 ml, solidago virgaurea D3 0.3 ml ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Blasenbeschwerden, Nierenbeschwerden, Blasenkatarrh, Nierenbeckenkatarrh und vergeblichem Harndrang.	
Packung/en	01	024	60 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Nieren-Blasentropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Palexia 50 mg, Filmtabletten**02 Palexia 75 mg, Filmtabletten****03 Palexia 100 mg, Filmtabletten**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 60530	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	14.09.2020
Zusammensetzung	01	tapentadolium 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tapentadolium 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tapentadolium 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) A
		003	60 Tablette(n) A
	02	006	20 Tablette(n) A
		007	60 Tablette(n) A
	03	014	20 Tablette(n) A
		015	60 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Paraplatin 150 mg/15 ml, Infusionslösung**02 Paraplatin 450 mg/45 ml, Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47671	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	carboplatinum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	02	carboplatinum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 45 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	051 1 x 150mg/15 ml Durchstechflasche(n)	A
	02	078 1 x 450mg/45ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Paya Konjac Tuber, Tabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 46699	Abgabekategorie: D	Index: 04.07.2.	16.09.2020
Zusammensetzung	02	konjac farina corresp. glucomannanum 300 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Unterstützende Behandlung von Uebergewicht	
Packung/en	02	017 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Pemetrexed Menarini 100 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Pemetrexed Menarini 500 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 65738	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 100 mg ut pemetrexedum dinatricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 500 mg ut pemetrexedum dinatricum, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Petasites comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60343	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	23.09.2020
Zusammensetzung	01	abies alba e summitatibus ferm 33d D2 (HAB 33d) 100 mg, petasites hybridus e radice ferm 33c D2 (HAB 33c) 100 mg, plantago lanceolata e foliis ferm 34c D2 (HAB 34c) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem unbegrenzt	

01 Propranolol retard Zentiva, Kapseln

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 47551	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	11.09.2020
Zusammensetzung	01	propranololi hydrochloridum 160 mg, saccharum 128.92 mg, maydis amyllum, lacca, talcum, Kapselhülle: titanii dioxidum, gelatina, E 127, pro capsula.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
		002	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Propranolol Zentiva 10 mg, Filmtabletten
02 Propranolol Zentiva 40 mg, Filmtabletten
03 Propranolol Zentiva 80 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 47025	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	11.09.2020
Zusammensetzung	01	propranololi hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum 50 mg, maydis amyllum, solani amyllum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.13 mg.	
	02	propranololi hydrochloridum 40 mg, lactosum monohydricum 85 mg, maydis amyllum, solani amyllum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.25 mg.	
	03	propranololi hydrochloridum 80 mg, lactosum monohydricum 110 mg, maydis amyllum, amyllum pregelificatum, cellulolum microcristallinum, carboxymethylamyllum natricum, magnesii stearas, Überzug: hypromellosum, titanii dioxidum, talcum, polysorbatum 80, macrogolum 6000, pro compresso obducto corresp. natrium 0.34 mg.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
		002	60 Tablette(n) B
		003	180 Tablette(n) B
	03	004	60 Tablette(n) B
		005	180 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 ProQuad, Injektionssuspension
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 699	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	04.09.2020
Zusammensetzung	01	virus morbilli vivus (Stamm: Ender's Edmonston) min. 3 log 10 U., virus parotitis vivus (Stamm: Jeryl Lynn (Level B)) min. 4.3 log 10 U., virus rubella vivus (Stamm: Wistar RA 27/3) min. 3 log 10 U., virus varicellae vivus (Stamm: Oka/Merck) min. 3.99 log 10 U., saccharum, gelatina, natrii chloridum, sorbitolum, medium 199, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii hydrogenocarbonas, minimal essential medium (MEM), kalii hydrogenophosphas, kalii chloridum, neomycinum 5 µg, phenolsulfonphthaleinum, albuminum seri humani.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) 1 Durchstechflasche mit Pulver + 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel B
		004	10 Durchstechflasche(n) 10 Durchstechflaschen mit Pulver + 10 Fertigspritzen mit Lösungsmittel B
Bemerkung		Erneute Zulassung und Erneuerung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prostan, Prostata-Kapseln

A.Vogel AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 54010	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 320 mg, DER: 9.0-12.0:1, Auszugsmittel Ethanololum 96 % V/V, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	028	30 Kapsel(n) D
		036	90 Kapsel(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Prostin E2 3 mg, Vaginaltablette

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 46346	Abgabekategorie: A	Index: 09.01.1.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	dinoprostinum 3 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Geburtseinleitung	
Packung/en	01	017	4 Tablette(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Quetiapin XR Sandoz 50mg, Retardtabletten
 02 Quetiapin XR Sandoz 150mg, Retardtabletten
 03 Quetiapin XR Sandoz 200mg, Retardtabletten
 04 Quetiapin XR Sandoz 300mg, Retardtabletten
 05 Quetiapin XR Sandoz 400mg, Retardtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66055	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	30.09.2020
Zusammensetzung	01	quetiapinum 50 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	quetiapinum 150 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	quetiapinum 200 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	04	quetiapinum 300 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
	05	quetiapinum 400 mg ut quetiapini fumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n) Blister	B
		002 60 Tablette(n) Flasche	B
	02	003 60 Tablette(n) Blister	B
		004 60 Tablette(n) Flasche	B
		005 100 Tablette(n) Blister	B
	03	006 60 Tablette(n) Blister	B
		007 60 Tablette(n) Flasche	B
		008 100 Tablette(n) Blister	B
	04	009 60 Tablette(n) Blister	B
		010 60 Tablette(n) Flasche	B
		011 100 Tablette(n) Blister	B
	05	012 60 Tablette(n) Blister	B
		013 60 Tablette(n) Flasche	B
		014 100 Tablette(n) Blister	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Repatha 140 mg / ml, Vorgefüllter Pen
 Amgen Switzerland AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65622	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	evolocumabum 140 mg, prolinum, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 80, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Blutlipidsenkende Mittel	
Packung/en	01	001 1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
		002 2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Ricola Honig-Kräuter, Kräuterbonbons

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 53582	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	02.09.2020
Zusammensetzung	02	specierum pectoralium extractum 36.7 mg, saccharum, glucosum liquidum, mel, color.: E 150(a), arom.: vanillinum et alia, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Hilft bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	02	001	2 x 125 g E
		037	125 g E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Ropinirole Rivopharm 0.25 mg, compresse rivestite con film**02 Ropinirole Rivopharm 0.5 mg, compresse rivestite con film****03 Ropinirole Rivopharm 1 mg, compresse rivestite con film****04 Ropinirole Rivopharm 2 mg, compresse rivestite con film****05 Ropinirole Rivopharm 5 mg, compresse rivestite con film**

Rivopharm SA, Centro Insema, 6928 Manno

N° d'AMM: 60512	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.08.0.	10.09.2020
Composizione	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		Morbo di Parkinson	
Osservazione		(Rinnovo dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		illimitata	

02 Rudolac, Sirup im Beutel**03 Rudolac, Sirup in Flasche**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 51067	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.12	23.09.2020
Zusammensetzung	02	lactulosum liquidum corresp. lactulosum 10 g, aromatica, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
	03	lactulosum liquidum corresp. lactulosum 10 g, ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Darmregulans	
Packung/en	02	001	10 x 15 Beutel D
		002	20 x 15 Beutel D
	03	003	1000 ml D
		004	500 ml D
		005	200 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sanukehl Cand D5, Injektionslösung (s.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53006	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	04.09.2020
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei soorbedingten Gingivostomatitis, Oesophagogastritis, Vulvovaginitis	
Packung/en	01	019	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		027	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		035	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: homöopathische Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sanukehl Coli D6, Tropfen zum Einnehmen und Einreiben

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53403	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	escherichia coli aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Cholecystitis, Cystitis, Prostatitis, chronischer Gastroenteritis	
Packung/en	01	018	10 ml B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Tropfen	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sanukehl Coli D7, Injektionslösung (s.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53062	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	escherichia coli aquos D7 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Cholezystitis, Cystitis, Prostatitis, chronischer Gastroenteritis	
Packung/en	01	016	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		024	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		032	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Injektionslösung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sanukehl Klebs D6, Injektionslösung (s.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53063	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	klebsiella pneumoniae aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Sinusitis, Tracheitis, Bronchitis	
Packung/en	01	012 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		020 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		039 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Injektionslösung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sanukehl Myc D5, Injektionslösung (s.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53064	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	mycobacterium bovis aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Erythema nodosum	
Packung/en	01	019 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		027 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		035 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Injektionslösung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sanukehl Prot D7, Injektionslösung (s.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53065	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	proteus vulgaris aquos D7 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Pyelitis, Pyelonephritis	
Packung/en	01	015 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		023 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		031 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: homöopathische Injektionslösung	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sanukehl Salm D6, Injektionslösung (s.c.)

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53007	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.1.	04.09.2020
Zusammensetzung	01	salmonella enteritidis aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei bakterieller Gastroenteritis	
Packung/en	01	015 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		023 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		031 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: homöopathische Injektionslösung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Schoenenberger naturreiner Heilpflanzensaft Artischocke, Flüssigkeit zum Einnehmen

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 42622	Abgabekategorie: E	Index: 04.99.0.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	cynarae involucris recentis succus, ratio: 1:0.6-0.9.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	036 200 ml	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Artischocke	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sebiprox, Shampoo

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 56957	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	17.09.2020
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 15 mg, detergentia, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Seborrhoische Dermatitis der Kopfhaut	
Packung/en	01	002 100 ml	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sensodyne, Proschmelz Fluorid Gelée, Gel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60543	Abgabekategorie: D	Index: 13.05.1.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	fluoridum 12.5 mg ut natrii fluoridum, natrii laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 131, excipiens ad gelatum.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Brust- und Hustentee N, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 63276	Abgabekategorie: E	Index: 03.02.0.	04.09.2020
Zusammensetzung	01	thymi herba 0.7 g, althaeae radix 0.5 g, plantaginis lanceolatae folium 0.3 g, liquiritiae radix 0.3 g, lichen islandicus 0.2 g, pro charta 2 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Erleichterung des Abhustens und zur Reizlinderung bei Husten in Zusammenhang mit einer Erkältung	
Packung/en	01	001 20 x 2 g	E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: geschnittene Drogen)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sidroga Erkältungstee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 39445	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	04.09.2020
Zusammensetzung	02	rosae pseudofructus 20 %, matricariae flos 20 %, sambuci flos 20 %, serpylli herba 20 %, tiliae flos 20 % pro charta 1.8 g.	
Anwendung		Bei Erkältung mit Husten	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: geschnittene Drogen) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sidroga Magen-Darm Beruhigungstee, Arzneitee

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 63219	Abgabekategorie: E	Index: 04.04.0.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	matricariae flos 0.8 g, millefolii herba 0.6 g, menthae piperitae folium 0.5 g, cinnamomi cortex, pro charta 2.0 g.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Verdauungsbeschwerden wie Völlegefühl und Blähungen und bei leichten krampfartigen Magen-Darm-Beschwerden	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: geschnittene Drogen Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Sildenafil 25 mg, Filmtabletten
02 Sildenafil 50 mg, Filmtabletten
03 Sildenafil 100 mg, Filmtabletten
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60179	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	007 4 Tablette(n)	B
		008 12 Tablette(n)	B
	02	009 4 Tablette(n)	B
		010 12 Tablette(n)	B
	03	011 4 Tablette(n)	B
		012 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Sinusin, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 28252	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	10.09.2020
Zusammensetzung	02	acidum silicicum (HAB) D6 60 mg, calcii iodidum D5 32 mg, ferrum phosphoricum (HAB) D3 60 mg, hydrargyri sulfidum rubrum D4 120 mg, hydrastis canadensis (Ph.Eur.Hom.) D4 68 mg, kalii dichromas D6 60 mg excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Nasennebenhöhlenbeschwerden	
Packung/en	02	048 40 Tablette(n)	D
		056 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: homöopathische Tabletten)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Soliris 300 mg/30 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Alexion Pharma GmbH, Giesshübelstrasse 30, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 59282	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	eculizumabum 300 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 30 ml corresp. natrium 115 mg.	
Anwendung		Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie. Atypisches hämolytisch-urämisches Syndrom. Refraktäre generalisierte Myasthenia gravis. Behandlung Erwachsener mit Neuromyelitis-optica-Spektrumerkrankungen (NMOSD)	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation Stand 08/2020) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Solum uliginosum comp., Injektionslösung (s.c.)

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60370	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum e semine ferm 34c D11 (HAB 34c) 100 mg, equisetum arvense ex herba sicc. ferm 35b D11 (HAB 35b) 100 mg, solum uliginosum D11 (HAB 5b) 100 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, pro vitro 1 ml corresp. natrium 3.51 mg.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Präzisierung der Darreichungsform -> bisher: Solutio ad injectionem	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Somavert 10 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion
02 Somavert 15 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion
03 Somavert 20 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57144	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	16.09.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 10 mg, glycinum, mannitolium, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 15 mg, glycinum, mannitolium, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 20 mg, glycinum, mannitolium, dinatrii phosphas, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
Anwendung		Akromegalie	
Packung/en	01	002	30 Durchstechflasche(n) 30 Vials Pulver und 30 Fertigspritzen Lösungsmittel A
	02	004	30 Durchstechflasche(n) 30 Vials Pulver und 30 Fertigspritzen Lösungsmittel A
	03	006	1 Durchstechflasche(n) 1 Vial Pulver und 1 Fertigspritze Lösungsmittel A
		008	30 Durchstechflasche(n) 30 (3 x 10) Vials Pulver und 30 Fertigspritzen Lösungsmittel A
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 30 (3x10) Vials Pulver und 30 Fertigspritzen Lösungsmittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Spagymin Abwehrkräfte, Tropfen zum Einnehmen
 Spagyros AG, Neufeldstrasse 1, 3076 Worb

Zul.-Nr.: 47405	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.2.	08.09.2020
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae planta tota recens TM 564 mg, echinaceae purpureae planta tota recens TM 150 mg, echinaceae purpureae herba recens TM 150 mg, eupatorii perfoliati herba recens TM 27.3 mg, eupatorii perfoliati planta tota recens spag. Baumann D1 18.2 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 35 guttae, corresp. ethanolum 60 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild zur Steigerung der Abwehrkräfte bei Neigung zu Erkältungskrankheiten, leichten Allgemeininfektionen, fiebrigen Erkältungskrankheiten. Ferner als unterstützende Massnahme bei schleppend verlaufenden Infektionskrankheiten.	
Packung/en	01	001	50 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Präzisierung der Darreichungsform und des Anwendungsgebietes)	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Spedifen 400, granulare**03 Spedifen 600, granulare**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 50063	Categoria di dispensazione: B		Index: 07.10.1.	22.09.2020	
Composizione	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, argininum, natrii hydrogenocarbonas, saccharum 1770 mg, aromatica (albicocca), aspartamum 60 mg, saccharinum natricum, ad granulatum corresp. natrium 57 mg.			
	03	ibuprofenum 600 mg ut ibuprofenum argininum, argininum, natrii hydrogenocarbonas, saccharum 1285 mg, aromatica (albicocca), aspartamum 60 mg, saccharinum natricum, ad granulatum corresp. natrium 84.35 mg.			
Indicazione	Antirheumatico, Antiflogistico, Analgesico				
Confezione/i	02	046	30 bustina/bustine	B	
			070	12 bustina/bustine	B
	03	054	30 bustina/bustine	B	
			089	12 bustina/bustine	B
Osservazione	Correzione Contenuto di ibuprofene Arginina				
Valevole fino al	illimitata				

01 Sportium, Emgel

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54714	Abgabekategorie: D		Index: 02.08.2.	03.09.2020	
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.			
Anwendung	Beschwerden bei venösen Beinleiden, stumpfe Unfallverletzungen				
Packung/en	01	017	40 g	D	
			025	100 g	D
Bemerkung	(Erneuerung der Zulassung)				
Gültig bis	unbegrenzt				

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

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 59066	Abgabekategorie: B		Index: 07.15.0.	01.09.2020
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.		
	02	ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Plaque-Psoriasis ab 6 Jahren, Psoriasis-Arthritis bei Erwachsenen, Morbus Crohn bei Erwachsenen, Ulcerative colitis bei Erwachsenen			
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n)	B
	02	004	1 Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung	Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information 09/2020)			
Gültig bis	unbegrenzt			

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

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 61267	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	01.09.2020
Zusammensetzung	01	ustekinumabum 45 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	ustekinumabum 90 mg, saccharum, histidinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque-Psoriasis ab 6 Jahren, Psoriasis-Arthritis, Morbus Crohn, Ulcerative Colitis	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) B
	02	002	1 Spritze(n) B
Bemerkung		Änderung der therapeutischen Indikation(en) (Fachinformation: Stand der Information 09/2020)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Stibium metallicum praeparatum 0,4%, Creme

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59563	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle tieferen Folgekonzentrationen: stibium metallicum praeparatum (stibium metallicum HAB) D1 40 mg, lactosum monohydricum, vaselinum flavum, aqua purificata, paraffinum liquidum, vaselinum flavum, ricini oleum hydrogenatum, glyceroli monoisostearas, polyglyceroli-3 mono-oleas, ozokeritum, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Salbe Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Symfonel 240 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 63138	Catégorie de remise: D	Index: 02.97.0.	18.09.2020
Composition	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et terpenlactona ginkgo 13.0-15.8 mg, DER: 35-67:1, excipients pro compresso.	
Indication		Lors de manque de concentration et de mémoire, de vertiges et de fatigue provoqués par des troubles de la circulation sanguine cérébrale dus à l'âge	
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Syndyma 100 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Syndyma 400 mg/16 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
 Roche Pharma (Schweiz) AG, Gartenstrasse 9, 4052 Basel

Zul.-Nr.: 65494	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.09.2020
Zusammensetzung	01	bevacizumabum 100 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml corresp. natrium 5.416 mg.	
	02	bevacizumabum 400 mg, trehalosum dihydricum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 16 ml corresp. natrium 21.664 mg.	
Anwendung		Metastasiertes Kolon- oder Rektumkarzinom; metastasiertes Mammakarzinom; fortgeschrittenes, metastasiertes oder rezidivierendes nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom (NSCLC); fortgeschrittenes und/oder metastasierendes Nierenzellkarzinom; Glioblastom (WHO Grad IV); Ovarialkarzinom, Eileiterkarzinom, primäres Peritonealkarzinom; Zervixkarzinom	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.08.2024	

01 Taltz 80 mg, solution injectable en seringue préremplie
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 65906	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	08.09.2020
Composition	01	ixekizumabum 80 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 5.8 mg.	
Indication		Psoriasis en plaques, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante	
Conditionnements	01	001	1 seringue(s) préremplie(s) B
		002	2 seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une indication)	
Valable jusqu'au		11.12.2021	

01 Taltz 80 mg, solution injectable en stylo prérempli
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 65907	Catégorie de remise: B	Index: 07.15.0.	08.09.2020
Composition	01	ixekizumabum 80 mg, natrii citras dihydricus, acidum citricum, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. natrium 5.8 mg.	
Indication		Psoriasis en plaques, Arthrite psoriasique, Spondylarthrite ankylosante	
Conditionnements	01	001	1 stylo(s) prérempli(s) B
		002	2 stylo(s) prérempli(s) B
Remarque		(Modification ou adjonction d'une indication)	
Valable jusqu'au		11.12.2021	

01 Telmisartan HCT Zentiva 80/12.5 mg, Tabletten**02 Telmisartan HCT Zentiva 80/25 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65644	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	25.09.2020
Zusammensetzung	01	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
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		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Terbinafin Zentiva 125 mg, Tabletten**02 Terbinafin Zentiva 250 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57509	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	17.09.2020
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
	02	003	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Thuja occidentalis 20%, Flüssigkeit zur Anwendung auf der Haut

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59940	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen: thuja occidentalis (HAB) TM 600 mg, ethanolum 96 per centum 443 mg, aqua purificata, ethanolum 62 % (m/m) 300 mg, glycerolum (85 per centum), ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 67 % V/V.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: äusserliche Flüssigkeit	
Gültig bis		unbegrenzt	

02 Toxogonin, Injektionslösung

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 31514	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	02.09.2020
Zusammensetzung	02	obidoximi chloridum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Organophosphat-Vergiftungen	
Packung/en	02	011	5 Ampulle(n) Spitalpräparat B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Transtec 35 ug/h, Transdermales Pflaster**02 Transtec 52,5 ug/h, Transdermales Pflaster****03 Transtec 70 ug/h, Transdermales Pflaster**

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 55423	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	11.09.2020
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 20 mg, oleylis oleas, povidonum K 90, acidum laevulinicum, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum (vernetzt), poly(ethylenis terephthalas), acrylates et vinylis acetatis polymerisatum (nicht vernetzt), Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 25 cm ² , cum liberatione 35 µg/h.	
	02	buprenorphinum 30 mg, oleylis oleas, povidonum K 90, acidum laevulinicum, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum (vernetzt), poly(ethylenis terephthalas), acrylates et vinylis acetatis polymerisatum (nicht vernetzt), Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 37.5 cm ² , cum liberatione 52.5 µg/h.	
	03	buprenorphinum 40 mg, oleylis oleas, povidonum K 90, acidum laevulinicum, acrylates et vinylis acetatis polymerisatum (vernetzt), poly(ethylenis terephthalas), acrylates et vinylis acetatis polymerisatum (nicht vernetzt), Trägermaterial: poly(ethylenis terephthalas), ad praeparationem pro 50 cm ² , cum liberatione 70 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	4 Pflaster A
		002	8 Pflaster A
	02	003	4 Pflaster A
		005	8 Pflaster A
	03	007	4 Pflaster A
		008	8 Pflaster A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Undex, Salbe

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 16296	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.4.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	acidum undecylenicum 50 mg, zinci undecylenas 200 mg, tolnaftatum 10 mg, ureum 50 mg, calcii lactas pentahydricus 50 mg, macrogolum 400, aromatica, conserv.: alcohol phenylethylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Packung/en	01	023	25 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Urapidil Stragen i.v. 25 mg, solution injectable**02 Urapidil Stragen i.v. 50 mg, solution injectable**

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

N° d'AMM: 66012	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	30.09.2020
Composition	01	urapidilum 25 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	urapidilum 50 mg, acidum hydrochloridum concentratum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001	5 x 5 ml B
	02	002	5 x 10 ml B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Ursodiol RR Zentiva 225 mg, Kapseln**02 Ursodiol RR Zentiva 450 mg, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62272	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	acidum ursodeoxycholicum 225 mg (Rind: Galle), conserv.: E 218, excipiens pro capsula.	
	02	acidum ursodeoxycholicum 450 mg (Rind: Galle), conserv.: E 218, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung von Gallensteinen	
Packung/en	01	008	20 Kapsel(n) B
	02	005	10 Kapsel(n) B
		006	20 Kapsel(n) B
		007	60 Kapsel(n) B
Bemerkung		Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung	
Gültig bis		16.06.2021	

01 Valverde Entspannung, Filmtabletten

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 47718	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	11.09.2020
Zusammensetzung	01	petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 7-14:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 3-6:1, valerianae extractum methanolicum siccum 90 mg, DER: 4-6:1, melissae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 2.5-3.9:1, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Spannungszuständen, innerer Unruhe	
Packung/en	01	024	20 Tablette(n) D
		025	60 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Varidoid, Creme

Bridging Pharma GmbH, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 65900	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 3 mg (Rind: Lunge) alcoholes adipis lanae, aromatica, conserv.: E 218, propylis parahydroxybenzoas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Venenmittel für den äusserlichen Gebrauch	
Packung/en	01	003	40 g D
		004	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Varidoid, Gel

Bridging Pharma GmbH, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 66171	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	03.09.2020
Zusammensetzung	01	heparinoidum (chondroitini polysulfas) 3 mg (Rind: Lunge) propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Venenmittel für den äusserlichen Gebrauch	
Packung/en	01	004	40 g D
		005	100 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Venoruton 300, Kapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 33037	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	02.09.2020
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 300 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		(Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.02.2023	

01 Viscum TM, Tropfen zum Einnehmen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 59704	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	viscum album TM 1 ml, corresp. ethanolum 40-50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation, zur Individualtherapie	
Packung/en	01	001	20 ml D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Weleda Heilsalbe, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 24658	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	11.09.2020
Zusammensetzung	01	extractum ex calendulae herba recens 30 mg, mercurialis perennis planta tota recens 50 mg, morrhuae oleum 50 mg, balsamum peruvianum 7 mg, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis zur Wundheilung von oberflächlichen Riss-, Platz- und Schürfwunden sowie zur Nachbehandlung von Abszessen und Furunkeln.	
Packung/en	01	024	25 g D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Anpassung der Darreichungsform, alt: anthroposophisches Arzneimittel)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Wellvone, Suspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53563	Abgabekategorie: A	Index: 08.04.3.	22.09.2020
Zusammensetzung	01	atovaquonum 750 mg, alcohol benzylicus 50 mg, xanthani gummi, poloxamerum 188, saccharinum natricum corresp. natrium 0.95 mg, aromatica (Vielfrucht) cum aurantii dulcis aetheroleum, aurantii dulcis aetheroleum concentratum, propylenglycolum, alcohol benzylicus 0.66 mg, vanillinum, acetaldehydum, ethylis butyras et amyli acetat, aqua purificata q.s. ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Pneumocystis carinii Pneumonie	
Packung/en	01	015	210 ml A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Yasminelle, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstrasse 132, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 57467	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	10.09.2020
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg ut ethinylestradioli betadexi clathratum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	002	21 Tablette(n) B
		004	3 x 21 Tablette(n) B
		006	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zeel comp., Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 63169	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.1.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	arnica montana D2 0.50 mg, rhus toxicodendron (HAB) D2 1.00 mg, sanguinaria canadensis D4 0.45 mg, solanum dulcamara (HAB) D2 0.30 mg, sulfur D6 0.75 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei arthrosebedingten Gelenkbeschwerden, wie Steifigkeit in den Gelenken, die sich durch Einwirkung von Kälte und Nässe verschlechtern	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) D
		002	250 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zeller Schlaf, Filmtabletten**02 Zeller Schlaf forte, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 53661	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	24.09.2020
Zusammensetzung	01	valerianae extractum methanolicum siccum 250 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, arom.: vanillinum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	valerianae extractum methanolicum siccum 500 mg, DER: 4-6:1, lupuli extractum methanolicum siccum 120 mg, DER: 5-7:1, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Ein- und Durchschlafstörungen	
Packung/en	01	017	20 Tablette(n) D
		025	60 Tablette(n) D
	02	033	10 Tablette(n) D
		041	30 Tablette(n) D
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) (Änderung ATC-Code, früher: N05C)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zerbaxa 1.5 g, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 65472	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	29.09.2020
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftolozanam 1000 mg ut ceftolozani sulfas, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, acidum citricum, natrii chloridum, argininum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zinnober comp., Pulver zum Einnehmen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59914	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.	18.09.2020
Zusammensetzung	01	apisinum (HAB) D5 (HAB 6) 333.3 mg, belladonna (Ph.Eur.Hom.) D3 (Ph.Eur.Hom. 1.1.3) 333.3 mg, zinnober (HAB) D5 333.3 mg, lactosum monohydricum 1000 mg, ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24)	
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung) Anpassung der Darreichungsform -> bisher: Trituratio Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 25 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Zyprexa Velotab 5 mg, comprimés orodispersibles**02 Zyprexa Velotab 10 mg, comprimés orodispersibles****03 Zyprexa Velotab 15 mg, comprimés orodispersibles****04 Zyprexa Velotab 20 mg, comprimés orodispersibles**

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

N° d'AMM: 55311	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	30.09.2020
Composition	01	olanzapinum 5 mg, gelatina, mannitolium 4.5 mg, aspartamum 600 µg, propylis parahydroxybenzoas natrius 37.5 µg, E 219 113 µg, pro compresso corresp. natrium 19 µg.	
	02	olanzapinum 10 mg, gelatina, mannitolium 6 mg, aspartamum 800 µg, propylis parahydroxybenzoas natrius 50 µg, E 219 150 µg, pro compresso corresp. natrium 26 µg.	
	03	olanzapinum 15 mg, gelatina, mannitolium 9 mg, aspartamum 1.2 mg, propylis parahydroxybenzoas natrius 75 µg, E 219 225 µg, pro compresso corresp. natrium 38 µg.	
	04	olanzapinum 20 mg, gelatina, mannitolium 12 mg, aspartamum 1.6 mg, propylis parahydroxybenzoas natrius 100 µg, E 219 300 µg, pro compresso corresp. natrium 51 µg.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	002	28 comprimé(s) B
	02	004	28 comprimé(s) B
	03	006	28 comprimé(s) B
	04	008	28 comprimé(s) B
Remarque		(Renouvellement de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		illimité	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

02 Denagard 100 ad us. vet., Injektionslösung für Schweine

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 47961	Abgabekategorie: B	Index:	23.09.2020
Zusammensetzung	02	tiamulinum 100.0 mg, E 310 0.1 mg, glyceroli mono-oleas, ethanolum 96 per centum, sesami oleum raffinatum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Schweine	
Packung/en	02	001	100 ml B
		025	10 x 100 ml B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		27.11.2021	

01 Desinet ad us. vet., Desinfektionstuch

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

Zul.-Nr.: 36207	Abgabekategorie: E	Index:	28.09.2020
Zusammensetzung	01	Tela cum solutione 3 ml. Lösung: benzalkonii chloridum 0.5 mg, alcohol isopropylicus 0.6 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektionstuch für Tiere zum Reinigen und Desinfizieren der Zitzen	
Packung/en	01	019	100 Tüchlein E
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Flubendazol 5% Biokema ad us. vet., prémélange médicamenteux pour les porcs et les poulets

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

N° d'AMM: 65066	Catégorie de remise: B	Index:	15.09.2020
Composition	01	flubendazolum 50 g, natrii laurilsulfas, lactosum monohydricum, ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		Prémélange médicamenteux (anthelminthique) pour les porcs et les poulets	
Conditionnements	01	001	5 kg sac B
		002	18 kg sac B
		003	1 kg boîte B
		004	5 kg boîte B
		005	10 kg boîte B
Remarque		(Changement de catégorie de remise de A à B)	
Valable jusqu'au		illimité	

01 Fluvital 5% ad us. vet., Arzneimittelvormischung

Vital AG, Industriestrasse 30, 5036 Oberentfelden

Zul.-Nr.: 66084	Abgabekategorie: A	Index:	09.09.2020
Zusammensetzung	01	flubendazolum 50 mg, excipiens ad pulverem pro 1000 mg.	
Anwendung		Arzneimittelvormischung (Anthelmintikum) für Schweine und Hühner	
Packung/en	01	001 5 kg Sack	A
		002 18 kg Sack	A
		003 1 kg Dose	A
		004 5 kg Dose	A
		005 10 kg Dose	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Imrestor 15 mg ad us. vet., Injektionslösung für Rinder

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 65786	Abgabekategorie: B	Index:	30.09.2020
Zusammensetzung	01	pegbovigrastimum 15 mg, acidum citricum monohydricum, arginini hydrochloridum, argininum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro vase 2.7 ml.	
Anwendung		Pegylierter boviner Granulocyten-Kolonie-stimulierender Faktor zur Anwendung bei Rindern (Milchkühe und Rinder)	
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B) (Umwandlung Zulassungsart, nur für den Export) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.04.2022	

01 NexGard Spectra 11 ad us. vet., Kautabletten für Hunde von 2 - 3.5kg
 02 NexGard Spectra 22 ad us. vet., Kautabletten für Hunde von >3.5kg - 7.5kg
 03 NexGard Spectra 45 ad us. vet., Kautabletten für Hunde von >7.5kg - 15kg
 04 NexGard Spectra 90 ad us. vet., Kautabletten für Hunde von >15kg - 30kg
 05 NexGard Spectra 180 ad us. vet., Kautabletten für Hunde von >30 - 60kg
 Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel

Zul.-Nr.: 65791	Abgabekategorie: B	Index:	23.09.2020
Zusammensetzung	01	afoxolanerum 9.375 mg, milbemycini oximum 1.875 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	02	afoxolanerum 18.75 mg, milbemycini oximum 3.75 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	03	afoxolanerum 37.5 mg, milbemycini oximum 7.5 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	04	afoxolanerum 75 mg, milbemycini oximum 15 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
	05	afoxolanerum 150 mg, milbemycini oximum 30 mg, aromatica, antiox.: E 321, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiparasitikum gegen Würmer, Flöhe und Zecken bei Hunden	
Packung/en	01	002 1 x 3 Tablette(n)	B
	02	005 1 x 3 Tablette(n)	B
	03	008 1 x 3 Tablette(n)	B
	04	011 1 x 3 Tablette(n)	B
	05	014 1 x 3 Tablette(n)	B
Bemerkung		(Widerruf der Packungsgrösse 1x1 und 1x6 Tabletten aller Dosisstärken)	
Gültig bis		06.06.2021	

01 NoroPraz ad us. vet., orale Paste für Pferde und Esel
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 65819	Abgabekategorie: A	Index:	04.09.2020
Zusammensetzung	01	ivermectinum 18.7 mg, praziquantelum 140.3 mg, aromatica, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Antiparasitikum für Pferde und Esel	
Packung/en	01	001 1 x 7.49 g Applikator	A
		002 12 x 7.49 g Applikatoren	A
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

- 01 Stronghold 15 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 02 Stronghold 30 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 03 Stronghold 45 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 04 Stronghold 60 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 05 Stronghold 120 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 06 Stronghold 240 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 07 Stronghold 360 mg ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Zul.-Nr.: 55397	Abgabekategorie: B	Index:	18.09.2020
Zusammensetzung	01	selamectinum 15 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.25 ml.	
	02	selamectinum 30 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.25 ml.	
	03	selamectinum 45 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.75 ml.	
	04	selamectinum 60 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
	05	selamectinum 120 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 1 ml.	
	06	selamectinum 240 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 2 ml.	
	07	selamectinum 360 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 3 ml.	
Anwendung	01	Antiparasitikum für Katzen und Hunde bis 2,5 kg	
	02	Antiparasitikum für Hunde von 2,6 kg bis 5,0 kg	
	03	Antiparasitikum für Katzen von 2,6 kg bis 7,5 kg	
	04	Antiparasitikum für Hunde von 5,1 kg bis 10,0 kg	
	05	Antiparasitikum für Hunde von 10,1 kg bis 20,0 kg	
	06	Antiparasitikum für Hunde von 20,1 kg bis 40,0 kg	
	07	Antiparasitikum für Hunde von 40,1 kg bis 60,0 kg	
Packung/en	01	002 0.25 ml 3 Pipetten	B
	02	004 0.25 ml 3 Pipetten	B
	03	006 0.75 ml 3 Pipetten	B
	04	008 0.50 ml 3 Pipetten	B
	05	010 1.00 ml 3 Pipetten	B
	06	012 2.00 ml 3 Pipetten	B
	07	001 3.00 ml 3 Pipetten	B
Bemerkung		(Erneuerung der Zulassung)	
Gültig bis		unbegrenzt	

01 Suprelorin 4.7 mg ad us. vet., Implantat für Hunderüden
02 Suprelorin 9.4 mg ad us. vet., Implantat für Hunde- und Frettchenrüden
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 59061	Abgabekategorie: B	Index:	17.09.2020
Zusammensetzung	01	deslorelinum 4.7 mg ut deslorelini acetat, palmae oleum hydrogenatum, lecithinum, natrii acetat, pro praeparatione.	
	02	deslorelinum 9.4 mg ut deslorelini acetat, palmae oleum hydrogenatum, lecithinum, pro praeparatione.	
Anwendung	01	Zur Erzielung einer vorübergehenden Unfruchtbarkeit bei gesunden, nicht kastrierten, geschlechtsreifen Hunderüden	
	02	Zur Erzielung einer vorübergehenden Unfruchtbarkeit bei gesunden, nicht kastrierten, geschlechtsreifen Hunde- und Frettchenrüden	
Packung/en	01	001 2 Stück Implantate mit 1 Applikator	B
		002 5 Stück Implantate mit 1 Applikator	B
	02	005 2 Stück Implantate mit 1 Applikator	B
		006 5 Stück Implantate mit 1 Applikator	B
Bemerkung		(Änderung Abgabekategorie von A zu B)	
Gültig bis		24.06.2024	

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 01.09.2020 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Roche Pharma (Schweiz) AG, Basel:**

A compter du 01.09.2020, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Roche Pharma (Schweiz) AG, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
41728	Rocaltrol, Kapseln

Per 01.09.2020 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, Basel:**

A compter du 01.09.2020, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53282	Transipeg, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Per 01.09.2020 übernimmt die Firma **Lipomed AG, Arlesheim** folgende/s Arzneimittel der Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen:**

A compter du 01.09.2020, l'entreprise **Lipomed AG, Arlesheim** 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)
53842	Kapanol, Retardkapseln

Per 15.09.2020 übernimmt die Firma **Gynial AG, Hünenberg** folgende/s Arzneimittel der Firma **Dermapharm AG, Hünenberg:**

A compter du 15.09.2020, l'entreprise **Gynial AG, Hünenberg** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Dermapharm AG, Hünenberg:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
67683	Metrisa, Filmtabletten

Per 30.09.2020 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch:**

A compter du 30.09.2020, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
12806	Resyl plus, Tropfen
14991	Pulmex, Salbe
27837	Venoruton, Gel
33037	Venoruton 300, Kapseln
33667	Tavegyl, Tabletten
42647	Venoruton forte, Tabletten
45114	Tossamin plus, Kapseln für den Tag/für die Nacht
46861	Mebucaspray, Mundspray mit Mintaroma
46863	Mebuca-Orange, Lutschtabletten
55875	Venoruton, Brausetabletten
62301	Mebu-cherry, Lutschtabletten
62302	Mebu-lemon, Lutschtabletten
66256	Mebucaine N (neue Formel), Lutschtabletten mit Mint-Aroma

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

Zeichenerklärung / Légende

- | | |
|---|---|
| <p>1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p>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</p> | <p>3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> <p>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</p> |
|---|---|

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

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

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Widerruf per Révocation au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	-------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Elgydium, Zahnpasta Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil	38660	D	13.08.0.	03.09.2020
1	01	Oxytocin Labatec 5 U.I., concentré pour solution pour perfusion / solution injectable Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin	66146	B	07.03.2.	16.09.2020
1	01	Rhinatussol Enfants, sirop Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	61640	D	03.02.0.	31.12.2020
1	01	Tamsulosin Spirig HC 0.4 retard, Retardkapseln Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58165	B	05.99.0.	02.09.2020
1	03	Tauredon 50 mg, Injektionslösung i.m. Takeda Pharma AG, 8152 Opfikon	38036	B	07.10.3.	03.09.2020
1	01	Tolterodin-Mepha Retard 2mg, Depocaps Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66327	B	05.02.0.	16.09.2020
1	02	Tolterodin-Mepha Retard 4mg, Depocaps Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	66327	B	05.02.0.	16.09.2020

2	01	Zantic, Injektionslösung GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	44374	B	04.01.1. 30.09.2020
---	----	--	-------	---	---------------------

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Ferrum Hausmann 10% ad us. vet., Injektionslösung Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen	36624	B	07.09.2020
1	03	Ferrum Hausmann 20% ad us. vet., Injektionslösung Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen	36624	B	07.09.2020
1	01	Hippiron ad us. vet., Injektionslösung Vifor (International) Inc., Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen	39689	B	07.09.2020

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

Zeichenerklärung / Légende

- 1 Erlöschen der regulären Zulassung
Extinction de l'AMM standard
- 2 Erlöschen der befristeten Zulassung
Extinction de l'AMM à durée limitée

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

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

Zeichen Signe	Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
------------------	-----------------------	----------------------------	----------------------	--	-------	--------------------------------------

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Aciclosifar, Crème Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino	55577	B	10.09.3.	14.03.2021
1	01	Donepezil mmpharm 5mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	60445	B	01.99.0.	11.02.2021
1	02	Donepezil mmpharm 10mg, Filmtabletten mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham	60445	B	01.99.0.	11.02.2021
1	01	Dr. Reckeweg R 19 Euglandin-M, gouttes homéopathiques Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR	45048	D	20.01.1.	20.09.2020
1	01	Dr. Reckeweg R 22 Najasthen, gouttes homéopathiques Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR	45051	D	20.01.1.	20.09.2020
1	01	Dr. Reckeweg R 24 Pleurasin, gouttes homéopathiques Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR	45053	B	20.01.1.	20.09.2020
1	01	Dr. Reckeweg R 35 Chadontin, gouttes homéopathiques Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR	45063	D	20.01.1.	20.09.2020

1	01	Dr. Reckeweg R 38 Dextronex, gouttes homéopathiques Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR	45066	D	20.01.1.	20.09.2020
1	01	Dr. Reckeweg R 39 Sinistronex, gouttes homéopathiques Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR	45067	D	20.01.1.	20.09.2020
1	01	Dr. Reckeweg R 43 Herbamine, gouttes homéopathiques Laboratoire Jacques Reboh et fils SA, Route de la Glâne 4, 1680 Romont FR	45071	D	20.01.1.	20.09.2020
1	01	Flexor 75 mg / 1 ml, soluzione iniettabile (fiala) IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	61205	B	07.10.1.	03.02.2021
1	01	Flexor 75 mg / 1 ml, soluzione iniettabile (siringa preriempita) IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	61206	B	07.10.1.	03.02.2021
1	01	Paracetamolo élan, compresse effervescenti Alpex Pharma SA, Via Cantonale, 6805 Mezzovico	50186	D	01.01.1.	09.02.2021
1	02	Recivit 133 ug, Sublingualtabletten Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd	65834	A	01.01.3.	24.02.2021
1	03	Recivit 267 ug, Sublingualtabletten Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd	65834	A	01.01.3.	24.02.2021
1	04	Recivit 400 ug, Sublingualtabletten Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd	65834	A	01.01.3.	24.02.2021
1	05	Recivit 533 ug, Sublingualtabletten Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd	65834	A	01.01.3.	24.02.2021
1	06	Recivit 800 ug, Sublingualtabletten Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd	65834	A	01.01.3.	24.02.2021

1	01	Topotecan-GSK 0.25 mg, Kapseln GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66158	A	07.16.1. 17.02.2021
1	02	Topotecan-GSK 1 mg, Kapseln GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66158	A	07.16.1. 17.02.2021
1	01	Topotecan-GSK 1 mg, Lyophilisat GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66157	A	07.16.1. 17.02.2021
1	02	Topotecan-GSK 4 mg, Lyophilisat GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	66157	A	07.16.1. 17.02.2021

**Verfügung über die Abweisung oder den Rückzug eines Gesuchs um Zulassung, Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels
 Décision de rejet ou de retrait d'une demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament**

Anwendungsgebiet gemäss Antrag der Gesuchstellerin
 Champ d'application selon demande du requérant

Zeichenerklärung / Légende

- 1 **Abweisung des Gesuchs um Zulassung, Indikationserweiterung oder Zulassungserweiterung**
 Rejet de la demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM
- 2 **Rückzug des Gesuchs um Zulassung, Indikationserweiterung oder Zulassungserweiterung**
 Retrait de la demande d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM

Zeichen	Wirkstoffe (Anzahl Arzneimittel) Gesuchstyp Anwendungsgebiet Gesuchstellerin	Datum Verfügung
Signe	Principe(s) actif(s) (nombre de médicaments) Type de demande Champ d'application Requérant	Date de décision

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

2	Ibrutinib (2 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Chronische lymphatische Leukämie (CLL) Behandlung erwachsener Patienten mit chronisch lymphatischer Leukämie (CLL): • die nicht vorbehandelt sind in Kombination mit Obinutuzumab Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	15.09.2020
1	Glasdegibum (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Akute myeloische Leukämie Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	22.09.2020
1	Pulvis ex Aegle sepiar fructus, Aquilegia vulgaris herba, Aucklandiae radix, Calcii sulfas hemihydricus, Calendulae flos cum calyce, D-Camphora, Cardamomi fructus, Caryophylli flos, Kaempferiae galangae rhizoma, Lactucae sativae folium, Lichen islandicus, Liquiritiae radix, Meliae tousend fructus, Myrobalani fructus, Pimentae fructus, Plantaginis lanceolatae folium, Pterocarpi rubri lignum, Polygoni avicularis herba, Potentillae aureae herba, Sidae cordifoliae herba, Valerianae radix, Aconiti tuber (2 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Komplementärarzneimittels mit Indikation Nach den Therapieprinzipien der Tibetischen Medizin bei Durchblutungsstörungen PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH	25.09.2020
1	galcanezumab (1 médicament) Extension d'autorisation, nouveau dosage Cluster-Kopfschmerz Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	28.09.2020

Eingang eines vollständigen Gesuchs um Zulassung, um Erweiterung der Indikation oder um Erweiterung der Zulassung eines Arzneimittels
Réception d'une demande complète d'autorisation de mise sur le marché, d'extension de l'indication ou d'extension de l'AMM d'un médicament

Anwendungsgebiet gemäss Antrag der Gesuchstellerin
 Champ d'application selon demande du requérant

Wirkstoffe (Anzahl Arzneimittel)	Datum
Gesuchstyp	Eingang
Anwendungsgebiet	
Gesuchstellerin	
Principe(s) actif(s) (nombre de médicaments)	Date de réception
Type de demande	
Champ d'application	
Requérant	

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

Azacididin (1 Arzneimittel)	01.09.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation akute myeloische Leukämie (AML) Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich	
Sunitinib (1 Arzneimittel)	04.09.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Onkologikum/Proteinkinase-Inhibitor Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	
Rosuvastatin calcium (1 Arzneimittel)	08.09.2020
Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Erwachsene Behandlung der Hypercholesterinämie Primäre Hypercholesterinämie (Typ IIa einschliesslich heterozygoter familiärer Hypercholesterinämie) oder gemischte Dyslipidämie (Typ IIb), als Zusatz zu Diät, wenn Diät und andere nicht pharmakologische Massnahmen (z.B. Bewegung, Gewichtsreduktion) nicht ausreichend sind. Bei homozygoter familiärer Hypercholesterinämie als Unterstützung zu Diät und anderen lipidsenkenden Massnahmen (z.B. LDL-Apherese) oder wenn solche Massnahmen nicht geeignet sind. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse Rosuvastatin Xiromed wird zur Verminderung des Risikos schwerer kardiovaskulärer Ereignisse bei erwachsenen Patienten mit normalem LDL-Cholesterin-Spiegel angewendet, deren Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen auf Grundlage von Alter (Männer ~50 Jahre, Frauen ~60 Jahre), erhöhtem hsCRP (~2,0 mg/l), und mindestens einem weiteren kardiovaskulären Risikofaktor wie Hypertonie, Rauchen, niedriges HDL-C oder vorzeitige koronare Herzkrankheit in der Familienanamnese erhöht ist. Bei Patienten mit Hypercholesterinämie ist eine Überwachung der Lipidwerte sowie die Einhaltung der unten angegebenen Dosisempfehlung erforderlich. Es besteht weiterhin die Notwendigkeit, andere bekannte Ursachen der kardiovaskulären Mortalität oder Morbidität gemäss den gültigen Guidelines zu behandeln. Kinder und Jugendliche 10-17 Jahre Knaben und Mädchen (mindestens ein Jahr postmenarchal) mit heterozygoter familiärer Hypercholesterinämie, als Zusatz zu Diät, wenn Diät und andere nicht pharmakologische Massnahmen (z.B. Bewegung, Gewichtsreduktion) nicht ausreichend sind. Maras AG, Alte Steinhauserstrasse 21, 6330 Cham	

Atorvastatin calcium trihydrate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Reduktion der Serumcholesterinkonzentration (reduction of serum cholesterol level) PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar	10.09.2020
Trastuzumab deruxtecan (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Treatment of HER2-positive breast cancer Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil	10.09.2020
Varenicline citrate (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Raucherentwöhnung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	10.09.2020
Oritavancin (as Oritavancin diphosphate) (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff Infectious disease A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich	14.09.2020
Fingolimod als Fingolimodhydrochlorid (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels im Co-Marketing schubförmig remittierend verlaufender Multipler Sklerose Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	15.09.2020
Bilastin (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Anitallergikum / Antihistaminikum Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	17.09.2020
Ipilimumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation 1L Malignes Pleurales Mesotheliom Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	17.09.2020
Nivolumab (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation 1L Malignes Pleurales Mesotheliom Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen	17.09.2020
Ticagrelor (2 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Thrombozytenaggregationshemmung in Kombination mit Acetylsalicylsäure AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar	17.09.2020

<p>Botulinumtoxinum-A-Hämagglutininkomplex (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff mit Innovation Zur vorübergehenden Verbesserung des Erscheinungsbildes von mittelstarken bis starken Glabellafalten (vertikale Falten zwischen den Augenbrauen) beim Stirnrunzeln bei erwachsenen Patienten unter 65 Jahren, wenn das Ausmass dieser Falten eine erhebliche psychische Belastung für den Patienten darstellt. Future Health Pharma GmbH, Guyer-Zeller-Strasse 10, 8620 Wetzikon ZH</p>	18.09.2020
<p>Ginkgo Trockenextrakt (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Phytoarzneimittels bei Durchblutungsstörungen Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen</p>	21.09.2020
<p>Abirateronacetat (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Prostatakarzinom Accord Healthcare AG, Wuhrmattstrasse 23, 4103 Bottmingen</p>	22.09.2020
<p>Agni casti extractum ethanolicum siccum (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing troubles prémenstruels Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin</p>	22.09.2020
<p>Cimicifugae extractum ethanolicum siccum (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing En cas de troubles de la ménopause Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin</p>	22.09.2020
<p>Ceftazidimum / Avibactamum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Infektionskrankheiten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich</p>	23.09.2020
<p>Hyperici herbae extractum siccum quantificatum (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament en co-marketing Troubles prémenstruels Labatec Pharma SA, rue du Cardinal-Journet 31, 1217 Meyrin</p>	23.09.2020
<p>Pitavastatin-Calcium (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Reduktion der Serumcholesterinkonzentration Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel</p>	23.09.2020
<p>Pegfilgrastim (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un biosimilaire Réduction de la durée des neutropénies et de l'incidence des neutropénies fébriles chez les patients traités par une chimiothérapie cytotoxique pour une pathologie maligne (à l'exception des leucémies myéloïdes chroniques et des syndromes myélodysplasiques). IQONE HEALTHCARE SWITZERLAND SA, route de Suisse 160-162, 1290 Versoix</p>	25.09.2020

Belimumab (3 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Lupus Nephritis GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	26.09.2020
Celecoxib (1 Arzneimittel) Neuanmeldung eines Arzneimittels mit bekanntem Wirkstoff ohne Innovation Nichtsteroidales Antirheumatikum/ selektiver COX-2-Hemmer PharmaContext GmbH, Haldenstrasse 5, 6340 Baar	28.09.2020

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

fipronilum, permethrinum (1 Arzneimittel) Änderung, neue Indikation Insektizide und akarizide Lösung zum Auftropfen bei Hunden Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	01.09.2020
Progesteronum (1 médicament) Modifica, nouvelle indication pour étendre l'indication du médicament Prid delta Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	18.09.2020
pimobendan (1 médicament) Nouvelle autorisation d'un médicament contenant un principe actif connu avec innovation thérapeutique cardiovasculaire chez le chien Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier	30.09.2020

Berichtigung Rectification

Swissmedic Journal Nr. 08/2020, August 2020, Seite 852
Journal Swissmedic No 08/2020, août 2020, page 852

- 01 Risperdion-Mepha LA 25 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur i.m. Injektion
- 02 Risperdion-Mepha LA 37.5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur i.m. Injektion
- 03 Risperdion-Mepha LA 50 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur i.m. Injektion

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul. -Nr.: 67622	Abgabekategorie: B	Index: 01.10.2.	13.08.2020
-------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Im Swissmedic Journal 08/2020 wurde der Name des Arzneimittels sowie der Index falsch publiziert. publiziert:

Der korrekte Name lautet:

Risperidon-Mepha LA 25 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur i.m. Injektion

Risperidon-Mepha LA 37.5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur i.m. Injektion

Risperidon-Mepha LA 50 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur i.m. Injektion

Der korrekte Index lautet:

01.05.0.

Dans l'édition 08/2020 du Journal Swissmedic, le nom du médicament ainsi que l'index sont erronés :

Le nom correct est:

Risperidon-Mepha LA 25 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur i.m. Injektion

Risperidon-Mepha LA 37.5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur i.m. Injektion

Risperidon-Mepha LA 50 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur i.m. Injektion

L'index correct est le suivant:

01.05.0.