

Journal
Swissmedic

12/2013
12. Jahrgang
12^e année

ISSN 2234-9456

*Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern*

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
Neue Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	1070	Chargenrückrufe	1083
Arzneimittel Nachrichten		Neuzulassung	1085
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Xtandi™, Weichkapseln (Enzalutamidum)	1077	Revision und Änderung der Zulassung	1093
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Bosulif®, Filmtabletten (Bosutionibum)	1079	Änderung der Zulassungsinhaberin	1163
Regulatory News		Widerruf der Zulassung	1166
Überarbeitete Biosimilar-Anleitung tritt als Verwaltungsverordnung/Anleitung Zulassung ähnlicher biologischer Arzneimittel (Biosimilars) am 1. Februar 2014 in Kraft	1081	Sistierung der Zulassung	1170
		Erlöschen der Zulassung	1171
		Berichtigung	1172

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

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

	Page		Page
Actualités		Miscellanées	
Entrée en vigueur de la 8e Edition de la Pharmacopée Européenne	1073	Retraits de lots	1084
Médicaments		Nouvelle autorisation	1085
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Xtandi™, capsules molles (Enzalutamidum)	1078	Révision et modification de l'autorisation	1093
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Bosulif®, Comprimés pelliculés (Bosutionibum)	1080	Modification du titulaire d'AMM	1163
Réglementation		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1166
Les Instructions sur les biosimilaires révisées entrent en vigueur le 1er février 2014 sous la forme d'une ordonnance administrative/Instructions Autorisation de médicaments biosimilaires (Biosimilars)	1082	Suspension de l'autorisation de mise sur le marché	1170
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1171
		Rectification	1172

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

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



Neue Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat die Ausgabe 8.0 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. Januar 2014 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Januar 2014 ist die 8. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Sie enthält alle Texte der 7. Ausgabe, die gegebenenfalls revidiert oder berichtigt sein können und neue Texte.

Oberhalb der Texte (Monographien und Allgemeine Kapitel) sind die Ausgabe (Grundwerk mit Nachträgen) und die Referenznummer des betreffenden Texts angegeben: 4 Ziffern für Monographien und 7 Ziffern für Allgemeine Kapitel. Damit ist jeder Text sowohl im Grundwerk als auch in den Nachträgen der 8. Ausgabe eindeutig zu identifizieren und, über das aktuelle „Verzeichnis aller Texte“ sein Stand nachverfolgbar.

Die Ausgabe, in der ein Text das erste Mal veröffentlicht ist, wird in der „Knowledge Database“ der Internetseite des European Directorate for the Quality of Medicines Health Care (EDQM) angegeben.

In Bezug auf die Texte wurden in der 8. Ausgabe folgende systematische Änderungen vorgenommen:

- Der dekadische Logarithmus wird nun als \log_{10} angegeben.
- Formulierungen der Prüfung auf Chlorid, Sulfat, Calcium, Eisen und Magnesium in den Monographien wurden nach dem redaktionellen Leitfadens auf den neuesten Stand gebracht.

- Die Verlinkung von Reagenzien in der elektronischen Ausgabe des Europäischen Arzneibuchs wurde überprüft und gegebenenfalls geändert.
- Die graphische Darstellung sowohl der Saccharide als auch der Insuline wurde harmonisiert.

Die Ph.Eur. 8.0 enthält folgende **neue** Texte:

Allgemeiner Teil

2.2.66 Detektion und Messung von Radioaktivität

Einzelmonographien zu radioaktiven Arzneimitteln

[¹⁸F]Alovudin-Injektionslösung

[¹⁸F]Fluormisonidazol-Injektionslösung

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Chinesische-Esche-Rinde

Ecliptakraut

Eucommiarinde

Leopardenblumenwurzelstock

Mandarinenschale

Sägepalmenfrüchteextrakt

Vielblütiger-Knöterich-Wurzel

Monographien A-Z

Alimemazinhemitartrat
 Atomoxetinhydrochlorid
 Blutgerinnungsfaktor VIIa (rDNA) human, konzentrierte Lösung von
 Desloratadin
 Diacerein
 Dutasterid
 Follitropin
 Follitropin-Lösung, konzentrierte
 Insulin glargin

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

Allgemeiner Teil

2.2.40 NIR-Spektroskopie
 2.4.25 Ethylenoxid und Dioxan
 2.6.31 Mikrobiologische Prüfung pflanzlicher Arzneimittel zum Einnehmen und von Extrakten zu deren Herstellung
 3.2.9 Gummistopfen für Behältnisse zur Aufnahme wässriger Zubereitungen zur parenteralen Anwendung, von Pulvern und von gefriergetrockneten Pulvern
 4 Reagenzien
 5.1.4 Mikrobiologische Qualität von nicht sterilen pharmazeutischen Zubereitungen und von Substanzen zur pharmazeutischen Verwendung
 5.1.8 Mikrobiologische Qualität pflanzlicher Arzneimittel zum Einnehmen und von Extrakten zu deren Herstellung
 5.8 Harmonisierung der Arzneibücher

Allgemeine Monographien

Radioaktive Arzneimittel

Monographien zu Darreichungsformen

Arzneimittel-Vormischungen zur veterinärmedizinischen Anwendung
 Parenteralia
 Tabletten

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Tiere

Aujeszky'sche-Krankheit-Lebend-Impfstoff zur parenteralen Anwendung für Schweine
 Tollwut-Lebend-Impfstoff (oral) für Füchse und Marderhunde

Einzelmonographien zu radioaktiven Arzneimitteln

[¹⁸F]Fludesoxyglucose-Injektionslösung

Pflanzliche Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Cayennepfeffer
 Cayennepfefferdickeextrakt, eingestellter
 Cayennepfefferölharz, eingestelltes, raffiniertes
 Cayennepfeffertinktur, eingestellte
 Mariendistel Früchte
 Mariendistel fruchtetrockenextrakt, eingestellter, gereinigter
 Schlangenwiesenknöterichwurzelstock

Monographien A-Z

Aciclovir
 Alfacalcidol
 Brompheniraminmaleat
 Cefradin
 Cysteinhydrochlorid-Monohydrat
 Dexamethason
 Dextranomer
 Dipyridamol
 Doxapramhydrochlorid
 Ethylcellulose
 Fenbendazol für Tiere
 Finasterid
 Flutamid
 Glipizid
 Heparine, niedermolekulare
 Hydrocortisonacetat
 Hypromellose
 Kartoffelstärke
 Levonorgestrel
 Lomustin
 Maisstärke
 Mannitol
 Megestrolacetat
 Mercaptopurin
 Metforminhydrochlorid
 Methylcellulose
 Methylprednisolon
 Metoprololsuccinat
 Metoprololtartrat
 Minoxidil
 Nicotinditartrat-Dihydrat
 Oxfendazol für Tiere
 Peritonealdialyselösungen
 Phytomenadion
 Prolin
 α -1-Proteinase-Inhibitor vom Menschen
 Serin
 Sulfadiazin
 Threonin
 Timololmaleat
 Valin
 Weizenstärke

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

Allgemeiner Teil

- 2.4.1 Ammonium
- 2.4.3 Calcium
- 2.4.13 Sulfat
- 2.5.11 Komplexometrische Titration
- 2.5.39 Methansulfonylchlorid in Methansulfonsäure (In der deutschsprachigen Ausgabe ist dieser Text bereits in der 7. Ausgabe korrekt)

Allgemeine Monographien

Substanzen zur pharmazeutischen Verwendung (In der deutschsprachigen Ausgabe ist dieser Text bereits in der 7. Ausgabe korrekt)

Monographien A-Z

- Albuminlösung vom Menschen (In der deutschsprachigen Ausgabe ist dieser Text bereits in der 7. Ausgabe korrekt)
- All-*rac*- α -Tocopherol
- Alteplase zur Injektion
- Amisulprid
- Carmellose-Natrium
- Carvedilol
- Dacarbazin
- Fludrocortisonacetat
- Harnstoff
- Hydroxypropylbetatex
- Kanamycinmonosulfat
- Lactulose-Sirup
- Mesalazin
- Nitrendipin
- Plasma vom Menschen (Humanplasma) zur Fraktionierung
- Racecadotril

Bei den nachstehenden Texten wurde in der 8. Ausgabe der **Titel geändert**:

Allgemeiner Teil

- 2.6.31 Mikrobiologische Prüfung pflanzlicher Arzneimittel zum Einnehmen *wird zu* Mikrobiologische Prüfung pflanzlicher Arzneimittel zum Einnehmen und von Extrakten zu deren Herstellung
- 5.1.8 Mikrobiologische Qualität pflanzlicher Arzneimittel zum Einnehmen *wird zu* Mikrobiologische Qualität pflanzlicher Arzneimittel zum Einnehmen und von Extrakten zu deren Herstellung

Einzelmonographien zu Impfstoffen für Tiere

- Tollwut-Lebend-Impfstoff (oral) für Füchse *wird zu*
- Tollwut-Lebend-Impfstoff (oral) für Füchse und Marderhunde

Zu beachten:

Durch die Ph. Eur. 8.0 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 8.1 zur Ph. Eur. 8 wird am 1. April 2014 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

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

Die Ph. Eur. 8 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in deutsch und französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen werden.

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

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Swissmedic-Website unter www.swissmedic.ch/pharmacopoeia sowie unter www.edqm.eu



Entrée en vigueur de la 8^e Edition de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur de la 8^e Edition de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} janvier 2014.

La 8^e Edition de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1^{er} janvier 2014. Elle comprend l'ensemble des textes publiés dans la 7^e Edition, éventuellement révisés ou corrigés, et des nouveaux textes.

Chaque texte (monographie et chapitre général) présente au-dessus de son titre la date de version (par exemple 01/2014 pour un texte nouveau ou révisé pour la 8^e Edition), complétée par « corrigé X.X » si une version corrigée de ce texte a été publiée ultérieurement dans le supplément X.X, et le numéro de référence du texte (4 chiffres pour une monographie et 5 chiffres pour un chapitre général).

La date de version, éventuellement complétée par « corrigé X.X », permet d'identifier, pour chaque texte, les versions successivement publiées au cours des éditions.

A partir de la 7^e Edition, si un texte n'a pas été révisé pour une nouvelle édition, il conserve sa date de version publiée dans la précédente édition, pour une meilleure traçabilité.

L'ouvrage dans lequel cette version a été publiée pour la 1^{re} fois est indiqué dans la base de données Knowledge, consultable sur le site internet de la Direction européenne de la qualité du médicament et soins de santé (DEQM).

Les textes de la Pharmacopée Européenne ont fait l'objet des décisions et modifications systématiques suivantes pour la 8^e Edition:

- Les logarithmes décimaux sont désormais indiqués par le symbole \log_{10} .
- Les libellés des essais Chlorures, Sulfates, Calcium, Fer et Magnésium dans les monographies ont été mis à jour selon le guide de rédaction.
- Les noms des réactifs pour lesquels les hyperliens ne fonctionnaient pas dans la version électronique de la Pharmacopée Européenne ont été revus et modifiés en conséquence.
- La représentation graphique des saccharides a été harmonisée ainsi que celle des insulines.

La Pharmacopée Européenne 8.0 contient les **nouveaux** textes suivants:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.2.66. Détection et mesure de la radioactivité

MONOGRAPHIES

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Alovudine (¹⁸F) (solution injectable d')

Fluoromisonidazole (¹⁸F) (solution injectable de)

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Belamcanda chinensis (rhizome de)
 Eclipta (partie aérienne d')
 Eucommia (écorce d')
 Fraxinus rhynchophylla (écorce de)
 Mandarine (épicarpe et mésocarpe de)
 Palmier de Floride (extrait de)
 Polygonum multiflorum (racine de)

Monographies

Alimémazine (hémitartrate d')
 Atomoxétine (chlorhydrate d')
 Desloratadine
 Diacéérine
 Dutastéride
 Facteur VIIa de coagulation humain (ADNr)
 (solution concentrée de)
 Follitropine
 Follitropine (solution concentrée de)
 Insuline glargine

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

CHAPITRES GÉNÉRAUX

- 2.2.40. Spectroscopie dans le proche infrarouge
- 2.4.25. Oxyde d'éthylène et dioxane
- 2.6.31. Contrôle microbiologique des médicaments à base de plantes pour usage oral et des extraits utilisés dans leur préparation
- 3.2.9. Fermetures en caoutchouc pour récipients destinés aux préparations parentérales aqueuses, aux poudres et aux poudres cryodesséchées
- 4. Réactifs
- 5.1.4. Qualité microbiologique des préparations pharmaceutiques et des substances pour usage pharmaceutique non stériles
- 5.1.8. Qualité microbiologique des médicaments à base de plantes pour usage oral et des extraits utilisés dans leur préparation
- 5.8. Harmonisation des pharmacopées

MONOGRAPHIES

Monographies générales

Préparations radiopharmaceutiques

Formes pharmaceutiques

Comprimés
 Prémélanges pour aliments médicamenteux pour usage vétérinaire
 Préparations parentérales

Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin vivant de la maladie d'Aujeszky pour le porc pour administration parentérale
 Vaccin vivant oral de la rage pour renards et chiens viverrins

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Fludésoxyglucose (¹⁸F) (solution injectable de)

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Bistorte (rhizome de)
 Chardon marie
 Chardon marie (extrait sec purifié et titré de)
 Piment de Cayenne
 Piment de Cayenne (extrait mou titré de)
 Piment de Cayenne (oléorésine raffinée et titrée de)
 Piment de Cayenne (teinture titrée de)

Monographies

Aciclovir
 Alfalcidol
 Amidon de blé
 Amidon de maïs
 Amidon de pomme de terre
 Bromphéniramine (maléate de)
 Céfradine
 Cystéine (chlorhydrate de) monohydraté
 Dexaméthasone
 Dextranomère
 Dipyridamole
 Doxapram (chlorhydrate de)
 Ethylcellulose
 Fenbendazole pour usage vétérinaire
 Finastéride
 Flutamide
 Glipizide
 Héparines de basse masse moléculaire
 Hydrocortisone (acétate d')
 Hypromellose
 Inhibiteur d' α -1-protéinase humain
 Lévonorgestrel
 Lomustine
 Mannitol
 Mégestrol (acétate de)
 Metformine (chlorhydrate de)
 Méthylcellulose

Méthylprednisolone
 Métoprolol (succinate de)
 Métoprolol (tartrate de)
 Minoxidil
 Nicotine (ditartrate de) dihydraté
 Oxfendazole pour usage vétérinaire
 Phytoménadione
 Plasma humain pour fractionnement
 Proline
 Sérine
 Solutions pour dialyse péritonéale
 Sulfadiazine
 Thréonine
 Timolol (maléate de)
 Valine

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

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.4.1. Ammonium
 2.4.3. Calcium
 2.4.13. Sulfates
 2.5.11. Titrages complexométriques
 2.5.39. Chlorure de méthanesulfonyle dans
 l'acide méthanesulfonique

MONOGRAPHIES

Monographies générales

Substances pour usage pharmaceutique

Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin inactivé de la grippe porcine
 Vaccin inactivé de la maladie d'Aujeszky pour le
 porc
 Vaccin inactivé de la parvovirose porcine
 Vaccin inactivé de la salmonellose à *Salmonella*
 Enteritidis pour le poulet
 Vaccin inactivé de la salmonellose à *Salmonella*
 Typhimurium pour le poulet
 Vaccin inactivé du choléra aviaire

Monographies

Albumine humaine (solution d')
 Altéplase pour solution injectable
 Amisulpride
 Bicalutamide
 Carmellose sodique
 Carvédilol
 Dacarbazine
 Diprophylline
 Fludrocortisone (acétate de)
 Hydroxypropylbétadex

Kanamycine (monosulfate de)
 Lactulose liquide
 Mésalazine
 Nitrendipine
 Racécadotril
 tout-*rac*- α -Tocophérol
 Urée

Le titre de textes suivants **a été modifié** à
 l'occasion de la publication de la 8^e Edition:

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.2.13. Dosage de l'eau par entraînement *en*
remplacement de
 Détermination de l'eau par entraîne-
 ment
 2.2.40. Spectroscopie dans le proche infrarouge
en remplacement de
 Spectrophotométrie dans le proche in-
 frarouge
 2.6.31. Contrôle microbiologique des médica-
 ments à base de plantes pour usage oral
 et des extraits utilisés dans leur prépara-
 tion *en remplacement* de
 Contrôle microbiologique des médica-
 ments à base de plantes pour usage oral
 2.8.12. Huiles essentielles dans les drogues vé-
 gétales *en remplacement* de
 Détermination des huiles essentielles
 dans les drogues végétales
 2.8.14. Tanins dans les drogues végétales *en*
remplacement de
 Détermination des tanins dans les
 drogues végétales
 5.1.8. Qualité microbiologique des médica-
 ments à base de plantes pour usage oral
 et des extraits utilisés dans leur prépara-
 tion *en remplacement* de
 Qualité microbiologique des médica-
 ments à base de plantes pour usage oral

MONOGRAPHIES

Vaccins pour usage vétérinaire

Vaccin vivant oral de la rage pour renards et chiens viverrins *en remplacement* de Vaccin vivant oral de la rage pour renards

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans la 8^e Edition qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 8.1 de la Ph. Eur. 8 entrera en vigueur le 1^{er} avril 2014.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 8^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 8) ainsi que la 11^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 11) et le Supplément 11.1.

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

(www.publicationsfederales.ch).

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

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur www.swissmedic.ch/pharmacopee et www.edqm.eu

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Xtandi™, Weichkapseln (Enzalutamidum)**

Name Arzneimittel:	Xtandi™, Weichkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Enzalutamidum
Dosisstärke und galenische Form:	40mg, Weichkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	In Kombination mit LHRH Agonisten zur Behandlung bei Patienten mit metastasierendem, kastrationsresistentem Prostatakarzinom bei Progression unter oder nach Docetaxel Therapie.
ATC Code:	L02BX
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.2./Hormone
Zulassungsnummer/n:	63040
Zulassungsdatum:	03.12.2013

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Xtandi™, capsules molles (Enzalutamidum)**

Préparation:	Xtandi™, capsules molles
Principe(s) actif(s):	Enzalutamidum
Dosage et forme galénique:	40mg, capsules molles
Possibilités d'emploi / Indication:	In Kombination mit LHRH Agonisten zur Behandlung bei Patienten mit metastasierendem, kastrationsresistentem Prostatakarzinom bei Progression unter oder nach Docetaxel Therapie. 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:	L02BX
No IT / désignation:	07.16.2./Hormones
No d'autorisation:	63040
Date d'autorisation:	03.12.2013 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Bosulif[®], Filmtabletten (Bosutinibum)**

Name Arzneimittel:	Bosulif [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Bosutinibum
Dosisstärke und galenische Form:	100mg und 500mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Bosulif ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit Philadelphia-Chromosom positiver chronisch myeloischer Leukämie (Ph+ CML) in der chronischen Phase, in der akzelerierten Phase sowie in der Blastenkrise, nach Vorbehandlung mit einem oder mehreren c-abl Tyrosinkinase Inhibitoren und wenn eine Behandlung mit Imatinib, Nilotinib oder Dasatinib nicht in Frage kommt.
ATC Code:	L01XE14
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	62270
Zulassungsdatum:	11.12.2013

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Bosulif [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Bosutionibum
Dosage et forme galénique:	10mg et 500mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Bosulif ist indiziert für die Behandlung von erwachsenen Patienten mit Philadelphia-Chromosom positiver chronisch myeloischer Leukämie (Ph+ CML) in der chronischen Phase, in der akzelerierten Phase sowie in der Blastenkrise, nach Vorbehandlung mit einem oder mehreren c-abl Tyrosinkinase Inhibitoren und wenn eine Behandlung mit Imatinib, Nilotinib oder Dasatinib nicht in Frage kommt.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	L01XE14
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	62270
Date d'autorisation:	11.12.2013

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

Überarbeitete Biosimilar-Anleitung tritt als *Verwaltungsverordnung/Anleitung Zulassung ähnlicher biologischer Arzneimittel (Biosimilars)* am 1. Februar 2014 in Kraft

Die Swissmedic Anleitung *Zulassung ähnlicher biologischer Arzneimittel (Biosimilars)* vom 15.02.08 wurde als Verwaltungsverordnung (VV) in das QM-Dokumentationssystem von Swissmedic überführt und gleichzeitig dem aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik angepasst.

Biosimilars sind biotechnologisch hergestellte Arzneimittel mit rekombinanten Proteinen als Wirkstoff, die eine genügende Ähnlichkeit (similarity) mit einem bereits zugelassenen Referenzpräparat haben. Sie nehmen mit einer eigenen Dokumentation auf die Referenzpräparate Bezug und können, sobald der Erstanmelderschutz (Dokumentenschutz) beim Referenzpräparat ausgelaufen ist, bei Swissmedic zur Zulassung angemeldet werden.

Die wissenschaftliche Beweisführung der genügenden Ähnlichkeit umfasst die Gesamtheit der physikalisch-chemischen und biologischen Charakterisierung des Biosimilar-Kandidaten und des Referenzpräparates, vergleichende zielgerichtete präklinische und klinische Daten sowie die kritische Beurteilung der Ergebnisse. Für Biosimilars können Erleichterungen bezüglich der Dokumentationspflicht der pharmakologischen und toxikologischen Prüfungen (Prälinik, CTD Modul 4) und der klinischen Prüfungen (Klinik, CTD Modul 5) gewährt werden, wenn in der Dokumentation der analytischen, chemischen und pharmazeutischen Prüfungen (Qualität, CTD Modul 3) eine genügende Ähnlichkeit gezeigt werden kann.

Der Wirkstoff eines Biosimilars und seines Referenzpräparates ist im Wesentlichen die gleiche biologische Substanz. Durch die Zulassung eines ähnlichen biologischen Arzneimittels nach Artikel 12 Absatz 4 Buchstabe d in Verbindung mit Artikel 12 Absatz 5 der Verordnung über die vereinfachte Zulassung von Arzneimitteln und die Zulassung von Arzneimitteln im Meldeverfahren (VAZV; 812.212.23) wird bestätigt, dass sich die Unterschiede zwischen dem Biosimilar und seinem Referenzpräparat nicht auf Sicherheit und/oder Wirksamkeit auswirken.

Die Grundsätze der entsprechenden aktuellen *European Medicines Agency (EMA)* Richtlinien (teilweise noch als Draft-Versionen vorliegend) wurden übernommen und soweit als möglich in die revidierte Anleitung *Zulassung ähnlicher biologischer Arzneimittel (Biosimilars)* implementiert. Insbesondere galt es auch, Erkenntnisse bezüglich neuer Kategorien von ähnlichen biologischen Arzneimitteln (mit monoklonalen Antikörpern (mAb) als Wirkstoffen, etc.) in die Anleitung aufzunehmen. Spezifische Anpassungen für die Schweiz sind infolge der unterschiedlichen rechtlichen Basis jedoch erforderlich. So können beispielsweise niedermolekulare Heparine, da sie nicht mittels rekombinanter Technologie hergestellt werden, in der Schweiz nicht als Biosimilar-Gesuche eingereicht werden; in der EU ist dies hingegen möglich. Zusätzlich fordert Swissmedic, dass die Übereinstimmung des europäischen Vergleichspräparates mit dem Schweizer Referenzpräparat belegt wird, wenn das zur Zulassung eingereichte Biosimilar-Präparat mit einem in der Europäischen Union zugelassenen Präparat verglichen wurde.

Eine Swissmedic-interne Arbeitsgruppe hat im Frühsommer 2013 einen ersten Entwurf der Anleitung erstellt. An einem Hearing mit Industrievertretern wurden die Standpunkte der Originator- und der Biosimilar-Industrie angehört. Nach der Verabschiedung der Verwaltungsverordnung/Anleitung *Zulassung ähnlicher biologischer Arzneimittel (Biosimilars)* durch die Direktion von Swissmedic am 11. Dezember 2013 wird sie am 1. Februar 2014 in Kraft treten.

Les Instructions sur les biosimilaires révisées entrent en vigueur le 1^{er} février 2014 sous la forme d'une ordonnance administrative/*Instructions Autorisation de médicaments biosimilaires (Biosimilars)*

Les Instructions de Swissmedic *Autorisation de médicaments biosimilaires* du 15.02.08 ont été intégrées sous forme d'ordonnance administrative (OA) dans le système de documentation QM (gestion de la qualité) de Swissmedic et, à cette occasion, adaptées à l'état présent des connaissances scientifiques et techniques.

Les biosimilaires sont des médicaments issus des biotechnologies, dont les principes actifs sont des protéines recombinantes et qui présentent un degré suffisant de similarité avec une préparation de référence déjà autorisée. Ils se réfèrent dans leur documentation aux préparations de référence et peuvent, dès que la protection du premier requérant (protection documentaire) arrive à échéance, faire l'objet d'un dépôt de demande d'autorisation auprès de Swissmedic.

Les preuves scientifiques de la similarité suffisante incluent la totalité des caractéristiques biologiques et physico-chimiques du candidat biosimilaire et de la préparation de référence, des données précliniques et cliniques comparatives ciblées ainsi qu'une évaluation critique des résultats. Pour les biosimilaires, les exigences relatives aux documents se rapportant aux essais pharmacologiques et toxicologiques (Préclinique, CTD Module 4) et aux essais cliniques (Clinique, CTD Module 5) peuvent être réduites, à condition que la documentation des essais analytiques, chimiques et pharmaceutiques (Qualité, CTD Module 3) apporte la preuve d'une similarité suffisante.

Un biosimilaire et sa préparation de référence ont en règle générale comme principe actif la même substance biologique. Par ailleurs, une autorisation n'est délivrée à un médicament biosimilaire en vertu de l'article 12, alinéa 4, lettre d en relation avec l'article 12, alinéa 5 de l'ordonnance de l'Institut suisse des produits thérapeutiques sur l'autorisation simplifiée de médicaments et l'autorisation de médicaments sur annonce (OASMéd; 812.212.23) que s'il est établi que les différences entre le biosimilaire et sa préparation de référence sont sans effet sur la sécurité et/ou l'efficacité.

Les principes des directives pertinentes de l'EMA (*European Medicines Agency*) (dont certaines n'existent encore que sous forme de projets) ont été repris et implémentés dans la mesure du possible dans les Instructions *Autorisation de médicaments biosimilaires (Biosimilars)* révisées. Il était en particulier important d'intégrer dans ces instructions les connaissances sur de nouvelles catégories de médicaments biosimilaires (dont les principes actifs sont des anticorps monoclonaux (mAb), etc.). Cependant, il a été nécessaire d'apporter certaines adaptations à la Suisse en raison de ses bases juridiques différentes. Ainsi, en Suisse et contrairement à la pratique en vigueur dans l'UE, les héparines de bas poids moléculaire, par exemple, ne peuvent faire l'objet d'une demande d'autorisation en tant que biosimilaire, car elles ne sont pas fabriquées par des technologies recombinantes. De plus, Swissmedic exige que la correspondance entre la préparation de comparaison européenne et la préparation de référence suisse soit démontrée lorsque le biosimilaire faisant l'objet de la demande d'autorisation a été comparé avec une préparation autorisée dans l'Union européenne.

Un groupe de travail interne à Swissmedic avait remis, au début de l'été 2013, un premier projet d'instructions. Les représentants de l'industrie des biosimilaires et des sociétés innovantes ont alors été invités à faire part de leurs points de vue. L'ordonnance administrative/*Instructions Autorisation de médicaments biosimilaires (Biosimilars)* a finalement été adoptée par la Direction de Swissmedic le 11 décembre 2013 et entrera en vigueur le 1^{er} février 2014.

Chargenrückrufe

Präparat:	FRAGMIN Inj Lös 5000 E/0.2ml
Zulassungsnummer:	47'249
Wirkstoffe:	Dalteparinum natricum
Zulassungsinhaberin:	Pfizer AG
Rückzug der Chargen:	13052B01

Die Firma Pfizer AG zieht die obenerwähnte Charge von FRAGMIN Inj Lös 5000 E/0.2ml vorsorglich bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurück.

Der Nadelschutz der Spritzen kann falsch positioniert sein, so dass die Nadel nach erfolgter Verabreichung des Präparates nicht in der Schutzhülle bleibt. Dadurch besteht für Anwender/Innen inklusive Gesundheitspersonal im Umgang mit den Spritzen die Gefahr von Verletzungen.

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

Präparat:	Vitamin D3 Wild, Oel
Zulassungsnummer:	57'690
Wirkstoffe:	cholecalciferolum
Zulassungsinhaberin:	Dr. Wild & Co. AG
Rückzug der Charge:	159855

Die Firma Dr. Wild & Co. AG hat die obenerwähnte Charge von Vitamin D3 Wild, Oel vorsorglich bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgezogen. Dieser Entscheid basiert auf einem einmaligen Zwischenfall bei der Verpackung des Produktes. Es wurde festgestellt, dass einige wenige Flaschen ohne Tropfeinsatz ausgeliefert wurden.

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

Retraits de lots

Préparation:	FRAGMIN sol inj 5000 U/0.2ml
N° d'autorisation:	47'249
Principes actifs:	Dalteparinum natriicum
Titulaire de l'autorisation:	Pfizer SA
Retrait des lots:	13052B01

Par mesure de précaution, la société Pfizer SA retire du marché le lot susmentionné de la préparation FRAGMIN sol inj 5000 U/0.2ml jusqu'au niveau du commerce de détail.

Ce rappel a été décidé car il se peut que le système de protection de l'aiguille des seringues soit mal positionné, de sorte qu'une fois le produit administré, l'aiguille ne reste pas dans l'étui de protection. Il en résulte un risque de blessures pour les utilisatrices et utilisateurs, y compris pour le personnel de santé qui se sert de ces seringues.

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

Préparation:	Vitamine D3 Wild, huile
No d'autorisation:	57'690
Principes actifs:	cholecalciferolum
Titulaire de l'autorisation:	Dr. Wild & Co. SA
Retrait du lot:	159855

Par mesure de précaution, la société Dr. Wild & Co. SA a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation Vitamine D3 Wild, huile jusqu'au niveau du commerce de détail. Cette décision repose sur un incident isolé survenu au cours de conditionnement du produit. Il a été constaté que quelques bouteilles ont été livrées sans compte-gouttes.

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

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain**01 ACC Sandoz Erkältungshusten, Sirup**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62978	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 20 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, conserv.: E 211, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001	100 ml D
		002	2 x 100 ml Bündelpackung D
Bemerkung			
Gültig bis		19.12.2018	

01 Anouk, Tabletten

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63179	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	23.12.2013
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Orale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	3 x 28 Tablette(n) B
		003	6 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		22.12.2018	

01 Barium comp. Trituratio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59931	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	tribariumdicitrat-pentahydrat D3, berberis vulgaris e cortice ethanol. decoctum D3, calcium carbonicum hahnemanni D10, zinnober D6 ana partes 250 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		05.12.2018	

01 Bosulif 100 mg, Filmtabletten
02 Bosulif 500 mg, Filmtabletten
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62270	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.12.2013
Zusammensetzung	01	bosutinibum 100 mg ut bosutinibum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	bosutinibum 500 mg ut bosutinibum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): bosutinibum	
Gültig bis		10.12.2018	

01 Creon micro, Mikropellets
 Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 62624	Abgabekategorie: C	Index: 04.05.0.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	pancreatis pulvis 60.12 mg corresp. lipasum 5000 U. Ph. Eur., amylasum 3600 U. Ph. Eur., proteasum 200 U. Ph. Eur., excipiens ad pulverem pro 100 mg.	
Anwendung		Enzym-Präparat	
Packung/en	01	001	20 g Mikropellets C
Bemerkung			
Gültig bis		18.12.2018	

01 Escapar 4.6 mg/24 h, transdermales Pflaster
02 Escapar 9.5 mg/24 h, transdermales Pflaster
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62915	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipiens ad praeparationem pro 4.6 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 9.2 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	30 Pflaster B
	02	002	30 Pflaster B
		003	2 x 30 Pflaster B
Bemerkung			
Gültig bis		18.12.2018	

01 Escitalo-Mepha 5 mg, Lactab

02 Escitalo-Mepha 10 mg, Lactab

03 Escitalo-Mepha 15 mg, Lactab

04 Escitalo-Mepha 20 mg, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63034	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	17.12.2013
Zusammensetzung	01	escitalopramum 5 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	escitalopramum 15 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	001 14 Tablette(n)	B
		002 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	02	004 14 Tablette(n)	B
		005 28 Tablette(n)	B
		006 50 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
	03	008 14 Tablette(n)	B
		009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	04	011 14 Tablette(n)	B
		012 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
Bemerkung			
Gültig bis		16.12.2018	

02 Escitalopram-Mepha 10 mg, Lactab**04 Escitalopram-Mepha 20 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62787	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	05.12.2013
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	004	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	010	14 Tablette(n) B
		011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		04.12.2018	

01 Furosemide Zentiva 40mg, comprimés

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

N° d'AMM: 65140	Catégorie de remise: B	Index: 05.01.0.	18.12.2013
Composition	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	001	12 comprimé(s) B
		002	50 comprimé(s) B
Remarque			
Valable jusqu'au		17.12.2018	

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

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 63058	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	11.12.2013
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
	02	002	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	200 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	200 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		10.12.2018	

01 Mucostop 100 mg, Granulat mit Orangen-Aroma
02 Mucostop 200 mg, Granulat mit Orangen-Aroma
03 Mucostop 600 mg, Granulat mit Orangen-Aroma
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65037	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
	03	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 3 g.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	001	30 Sachtet(s) D
	02	002	30 Sachtet(s) D
	03	003	10 Sachtet(s) D
Bemerkung			
Gültig bis		18.12.2018	

01 Norlevo 1.5 mg, Tabletten
 Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 62876	Abgabekategorie: C	Index: 09.02.1.	18.12.2013
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) C
Bemerkung			
Gültig bis		17.12.2018	

01 Piperacillin/Tazobactam Fresenius i.v. 2 g/0.25 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
02 Piperacillin/Tazobactam Fresenius i.v. 4 g/0.5 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: 63001	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	05.12.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) A
		002	10 Flasche(n) A
	02	003	1 Flasche(n) A
		004	10 Flasche(n) A
Bemerkung			
Gültig bis		04.12.2018	

01 Pynoven, Tabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 63214	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	pini pinastris corticis extractum ethanolicum siccum 20.95 mg corresp. procyanidina oligomera 12.5-15 mg, DER: 800-1025:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	001	40 Tablette(n) D
		002	120 Tablette(n) D
Bemerkung			
Gültig bis		05.12.2018	

01 Rivastigmin-Acino 4.6 mg/24 h, transdermales Pflaster**02 Rivastigmin-Acino 9.5 mg/24 h, transdermales Pflaster**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62914	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipients ad praeparationem pro 4.6 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipients ad praeparationem pro 9.2 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	30 Pflaster B
	02	002	30 Pflaster B
		003	2 x 30 Pflaster B
Bemerkung			
Gültig bis		18.12.2018	

01 Sara, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62934	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	chlormadinoni acetat 2 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Bemerkung		Zulassung gemäss Artikel 13 HMG (SR 812.21)	
Gültig bis		19.12.2018	

01 Telmisartan Spirig HC 40 mg, Filmtabletten**02 Telmisartan Spirig HC 80 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63077	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	17.12.2013
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		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
Bemerkung			
Gültig bis		16.12.2018	

01 Topotecan Labatec 1 mg, poudre pour solution pour perfusion**02 Topotecan Labatec 4 mg, poudre pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: 65085	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	10.12.2013
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolum, acidum tartaricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolum, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		002	5 flacon(s) A
	02	003	1 flacon(s) A
		004	5 flacon(s) A
Remarque			
Valable jusqu'au		09.12.2018	

01 Xtandi 40 mg, Weichkapseln

Astellas Pharma AG, Grindelstrasse 6, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 63040	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	03.12.2013
Zusammensetzung	01	enzalutamidum 40 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Packung/en	01	001	112 Kapsel(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): enzalutamidum	
Gültig bis		02.12.2018	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Furotab 40mg ad us. vet., teilbare Tabletten

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

Zul.-Nr.: 63256	Abgabekategorie: B	Index:	03.12.2013
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Saluretikum (Diuretikum) zur oralen Anwendung für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		02.12.2018	

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 2-Fluorglukose (18-F), Injektionslösung

Zentrum für Radiopharmazie, Nuklearmedizin USZ, Rämistrasse 100, 8091 Zürich

Zul.-Nr.: 51908	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.1.	03.12.2013
Zusammensetzung	02	fludeoxyglucosum(18-F) zum Kalibrierungszeitpunkt 0.1-8 GBq, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, natrii chloridum, antiox.: natrii thiosulfas 1.3-1.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		PET-Tomographie	
Packung/en	02	016 0,1 - 80 GBq	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.11.2018	

01 Acidum L(+)-lacticum D4 D12 D30 D200, Injektionslösung

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58892	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	10.12.2013
Zusammensetzung	01	acidum L(+) lacticum D4 275 mg, acidum L(+) lacticum D12 275 mg, acidum L(+) lacticum D30 275 mg, acidum L(+) lacticum D200 275 mg, natrii chloridum, ad solutionem pro 1.1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2009	
Gültig bis		29.06.2019	

01 Actilyse Cathflo 2 mg, Injektionspräparat

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

Zul.-Nr.: 58665	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alteplasm ADNr 2 mg, argininum, acidum phosphoricum, polysorbatum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2.2 ml.	
Anwendung		Rekanalisation thrombotisch verschlossener zentraler Venenzugänge	
Packung/en	01	002 1 Set 5 Durchstechflaschen + 5 Ampullen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.07.2019	

01 Aggrastat 0,25 mg, Infusionskonzentrat

Correvio International Sàrl, rue des Alpes 21, 1201 Genève

N° d'AMM: 54761	Catégorie de remise: A	Index: 06.03.2.	19.12.2013
Composition	01	tirofibanum 0.25 mg ut tirofibani hydrochloridum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Inhibiteur de l'agrégation plaquettaire	
Conditionnements	01	015	50 ml A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2013 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
Valable jusqu'au		27.01.2019	

03 Albumin CSL 5%, Infusionslösung**04 Albumin CSL 20%, Infusionslösung****05 Albumin CSL 25%, Infusionslösung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 52476	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	17.12.2013
Zusammensetzung	03	albuminum humanum 50 g, N1-acetyl-l-tryptophanum natricum, natrii caprylas, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	04	albuminum humanum 200 g, N1-acetyl-l-tryptophanum natricum, natrii caprylas, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	05	albuminum humanum 250 g, N1-acetyl-l-tryptophanum natricum, natrii caprylas, natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Wiederherstellung und Erhaltung des Kreislaufvolumens, wenn ein Volumendefizit festgestellt wurde und die Verwendung eines Kolloids angezeigt ist	
Packung/en	03	011	100 ml Infusionsflasche 100 ml B
		021	250 ml Infusionsflasche 250 ml B
		031	500 ml Infusionsflasche 500 ml B
	04	061	100 ml Infusionsflasche 100 ml B
		065	50 ml Infusionsflasche 50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 Erneute Zulassung und Verlängerung 52476 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		31.12.2018	

01 Alcacyl, Tabletten

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 10368	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	18.12.2013
Zusammensetzung	01	carbasalatum calcicum 528 mg corresp. acidum acetylsalicylicum 415 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	049	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.05.2019	

01 Alphastria, crema

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 43232	Categoria di dispensazione: D	Index: 10.99.0.	04.12.2013
Composizione	01	acidum hyaluronicum 60 µg ut natrii hyaluronas, retinoli palmitas 100 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 0.5 mg, dexpanthenolum 1.5 mg, allantoinum 1 mg, dextrocamphora 0.2 mg, levomentholum 0.1 mg, propylenglycolum, aromatica, conserv.: phenoxyethanolum, butylis parahydroxybenzoas, bronopolum, natrii dehydroacetat, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		smagliature	
Confezione/i	01	010	50 g D
		029	150 g D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 27.05.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		26.05.2019	

01 Amlodipin Pfizer 5 mg, Tabletten**02 Amlodipin Pfizer 10 mg, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 59261	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	17.12.2013
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.06.2019	

01 Amoxicillin Axapharm 5 %, Granulat zur Herstellung einer Suspension

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59430	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	12.12.2013
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, excipients ad granulatam corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	80 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.04.2019	

01 Anastrozol OrPha, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 59237	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.07.2019	

04 Arcoxia 30 mg, Filmtabletten**05 Arcoxia 60 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 56079	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	23.12.2013
Zusammensetzung	04	etoricoxibum 30 mg, color.: E 132. excipiens pro compresso obducto.	
	05	etoricoxibum 60 mg, color.: E 132. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	04	065	28 Tablette(n) B
	05	066	7 Tablette(n) B
		067	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.03.2019	

02 Assan rem, Spray

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 53317	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	30.12.2013
Zusammensetzung	02	hydroxyethylis salicylas 90 mg, dimethylis sulfoxidum 45 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 18 mg, levomentholum 27 mg, camphora racemica 5.4 mg, dexpanthenolum 9 mg, aromatica, rosmarini aetheroleum, lavandulae aetheroleum, cumarinum, pentadecalactone, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	02	035	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2012 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung; neu racemischer Campher).	
Gültig bis		12.12.2017	

01 Atenil, Filmtabletten
02 Atenil mite, Filmtabletten
04 Atenil submite, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 49619	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	02.12.2013
Zusammensetzung	01	atenololum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	atenololum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	atenololum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	030	20 Tablette(n) B
		049	100 Tablette(n) B
	02	014	20 Tablette(n) B
		022	100 Tablette(n) B
	04	057	20 Tablette(n) B
		065	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2019	

01 Botox 100 Allergan-Einheiten, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
02 Botox 50 Allergan-Einheiten, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
03 Botox 200 Allergan-Einheiten, vakuumgetrocknetes Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung
 Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 52433	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	09.12.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 100 U. Botox,, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 50 U. Botox,, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 200 U. Botox,, albuminum humanum, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis, Strabismus, Nackendystonie, Spitzfussstellung, fokale Spastizitäten, Hyperhidrosis axilliae, Harninkontinenz in Zusammenhang mit einer neurologischen Erkrankung bei Erwachsenen, Behandlung der überaktiven Blase bei Erwachsenen, die nicht ausreichend auf Anticholinergika ansprechen oder eine Unverträglichkeit gegenüber diesen Arzneimitteln aufweisen.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) 2 x 1 Durchstechflasche A
		010	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2013 (Ergänzung einer Indikation) 52433 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 52433 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.12.2018	

01 Bramitob, solution pour inhalation par nébuliseur

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

N° d'AMM: 58751	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.7.	18.12.2013
Composition	01	tobramycinum 300 mg, excipients ad solutionem pro 4 ml.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	002	56 x 4 ml ampoules unidoses A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.05.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.05.2019	

01 Bronchialpastillen VA mit Codein, Pastillen

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59475	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	17.12.2013
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2019	

01 Camilia, solution buvable en unidoses

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

N° d'AMM: 59057	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	23.12.2013
Composition	01	chamomilla recutita C9, phytolacca americana C5, rheum C5 ana partes 333.3 mg, excipients ad solutionem.	
Indication		Troubles attribués à la dentition	
Conditionnements	01	001	10 x 1 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.06.2009 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
Valable jusqu'au		18.03.2019	

01 Candesartan HCT Helvepharm 8/12.5mg, Tabletten
 02 Candesartan HCT Helvepharm 16/12.5mg, Tabletten
 03 Candesartan HCT Helvepharm 32/12.5 mg, Tabletten
 04 Candesartan HCT Helvepharm 32/25 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62321	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	02.12.2013
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
	04	009 28 Tablette(n)	B
		011 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2012 (Zulassung der neuen Dosisstärke 32/12.5 mg und 32/25 mg)	
Gültig bis		29.01.2017	

01 Candesartan/HCT Actavis 8/12,5 mg, Tabletten
02 Candesartan/HCT Actavis 16/12,5 mg, Tabletten
03 Candesartan/HCT Actavis 32/12.5 mg, Tabletten
04 Candesartan/HCT Actavis 32/25 mg, Tabletten
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 62078	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.12.2013
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	04	009 30 Tablette(n)	B
		010 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2011 (Zulassung der neuen Dosisstärke 30/12.5mg und 30/25mg)	
Gültig bis		29.08.2016	

01 Chlorhexamed Gel 1%, Gel
 GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 58026	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 10 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	01	001 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2019	

01 Chlorhexamed forte 0.2%, Lösung
 GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 58025	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	12.12.2013
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 2 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 7 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Packung/en	01	001 300 ml	D
		002 600 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2019	

01 Co-Lisinopril-Mepha 10/12.5, Tabletten**02 Co-Lisinopril-Mepha 20/12.5, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56856	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	16.12.2013
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.08.2019	

01 Conoxia, Inhalationsgas

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 59115	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	13.12.2013
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	512000 Tankfahrzeug als Fertigarzneimittel / 600 L E
		002	854000 Tankfahrzeug als Fertigarzneimittel / 1000 L E
		003	16750 stationäre Cryobehälter / 21 L E
		004	33500 stationäre Cryobehälter / 41L E
		005	37620 stationäre Cryobehälter / 46 L E
		006	37450 stationäre Cryobehälter / 44 L E
		007	38300 stationäre Cryobehälter / 46.6 L E
		008	17780 stationäre Cryobehälter / 21.6 L E
		009	440000 mobiler Tank / 600 L E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: stationärer Cryobehälter 21.6 L und mobiler Tank 600 L)	
Gültig bis		03.02.2019	

02 Creon 10'000, Kapseln

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 54047	Abgabekategorie: C	Index: 04.05.0.	11.12.2013
Zusammensetzung	02	pancreatis pulvis 150 mg corresp. amylasum 8000 U. Ph. Eur. lipasum 10000 U. Ph. Eur. proteasum 600 U. Ph. Eur., excipiens pro capsula.	
Anwendung		Enzym-Präparat	
Packung/en	02	001	50 Kapsel(n) C
		002	100 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2011 (Änderung Abgabekategorie von D zu C)	
Gültig bis		12.10.2016	

01 Diazepam Desitin 5 mg, Rectal Tube**02 Diazepam Desitin 10 mg, Rectal Tube**

Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 54467	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	diazepamum 5 mg, conserv.: E 210, E 211, alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 2.5 ml.	
	02	diazepamum 10 mg, conserv.: E 210, E 211, alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Behandlung von Krampfständen	
Packung/en	01	028	5 Stück Rectal Tuben à 5 mg B
	02	036	5 Stück Rectal Tuben à 10 mg B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2010 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		15.03.2019	

01 Dobutamin Liquid Fresenius, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 56897	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	13.12.2013
Zusammensetzung	01	dobutaminum 250 mg ut dobutamini hydrochloridum, natrii chloridum, antiox.: E 300 50 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Dekompensation bei akuter Herzinsuffizienz mit Bedarf einer inotropen Behandlung	
Packung/en	01	002	10 x 50 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.06.2019	

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

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

Zul.-Nr.: 61288	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	16.12.2013
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2010 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.12.2015	

01 Donepezil OrPha 5 mg, Schmelztabletten**02 Donepezil OrPha 10 mg, Schmelztabletten**

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

Zul.-Nr.: 62072	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	16.12.2013
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.01.2017	

01 Donepezil-Teva Medika 5 mg, Filmtabletten**02 Donepezil-Teva Medika 10 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62103	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.08.2016	

02 Doplin 100, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57017	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	02	metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.04.2019	

03 Duphalac, Sirup

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 32894	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.12	11.12.2013
Zusammensetzung	03	lactulosum 10.01 g, ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Laxans	
Packung/en	03	122 1 l	D
		123 12 x 500 ml	D
		200 200 ml	D
		500 500 ml	D
Bemerkung		Korrektur Packungscodes	
Gültig bis		24.07.2017	

01 Eliquis 2.5 mg, Filmtabletten**02 Eliquis 5 mg, Filmtabletten**

Bristol-Myers Squibb SA, Neuhofstrasse 6, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61549	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	apixabanum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	apixabanum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Postoperative Thromboseprophylaxe Prävention von Schlaganfall und systemischer Embolie	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) B
		003	60 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	56 Tablette(n) B
		007	168 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 Tabletten für 5 mg)	
Gültig bis		25.08.2016	

02 Elocom, Crème

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

Zul.-Nr.: 50111	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	10.12.2013
Zusammensetzung	02	mometasoni-17 furoas 1 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	02	034	30 g B
		036	50 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2011 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		14.03.2014	

01 Ephedrin Amino, Injektionslösung

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: 56510	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	ephedrini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypotonie; als Zusatzbehandlung bei Bronchospasmus	
Packung/en	01	001	10 x 1 ml B
		002	100 x 1 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.04.2019	

01 Ephedrin HCl Bichsel 5 mg/ml, Injektionslösung**02 Ephedrin HCl Bichsel 50 mg/ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56476	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	ephedrini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ephedrini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hypotonie; als Zusatzbehandlung bei Bronchospasmus	
Packung/en	01	001	10 x 5 ml Ampulle(n) B
		002	100 x 5 ml Ampulle(n) B
		003	10 x 10 ml Ampulle(n) B
		004	100 x 10 ml Ampulle(n) B
	02	005	10 x 1ml Ampulle(n) B
		006	100 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.08.2019	

01 Epiduo, Gel

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 58460	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	16.12.2013
Zusammensetzung	01	adapalenum 1 mg, benzoylis peroxidum 25 mg, propylenglycolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	001	30 g B
		002	30 g Mehrdosenbehältnis mit gasfreiem Pumpsystem B
		003	45 g B
		004	45 g Mehrdosenbehältnis mit gasfreiem Pumpsystem B
		005	60 g B
		006	60 g Mehrdosenbehältnis mit gasfreiem Pumpsystem B
		007	90 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: Mehrdosenbehältnisse mit gasfreiem Pumpsystem 30 g, 45 g, 60 g)	
Gültig bis		18.05.2019	

01 Euceta mit Kamille und Arnika, Gel

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 31593	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	aluminii acetatis tartratis solutio 50 mg, arnicae tinctura 10 mg, matricariae extractum liquidum 10 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, Hautschürfungen	
Packung/en	01	026	180 g D
		034	100 g D
		042	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.01.2019	

01 Euceta, Gel

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 13335	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	aluminii acetatis tartratis solutio 50 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, Hautschürfungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.01.2019	

01 Exforge HCT 5 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 02 Exforge HCT 10 mg/160 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 03 Exforge HCT 5 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten
 04 Exforge HCT 10 mg/160 mg/25 mg, Filmtabletten
 05 Exforge HCT 10 mg/320 mg/25 mg, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59407	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	17.12.2013
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	007	28 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	010	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 59407 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.09.2019	

01 Farmorubicin RD 10 mg, Präparat zur Injektion / Instillation
 03 Farmorubicin RD 50 mg, Präparat zur Injektion / Instillation
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 50359	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.12.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 10 mg, lactosum monohydricum, E 218 2 mg, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: epirubicini hydrochloridum 50 mg, lactosum monohydricum, E 218 10 mg, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	018	1 Durchstechflasche(n) und 1 Ampulle Solvens A
	03	034	2 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2019	

01 Fentanyl Sintetica 0.05 mg/1 ml, soluzione iniettabile

02 Fentanyl Sintetica 0.02 mg/1 ml, soluzione iniettabile

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 53987	Categoria di dispensazione: A Index: 01.01.3.		13.12.2013
Composizione	01	fentanylum 50 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	fentanylum 20 µg ut fentanyli citras, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione	Analgesico stupefacente		
Confezione/i	01	001 10 x 2 ml fiala/fiale	A
		002 10 x 10 ml fiala/fiale	A
	02	003 10 x 1 ml fiala/fiale	A
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.08.2012 (modification du nom de la préparation) Sottoposto alla legge federale sugli stupefacenti e sulle sostanze psicotrope		
Valevole fino al	16.01.2018		

01 Fentanyl Spirig HC 25 ug/h, Depotpflaster
 02 Fentanyl Spirig HC 50 ug/h, Depotpflaster
 03 Fentanyl Spirig HC 75 ug/h, Depotpflaster
 04 Fentanyl Spirig HC 100 ug/h, Depotpflaster
 05 Fentanyl Spirig HC 12 ug/h, Depotpflaster
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 59132	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	04.12.2013
Zusammensetzung	01	fentanylum 2.75 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 8.4 cm ² cum liberatione 25 µg/h.	
	02	fentanylum 5.5 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 16.8 cm ² cum liberatione 50 µg/h.	
	03	fentanylum 8.25 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 25.2 cm ² cum liberatione 75 µg/h.	
	04	fentanylum 11 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 33.6 cm ² cum liberatione 100 µg/h.	
	05	fentanylum 1.38 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad praeparationem pro 4.2 cm ² cum liberatione 12.5 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	013	5 Pflaster A
		014	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	02	015	5 Pflaster A
		016	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	03	017	5 Pflaster A
		018	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	04	019	5 Pflaster A
		020	10 Pflaster (Spitalpackung) A
	05	011	5 Pflaster A
		012	10 Pflaster (Spitalpackung) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		27.04.2019	

02 Fluconazol Redibag Baxter 200 mg, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58022	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	10.12.2013
Zusammensetzung	02	fluconazolum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	02	005	10 x 100 ml Infusionsbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2012 (Widerruf der Dosisstärken 100 mg und 400 mg)	
Gültig bis		11.11.2017	

01 Fluvastatin Sandoz Retard, Retardtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59364	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 80 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
		003 28 Tablette(n) Spitalpackung (single unit dose Blister)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.03.2019	

01 Fucidin H, Crème

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd., Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 54283	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	12.12.2013
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum 20 mg, hydrocortisoni acetat 10 mg, antiox.: E 320, conserv.: E 202, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Sekundär bakteriell infizierte, entzündliche Dermatosen leichten bis mittleren Grades	
Packung/en	01	016 15 g	B
		024 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2019	

01 Gem Voyage Reisedragées, Dragées

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 41920	Abgabekategorie: D	Index: 01.09.0.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	dimenhydrinatum 50 mg, coffeinum 50 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reisekrankheit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2010 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		04.11.2015	

01 Gemcitabin Actavis 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung**02 Gemcitabin Actavis 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung****03 Gemcitabin Actavis 2 g, Lyophilisat für Infusionslösung**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59200	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.12.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.06.2019	

01 Glandosane, Spray**02 Glandosane aromatisiert, Spray**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 38471	Abgabekategorie: C	Index: 12.99.0.	12.12.2013
Zusammensetzung	01	kalii chloridum 1.2 mg, natrii chloridum 844 µg, magnesii chloridum hexahydricum 52 µg, calcii chloridum dihydricum 146 µg, dikalii phosphas anhydricus 342 µg, carmellosum natricum 10 mg, sorbitolum 30 mg, conserv.: E 200, E 211, aqua q.s. ad solutionem et propellentia ad aerosolum pro 1 g.	
	02	kalii chloridum 1.2 mg, natrii chloridum 844 µg, magnesii chloridum hexahydricum 52 µg, calcii chloridum dihydricum 146 µg, dikalii phosphas anhydricus 342 µg, carmellosum natricum 10 mg, sorbitolum 30 mg, aromatica, conserv.: E 200, E 211, aqua q.s. ad solutionem et propellentia ad aerosolum pro 1 g.	
Anwendung		Speichelersatz	
Packung/en	01	015	50 ml C
	02	031	50 ml aromatisiert C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.04.2019	

- 01 Glucosum "Bichsel" 5 %, Infusionslösung
 02 Glucosum "Bichsel" 10 %, Infusionslösung
 03 Glucosum "Bichsel" 20 %, Infusionslösung
 04 Glucosum "Bichsel" 40 %, Infusionslösung
 05 Glucosum "Bichsel" 50 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 32920	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 840 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 100 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 1670 kJ.	
	03	glucosum anhydricum 200 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 3350 kJ.	
	04	glucosum anhydricum 400 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 6700 kJ.	
	05	glucosum anhydricum 500 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. ca. 8370 kJ.	
Anwendung		Glucose-Therapie	
Packung/en	01	012 500 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		063 1000 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		136 100 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		144 250 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		152 250 ml Beutel PVC	B
		160 500 ml Beutel PVC	B
		179 1000 ml Beutel PVC	B
		276 1000 ml Flasche(n) Glas	B
		314 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
		322 100 x 10 ml Ampulle(n)	B
		454 100 ml Beutel Cryovac	B
		463 250 ml Beutel Cryovac	B
		464 500 ml Beutel Cryovac	B
		465 1000 ml Beutel Cryovac	B
		466 50 ml Flasche(n) Polypropylenflasche	B
	02	020 500 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		071 1000 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		187 250 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		195 500 ml Beutel PVC	B
		209 1000 ml Beutel PVC	B
		217 100 ml Flasche(n) Polypropylen	B
		330 10 x 10 ml Ampulle(n)	B
		349 100 x 10 ml Ampulle(n)	B
	03	039 500 ml Beutel PVC	B
		098 1000 ml Beutel PVC	B
		225 100 ml Flasche(n) Polypropylen	B

	284	250 ml Flasche(n) Polypropylen	B
	292	500 ml Flasche(n) Polypropylen	B
	306	1000 ml Flasche(n) Polypropylen	B
	357	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	365	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
04	233	500 ml Flasche(n) Glas	B
	241	1000 ml Flasche(n) Glas	B
	373	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	381	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
05	055	500 ml Flasche(n) Glas	B
	128	1000 ml Flasche(n) Glas	B
	403	10 x 10 ml Ampulle(n)	B
	411	100 x 10 ml Ampulle(n)	B
	438	10 x 2 ml Ampulle(n)	B
	446	100 x 2 ml Ampulle(n)	B
	462	100 ml Flasche(n) Glas	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 50 ml Polypropylenflaschen)		
	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2011		
Gültig bis	17.08.2016		

01 Gonal-f PEN 300 U.I./0.5 ml, Injektionslösung
02 Gonal-f PEN 450 U.I./0.75 ml, Injektionslösung
03 Gonal-f PEN 900 U.I./1.5 ml, Injektionslösung
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 56689	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	follitropinum alfa 300 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antiox.: methioninum, conserv.: metacresolum 1.5 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	follitropinum alfa 450 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antiox.: methioninum, conserv.: metacresolum 2.25 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	03	follitropinum alfa 900 U.I., poloxamerum 188, natrii phosphates, saccharum, antiox.: methioninum, conserv.: metacresolum 4.5 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese		
Packung/en	01	007	1 Set 1 gebrauchsfertiger Pen + 8 Injektionsnadeln A
	02	008	1 Set 1 gebrauchsfertiger Pen + 12 Injektionsnadeln A
	03	009	1 Set 1 gebrauchsfertiger Pen + 20 Injektionsnadeln A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	19.04.2019		

01 Ibufen-L, Suppositorien

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12,
5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: 42124	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	23.12.2013
Zusammensetzung	01	ibuprofenum lysinum 500 mg corresp. ibuprofenum 292.6 mg, lidocaini hydrochloridum 30 mg, excipients pro supposito.	
Anwendung		Antiphlogisticum	
Packung/en	01	036	10 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.03.2019	

01 Imicilastin Hospira 500 mg/500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: 61010	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	19.12.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: imipenemum anhydricum 500 mg ut imipenemum monohydricum, cilastatinum 500 mg ut cilastatinum natricum, natrii hydrogenocarbonas, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2011 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.02.2016	

02 Indamid SR, Filmtabletten

SparMed AG, Innere Güterstrasse 2, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 58463	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	17.12.2013
Zusammensetzung	02	indapamidum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.05.2019	

01 Indapamid-Mepha 1.5 retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58014	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	10.12.2013
Zusammensetzung	01	indapamidum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertenseur	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Indapamid-Mepha, 1.5mg retard B
		002	90 Tablette(n) Indapamid-Mepha, 1.5mg retard B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.04.2019	

01 Indapamid-Mepha 1.5 retard, Depotabs

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58014	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	17.12.2013
Zusammensetzung	01	indapamidum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertenseur	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.12.2013 Änderung Präparatenamen, per 17. Juni 2014 neu auf Indapamid-Mepha 1.5 retard, Depotabs Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt per 17. Juni 2014	
Gültig bis		28.04.2019	

01 Indapamid-Mepha 1.5 retard, Depotab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62976	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	16.12.2013
Zusammensetzung	01	indapamidum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung			
Gültig bis		14.10.2018	

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

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62281	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.12.2013
Zusammensetzung	01	axitinibum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	axitinibum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	axitinibum 3 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	axitinibum 7 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Nierenzellkarzinom	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
		002	56 Tablette(n) A
	02	003	28 Tablette(n) A
		004	56 Tablette(n) A
	03	005	28 Tablette(n) A
		006	56 Tablette(n) A
	04	007	28 Tablette(n) A
		008	56 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2012 (Zulassung der neuen Dosierungsstärken 3 mg und 7 mg)	
Gültig bis		09.04.2017	

01 Iscador A 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador A 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador A 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador A 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador A 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56830	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (abietis) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (abietis) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (abietis) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (abietis) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (abietis) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulstkrankheiten	
Packung/en	01	001 7 Ampulle(n)	A
		016 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
	02	003 7 Ampulle(n)	A
		017 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
	03	005 7 Ampulle(n)	A
		018 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
	04	007 7 Ampulle(n)	A
	05	009 7 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2013 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: Zusatzbehandlung bei malignen Tumoren)	
Gültig bis		09.05.2017	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56829** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 06.12.2013

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

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

Anwendung

Zusatzbehandlung bei malignen und benignen Geschwulstkrankheiten

Packung/en	01	002	7 Ampulle(n)	A
	02	004	7 Ampulle(n)	A
	03	006	7 Ampulle(n)	A
		106	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		155	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
	04	008	7 Ampulle(n)	A
		108	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		156	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
	05	010	7 Ampulle(n)	A
		110	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		157	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
	06	012	7 Ampulle(n)	A
		112	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	07	014	7 Ampulle(n)	A
	23	020	7 Ampulle(n)	A
		120	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		158	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
	24	022	7 Ampulle(n)	A
		122	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		159	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
	25	024	7 Ampulle(n)	A
		124	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		160	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
	26	026	7 Ampulle(n)	A
		126	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	27	028	7 Ampulle(n)	A
	33	030	7 Ampulle(n)	A
		161	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
	34	032	7 Ampulle(n)	A
		162	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
	35	034	7 Ampulle(n)	A
		163	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
	36	036	7 Ampulle(n)	A
	37	038	7 Ampulle(n)	A
	43	040	7 Ampulle(n)	A
		164	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
	44	042	7 Ampulle(n)	A
		142	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A

	165	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
45	044	7 Ampulle(n)	A
	144	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	166	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
46	046	7 Ampulle(n)	A
	146	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
47	048	7 Ampulle(n)	A
60	050	7 Ampulle(n)	A
	150	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
61	052	7 Ampulle(n)	A
	152	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
62	054	7 Ampulle(n)	A
	154	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2012 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: als Zusatzbehandlung bei malignen Tumoren)	
Gültig bis		09.05.2017	

- 01 Iscador P 0,0001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador P 0,001 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador P 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador P 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador P 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 06 Iscador P 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 07 Iscador P 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 23 Iscador P c Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 24 Iscador P c Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 25 Iscador P c Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 26 Iscador P c Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 27 Iscador P c Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56831	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.0005 mg ex viscum album (pini) recens 0.0001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.005 mg ex viscum album (pini) recens 0.001 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	23	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (pini) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	24	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (pini) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	25	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (pini) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	26	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (pini) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	27	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (pini) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulstkrankheiten	

Packung/en	01	002	7 Ampulle(n)	A
	02	004	7 Ampulle(n)	A
		104	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	03	006	7 Ampulle(n)	A
		106	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		149	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
04	008	7 Ampulle(n)	A	
	108	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A	
	150	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A	
05	010	7 Ampulle(n)	A	
	110	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A	
	151	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A	
06	012	7 Ampulle(n)	A	
	112	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A	
07	014	7 Ampulle(n)	A	
	114	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A	
23	040	7 Ampulle(n)	A	
	152	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A	
24	042	7 Ampulle(n)	A	
	142	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A	
	153	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A	
25	044	7 Ampulle(n)	A	
	144	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A	
	154	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A	
26	046	7 Ampulle(n)	A	
	146	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A	
27	048	7 Ampulle(n)	A	
	148	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2012 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: Zusatzbehandlung bei malignen Tumoren)			
Gültig bis	09.05.2017			

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: **56833** Abgabekategorie: **A** Index: 20.02.0. 06.12.2013

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

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

Anwendung

Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulstkrankheiten

Packung/en	01	002	7 Ampulle(n)	A
	02	004	7 Ampulle(n)	A
	03	006	7 Ampulle(n)	A
		106	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		155	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
	04	008	7 Ampulle(n)	A
		108	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		156	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
	05	010	7 Ampulle(n)	A
		110	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		157	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
	06	012	7 Ampulle(n)	A
		112	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	07	014	7 Ampulle(n)	A
	23	020	7 Ampulle(n)	A
		158	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
	24	022	7 Ampulle(n)	A
		122	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		159	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
	25	024	7 Ampulle(n)	A
		124	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
		160	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
	26	026	7 Ampulle(n)	A
	27	028	7 Ampulle(n)	A
	33	030	7 Ampulle(n)	A
		161	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
	34	032	7 Ampulle(n)	A
		162	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
	35	034	7 Ampulle(n)	A
		163	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
	36	036	7 Ampulle(n)	A
	37	038	7 Ampulle(n)	A
	43	040	7 Ampulle(n)	A
		164	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
	44	042	7 Ampulle(n)	A
		165	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
	45	044	7 Ampulle(n)	A
		144	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A

	166	2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
	46 046	7 Ampulle(n)	A
	47 048	7 Ampulle(n)	A
	60 050	7 Ampulle(n)	A
	150	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	61 052	7 Ampulle(n)	A
	152	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
	62 054	7 Ampulle(n)	A
	154	50 Ampulle(n) Klinikpackung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2012 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: Begleitbehandlung bei malignen Tumoren)	
Gültig bis		09.05.2017	

01 Iscador U c Hg 0,01 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 02 Iscador U c Hg 0,1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 03 Iscador U c Hg 1 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 04 Iscador U c Hg 10 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 05 Iscador U c Hg 20 mg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
 Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 56832	Abgabekategorie: A	Index: 20.02.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.05 mg ex viscum album (ulmi) recens 0.01 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	extractum aquosum liquidum fermentatum 0.5 mg ex viscum album (ulmi) recens 0.1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	extractum aquosum liquidum fermentatum 5 mg ex viscum album (ulmi) recens 1 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	extractum aquosum liquidum fermentatum 50 mg ex viscum album (ulmi) recens 10 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	extractum aquosum liquidum fermentatum 100 mg ex viscum album (ulmi) recens 20 mg, natrii chloridum, hydrargyri sulfas (0.01 ug pro 100 g herba recente), aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zusatzbehandlung bei benignen und malignen Geschwulsterkrankungen	
Packung/en	01	001 7 Ampulle(n)	A
		016 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung 0; diverse Konzentrationen	A
	02	003 7 Ampulle(n)	A
		017 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung I; diverse Konzentrationen	A
	03	005 7 Ampulle(n)	A
		018 2 x 7 Ampulle(n) Serienpackung II; diverse Konzentrationen	A
	04	007 7 Ampulle(n)	A
	05	009 7 Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2013 (Änderung Anwendungsgebiet, früher: Als Zusatzbehandlung bei malignen Tumoren)	
Gültig bis		09.05.2017	

01 Kaloba, Lösung

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 60060	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	23.12.2013
Zusammensetzung	01	pelargonii sidoides radicis extractum ethanolicum liquidum 800 mg, DER: 1:8-10, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Anwendung		Akute Bronchitis	
Packung/en	01	001	50 ml D
		002	100 ml D
		003	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2019	

01 Ketesse, Injektionslösung

A. Menarini AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 56059	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	18.12.2013
Zusammensetzung	01	dexketoprofenum 50 mg ut dexketoprofenum trometamolium, ethanolium, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Analgetikum/Antirheumatikum	
Packung/en	01	002	5 Ampulle(n) B
		004	20 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.05.2019	

01 Lamisil, Spray-Puder

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61445	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	03.12.2013
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg corresp. terbinafinum 8.8 mg, excipiens ad suspensionem pro 1 g. suspensio 15 g et propellentia 59.2 g pro vase 74.2 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		31.01.2017	

01 Levofloxacin Sandoz 250, Filmtabletten**02 Levofloxacin Sandoz 500, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59085	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	18.12.2013
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 5 Tablette(n)	A
		004 7 Tablette(n)	A
		006 10 Tablette(n)	A
	02	008 5 Tablette(n)	A
		010 7 Tablette(n)	A
		012 10 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.06.2019	

02 M Classic Spitzwegerich Halspastillen

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

Zul.-Nr.: 30426	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	06.12.2013
Zusammensetzung	02	liquiritiae extractum siccum 33.5 mg, acidum glycyrrhizicum 3.3 mg, plantaginis extractum siccum 5.5 mg, acidum ascorbicum 2.8 mg, aromatica, conserv.: E 202, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	02	030 160 g	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2010	
Gültig bis		25.05.2019	

01 Magnesiocard 10 Grapefruit, Granulat zum Trinken**02 Magnesiocard 10 Orange, Granulat zum Trinken**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 53210	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	16.12.2013
Zusammensetzung	01	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 2.46 g corresp. magnesium 10 mmol, natrii cyclamas, saccharinum, aromatica, excipients ad granulatum pro charta 4 g.	
	02	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 2.46 g corresp. magnesium 10 mmol, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natrium, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 4 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	015 20 Beutel	B
		023 50 Beutel	B
	02	031 20 Beutel	B
		058 50 Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.08.2019	

01 Magnesiocard 2,5, Filmtabletten

Swissmedic Bern, Hallerstrasse 7, 3000 Bern 9

Zul.-Nr.: 45730	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	18.12.2013
Zusammensetzung	01	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 615 mg corresp. magnesium 2.5 mmol, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	01	069	50 Tablette(n) B
		077	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2008 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2019	

02 Magnesiocard 5 Orange, Granulat zum Trinken**03 Magnesiocard 5 Citron, Granulat zum Trinken**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 45726	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.1.	18.12.2013
Zusammensetzung	02	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 1.23 g corresp. magnesium 121.5 mg, saccharinum natricum, aromatica, antiox.: excipiens ad granulatum pro charta 5 g.	
	03	magnesii aspartatis hydrochloridum trihydricum 1.23 g corresp. magnesium 121.5 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad granulatum, pro charta 5 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	02	118	20 Beutel B
		126	50 Beutel B
	03	131	20 Beutel B
		133	50 Beutel B
		135	500 Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2019	

01 Menamig, Filmtabletten

Pro Farma AG, Lindenstrasse 12, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 56264	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	13.12.2013
Zusammensetzung	01	frovatriptanum 2.5 mg ut frovatriptani succinas monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	2 Tablette(n) B
		003	6 Tablette(n) B
		005	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.06.2019	

01 Methylphenidat Sandoz 18, Retardtabletten
02 Methylphenidat Sandoz 36, Retardtabletten
03 Methylphenidat Sandoz 54, Retardtabletten
04 Methylphenidat Sandoz 27, Retardtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62228	Abgabekategorie: A	Index: 01.10.2.	10.12.2013
Zusammensetzung	01	methylphenidati hydrochloridum 18 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	02	methylphenidati hydrochloridum 36 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	03	methylphenidati hydrochloridum 54 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
	04	methylphenidati hydrochloridum 27 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zentralnervöses Stimulans	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		004 60 (2x30) Tablette(n)	A
	02	002 30 Tablette(n)	A
		005 60 (2x30) Tablette(n)	A
	03	003 30 Tablette(n)	A
		006 60 (2x30) Tablette(n)	A
	04	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 (2x30) Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Zulassung der neuen Dosisstärke 27 mg) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		08.08.2017	

01 Midarine, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 21782	Abgabekategorie: B	Index: 01.13.0.	12.12.2013
Zusammensetzung	01	suxamethonii chloridum dihydricum 50 mg corresp. suxamethonii chloridum anhydricum 45.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	017 100 x 2 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.02.2019	

01 Minirin Melt 60 µg, Sublingualtabletten
02 Minirin Melt 120 µg, Sublingualtabletten
03 Minirin Melt 240 µg, Sublingualtabletten
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57151	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	desmopressinum 60 µg, excipients pro compresso.	
	02	desmopressinum 120 µg, excipients pro compresso.	
	03	desmopressinum 240 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diabetes insipidus centralis, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysectomie; Enuresis nocturna	
Packung/en	01	004 30 Tablette(n) Sublingualtabletten	B
		006 100 Tablette(n) Sublingualtabletten	B
	02	010 30 Tablette(n) Sublingualtabletten	B
		012 100 Tablette(n) Sublingualtabletten	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2010 57151 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.06.2016	

01 Mivacron, Injektionslösung
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52290	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	mivacurium 2 mg ut mivacurii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Muskelrelaxans	
Packung/en	01	015 5 x 5 ml	A
		023 5 x 10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2019	

03 Mucofor 150 mg, capsules
04 Mucofor 300 mg, capsules
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 48589	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	12.12.2013
Composition	03	erdosteinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	04	erdosteinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	04	022 20 capsule(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.03.2009 (prolongation de l'autorisation) 48589 03 Dosage autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		03.03.2019	

01 Mucofor, granulé pour sirop

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

N° d'AMM: 48587	Catégorie de remise: B	Index: 03.02.0.	12.12.2013
Composition	01	erdosteinum 175 mg, saccharum, saccharinum natricum, aspartamum, aromatica, conserv.: E 211, excipients ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.03.2009 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		03.03.2019	

01 Mucostop 600mg, Brausetabletten mit Limone-Aroma**02 Mucostop 200mg, Brausetabletten mit Limone-Aroma**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54907	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	19.12.2013
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	052 10 Tablette(n)	D
	02	001 30 (3x10) Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012	
Gültig bis		28.04.2014	

03 Myambutol 100 mg, comprimés filmés**04 Myambutol 400 mg, comprimés filmés**

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

N° d'AMM: 33153	Catégorie de remise: B	Index: 08.02.1.	10.12.2013
Composition	03	ethambutoli hydrochloridum 100 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	04	ethambutoli hydrochloridum 400 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Tuberculeux	
Conditionnements	03	001 100 comprimé(s) en blister	B
		024 100 comprimé(s) en flacon	B
	04	025 100 comprimé(s) en flacon	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.06.2013 (ajout d'un conditionnement, nouveau: Blister)	
Valable jusqu'au		07.03.2016	

01 Myocholine-Glenwood 10 mg, comprimés**02 Myocholine-Glenwood 25 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: 40087	Catégorie de remise: B	Index: 01.14.0.	05.12.2013
Composition	01	bethanecholi chloridum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	bethanecholi chloridum 25 mg, excipients pro compresso.	
Indication		atonie de la vessie	
Conditionnements	01	060	50 comprimé(s) B
	02	079	50 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.03.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.03.2019	

01 Nalbuphin OrPha, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 56989	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.1.	04.12.2013
Zusammensetzung	01	nalbuphini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, acidum citricum anhydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Mittelschwere bis schwere Schmerzen	
Packung/en	01	002	10 x 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2019	

01 Natrium chloratum Bichsel 0,9 %, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 29800	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g corresp. natrium 154 mmol et chloridum 154 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Elektrolyttherapie	
Packung/en	01	014	250 ml PP-Flaschen B
		022	500 ml PP-Flaschen B
		030	1000 ml PP-Flaschen B
		049	2000 ml Cryovac-Beutel B
		057	100 ml PP-Flaschen B
		065	50 ml Vial B
		073	3000 ml Cryovac-Beutel B
		081	4000 ml in 5000 ml PVC-Beutel B
		103	4500 ml in 5000 ml PVC-Beutel B
		111	10 x 2 ml Ampullen B
		138	100 x 2 ml Ampullen B
		146	10 x 5 ml Ampullen B
		154	100 x 5 ml Ampullen B
		162	10 x 1 ml Ampullen B
		170	100 x 10 ml Ampullen B
		189	100 ml in 150 ml PP-Flaschen B
		197	250 ml Cryovac-Beutel B
		200	500 ml Cryovac-Beutel B
		219	1000 ml Cryovac-Beutel B
		227	250 ml PVC-Beutel B
		235	500 ml PVC-Beutel B
		243	1000 ml PVC-Beutel B
		251	2000 ml PVC-Beutel B
		278	3000 ml PVC-Beutel B
		286	50 ml in 100 ml Cryovac-Beutel B
		294	100 ml Cryovac-Beutel B
		308	20 ml Vial B
		309	20 ml in 50 ml PP-Flaschen B
		310	50 ml PP-Flaschen B
		311	5000 ml Cryovac-Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 5000 ml Cryovac-Beutel) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2013	
Gültig bis		20.11.2017	

01 Nieren- und Blasendragées S

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 54024	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	13.12.2013
Zusammensetzung	01	uvae ursi extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-30 mg, betulae extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis serotinae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	010	20 Dragée(s) D
		011	60 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.07.2013 (Korrektur Arbutingehalt)	
Gültig bis		19.02.2019	

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

Hospira Schweiz GmbH, 6304 Zug

Zul.-Nr.: 60497	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	19.12.2013
Zusammensetzung	02	filgrastimum ADNr 300 µg corresp. filgrastimum ADNr, polysorbatum 80, sorbitolum, natrii acetat anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	filgrastimum ADNr 480 µg, filgrastimum ADNr corresp. polysorbatum 80, sorbitolum, natrii acetat anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.02.2016	

01 Numeta Neo, Infusionslösung zur totalen parenteralen Ernährung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **61336** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 18.12.2013

Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung 50 %: glucosum anhydricum 40 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 80 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung 5.9% mit Elektrolyten: alaninum 746 mg, argininum 782 mg, acidum asparticum 560 mg, cysteinum 176 mg, acidum glutamicum 933 mg, glycinum 373 mg, histidinum 354 mg, isoleucinum 624 mg, leucinum 933 mg, lysinum anhydricum 1.03 g ut lysinum monohydricum, methioninum 224 mg, ornithinum 232 mg ut ornithini hydrochloridum, phenylalaninum 392 mg, prolinum 280 mg, serinum 373 mg, taurinum 56 mg, threoninum 346 mg, tryptophanum 187 mg, tyrosinum 72 mg, valinum 709 mg, kalii acetat 613 mg, calcii chloridum dihydricum 552 mg, magnesi acetat tetrahydricus 269 mg, natrii glycerophosphas 984 mg, acidum l-malicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 160 ml.</p> <p>III): olivae oleum et sojae oleum 7.5 g, phosphatidum ovi depuratum, glycerolum, natrii oleas, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 60 ml.</p> <p>I) et II) corresp.: nitrogenia 5.9 g/l, aminoacida 39 g/l, glucosum 167 g/l, natrium 27 mmol/l, kalium 26 mmol/l, magnesium 5.2 mmol/l, calcium 15.7 mmol/l, phosphas 13.4 mmol/l, acetat 37 mmol/l, l-malas 13 mmol/l, chloridum 39 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml. Corresp. 830 kJ pro 1 l.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: nitrogenia 4.7 g/l, aminoacida 31 g/l, glucosum 133 g/l, materia crassa 25 g/l, natrium 22 mmol/l, kalium 21 mmol/l, magnesium 4.2 mmol/l, calcium 12.5 mmol/l, phosphas 12.6 mmol/l, acetat 29 mmol/l, l-malas 11 mmol/l, chloridum 31 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml. Corresp. 910 kJ pro 1 l.</p>
Anwendung		Parenterale Ernährung
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis		27.10.2016

01 octaplasLG, Lösung zur Infusion

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 602	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 9-14 g, natrii citras dihydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, glycinum, aqua q.s. ad suspensionem pro 200 ml.	
Anwendung		komplexe Störungen des Hämostase-Systems ohne Möglichkeit einer differenzierten Therapie, wie z.B. Verbrauchskoagulopathie (DIC)	
Packung/en	01	002 200 ml Beutel Blutgruppe A	B
		003 200 ml Beutel Blutgruppe B	B
		004 200 ml Beutel Blutgruppe AB	B
		005 200 ml Beutel Blutgruppe O	B
		006 10x200 ml Beutel Blutgruppe A	B
		007 10x200 ml Beutel Blutgruppe B	B
		008 10x200 ml Beutel Blutgruppe AB	B
		009 10x200 ml Beutel Blutgruppe O	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.04.2019	

01 Olanzapin-Mepha 5 oro, Schmelztabletten**02 Olanzapin-Mepha 7.5 oro, Schmelztabletten****03 Olanzapin-Mepha 10 oro, Schmelztabletten****04 Olanzapin-Mepha 15 oro, Schmelztabletten****05 Olanzapin-Mepha 20 oro, Schmelztabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59333	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	olanzapinum 5 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	olanzapinum 7.5 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 10 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 15 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
	05	olanzapinum 20 mg, arom.: aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		011 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		013 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		014 98 Tablette(n)	B
	05	009 28 Tablette(n)	B
		015 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 98 Tabletten für die Dosierungsstärken 5/7.5/10/15/20)	
		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012	
Gültig bis		26.11.2014	

- 01 Olanzapin-Mepha 2.5, Tabletten
 02 Olanzapin-Mepha 5, Tabletten
 03 Olanzapin-Mepha 7.5, Tabletten
 04 Olanzapin-Mepha 10, Tabletten
 05 Olanzapin-Mepha 15, Tabletten
 06 Olanzapin-Mepha 20, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59332	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso.	
	05	olanzapinum 15 mg, excipients pro compresso.	
	06	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		013	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		014	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		015	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
	05	009	28 Tablette(n) B
		017	98 Tablette(n) B
	06	011	28 Tablette(n) B
		018	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 98 Tabletten der Dosierungsstärken 2.5/7.5/10/15/20) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012	
Gültig bis		26.11.2014	

01 Optava Unit Dose, Augentropfen

Allergan AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 62363	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	02.12.2013
Zusammensetzung	01	carmellosum natricum 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränen	
Packung/en	01	001	5 x 0.4 ml Einzeldose(n) D
		002	30 x 0.4 ml Einzeldose(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.12.2011 (Streichung Packungsgrösse 90 x 0,4 ml)	
Gültig bis		19.12.2016	

01 Optiderm Lotion, Lotion

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 56914	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	12.12.2013
Zusammensetzung	01	polidocanola 30 mg, ureum 50 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener, juckender Haut sowie zur unterstützenden Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	01	007	200 g D
		009	500 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.09.2019	

02 Optiray 240, Injektionslösung**04 Optiray 300, Injektionslösung****05 Optiray 350, Injektionslösung****06 Optiray 320, Injektionslösung**

Mallinckrodt Schweiz AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 49999	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	18.12.2013
Zusammensetzung	02	ioversolum 508.8 mg corresp. iodum 240 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ioversolum 636 mg corresp. iodum 300 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	ioversolum 742 mg corresp. iodum 350 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	ioversolum 678 mg corresp. iodum 320 mg, natrii calcii edetas, trometamoli hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	04	283	1 x 20 ml Vial B
		291	25 x 20 ml Vials B
		305	1 x 50 ml Vial B
		313	25 x 50 ml Vials B
		356	1 x 100 ml Vial B
		364	10 x 100 ml Vials B
		372	1 x 200 ml Vial B
		380	10 x 200 ml Vials B
		526	5 x 500 ml Vials B
		690	10 x 50 ml Fertigspritzen Manual PFS B
		704	10 x 50 ml Fertigspritzen Highpressure PFS B
		712	10 x 100 ml Fertigspritzen Highpressure PFS B
		720	10 x 125 ml Fertigspritzen Highpressure PFS B
		836	1 x 50 ml Fertigspritzen Manual PFS B
		844	1 x 50 ml Fertigspritzen Highpressure PFS B
		852	1 x 75 ml Fertigspritzen Highpressure PFS B
		860	10 x 75 ml Fertigspritzen Highpressure PFS B
		879	1 x 100 ml Fertigspritzen Highpressure PFS B

	887	1 x 125 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
05	399	1 x 20 ml Vial	B
	402	25 x 20 ml Vials	B
	410	1 x 50 ml Vial	B
	429	25 x 50 ml Vials	B
	453	1 x 100 ml Vial	B
	461	10 x 10 ml Vials	B
	488	1 x 200 ml Vial	B
	496	10 x 200 ml Vials	B
	674	5 x 500 ml Vials	B
	771	10 x 50 ml Fertigspritzen Manual PFS	B
	798	10 x 50 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
	801	10 x 100 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
	828	10 x 125 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
	895	1 x 50 ml Fertigspritzen Manual PFS	B
	909	1 x 50 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
	917	1 x 75 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
	925	10 x 75 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
	933	1 x 100 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
	941	1 x 125 ml Fertigspritzen Highpressure PFS	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 49999 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 49999 06 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	28.04.2015		

01 Paracetamol Sintetica 500 mg/50 ml, poche pour perfusion**02 Paracetamol Sintetica 1 g/100 ml, poche pour perfusion**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 58716	Categoria di dispensazione: B Index: 01.01.1.		04.12.2013
Composizione	01	paracetamolium 500 mg, propylenglycolum, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	paracetamolium 1 g, propylenglycolum, natrii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, acidum citricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Confezione/i	01	001 20 x 50 ml sacca	B
		003 1 x 50 ml sacca	B
		004 10 x 50 ml sacca	B
	02	002 20 x 100 ml sacca	B
		005 1 x 100 ml sacca	B
		006 10 x 100 ml sacca	B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 12.05.2010 (prolongation de l'autorisation)		
Valevole fino al	23.04.2019		

01 Parodontosan-N, Mundwasser

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 52194	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	11.12.2013
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 9.14 mg, myrrhae tinctura 34.73 mg, menthae piperitae aetheroleum 13.71 mg, salviae aetheroleum 9.14 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. Ethanolum 68 % V/V.	
Anwendung		Mund- und Rachendesinfiziens	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		31.12.2017	

01 Perindopril Sandoz 2 mg, Tabletten**02 Perindopril Sandoz 4 mg, Tabletten****03 Perindopril Sandoz 8 mg, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58333	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	10.12.2013
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg corresp. perindoprilum 1.67 mg, excipiens pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.34 mg, excipiens pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.68 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Perindopril Sandoz 2mg B
		002	90 Tablette(n) Perindopril Sandoz 2mg B
	02	004	30 Tablette(n) Perindopril Sandoz 4mg B
		005	90 Tablette(n) Perindopril Sandoz 4mg B
	03	006	30 Tablette(n) Perindopril Sandoz 8mg B
		007	90 Tablette(n) Perindopril Sandoz 8mg B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.05.2019	

01 Pharmacieplus Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Hagggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59383	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.01.2019	

02 Pharmaton Kiddi, Kautabletten

Pharmaton SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 56373	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.02.51	16.12.2013
Composizione	02	vitamina: retinoli palmitas 715 U.I., betacarotenum 514 µg, cholecalciferolum 150 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetatas 5.22 mg corresp. int-rac-alfa-tocopherolum 3.5 mg, thiamini nitras 500 µg, riboflavinum 550 µg, pyridoxini hydrochloridum 550 µg, cyanocobalaminum 0.6 µg, nicotinamidum 6 mg, acidum folicum 50 µg, biotinum 15 µg, acidum ascorbicum 22 mg, mineralia: cuprum 300 µg, calcium 65 mg, ferrum 2.5 mg, zincum 2.5 mg, magnesium 12.5 mg, alia: lysini hydrochloridum 50 mg, sorbitolum, glucosum monohydricum, arom.: aspartamum, vanillinum et excipients pro compresso, alia.	
Indicazione		Preparazione a base di vitamine e sali minerali	
Confezione/i	02	033	30 compressa/compresse D
		034	60 compressa/compresse D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.10.2011 (proroga dell'omologazione) glucosum monohydricum: ottenuto da granoturco modificato con tecnologia genetica sorbitolum: ottenuto da granoturco modificato con tecnologia genetica	
Valevole fino al		04.05.2019	

01 Pinus Pygenol, compresse

Parroco Erborista Künzle SA, 6576 Gambarogno

N° d'AMM: 49969	Categoria di dispensazione: D	Index: 02.08.1.	05.12.2013
Composizione	01	pini pinastris corticis extractum ethanolicum siccum 20.95 mg corresp. procyanidina oligomera 12.5-15 mg, DER: 800-1025:1, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		In caso di stasi venose	
Confezione/i	01	015	40 compressa/compresse D
		023	120 compressa/compresse D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 30.04.2012 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		14.12.2018	

01 Pirom, balsamo

Solmer SA Castagnola, Via San Giorgio 9a, 6900 Lugano

N° d'AMM: 36038	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.10.4.	11.12.2013
Composizione	01	dextrocamphora 80 mg, levomentholum 235 mg, methylis salicylas 93 mg, cinnamomi aetheroleum 30 mg, eucalypti aetheroleum 5 mg, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Frizioni in caso di dolori reumatici	
Confezione/i	01	012	20 ml D
		039	50 ml D
		047	250 ml D
		055	30 g Tubetto D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.02.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		15.02.2019	

01 Pirom, olio

Solmer SA Castagnola, Via San Giorgio 9a, 6900 Lugano

N° d'AMM: 38662	Categoria di dispensazione: D Index: 07.10.4.		11.12.2013
Composizione	01	dextrocamphora 80 mg, levomentholum 235 mg, methylis salicylas 93 mg, eucalypti aetheroleum 140 mg, gaultheriae aetheroleum 250 mg, limonis aetheroleum 70 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Indicazione		Frizioni in caso di dolori reumatici	
Confezione/i	01	012 18 ml	D
		023 10 ml	D
		058 30 ml	D
		074 250 ml	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 11.02.2009 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		15.02.2019	

01 ProHance 0.5 mmol/ml, soluzione iniettabile (flacone)

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

N° d'AMM: 52273	Categoria di dispensazione: B Index: 14.02.0.		11.12.2013
Composizione	01	gadoteridolum 279.3 mg corrisp. 0.5 mmol, calteridolum calcicum, trometamolium, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la TMR diagnostica del SNC	
Confezione/i	01	013 5 x 5 ml flacone/flaconi	B
		021 10 x 5 ml flacone/flaconi	B
		048 20 x 5 ml flacone/flaconi	B
		056 5 x 10 ml flacone/flaconi	B
		064 10 x 10 ml flacone/flaconi	B
		072 20 x 10 ml flacone/flaconi	B
		080 5 x 15 ml flacone/flaconi	B
		099 10 x 15 ml flacone/flaconi	B
		102 20 x 15 ml flacone/flaconi	B
		110 5 x 20 ml flacone/flaconi	B
		129 10 x 20 ml flacone/flaconi	B
		137 20 x 20 ml flacone/flaconi	B
		145 1 x 5 ml flacone/flaconi	B
		181 1 x 10 ml flacone/flaconi	B
		226 1 x 15 ml flacone/flaconi	B
		250 1 x 20 ml flacone/flaconi	B
		285 1 x 50 ml flacone/flaconi	B
		293 10 x 50 ml flacone/flaconi	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 27.10.2010 (modifica del nome del preparato, precedentemente: Prohance, soluzione iniettabile)	
		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 25.08.2010 (modifica del nome del preparato, precedentemente: Prohance, soluzione iniettabile)	
Valevole fino al		22.12.2014	

01 ProHance 0.5 mmol/ml, soluzione iniettabile (siringa di iniezione preriempita)

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

N° d'AMM: 52599	Categoria di dispensazione: B	Index: 14.02.0.	11.12.2013
Composizione	01	gadoteridolum 279.3 mg corresp. 0.5 mmol, calteridolum calcicum, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Mezzo di contrasto per la TMR diagnostica del SNC	
Confezione/i	01	040	1 x 10 ml siringa preriempita B
		059	5 x 10 ml siringa preriempita B
		075	1 x 15 ml siringa preriempita B
		083	5 x 15 ml siringa preriempita B
		105	1 x 17 ml siringa preriempita B
		113	5 x 17 ml siringa preriempita B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 27.10.2010 (modifica del nome del preparato, precedentemente: Prohance, soluzione iniettabile)	
Valevole fino al		02.11.2015	

01 Rhinallergy, comprimés homéopathiques

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

N° d'AMM: 56709	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.12.2013
Composition	01	allium cepa C5, ambrosia artemisiaefolia C5, euphrasia officinalis C5, histamini dihydrochloridum C9, schoenocaulon officinale C5, solidago virgaurea C5 ana partes 0.5 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Rhume des foins	
Conditionnements	01	002	60 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.03.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.06.2014	

01 Rhinathiol, gel oral en sachets

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

N° d'AMM: 54286	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	05.12.2013
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 219, excipients ad gelatum 10 ml pro charta.	
Indication		Expectorant	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		03.11.2014	

01 Scheriproct, Salbe

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 24137	Abgabekategorie: B	Index: 02.09.2.	17.12.2013
Zusammensetzung	01	prednisoloni-21 hexanoas 1.9 mg, cinchocaini hydrochloridum 5 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hämorrhoiden, oberflächliche Analfissuren, Proktitis	
Packung/en	01	031	10 g B
		058	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2019	

01 Scheriproct, Suppositorien

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 24138	Abgabekategorie: B	Index: 02.09.2.	17.12.2013
Zusammensetzung	01	prednisoloni-21 hexanoas 1.3 mg, cinchocaini hydrochloridum 1 mg, excipiens pro suppositoio.	
Anwendung		Hämorrhoiden, Analfissuren, Proktitis	
Packung/en	01	054	12 Suppositorien B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2019	

01 Selutrio 10, Peritonealdialyselösung**02 Selutrio 40, Peritonealdialyselösung**

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

Zul.-Nr.: **55915** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 11.12.2013

Zusammensetzung	01	<p>A): glucosum anhydricum 31 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 0.33 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 62 ml.</p> <p>B): glucosum anhydricum 51.5 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 0.55 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 103 ml.</p> <p>C): natrii chloridum 10.5 g, natrii lactas 9.25 g, calcii chloridum dihydricum 0.531 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.106 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1960 ml.</p> <p>A) et B): natrium 133 mmol/l, calcium 1.79 mmol/l, magnesium 0.26 mmol/l, chloridum 95.4 mmol/l, l-lactas 41 mmol/l, glucosum 85 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 2022 ml.</p> <p>B) et C): natrium 132 mmol/l, calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.25 mmol/l, chloridum 95.2 mmol/l, l-lactas 40 mmol/l, glucosum 139 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 2063 ml.</p> <p>A) et B) et C): natrium 131 mmol/l, calcium 1.7 mmol/l, magnesium 0.24 mmol/l, chloridum 95.2 mmol/l, l-lactas 39 mmol/l, glucosum 215 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 2125 ml.</p>
	02	<p>A): glucosum anhydricum 31 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 0.33 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 62 ml.</p> <p>B): glucosum anhydricum 51.5 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 0.55 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 103 ml.</p> <p>C): natrii chloridum 10.5 g, natrii lactas 9.25 g, calcii chloridum dihydricum 0.409 g, magnesii chloridum hexahydricum 0.106 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1960 ml.</p> <p>A) et C): natrium 133 mmol/l, calcium 1.38 mmol/l, magnesium 0.26 mmol/l, chloridum 95.4 mmol/l, l-lactas 41 mmol/l, glucosum 85 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 2022 ml.</p> <p>B) et C): natrium 132 mmol/l, calcium 1.35 mmol/l, magnesium 0.25 mmol/l, chloridum 95.2 mmol/l, l-lactas 40 mmol/l, glucosum 139 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 2063 ml.</p> <p>A) et B) et C): natrium 131 mmol/l, calcium 1.31 mmol/l, magnesium 0.24 mmol/l, chloridum 95.2 mmol/l, l-lactas 39 mmol/l, glucosum 215 mmol/l, in solutione recenter reconstituta 2125 ml.</p>
Anwendung		Peritonealdialyse

Packung/en	01	017	2000 ml	B
		018	2500 ml	B
		019	5000 ml	B
	02	020	2000 ml	B
		021	2500 ml	B
		022	5000 ml	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2011 (Änderung Präparatename, früher: Gambrosol trio, Peritonealdialyse- lösung)			
Gültig bis	31.05.2017			

01 Septonsil, homöopathisch-spagyrische Globuli

Ebi-Pharm AG, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: 55993	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	06.12.2013	
Zusammensetzung	01	aconitum napellus spag. Peka D4 12 %, ailanthus altissima D4 12 %, argenti nitras D4 12 %, atropa belladonna spag. Peka D4 12 %, barii carbonas D8 12 %, echinacea spag. Peka TM 16 %, lachesis mutus D8 12 %, phytolacca americana D4 12 %, excipiens ad globulos.		
Anwendung	Bei Rachenentzündung			
Packung/en	01	002	10 g	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2009			
Gültig bis	14.07.2019			

01 Sidroga Prostatatee, geschnittene Kräuter

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 56341	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	20.12.2013	
Zusammensetzung	01	urticae radix 90 %, menthae piperitae folium 4 %, zingiberis rhizoma 3 %, caryophylli flos 1.5 %, cinnamomi cortex 1.5 %, pro charta 2.3 g.		
Anwendung	Zur Linderung bei Prostatabeschwerden			
Packung/en	01	002	20 x 2,3 g	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011			
Gültig bis	18.03.2019			

01 Similasan Simicalc, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jölen

Zul.-Nr.: 58520	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	11.12.2013	
Zusammensetzung	01	calcium carbonicum hahnemanni D10, calcii fluoridum D15, calcii hydrogenophosphas dihydricus D15 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Bei Knochen- und Zahnbeschwerden			
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis	07.06.2019			

01 Similasan Simifer, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58653	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	11.12.2013
Zusammensetzung	01	chinini arsenis D12, ferrum metallicum D8, ferrum phosphoricum D15 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Schwäche- und Schwindelzuständen	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2009	
Gültig bis		07.06.2019	

01 Similasan Simimag, Tabletten

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 58522	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	11.12.2013
Zusammensetzung	01	magnesii subcarbonas D12, magnesii chloridum hexahydricum D12, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D15 ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Nervosität und Neigung zu Krämpfen	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2009	
Gültig bis		07.06.2019	

01 Simponi 50 mg, Injektionslösung in Fertigspritze**02 Simponi 100 mg, Injektionslösung in Fertigspritze**

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

Zul.-Nr.: 61263	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	golimumabum 50 mg, sorbitolum, polysorbatum 80, histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	golimumabum 100 mg, sorbitolum, polysorbatum 80, histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	001 1 Spritze(n)	B
		002 3 Spritze(n)	B
	02	003 1 Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2013 (Neue Indikation: Colitis ulcerosa) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		28.09.2015	

01 Simponi 50 mg, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor**02 Simponi 100 mg, Injektionslösung in vorgefülltem Injektor**

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

Zul.-Nr.: 61318	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	golimumabum 50 mg, sorbitolum, polysorbatum 80, histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	golimumabum 100 mg, sorbitolum, polysorbatum 80, histidinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis, Psoriasis Arthritis, Ankylosierende Spondylitis, Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
		002	3 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
	02	003	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2013 (Neue Indikation: Colitis ulcerosa) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		28.09.2015	

01 Simvastatin-Mepha 10, Lactab**02 Simvastatin-Mepha 20, Lactab****03 Simvastatin-Mepha 40, Lactab****04 Simvastatin-Mepha 80, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56410	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	simvastatinum 10 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	04	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
	03	009	30 Tablette(n) B
		011	100 Tablette(n) B
	04	013	30 Tablette(n) B
		015	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.06.2019	

01 Soluprick SQ 3-Bäumemischung (Alnus glutinosa, Betula verrucosa, Corylus avellana), Lösung
 ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58579	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa, betula verrucosa, corylus avellana) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ 6-Gräsermischung, Lösung
 ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58571	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Avena elatior) et pollinis allergeni extractum (Dactylis glomerata) et pollinis allergeni extractum (Festuca pratensis) et pollinis allergeni extractum (Lolium perenne) et pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) et pollinis allergeni extractum (Poa pratensis) corresp. 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Alnus glutinosa, Lösung
 ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58575	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (alnus glutinosa) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

02 Soluprick SQ Apis mellifera 10 ug/ml, Lösung
03 Soluprick SQ Apis mellifera 100 ug/ml, Lösung
04 Soluprick SQ Apis mellifera 300 ug/ml, Lösung
 ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58585	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	12.12.2013
Zusammensetzung	02	apis melliferae venenum 10 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	apis melliferae venenum 100 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	apis melliferae venenum 300 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	02	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
	03	004	1 Flasche(n) zu 2 ml A
	04	006	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Artemisia vulgaris, Lösung
 ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58572	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (artemisia vulgaris) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Betula verrucosa, Lösung
 ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58577	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (betula verrucosa) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Canis familiaris, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58583	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	canis pilorum allergeni extractum 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Corylus avellana, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58578	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Corylus avellana) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Dermatophagoides farinae, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58580	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (Dermatophagoides farinae) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Dermatophagoides pteronyssinus, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58581	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	acari allergeni extractum (Dermatophagoides pteronyssinus) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Equus caballus, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58584	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	12.12.2013
Zusammensetzung	01	equi squamarum allergeni extractum 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Felis domesticus, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58582	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	cati pilorum allergeni extractum 10 U. (Katze: Fell/Haare/Wolle / Haut), natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Parietaria officinalis, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58573	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Parietaria officinalis) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Phleum pratense, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58566	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Phleum pratense) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001 1 Flasche(n) zu 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ Secale cereale, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58568	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	pollinis allergeni extractum (Secale cereale) 10 U., natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml, U = Histamin Equivalent Prick.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

02 Soluprick SQ Vespula spp. 10 ug/ml, Lösung**03 Soluprick SQ Vespula spp. 100 ug/ml, Lösung****04 Soluprick SQ Vespula spp. 300 ug/ml, Lösung**

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58586	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	12.12.2013
Zusammensetzung	02	vespulae spp. venenum 10 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	vespulae spp. venenum 100 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	vespulae spp. venenum 300 µg, natrii chloridum, albuminum seri humani, glycerolum, conserv.: phenolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	02	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
	03	003	1 Flasche(n) zu 2 ml A
	04	005	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ negative Kontrolle, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58588	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	12.12.2013
Zusammensetzung	01	natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Soluprick SQ positive Kontrolle, Lösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 58587	Abgabekategorie: A	Index: 14.03.0.	12.12.2013
Zusammensetzung	01	histamini dihydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, phenolum, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diagnose von Allergien des Soforttyps	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2019	

01 Sotalol-Mepha 80, Tabletten**02 Sotalol-Mepha 160, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54553	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	03.12.2013
Zusammensetzung	01	sotaloli hydrochloridum 80 mg, excipiens pro compresso.	
	02	sotaloli hydrochloridum 160 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	013	30 Tablette(n) B
		021	100 Tablette(n) B
	02	048	30 Tablette(n) B
		056	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.03.2019	

02 Sportusal sine Heparino, Spray

Permamed AG, Dorneckstrasse 80, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 50751	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	30.12.2013
Zusammensetzung	02	hydroxyethylis salicylas 90 mg, dimethylis sulfoxidum 45 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 18 mg, levomentholum 27 mg, camphora racemica 5.4 mg, dexpanthenolum 9 mg, aromatica, rosmarini aetheroleum, lavandulae aetheroleum, cumarinum, pentadecalactone, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	02	020	50 ml Pumpdosierspray D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2012 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung; neu racemischer Campher).	
Gültig bis		12.12.2017	

01 Strath Nieren-Blasen-Tropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8032 Zürich

Zul.-Nr.: 30042	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	taraxaci radices cum herba extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, ratio: 0.75:1, uvae ursi extractum aquosum liquidum 0.35 ml, ratio: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Schmerzen im Bereich der Blase	
Packung/en	01	034	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.11.2018	

02 Sumatriptan Actavis 50 mg, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58742	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	06.12.2013
Zusammensetzung	02	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	02	001	6 Tablette(n) B
		002	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.04.2019	

01 Swidro Ringelblumensalbe, Salbe

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 56940	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	20.12.2013
Zusammensetzung	01	calendulae herbae recentis extractum propylenglycolicum/ethanolicum liquidum 250 mg, ratio: 1:2.3, calendulae floris recentis extractum isopropylicum/myristicum/ethanolicum oleosum liquidum 50 mg, ratio: 1:4, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2009	
Gültig bis		19.04.2019	

01 Swidro Rusco Salben-Gel, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 56943	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	23.12.2013
Zusammensetzung	01	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogenina 0.5 mg, ratio: 1:1.5-2.5, heparinum natri- cum 250 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	002 100 g	D
		004 200 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.04.2019	

01 Teicoplanin-Teva 200 mg, Lyophilisat und Lösungsmittel**02 Teicoplanin-Teva 400 mg, Lyophilisat und Lösungsmittel**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58808	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	06.12.2013
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 200 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: teicoplaninum 400 mg, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 3 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Erneute Zulassung und Verlängerung) (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.04.2019	

01 Torasem-Mepha 200, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58769	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	torasemidum 200 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.05.2019	

01 Vibrocil, Dosierspray

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50421	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.2.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	015	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

01 Vibrocil, Spray

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50010	Abgabekategorie: C	Index: 12.02.2.	05.12.2013
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 0.25 mg, phenylephrinum 2.5 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Schnupfen	
Packung/en	01	015	10 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2018	

01 Vicks Medinait, sirop

Procter & Gamble Switzerland SARL, PO Box 999, route de Saint-Georges 47, 1213 Petit-Lancy

N° d'AMM: 41799	Catégorie de remise: C	Index: 01.01.2.	12.12.2013
Composition	01	dextromethorphanum hydrobromidum 50 mg, doxylamini hydrogensuccinas 25 mg, ephedrini sulfas 26.7 mg, paracetamolium 2 g, aromatica, color.: E 104, E 132, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 100 ml corresp. ethanolium 15 % V/V.	
Indication		Rhume et refroidissements	
Conditionnements	01	013	180 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.03.2009 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.03.2019	

02 Zavedos Solution 10 mg, Injektionslösung**03 Zavedos Solution 20 mg, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54670	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.12.2013
Zusammensetzung	02	idarubicini hydrochloridum 10 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	idarubicini hydrochloridum 20 mg, glycerolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	060	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
	03	079	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.07.2019	

01 Zürcher Bahnhof Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Haggenstrasse 45, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59382	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	11.12.2013
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.03.2019	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Alamycin Spray ad us.vet.

Arovet AG, Moosmattstrasse 36, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 56331	Abgabekategorie: A	Index:	04.12.2013
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 29.7 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, propylenglycolum, color.: E 131, excipients ad solutionem pro 1 ml, propellentia ad aerosolum pro vase 140 ml.	
Anwendung		Moderhinke und lokale Infektionen bei Rind, Schaf und Schwein	
Packung/en	01	002	140 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.05.2019	

01 Baytril 0.5% ad us.vet., Lösung**02 Baytril 2.5% ad us.vet., Lösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 49682	Abgabekategorie: A	Index:	19.12.2013
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	enrofloxacinum 25 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Ferkel	
Packung/en	01	018	100 ml A
	02	026	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.05.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.05.2019	

01 Domosedan ad us.vet., Injektionslösung

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 47542	Abgabekategorie: A	Index:	19.12.2013
Zusammensetzung	01	detomidini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum und Analgetikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	014	5 ml Durchstechflasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2019	

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

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 59022	Abgabekategorie: B	Index:	12.12.2013
Zusammensetzung	01	progesteronum 1.38 g, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Brunstsynchronisation in einer Gruppe von Tieren. Synchronisation von Spender- und Empfängertieren für den Embryotransfer bei Rindern	
Packung/en	01	001	10 Stück B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.05.2019	

01 Gleptosil ad us.vet., Injektionslösung

Arovet AG, Moosmattstrasse 36, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 54758	Abgabekategorie: B	Index:	04.12.2013
Zusammensetzung	01	ferrum 200 mg ut gleptoferronum, natrii chloridum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Eisenpräparat für Ferkel	
Packung/en	01	014	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.06.2019	

01 Onsior ad us.vet., Injektionslösung für Hunde und Katzen

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 58755	Abgabekategorie: B	Index:	19.12.2013
Zusammensetzung	01	robenacoxibum 20 mg, macrogolum 400, ethanolum anhydricum, poloxamerum 188, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001	20 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.07.2019	

01 Rifin 10% ad us.vet., Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 58748	Abgabekategorie: B	Index:	03.12.2013
Zusammensetzung	01	ketoprofenum 100 mg, argininum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antipyretikum, Analgetikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	001	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2009 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2019	

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 01.12.2013 übernimmt die Firma **Interdelta S.A., Givisiez** folgende/s Arzneimittel der Firma **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Münchenbuchsee**:

A compter du 01.12.2013, l'entreprise **Interdelta S.A., Givisiez** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Münchenbuchsee**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
38141	Granu Fink Prosta, capsules
51154	Abtei Fenchelhönig, Sirop

Per 01.12.2013 übernimmt die Firma **Zoetis Schweiz GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pfizer AG, Zürich**:

A compter du 01.12.2013, l'entreprise **Zoetis Schweiz GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pfizer AG, Zürich**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
30922	Cobiotic N ad us.vet., Injektionssuspension
35159	Vetaraxoid ad us.vet., Tabletten
36023	Orbenin Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren
38473	Banminth ad us.vet., Paste
40063	Dinolytic ad us.vet., Injektionslösung
40069	Linco-Spectin Premix ad us.vet., Arzneimittelvornischung
40070	Linco-Spectin ad us.vet., Injektionslösung
40560	Strongid-P ad us.vet., Paste
40678	Depo-Medrol ad us.vet., Injektionssuspension
40805	Banminth "Katze" ad us.vet., Paste
42046	Depo-Promone ad us.vet., Injektionssuspension
42131	Valbazen ad us.vet., Suspension
43504	Valbazen Bolus ad us.vet.
45176	Clamoxyl ad us.vet., ölige Injektionssuspension
46389	Clamoxyl ad us.vet., Tabletten
46943	Synulox ad us.vet., Tabletten
47098	Peracef ad us.vet., ölige Mastitissuspension
47257	Equitac ad us.vet., Paste
48136	Aurofac 100 Granular ad us.vet., Arzneimittelvornischung
48412	Dermaflon ad us.vet., Crème
48413	Dermaflon ad us.vet., Lösung
51237	Antirobe ad us.vet., Kapseln

51318	Excenel ad us.vet., Injektionspräparat
52284	EAZI-breed CIDR G / B ad us.vet., Intravaginalpessar
52331	Orbenin Extra Dry Cow ad us.vet., Suspension in Injektoren
52626	Synulox Tropfen ad us.vet.
52768	Duphacycline L.A. ad us.vet., Injektionslösung
52769	Duphamox L.A. ad us.vet., Injektionslösung
53122	Advocid ad us.vet., Injektionslösung
53487	Cestex ad us.vet., Filmtabletten
54122	Synulox Suspension ad us.vet., Injektionssuspension
54235	Dicural ad us.vet., Manteltabletten
54334	Lincocin Neo intramammär ad us.vet., Lösung
54374	Rimadyl ad us.vet., Tabletten
54375	Rimadyl ad us.vet., Injektionslösung
54754	Synulox-LC plus ad us.vet., Suspension in Injektoren
54769	Banminth Plus ad us.vet., Filmtabletten
54903	Cydectin 0.5% pour-on ad us.vet., Lösung
55028	Synulox 500 mg Bolus ad us.vet., Filmtabletten
55162	Equest Orales Gel ad us.vet.
55397	Stronghold ad us.vet., Lösung
55657	Cydectin 0.1% orale Lösung für Schafe ad us.vet.
55977	Excenel RTU ad us.vet., Injektionssuspension
56229	Rimadyl ad us.vet., Kautabletten
56745	Orbeseal ad us.vet., Suspension in Injektoren
57173	Draxxin 10% ad us.vet., Injektionslösung
57281	Rimadyl Rind Injektionslösung, ad us.vet.
57641	Naxcel 100mg Schwein ad us.vet., Injektionssuspension
58030	Cerenia ad us. vet., Tabletten
58031	Cerenia ad us. vet., Injektionslösung
58068	Convenia ad us.vet., Injektionspräparat
58455	Slentrol ad us.vet., Lösung zum Eingeben
59022	Eazi-Breed CIDR 1380 ad us.vet., Intravaginalspange für Rinder
59786	Trocoxil ad us. vet., Kautabletten
60072	Naxcel 200 mg Rind ad us.vet., Injektionssuspension
60121	Palladia ad us.vet., Filmtabletten
60446	Cydectin 2% LA für Schafe ad us.vet., Injektionslösung
60465	Equest Pramox orales Gel ad us.vet.
60572	Cydectin 10% LA für Rinder ad us.vet., Injektionslösung
61891	Truleva RTU ad us. vet., Injektionssuspension
62071	Cydectin Triclamox Rind, pour-on-Lösung, ad us. vet.
62194	Eliminall Spot on Katze ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung
62195	Eliminall Spot on Hund ad us. vet., Lösung zur äusserlichen Anwendung
62289	Cydectin Triclamox Schaf, orale Lösung, ad us. vet.
62377	Meflosyl ad us.vet., Injektionslösung
62475	Colfen 300mg/ml ad us. vet., Injektionslösung

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

Per 02.12.2013 ändert die Firma **Sucampo AG** ihr Firmendomizil von Baarerstrasse 14, 6300 Zug nach **Baarerstrasse 22, 6300 Zug**.

A compter du 02.12.2013, l'entreprise **Sucampo AG** actuellement sise Baarerstrasse 14, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Baarerstrasse 22, 6300 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
59275	Amitiza, Weichkapseln

Widerruf der Zulassung

Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

Zeichenerklärung

1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb

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

2 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes

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

3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle

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

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

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Axanum, Kapseln AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	62119	B	06.03.2.	26.11.2013
4	01	Bad Heilbrunner Blasentee, geschnittene Kräuter Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen	56864	E	05.02.0.	21.11.2013
4	01	Bad Heilbrunner Erkältungstee, geschnittene Kräuter Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen	56679	E	03.99.0.	21.11.2013
4	01	Bad Heilbrunner Husten- und Bronchial- tee, geschnittene Kräuter Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen	56680	E	03.02.0.	21.11.2013
4	01	Bad Heilbrunner Magen- und Darmtee, geschnittene Kräuter Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen	56681	E	04.04.0.	21.11.2013
1	02	Ceftazidime Orpha 500 mg, poudre pour solution injectable Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates	58791	A	08.01.3.	10.12.2013
1	03	Ceftazidime Orpha 1 g, poudre pour solution injectable ou pour perfusion Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates	58791	A	08.01.3.	10.12.2013
1	04	Ceftazidime Orpha 2 g, poudre pour solution pour perfusion Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates	58791	A	08.01.3.	10.12.2013

1	05	Ceftazidime Orpha 3 g, poudre pour solution pour perfusion Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates	58791	A	08.01.3. 10.12.2013
1	01	Flumazenil B. Braun 0.5 mg / 5 ml, Injektionslösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	61627	B	15.01.0. 19.11.2013
1	02	Flumazenil B. Braun 1 mg / 10 ml, Injektionslösung B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach	61627	B	15.01.0. 19.11.2013
1	01	Gelparin, Hydrogel Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	51713	D	02.08.2. 31.12.2013
1	01	Helvelutamin, Filmtabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	58819	B	07.16.2. 01.03.2014
1	02	Kardégic 300 mg, poudre en sachets Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	52790	B	06.03.2. 26.11.2013
1	03	Kardégic 100 mg, poudre en sachets Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	52790	B	06.03.2. 26.11.2013
1	01	Ketosteril, Filmtabletten Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	42048	B	07.01.4. 14.11.2013
1	01	Loperamid-Teva, Kapseln Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	56697	B/C	04.09.0. 17.12.2013
4	01	Loramyc 50 mg, comprimé gingival muco-adhésif R.D. Pharma Doelker et Rutz, 4, chemin de Vignechamps, 1222 Vézenaz	59227	B	08.06.0. 10.12.2013
1	01	Losartan-Mepha 50 mg, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59256	B	02.07.1. 01.07.2014
1	02	Losartan-Mepha 12.5 mg, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59256	B	02.07.1. 01.07.2014

1	03	Losartan-Mepha 100 mg, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59256	B	02.07.1.	01.07.2014
1	01	Lovenox 20 mg/0,2 mL, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	54684	B	06.03.3.	18.12.2013
1	02	Lovenox 40 mg/0,4 mL, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	54684	B	06.03.3.	18.12.2013
1	03	Lovenox 60 mg/0,6 mL, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	54684	B	06.03.3.	18.12.2013
1	04	Lovenox 80 mg/0,8 mL, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	54684	B	06.03.3.	18.12.2013
1	05	Lovenox 100 mg/mL, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	54684	B	06.03.3.	18.12.2013
1	01	Makaphyt, Hustentropfen Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	23209	D	03.02.0.	21.11.2013
1	01	Omeprazol Winthrop 10mg, microgranules en capsule Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	57280	B	04.99.0.	20.12.2013
1	02	Omeprazol Winthrop 20mg, microgranules en capsule Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	57280	B	04.99.0.	20.12.2013
4	01	Pantoprazol Byk i.v., Lyophilisat Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	60457	B	04.99.0.	03.12.2013
4	01	Pantoprazol Byk 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	60458	B	04.99.0.	03.12.2013
4	02	Pantoprazol Byk 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	60458	B	04.99.0.	03.12.2013

4	01	Phytocon Spitzwegerich-Sirup mit Honig Phytocon GmbH, Oberdorf 11, 9043 Trogen	56702	E	03.02.0.	21.11.2013
4	01	Pilka, Tropfen NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch	52296	D	03.02.0.	21.11.2013
1	01	Plasma Volume Redibag, Infusionslösung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	58616	B	06.01.2.	06.12.2013
1	01	Remifentanil Orion 1 mg, Lyophilisat Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	60725	A	01.01.3.	03.12.2013
1	02	Remifentanil Orion 2 mg, Lyophilisat Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	60725	A	01.01.3.	03.12.2013
1	03	Remifentanil Orion 5 mg, Lyophilisat Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug	60725	A	01.01.3.	03.12.2013
1	01	Ropinirol-Mepha 0.25, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59367	B	01.08.0.	01.01.2014
1	02	Ropinirol-Mepha 0.5, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59367	B	01.08.0.	01.01.2014
1	03	Ropinirol-Mepha 1, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59367	B	01.08.0.	01.01.2014
1	04	Ropinirol-Mepha 2, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59367	B	01.08.0.	01.01.2014
1	05	Ropinirol-Mepha 5, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59367	B	01.08.0.	01.01.2014
4	03	Sonata 5 mg, Kapseln MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	54835	B	01.03.1.	06.12.2013
4	04	Sonata 10 mg, Kapseln MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	54835	B	01.03.1.	06.12.2013

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Numeta Neo, Infusionslösung zur totalen parenteralen Ernährung Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil	61336	B	07.01.2.	25.10.2013
----	--	--------------	----------	----------	------------

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	Anastrozol-Mepha, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59144	B	07.16.2.	20.04.2014
01	Citalopram Adico 20 mg, Filmtabletten Semo Trading Ltd, Im Rosenrain 6, 4123 Allschwil	56713	B	01.06.0.	13.05.2014
02	Citalopram Adico 40 mg, Filmtabletten Semo Trading Ltd, Im Rosenrain 6, 4123 Allschwil	56713	B	01.06.0.	13.05.2014
01	Feminac 35, Dragées Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	56722	B	09.02.1.	26.05.2014
01	Perindopril Servier 4 mg, comprimés Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	59283	B	02.07.1.	04.05.2014
02	Perindopril Servier 8 mg, comprimés Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny	59283	B	02.07.1.	04.05.2014
01	Valtix-Mepha 40, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59107	B	02.07.1.	26.04.2014
02	Valtix-Mepha 80, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59107	B	02.07.1.	26.04.2014
04	Valtix-Mepha 160, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59107	B	02.07.1.	26.04.2014

**Berichtigung
Rectification**

**Swissmedic Journal Nr. 11/2013, November 2013, Seite 966
Journal Swissmedic No 11/2013, novembre 2013, page 966**

Hinweis auf eine Sicherheitsmassnahme für die Blutzuckermessgeräte Accu-Chek Aviva Combo und Accu-Chek Performa Combo der Firma Roche Diagnostics GmbH

Im Swissmedic Journal 11/2013 ist der Name der Firma im Absatz 3 falsch publiziert:
Der Name lautet: Roche Diagnostics

Dans l'édition 11/2013 du Journal Swissmedic, le nom de l'entreprise au paragraphe trois est erroné:
Le nom est: Roche Diagnostics