

Swissmedic Journal 08/2018

17. Jahrgang
17^e année
ISSN 2234-9456

***Amtliches Publikationsorgan
der Swissmedic, Schweizerisches
Heilmittelinstitut, Bern***

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle
www.swissmedic.ch/journal

Redaktion und Administration:
Swissmedic, Abteilung Kommunikation, Hallerstrasse 7, Postfach, 3012 Bern
Tel. +41 58 462 02 11

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

Seite

Arzneimittel Statistik

Neuzulassung	716
Revision und Änderung der Zulassung	725
Änderung der Zulassungsinhaberin	798
Widerruf der Zulassung	800
Erlöschen der Zulassung	803

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

- 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
Miscellanées	
Nouvelle autorisation	716
Révision et modification de l'autorisation	725
Modification du titulaire d'AMM	798
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	800
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	803

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

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 Amoxicillin Spirig HC 100 mg/4 ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

02 Amoxicillin Spirig HC 200 mg/4 ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

03 Amoxicillin Spirig HC 400 mg/4 ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66700	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	02.08.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 100 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum, saccharinum natricum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	001 100 ml	A
Bemerkung		66700 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 66700 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.08.2023	

01 Atosiban KLASA 6.75 mg/ 0.9 ml, Injektionslösung

02 Atosiban KLASA 37.5 mg/ 5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Pharma Consulting Marion Senn AG, Altshoferstrasse 7, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: 66996	Abgabekategorie: B	Index: 09.01.2.	17.08.2018
Zusammensetzung	01	atosibanum 6.75 mg ut atosibanum acetat, mannitolium, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.9 ml.	
	02	atosibanum 37.5 mg ut atosibanum acetat, mannitolium, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 5.0 ml.	
Anwendung		Tokolyse	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
	02	002 1 Durchstechflasche(n)	B
Gültig bis		16.08.2023	

01 Bacillus firmus D4, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59151	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	09.08.2018
Zusammensetzung	01	bacillus firmus e volumine cellulae D4, natrii chloridum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Applikationsart s.c und i.m.	
Gültig bis		08.08.2023	

01 Carbo Betulae comp., Kapseln

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 66945	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	carbo betulae HAB 232 mg, antimonit D2 HAB 27 mg, chamomilla recutita e radice ethanol. decoctum TM 11 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		06.08.2023	

01 Conium maculatum 5%, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59742	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	22.08.2018
Zusammensetzung	01	conium maculatum TM 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle tieferen Konzentrationen.	
Gültig bis		21.08.2023	

01 Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Mylan 200 mg/245 mg, Filmtabletten

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 67010	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	08.08.2018
Zusammensetzung	01	emtricitabinum 200 mg, tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofovirum disoproxilum maleas, color.: E 133, excipiens pro compresso.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		07.08.2023	

01 Erlotinib Sandoz 25 mg, Filmtabletten
02 Erlotinib Sandoz 100 mg, Filmtabletten
03 Erlotinib Sandoz 150 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 67012	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	09.08.2018
Zusammensetzung	01	erlotinibum 25 mg ut erlotinibi hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	erlotinibum 100 mg ut erlotinibi hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	erlotinibum 150 mg ut erlotinibi hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
	03	003	30 Tablette(n) A
Gültig bis		08.08.2023	

01 Fludarabin Accord 25 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- /Infusionslösung
 Accord Healthcare AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 66750	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.08.2018
Zusammensetzung	01	fludarabini phosphas 50 mg, mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		14.08.2023	

01 Fluorouracil Accord 250 mg/5 ml, Injektions-/Infusionslösung
02 Fluorouracil Accord 500 mg/10 ml, Injektions-/Infusionslösung
03 Fluorouracil Accord 1000 mg/20 ml, Injektions-/Infusionslösung
04 Fluorouracil Accord 2500 mg/50 ml, Injektions-/Infusionslösung
05 Fluorouracil Accord 5000 mg/100 ml, Injektions-/Infusionslösung
 Accord Healthcare AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 66825	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.08.2018
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 250 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	fluorouracilum 500 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	fluorouracilum 1000 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	fluorouracilum 2500 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	05	fluorouracilum 5000 mg, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
	05	005	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		14.08.2023	

01 Gadograf 604,72 mg corresp. 1 mmol/ml, Injektionslösung

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 67182	Abgabekategorie: B	Index: 14.02.0.	02.08.2018
Zusammensetzung	01	gadobutrolum 604.72 mg corresp. 1 mmol, calcobutrolum, trometamol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nierengängiges paramagnetisches Kontrastmittel für die Resonanztomographie (MRT)	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.08.2023	

01 Gemcitabin Accord 200 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**02 Gemcitabin Accord 1000 mg/10 ml, Infusionskonzentrat****03 Gemcitabin Accord 1500 mg/15 ml, Infusionskonzentrat****04 Gemcitabin Accord 2000 mg/20 ml, Infusionskonzentrat**

Accord Healthcare AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 66735	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.08.2018
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, macrogolum 300, propylenglycolum, ethanolum anhydricum 0.88 g ad solutionem pro 2 ml.	
	02	gemcitabinum 1000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, macrogolum 300, propylenglycolum, ethanolum anhydricum 4.40 g ad solutionem pro 10 ml.	
	03	gemcitabinum 1500 mg ut gemcitabini hydrochloridum, macrogolum 300, propylenglycolum, ethanolum anhydricum 6.60 g ad solutionem pro 15 ml.	
	04	gemcitabinum 2000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, macrogolum 300, propylenglycolum, ethanolum anhydricum 8.80 g ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
	04	004	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		19.08.2023	

01 Lapislazuli spagyrische Urtinktur nach Lüthi, Lösung

Aurora Pharma AG, Lagerstrasse 11, 8910 Affoltern am Albis

Zul.-Nr.: 66386	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	08.08.2018
Zusammensetzung	01	TM spag. Lüthi: lapislazuli TM spag. Lüthi ad solutionem pro, corresp. ethanolum 24-31 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		07.08.2023	

01 Ovaleap 300 IU/0.5 ml , Injektionslösung
02 Ovaleap 450 IU/0.75 ml , Injektionslösung
03 Ovaleap 900 IU/1.5 ml , Injektionslösung
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66255	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	follitropinum alfa 300 U.I., natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolium, polysorbatum 20, antiox.: methioninum 250 µg, conserv.: alcohol benzylicus 5 mg, benzalkonii chloridum 10 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	follitropinum alfa 450 U.I., natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolium, polysorbatum 20, antiox.: methioninum 375 µg, conserv.: alcohol benzylicus 7.5 mg, benzalkonii chloridum 15 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	03	follitropinum alfa 900 U.I., natrii dihydrogenophosphas dihydricus, mannitolium, polysorbatum 20, antiox.: methioninum 750 µg, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, benzalkonii chloridum 30 µg, aqua ad iniectabilia 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	001	1 Set (1 Patrone mit Lösung zur Injektion s.c. und 10 Injektionsnadeln) A
	02	002	1 Set (1 Patrone mit Lösung zur Injektion s.c. und 10 Injektionsnadeln) A
	03	003	1 Set (1 Patrone mit Lösung zur Injektion s.c. und 20 Injektionsnadeln) A
Gültig bis		27.08.2023	

01 Penicillium chrysogenum D5, Tropfen
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59361	Abgabekategorie: C/D	Index: 20.01.0.	17.08.2018
Zusammensetzung	01	penicillium notatum e volumine cellulae D5, ad solutionem.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie C für Potenz D5, Abgabekategorie D für Potenzen ab D6	
Gültig bis		16.08.2023	

01 Penicillium glabrum, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59359	Abgabekategorie: C/D	Index: 20.01.0.	17.08.2018
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum e volumine cellulae D4, trituration 330 mg pro capsula.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie C bis einschliesslich Potenz D5, Abgabekategorie D für Potenzen ab D6.	
Gültig bis		16.08.2023	

01 Penicillium glabrum D5, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59340	Abgabekategorie: C/D	Index: 20.01.0.	17.08.2018
Zusammensetzung	01	penicillium glabrum e volumine cellulae D5, ad solutionem.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie C bis einschliesslich Potenz D5, Abgabekategorie D für Potenzen ab D6.	
Gültig bis		16.08.2023	

01 Piperacillin/Tazobactam Mylan 2 g/0.25 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Piperacillin/Tazobactam Mylan 4 g/0.5 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 66647	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	21.08.2018
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 Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		20.08.2023	

- 01 Pramipexol Spirig HC 0.125 mg, Tabletten
 02 Pramipexol Spirig HC 0.25 mg, Tabletten
 03 Pramipexol Spirig HC 0.5 mg, Tabletten
 04 Pramipexol Spirig HC 1 mg, Tabletten
 05 Pramipexol Spirig HC 1.5 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66744	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	16.08.2018
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipients pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.250 mg corresp. pramipexolum 0.18 mg, excipients pro compresso.	
	03	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.5 mg corresp. pramipexolum 0.35 mg, excipients pro compresso.	
	04	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1 mg corresp. pramipexolum 0.7 mg, excipients pro compresso.	
	05	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 1.5 mg corresp. pramipexolum 1.1 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, symptomatische Behandlung des idiopathischen Restless Legs Syndroms (RLS)	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	03	004 100 Tablette(n)	B
	04	005 100 Tablette(n)	B
	05	006 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		15.08.2023	

01 Rauwolfia serpentina, ethanol. Decoctum D3, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59738	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	21.08.2018
Zusammensetzung	01	rauwolfiae serpentinae radix ethanol. decoctum D3 1 g, ad solutionem, corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Potenzen.	
Gültig bis		20.08.2023	

01 Rubin, spagyrische Urtinktur nach Lüthi, Lösung

Aurora Pharma AG, Lagerstrasse 11, 8910 Affoltern am Albis

Zul.-Nr.: 66389	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	08.08.2018
Zusammensetzung	01	rubin TM spag.Lüthi ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 24-31 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		07.08.2023	

01 Smaragd spagyrische Urtinktur nach Lüthi, Lösung

Aurora Pharma AG, Lagerstrasse 11, 8910 Affoltern am Albis

Zul.-Nr.: 66391	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	08.08.2018
Zusammensetzung	01	smaragd TM spag. Lüthi ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 24-31 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis		07.08.2023	

01 Tenofovirdisoproxil Mylan 245 mg, Filmtabletten

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 67014	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	24.08.2018
Zusammensetzung	01	tenofovirum disoproxilum 245 mg ut tenofovirum disoproxilum maleas, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion, Hepatitis B	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		23.08.2023	

01 Vardenafil Sandoz 5 mg, Filmtabletten**02 Vardenafil Sandoz 10 mg, Filmtabletten****03 Vardenafil Sandoz 20 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66534	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	Filmtablette: vardenafilum 5 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipients pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: vardenafilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipients pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: vardenafilum 20 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	4 mg B
		002	12 mg B
	02	003	4 mg B
		004	12 mg B
		005	24 mg B
	03	006	4 mg B
		007	12 mg B
		008	24 mg B
Gültig bis		06.08.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Stronghold Plus ad us. vet. 15 mg / 2.5 mg, Lösung zum Auftropfen für Katzen

02 Stronghold Plus ad us. vet. 30 mg / 5 mg, Lösung zum Auftropfen für Katzen

03 Stronghold Plus ad us. vet. 60 mg / 10 mg, Lösung zum Auftropfen für Katzen

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

Zul.-Nr.: 66740	Abgabekategorie: B	Index:	09.08.2018
Zusammensetzung	01	selamectinum 15 mg, sarolanerum 2.5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase.	
	02	selamectinum 30 mg, sarolanerum 5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase.	
	03	selamectinum 60 mg, sarolanerum 10 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase.	
Anwendung		Antiparasitikum für Katzen	
Packung/en	01	001 3 x 0.25 ml Pipetten	B
	02	003 3 x 0.50 ml Pipetten	B
	03	005 3 x 1.00 ml Pipetten	B
Gültig bis		08.08.2023	

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Echinacin Saft, Lösung

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 55242	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	24.08.2018
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 24.8 mg, ratio: 31.5-53.6:1, aromatica, conserv.: E 202, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit für Erkältungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2015 (Präzisierung der galenischen Form und Korrektur des Verhältnisses Frischpflanzen/Getrockneter Presssaft (ratio)) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.03.2021	

01 Acarizax, Lyophilisat zum Einnehmen

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 65823	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: acari allergeni extractum (dermatophagoides pteronyssinus, dermatophagoides farinae) 12 U., pro dosi.	
Anwendung		Hyposensibilisierung bei Hausstaubmilben, bei Patienten von 12 bis 65 Jahren	
Packung/en	01	001	30 Einzeldose(n) A
		002	90 Einzeldose(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2016 (Ergänzung der Indikation: Jugendliche ab 12 Jahren)	
Gültig bis		23.08.2021	

01 Acetylcystein Welte 600 mg, Brausetabletten

Welte Pharma GmbH, Färberstrasse 4, 8832 Wollerau

Zul.-Nr.: 62879	Abgabekategorie: B	Index: 03.02.0.	16.08.2018
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 600 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.07.2019	

01 AdreView, Iobenguane (I-123) Injection

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: 52538	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.9.	17.08.2018
Zusammensetzung	01	iobenguanum(123-I) zum Kalibrierungszeitpunkt 74 MBq, iobenguani hydrogenosulfas(127-I), natrii hydroxidum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, dinatrii phosphas dihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Tumorszintigraphie, Funktionsuntersuchung des Nebennierenmarks	
Packung/en	01	025	37 MBq A
		026	74 MBq A
		027	111 MBq A
		028	148 MBq A
		029	185 MBq A
		030	222 MBq A
		031	259 MBq A
		032	296 MBq A
		033	333 MBq A
		034	370 MBq A
		035	407 MBq A
		036	444 MBq A
		037	481 MBq A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2023	

- 01 Advate 250 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 02 Advate 500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 03 Advate 1000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 04 Advate 1500 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 05 Advate 2000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 06 Advate 3000 U.I. (5 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 07 Advate 250 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 08 Advate 500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 09 Advate 1000 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
 10 Advate 1500 U.I. (2 ml), Lyophilisat und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion

Shire Switzerland GmbH, Zählerweg 4, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **56352** Abgabekategorie: **B** Index: 06.01.1. 08.08.2018

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 250 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxid.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	02	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxid.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	03	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxid.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	04	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 1500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxid.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	05	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 2000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxid.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.
	06	Praeparatio cryodesiccata: octocogum alfa 3000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum, trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, mannitolium, antioxid.: l-glutathionum 0.4 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.

- 07 Praeparatio cryodesiccata:
 octocogum alfa 250 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum,
 trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum,
 polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg,
 pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabilia 2 ml.
- 08 Praeparatio cryodesiccata:
 octocogum alfa 500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum,
 trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum,
 polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg,
 pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabilia 2 ml.
- 09 Praeparatio cryodesiccata:
 octocogum alfa 1000 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum,
 trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum,
 polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg,
 pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabilia 2 ml.
- 10 Praeparatio cryodesiccata:
 octocogum alfa 1500 U.I., trehalosum dihydricum, histidinum,
 trometamolium, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum,
 polysorbatum 80, mannitolium, antiox.: l-glutathionum 0.4 mg,
 pro vitro.
 Solvens:
 aqua ad iniectabilia 2 ml.

Anwendung
 Packung/en

		Hämophilie A		
01	001	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)		B
02	003	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)		B
03	005	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)		B
04	007	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II)		B
05	015	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)		B
06	016	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)		B
07	017	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)		B
08	018	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)		B
09	019	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)		B
10	020	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT III)		B

Bemerkung

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017
 (Verlängerung der Zulassung)

Gültig bis

16.02.2024

01 Akineton, soluzione iniettabile

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

N° d'AMM: 24035	Categoria di dispensazione: B	Index: 01.08.0.	09.08.2018
Composizione	01	biperideni lactas 5 mg, natrii lactas, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Morbo di Parkinson	
Confezione/i	01	018	5 fiala/fiale
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 25.07.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		30.03.2024	

01 Allsan Mariendistel, Filmtabletten

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 54110	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	silybi mariani extractum siccum raffinatatum et normatum 35 mg corresp. silymarinum (berechnet als Silibilin) 21 mg Auszugsmittel Acetonum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	014	100 Tablette(n)
		030	300 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.09.2023	

01 Amavita Ibuprofen 400, Filmtabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 61220	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	13.08.2018
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2014 (Änderung Präparatename, früher: Amavita Ibuprofen, Filmtabletten)	
Gültig bis		17.12.2019	

01 Amlodipin-besilat-Teva 5 mg, Tabletten**02 Amlodipin-besilat-Teva 10 mg, Tabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58638	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	23.08.2018
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.01.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.04.2024	

06 Amoxi-Mepha 200 mg/4 mL zuckerfrei, Granulat zur Zubereitung einer Suspension zum Einnehmen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49929	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	23.08.2018
Zusammensetzung	06	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens ad granulatam corresp. Suspendio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	06	022	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2024	

01 Amoxi-Mepha 500, Lactab**02 Amoxi-Mepha 750, Lactab****03 Amoxi-Mepha 1000, Lactab****04 Amoxi-Mepha 375, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 44911	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	23.08.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	amoxicillinum anhydricum 750 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	amoxicillinum anhydricum 1 g ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	amoxicillinum anhydricum 375 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	019	20 Tablette(n) A
	02	027	20 Tablette(n) A
	03	035	20 Tablette(n) A
	04	043	16 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2024	

01 Ampho-Moronal, Tabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 37245	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	17.08.2018
Zusammensetzung	01	amphotericinum B 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Candida-Infektionen der Mundhöhle und des Magen-Darm-Traktes	
Packung/en	01	011	20 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.06.2024	

01 ASS + C Sandoz, Brausetabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58817	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	21.08.2018
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, acidum ascorbicum 250 mg, aromatica, natrii cyclamas, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.06.2021	

01 Atenolol-Mepha 50, Lactabs**02 Atenolol-Mepha 100, Lactabs****03 Atenolol-Mepha 25, Lactabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 50075	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	15.08.2018
Zusammensetzung	01	atenololum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atenololum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atenololum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	036 30 Tablette(n)	B
		044 100 Tablette(n)	B
	02	060 30 Tablette(n)	B
		079 100 Tablette(n)	B
	03	095 30 Tablette(n)	B
		109 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2024	

01 AtroMed Gel

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 56776	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	arnicae floris recentis tinctura 500 mg, ratio: 1:20, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	001	100 ml D
		002	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2023	

01 Benadon 300 mg, compresse rivestite

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: 25635	Categoria di dispensazione: C	Index: 07.02.3.	30.08.2018
Composizione	01	pyridoxini hydrochloridum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		preparato vitamina B6	
Confezione/i	01	019	10 compressa/compresse C
		035	100 compressa/compresse C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 01.06.2017 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		08.04.2024	

01 Berberis/Uterus comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60257	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris ex herba recenti ferm D1 0.067 g, berberis vulgaris e radice ferm D1 0.033 g, granit D9 0.1 g, magnesii sulfas heptahydricus D5 0.1 g, ovaria bovis D5 0.1 g, oxalis acetosella e planta tota ferm D2 0.1 g, urtica urens ex herba recens ferm D2 0.1 g, uterus bovis D5 0.1 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2018 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.02.2024	

01 Berocca Calcium und Magnesium, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 50544	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	30.08.2018
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg, riboflavinum 15 mg ut pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 1 g, mineralia: calcium 100 mg ut magnesium 100 mg ut arom.: aspartamum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung	Vitamin und Mineralstoff-Präparat		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	11.11.2023		

01 Berocca, Brausetabletten Orangenaroma**02 Berocca, Brausetabletten Tropicalaroma**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54503	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	22.08.2018
Zusammensetzung	01	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	vitamina: thiamini hydrochloridum 15 mg ut monophosphothiamini chloridum, riboflavinum 15 mg ut riboflavini natrii phosphas, pyridoxini hydrochloridum 10 mg, cyanocobalaminum 10 µg, nicotinamidum 50 mg, acidum folicum 400 µg, acidum d-pantothenicum 23 mg ut calcii pantothenas, biotinum 150 µg, acidum ascorbicum 500 mg, mineralia: calcium 100 mg, magnesium 100 mg, zincum 10 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung	Vitamin- und Mineralstoffpräparat		
Packung/en	01	001	15 Tablette(n) D
		002	30 Tablette(n) D
		003	45 Tablette(n) D
		007	60 Tablette(n) D
	02	008	30 Tablette(n) D
		009	45 Tablette(n) D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2017 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	24.11.2023		

01 Blasosan, Tropfen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54519	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.08.2018
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D11, arctostaphylos uva-ursi D5, calcium carbonicum hahnemanni D11, cina D5, ferrum phosphoricum D11, sepia officinalis D11 ana partes 16.67 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Blasenschwäche	
Packung/en	01	028	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Blissel, gel vaginale

EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

N° d'AMM: 62828	Categoria di dispensazione: B	Index: 07.08.2.	27.08.2018
Composizione	01	estriolum 0.05 mg, conserv.: E 219, E 217, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indicazione		Trattamento locale dell'atrofia vaginale nella donna dopo la menopausa	
Confezione/i	01	001	1 x 10 g tubo con 10 applicatori monouso B
		002	1 x 30 g tubo con 30 applicatori monouso B
		003	1 x 10 g tubo con applicatore riutilizzabile B
		004	1 x 30 g tubo con applicatore riutilizzabile B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.02.2018 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		28.01.2024	

02 Brevibloc 100 mg, Injektionslösung**03 Brevibloc 2,5 g/250 ml, Infusionslösung**

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 49576	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	16.08.2018
Zusammensetzung	02	esmololi hydrochloridum 100 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	esmololi hydrochloridum 2.5 g, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.	
Anwendung		Betarezeptoren-Blocker	
Packung/en	02	021	5 Durchstechflasche(n) B
	03	048	250 ml Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2024	

01 Bronchialpastillen VA mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59475	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	23.08.2018
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 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2024	

01 Bryonia/Viscum comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60308	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	bryonia cretica ferm D3 0.1 g, peritonaem bovis GI D5 0.1 g (Rind:), stannum metallicum D9 0.1 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D2 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2018 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2024	

01 Budenofalk Uno 9 mg, granulé gastrorésistant

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

N° d'AMM: 61405	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	30.08.2018
Composition	01	budesonidum 9 mg, aromatica, excipients ad granulatum pro charta.	
Indication		Coilte collagène, Maladie de Crohn	
Conditionnements	01	001	60 sachet-dose(s) B
		002	20 sachet-dose(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.12.2015 "Indication additionnelle: Maladie de Crohn"	
Valable jusqu'au		25.05.2021	

01 Buscopan, dragées

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

N° d'AMM: 17353	Catégorie de remise: C	Index: 04.02.0.	21.08.2018
Composition	01	scopolamini butylbromidum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		antispasmodique	
Conditionnements	01	012	50 dragée(s) C
		013	10 dragée(s) C
		014	20 dragée(s) C
		015	40 dragée(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.11.2023	

01 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 02 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Orangengeschmack
 03 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Spearmintgeschmack
 05 Calcimagon-D3 forte, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 06 Calcimagon-D3 500/800, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 07 Calcimagon-D3 500/800, Kautabletten mit Orangengeschmack
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 53929	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	14.08.2018
Zusammensetzung	01	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipients pro compresso.	
	02	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipients pro compresso.	
	03	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipients pro compresso.	
	05	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 2.5 g corresp. calcium 1 g, alia: aromatica, excipients pro compresso.	
	06	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipients pro compresso.	
	07	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	035 20 Tablette(n)	D
		037 60 Tablette(n)	D
		038 120 Tablette(n)	D
	02	040 20 Tablette(n)	D
		041 60 Tablette(n)	D
		042 120 Tablette(n)	D
	03	021 120 Tablette(n)	D
	05	014 30 Tablette(n)	D
		015 60 Tablette(n)	D
		016 90 Tablette(n)	D
	06	024 30 Tablette(n)	D
		026 90 Tablette(n)	D
	07	045 30 Tablette(n)	D
		047 90 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2018 (Widerruf der Packungsgrößen 20, 60 und 120 Tabletten der Dosisstärkennummern 06 und 07)	
Gültig bis		19.11.2021	

- 07 Calciumfolinat Sandoz eco 30 mg, Injektionslösung
 08 Calciumfolinat Sandoz eco 50 mg, Injektionslösung
 09 Calciumfolinat Sandoz eco 100 mg, Injektionslösung
 10 Calciumfolinat Sandoz eco 200 mg, Injektionslösung
 11 Calciumfolinat Sandoz eco 350 mg, Injektionslösung
 12 Calciumfolinat Sandoz eco 500 mg, Injektionslösung
 13 Calciumfolinat Sandoz eco 1000 mg, Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51075	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	02.08.2018
Zusammensetzung	07	acidum folinicum 30 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
	08	acidum folinicum 50 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	09	acidum folinicum 100 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	10	acidum folinicum 200 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	11	acidum folinicum 350 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 35 ml.	
	12	acidum folinicum 500 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	13	acidum folinicum 1000 mg ut calcii folinas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Antidot gegen Folsäureantagonisten	
Packung/en	07	001 1 x 3 ml Durchstechflasche(n)	B
		002 5 x 3 ml Durchstechflasche(n)	B
		003 10 x 3 ml Durchstechflasche(n)	B
	08	004 1 x 5 ml Durchstechflasche(n)	B
		005 5 x 5 ml Durchstechflasche(n)	B
		006 10 x 5 ml Durchstechflasche(n)	B
	09	007 1 x 10 ml Durchstechflasche(n)	B
	10	008 1 x 20 ml Durchstechflasche(n)	B
	11	009 1 x 35 ml Durchstechflasche(n)	B
	12	010 1 x 50 ml Durchstechflasche(n)	B
	13	011 1 x 100 ml Durchstechflasche(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2024	

02 Calciumfolinat Sandoz, Kapseln

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51076	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	02.08.2018
Zusammensetzung	02	acidum folinicum 15 mg ut calcii folinas, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidot gegen Folsäureantagonisten	
Packung/en	02	030 20 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2024	

01 Calciumgluconat 2.5% APot, Hydrogel

Armeeapotheke, Worblentalstrasse 36, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 56659	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	02.08.2018
Zusammensetzung	01	calcii gluconas 25 mg, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antidot	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.01.2024	

01 Cartilago/Mandragora comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60251	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	antimonit D5 0.1 g, argentum metallicum D7 0.1 g, betula pendula e foliis ferm D4 0.1 g, cartilago articularis bovis GI D7 0.1 g (Rind: Knorpel), mandragora e radice recenti ferm D4 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2018 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.01.2024	

01 Ceclor Retard 375 mg, Filmtabletten**02 Ceclor Retard 500 mg, Filmtabletten****03 Ceclor Retard 750 mg, Filmtabletten**

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 52179	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	13.08.2018
Zusammensetzung	01	cefaclorum 375 mg ut cefaclorum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefaclorum 500 mg ut cefaclorum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefaclorum 750 mg ut cefaclorum monohydricum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	025	20 Tablette(n) A
	02	068	20 Tablette(n) A
	03	092	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2023	

01 Cefepim Labatec 1 g, poudre pour solution pour injection ou perfusion**02 Cefepim Labatec 2 g, poudre pour solution pour injection ou perfusion**

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

N° d'AMM: 65452	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.3.	21.08.2018
Composition	01	Praeparatio sicca: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.07.2015 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		15.07.2020	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 63184	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.08.2018
Zusammensetzung	01	celecoxibum 100 mg, excipients pro capsula.	
	02	celecoxibum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		selektiver COX-2 Hemmer	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) B
	02	002	30 Kapsel(n) B
		003	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.05.2024	

- 01 Cialis 20 mg, comprimés filmés
 02 Cialis 10 mg, comprimés filmés
 03 Cialis 2,5 mg, comprimés filmés
 04 Cialis 5 mg, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 56018	Catégorie de remise: B	Index: 05.99.0.	16.08.2018
Composition	01	tadalafilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Dysfonction érectile	
Conditionnements	01	005 4 comprimé(s)	B
		007 8 comprimé(s)	B
		009 12 comprimé(s)	B
	02	001 4 comprimé(s)	B
	03	010 28 comprimé(s)	B
	04	002 84 comprimé(s)	B
		012 28 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 07.07.2016 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		03.05.2024	

- 01 Cinacalcet Devatis 30 mg, Filmtabletten
 02 Cinacalcet Devatis 60 mg, Filmtabletten
 03 Cinacalcet Devatis 90 mg, Filmtabletten

Parsenn-Produkte AG, Chlus 13, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: 65919	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.0.	30.08.2018
Zusammensetzung	01	cinacalcetum 30 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	cinacalcetum 60 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	cinacalcetum 90 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperparathyreoidismus	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2017 (Änderung Präparatename, früher: Cinacalcet Parsenn, Filmtabletten) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.09.2021	

01 Citalopram Streuli 20 mg, Filmtabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56285	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	06.08.2018
Zusammensetzung	01	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	01	027	14 Tablette(n) B
		028	28 Tablette(n) B
		029	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2023	

01 Co-Diovan 80/12,5, Filmtabletten**02 Co-Diovan 160/12,5, Filmtabletten****03 Co-Diovan 160/25, Filmtabletten****04 Co-Diovan 320/12,5, Filmtabletten****05 Co-Diovan 320/25, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54470	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 320 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	088	28 Tablette(n) B
		096	98 Tablette(n) B
	02	118	28 Tablette(n) B
		126	98 Tablette(n) B
	03	134	28 Tablette(n) B
		142	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2013 (Verlängerung der Zulassung) 54470 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 54470 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.02.2024	

02 Co-Telmisartan Sandoz 80/12.5, Filmtabletten**03 Co-Telmisartan Sandoz 80/25, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62886	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	23.08.2018
Zusammensetzung	02	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	03	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2024	

01 Colistilab, Poudre pour solution pour inhalation par nébuliseur

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

N° d'AMM: 65266	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	21.08.2018
Composition	01	colistimethatum natricum 1 Mio U.I., pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.09.2015 (changement de type d'autorisation, autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		16.09.2020	

01 Combudoron, Gel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 49980	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex urticae urentis herba recens 47.5 mg et arnica planta tota recens 2.5 mg, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleinflächigen Verbrennungen	
Packung/en	01	022 25 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

01 Combudoron, Spray

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 49978	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex urticae urentis herba recens 95 mg et arnica planta tota recens 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Bei kleinflächigen Verbrennungen	
Packung/en	01	022 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

01 Concor 5 plus, Filmtabletten**02 Concor 10 plus, Filmtabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 52034	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) B
		035	100 Tablette(n) B
	02	043	30 Tablette(n) B
		078	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2024	

01 Concor 5, Filmtabletten**02 Concor 10, Filmtabletten****03 Concor 2,5, Filmtabletten**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 47311	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	09.08.2018
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	bisoprololi fumaras (2:1) 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	012	30 Tablette(n) B
		020	100 Tablette(n) B
	02	039	30 Tablette(n) B
		047	100 Tablette(n) B
	03	055	30 Tablette(n) B
		063	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2016 (Korrektur der galenischen Bezeichnung, früher: Lacktabletten)	
Gültig bis		21.12.2021	

01 Cutivate, Crème

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52380	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	13.08.2018
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 500 µg, propylenglycolum, conserv.: imidazolidinyl-ureum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	001	30 g B
		022	100 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2024	

01 Cutivate, Salbe

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 52381	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	13.08.2018
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 50 µg, propylenglyolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	001	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2024	

01 Cymevene, Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 49188	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	09.08.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ganciclovirum 500 mg ut ganciclovirum natricum, pro vitro.	
Anwendung		Cytomegalie-Infektionen	
Packung/en	01	013	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2024	

01 Echinaforce, Tropfen

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 30724	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	21.08.2018
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 860 mg ratio: 1:12 Auszugsmittel Ethanolum 57.3% m/m, echinaceae purpureae radices recentis tinctura 45 mg ratio: 1:11 Auszugsmittel Ethanolum 57.3% m/m, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 62-70 % V/V.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen	
Packung/en	01	011	50 ml D
		038	100 ml D
		046	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2023	

03 Elevit Pronatal, Lacktabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 45604	Abgabekategorie: C	Index: 07.02.51	28.08.2018
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 3600 U.I., cholecalciferolum 500 U.I., int-rac-alfa-tocopherylis acetat 15 mg, thiamini hydrochloridum 1.6 mg, riboflavinum 1.8 mg, pyridoxini hydrochloridum 2.6 mg, cyanocobalaminum 4 µg, nicotinamidum 19 mg, acidum folicum 800 µg, calcii pantothenas 10 mg, biotinum 200 µg, acidum ascorbicum 100 mg, mineralia: calcium 125 mg, magnesium 100 mg, ferrum 60 mg, cuprum 1 mg, zincum 7.5 mg, manganum 1 mg, phosphorus ruber 125 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat für die Schwangerschaft	
Packung/en	03	072	30 Tablette(n) C
		073	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2015 Erneute Zulassung und Verlängerung	
Gültig bis		27.08.2023	

01 Emtricitabin Tenofovir Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66368	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	22.08.2018
Zusammensetzung	01	emtricitabinum 200 mg, tenofovirum disoproxilum 245 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
		002	90 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2018 (Änderung Präparatename, früher: Emtricitabin / Tenofovir Sandoz 200 mg / 245 mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		27.06.2023	

01 Entacapon Plus Sandoz 50/12.5/200 mg, Filmtabletten
 02 Entacapon Plus Sandoz 100/25/200 mg, Filmtabletten
 03 Entacapon Plus Sandoz 150/37.5/200 mg, Filmtabletten
 04 Entacapon Plus Sandoz 200/50/200 mg, Filmtabletten
 05 Entacapon Plus Sandoz 75/18.75/200 mg, Filmtabletten
 06 Entacapon Plus Sandoz 125/31.25/200 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65307	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	13.08.2018
Zusammensetzung	01	entacaponum 200 mg, levodopum 50 mg, carbidopum 12.5 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	entacaponum 200 mg, levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	03	entacaponum 200 mg, levodopum 150 mg, carbidopum 37.5 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	04	entacaponum 200 mg, levodopum 200 mg, carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	05	entacaponum 200 mg, levodopum 75 mg, carbidopum 18.75 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	06	entacaponum 200 mg, levodopum 125 mg, carbidopum 31.25 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.07.2024	

01 Epril Plus, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56480	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	27.08.2018
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 20 mg, hydrochlorothiazidum 6 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2024	

01 Esbriet 267 mg, Filmtabletten**02 Esbriet 534 mg, Filmtabletten****03 Esbriet 801 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 66422	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	08.08.2018
Zusammensetzung	01	Filmtablette: pirfenidonum 267 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: pirfenidonum 534 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: pirfenidonum 801 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF)	
Packung/en	01	003 90 Tablette(n)	B
		004 2 x 90 Tablette(n)	B
		009 1 x 180 Tablette(n)	B
	03	007 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2017 66422 01 Dosisstärke: Packungen 21 und 42 (2 x 21, 1 x 42) nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 66422 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.11.2022	

01 Excipial U Hydrolotio, Emulsion

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 42428	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	14.08.2018
Zusammensetzung	01	ureum 20 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, conserv.: polihexanidum, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pflege empfindlicher trockener Haut, Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen	
Packung/en	01	027 200 ml	D
		035 500 ml	D
		036 10 x 50 ml Sammelpackung	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Fluconazol Sandoz eco 50, Kapseln
02 Fluconazol Sandoz eco 150, Kapseln
03 Fluconazol Sandoz eco 200, Kapseln
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56235	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, excipients pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 124, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	014 7 Kapsel(n)	B
		016 28 Kapsel(n)	B
	02	018 1 Kapsel(n)	B
		020 4 Kapsel(n)	B
	03	022 2 Kapsel(n)	B
		024 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2024	

01 Fluctine 20 mg, comprimés dispersibles
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 53707	Catégorie de remise: B	Index: 01.06.0.	07.08.2018
Composition	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Indication		Antidépresseur	
Conditionnements	01	025 28 comprimé(s)	B
		033 100 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.06.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.04.2024	

01 Fluoxetin-Mepha, Kapseln
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54049	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	22.08.2018
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, color.: E 104, E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	013 14 Kapsel(n)	B
		021 30 Kapsel(n)	B
		048 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.02.2024	

04 Fortecortin Inject 4 mg, Injektionslösung
05 Fortecortin Inject 8 mg, Injektionslösung
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48669	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	21.08.2018
Zusammensetzung	04	dexamethasoni dihydrogenophosphas 4 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, creatininum, natrii citras dihydricus, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	dexamethasoni dihydrogenophosphas 8 mg ut dexamethasoni natrii phosphas, creatininum, natrii citras dihydricus, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid-Therapie	
Packung/en	04	042	3 Ampulle(n) B
	05	050	3 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2024	

02 Fortecortin 4 mg, Tabletten
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 48670	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.26	21.08.2018
Zusammensetzung	02	dexamethasonum 4 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Glukokortikosteroid-Therapie	
Packung/en	02	032	30 Tablette(n) B
		040	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2024	

01 GeloDurat, Kapseln
 Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 55928	Abgabekategorie: C	Index: 03.02.0.	21.08.2018
Zusammensetzung	01	destillatum 300 mg corresp. aetherolea ex eucalypti folium et aurantii dulcis flavedo et limonis flavedo recens et myrti folium, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei akuter und chronischer Sinusitis sowie akuter und chronischer Bronchitis	
Packung/en	01	043	20 Kapsel(n) C
		044	30 Kapsel(n) C
		045	50 Kapsel(n) C
		046	60 Kapsel(n) C
		047	100 Kapsel(n) C
		048	120 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2023	

01 Ginsor, dragées

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

N° d'AMM: 54574	Catégorie de remise: D	Index: 07.98.0.	28.08.2018
Composition	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 100 mg corresp. ginsenosidea 8 mg, DER: 3-4:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Comme fortifiant	
Conditionnements	01	010	100 dragée(s) D
		029	30 dragée(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.05.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.11.2023	

01 Glucose 5%-NaCl 0,9% 2:1 Fresenius, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 49685	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	30.08.2018
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 33.3 g ut glucosum monohydricum, natrii chloridum 3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 51.3 mmol/l, chloridum 51.3 mmol/l.	
Anwendung		Dehydratation, Oligurie	
Packung/en	01	114	30 x 250 ml Beutel Freeflex B
		122	20 x 500 ml Beutel Freeflex B
		130	10 x 1000 ml Beutel Freeflex B
		219	20 x 250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		220	10 x 500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		221	10 x 1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		225	30 x 250 ml Beutel Freeflex+ B
		226	20 x 500 ml Beutel Freeflex+ B
		227	10 x 1000 ml Beutel Freeflex+ B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2017 (Änderungen Packungsgrößen)	
Gültig bis		16.12.2022	

01 Gracial, Tabletten

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 51193	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	16.08.2018
Zusammensetzung	01	I) Blaue Tablette: desogestrelum 25 µg, ethinylestradiolum 40 µg, color.: E 132, excipients pro compresso. II) Weisse Tablette: desogestrelum 125 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	016	1 x 22 Tablette(n) B
		024	3 x 22 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2024	

01 Helicobacter Test INFAI 75 mg, In-vivo Diagnostikum**02 Helicobacter Test INFAI 45 mg, In-vivo Diagnostikum**

Infai CH GmbH, 9471 Buchs SG

Zul.-Nr.: 54685	Abgabekategorie: B	Index: 14.03.0.	22.08.2018
Zusammensetzung	01	carbonei(13-C) ureum 75 mg pro vitro.	
	02	carbonei(13-C) ureum 45 mg pro vitro.	
Anwendung		in vivo Diagnose einer Helicobacter pylori Infektion des Magens und des Zwölffingerdarms	
Packung/en	01	017	1 Set Testkit für die Massenspektrometrie B
		033	1 Set Wirkstoffbehälter (Spitalpackung) B
		034	1 Set Testkit für die Infrarotspektroskopie B
	02	025	1 Set Testkit für die Massenspektrometrie B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.01.2024	

01 Hizentra, Injektionslösung zur s.c. Anwendung

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 61547	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	22.08.2018
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 200 mg, prolinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie für Erwachsene und Kinder bei: Primären Immunmangelkrankheiten wie: kongenitale Agammaglobulinämie und Hypogammaglobulinämie, allgemeine variable Immunmangelkrankheit, schwere kombinierte Immunmangelkrankheit und Wiskott-Aldrich Syndrom, IgG-Subklassenmangel mit rezidivierenden Infektionen. Myelom oder chronisch lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen. Immunmodulatorische Therapie: Indiziert für die Behandlung von Patienten mit chronischer inflammatorischer demyelinisierender Polyneuropathie (CIDP) als Erhaltungstherapie nach der Stabilisierung mit Immunglobulinen zur intravenösen Verabreichung (IVIg).	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		002	10 x 5 ml Durchstechflasche(n) B
		003	20 x 5ml Durchstechflasche(n) B
		004	1 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		005	10 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		006	20 x 10 ml Durchstechflasche(n) B
		010	1 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		011	10 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		012	20 x 20 ml Durchstechflasche(n) B
		013	1 x 50 ml Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.11.2015	
Gültig bis		07.06.2021	

01 Hizentra 200mg/ml, Injektionslösung zur s.c. Anwendung, Fertigspritze

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 66410	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	22.08.2018
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 200 mg, prolinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie für Erwachsene und Kinder bei: Primären Immundefekterkrankheiten wie: kongenitale Agammaglobulinämie und Hypogammaglobulinämie, allgemeine variable Immundefekterkrankheit, schwere kombinierte Immundefekterkrankheit und Wiskott-Aldrich Syndrom, IgG-Subklassenmangel mit rezidivierenden Infektionen. Myelom oder chronisch lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen. Immunmodulatorische Therapie: Indiziert für die Behandlung von Patienten mit chronischer inflammatorischer demyelinisierender Polyneuropathie (CIDP) als Erhaltungstherapie nach der Stabilisierung mit Immunglobulinen zur intravenösen Verabreichung (IVIg).	
Bemerkung		(Änderung oder Ergänzung einer Indikation) Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2018 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.06.2022	

01 Hydromorphoni HCl Streuli 1 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56556	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	15.08.2018
Zusammensetzung	01	hydromorphoni hydrochloridum 1 mg corresp. hydromorphonum 0.89 mg, dinatrii edetas, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	002 50 ml Flasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2015 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		10.02.2024	

01 Hytrin BPH 1 mg, Tabletten
 02 Hytrin BPH 2 mg, Tabletten
 03 Hytrin BPH 5 mg, Tabletten
 RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52342	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	21.08.2018
Zusammensetzung	01	terazosinum 1 mg ut terazosini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	terazosinum 2 mg ut terazosini hydrochloridum, color.: E 104, excipiens pro compresso.	
	03	terazosinum 5 mg ut terazosini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	015	1 Set 7 Tabletten à 1 mg + 7 Tabletten à 2 mg B
	02	888	Tablette(n) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.01 B
	03	023	20 Tablette(n) B
		031	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.02.2024	

01 Imatinib Mylan 100 mg, Filmtabletten
 02 Imatinib Mylan 400 mg, Filmtabletten
 BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 63199	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.08.2018
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2018 (Umwandlung Zulassungsart, für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein / Änderung Präparatename, früher: Imatinib mmpharm, Filmtabletten)	
Gültig bis		10.12.2019	

31 Influvac, Injektionssuspension

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 485	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.08.2018
Zusammensetzung	31	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/Michigan/45/2015 (H1N1)-like: reassortant virus IVR-180 derived from A/Singapore/GP1908/2015) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016 (H3N2)-like: reassortant virus NIB-104) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Colorado/06/2017-like: reassortant virus B/Maryland/15/2016 NYMC BX-69A (Victoria lineage)) 15 µg, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, residui: ovalbuminum max. 0.1 µg, formaldehydum et cetrimidum et polysorbatum 80 et gentamicinum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	31	017	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		018	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2017 (Annual Update Saison 2018/2019)	
Gültig bis		30.06.2022	

02 Insulin NovoNordisk Levemir 100 E/ml FlexPen, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 56371	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	16.08.2018
Zusammensetzung	02	insulinum detemirum 100 U., natrii chloridum, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 2.06 mg, phenolum 1.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	003	5 x 3 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2023	

02 Insulin NovoNordisk Levemir 100 E/ml Penfill, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 56370	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	16.08.2018
Zusammensetzung	02	insulinum detemirum 100 U., natrii chloridum, zincum, glycerolum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 2.06 mg, phenolum 1.8 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	02	002	5 x 3 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2023	

01 Irinotecan-Teva liquid 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat
02 Irinotecan-Teva liquid 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat
03 Irinotecan-Teva liquid 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat
04 Irinotecan-Teva liquid 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 59217	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum (s)-lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	005	1 Durchstechflasche(n) A
	02	006	1 Durchstechflasche(n) A
	03	008	1 Durchstechflasche(n) A
	04	007	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.05.2024	

01 Irotussin Antitussivum, Sirup
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59309	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	27.08.2018
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 6.25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	200 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.05.2024	

02 Ivemend 150 mg, Infusionspräparat
 MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: 57913	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	16.08.2018
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: fosaprepitantum 150 mg ut dimeglumini fosaprepitantum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, lactosum, pro vitro.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	02	003	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2018 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung) Polysorbat 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Mais	
Gültig bis		02.07.2023	

02 Kenacort-A, Tinktur

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 36566	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	08.08.2018
Zusammensetzung	02	triamcinoloni acetonidum 2 mg, acidum salicylicum 20 mg, ethanolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte, entzündliche Dermatosen	
Packung/en	02	019	15 ml B
		027	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2024	

01 Kisqali 200 mg, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66377	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	16.08.2018
Zusammensetzung	01	ribociclibum 200 mg ut ribociclibi succinas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Mammakarzinom	
Packung/en	01	001	42 Tablette(n) A
		002	63 Tablette(n) A
		003	21 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2017 (Änderung oder Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 21 Filmtabletten)	
Gültig bis		23.10.2022	

01 Klean-Prep, Pulver

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 51985	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	20.08.2018
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 59 g, natrii sulfas anhydricus 5.7 g, natrii hydrogenocarbonas 1.7 g, natrii chloridum 1.5 g, kalii chloridum 0.7 g, arom.: vanillinum, aspartamum, ad pulverem pro charta corresp. solutio reconstituta 1 l.	
Anwendung		Reinigung des Darmes vor therapeutischen und diagnostischen Eingriffen	
Packung/en	01	036	24 Sachet(s) B
		037	4 Sachet(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2024	

01 Künzle Magentee, geschnittene Drogen

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 10074	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	15.08.2018
Zusammensetzung	01	condurango cortex 10 %, matricariae flos 20 %, carvi fructus 7.5 %, foeniculi fructus 17.5 %, gentianae radix 10 %, calami rhizoma 35 %.	
Anwendung		Bei Magen- und Darmbeschwerden	
Packung/en	01	045	20 x 1,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Verzicht auf Packungsgrösse 90 g	
Gültig bis		15.12.2023	

01 Künzle Magentee, geschnittene Drogen

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 10074	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	condurango cortex 10 %, matricariae flos 20 %, carvi fructus 7.5 %, foeniculi fructus 17.5 %, gentianae radix 10 %, calami rhizoma 35 %.	
Anwendung		Bei Magen- und Darmbeschwerden	
Packung/en	01	045	20 x 1,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.08.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2023	

02 Künzle Verdauungstee, geschnittene Drogen

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 9666	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	02	foeniculi fructus 22 %, liquiritiae radix 15 %, anisi fructus 23 %, boldo folium 10 %, menthae piperitae folium 20 %, millefolii herba 10 %.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2023	

01 Lipocremol, Salbe

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 52207	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	oenotherae seminis oleum 30 mg, propylenglycolum, propylenglycolum, conserv.: alcohol benzylicus, phenoxyethanolum, E 307, phospholipida, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener Haut	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.11.2023	

01 Livial, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 49504	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	27.08.2018
Zusammensetzung	01	tibolonum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Klimakterische Beschwerden	
Packung/en	01	012	1 x 28 Tablette(n) B
		020	3 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2024	

01 Locacorten, Crème

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 30901	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	13.08.2018
Zusammensetzung	01	flumetasoni pivalas 0.2 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	010	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Locacorten, Salbe

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 30902	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	13.08.2018
Zusammensetzung	01	flumetasoni pivalas 0.2 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	017	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Locasalen, Salbe

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 34736	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.2.	14.08.2018
Zusammensetzung	01	flumetasoni pivalas 0.2 mg, acidum salicylicum 30 mg, adeps lanae, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kortikoiddermatikum mit Salicylsäure	
Packung/en	01	014	15 g B
		022	60 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

01 Loniten 2,5 mg, Tabletten**02 Loniten 10 mg, Tabletten**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 43328	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	minoxidilum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	minoxidilum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	043	30 Tablette(n) B
		044	100 Tablette(n) B
	02	046	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2024	

01 Madopar DR, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 53493	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	02.08.2018
Zusammensetzung	01	levodopum 200 mg, benserazidum 50 mg ut benserazidi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson, Restless Legs-Syndrom	
Packung/en	01	017	30 Tablette(n) B
		025	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2024	

01 Magnesium phosphoricum comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60318	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	08.08.2018
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D2 0.1 g, formica rufa et formica polycetena Gl D7 0.1 g, triturtio D5 0.1 g ex cinis e fructibus germinatis avenae sativae et magnesi hydrogenophosphas trihydricus, ratio: 1:1, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2018 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2024	

01 MAKU Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 60078	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	23.08.2018
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.06.2024	

01 Methadon Streuli 10 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen**02 Methadon Streuli 20 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen****03 Methadon Streuli 50 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56552	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	15.08.2018
Zusammensetzung	01	methadoni hydrochloridum 10 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.	
	02	methadoni hydrochloridum 20 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae.	
	03	methadoni hydrochloridum 50 mg, conserv.: E 218, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp. 25 guttae.	
Anwendung		Narkotisches Analgetika	
Packung/en	01	001	50 ml Flasche(n) A
		002	100 ml Flasche(n) A
		007	500 ml Flasche(n) (Spitalpackung) A
		008	1000 ml Flasche(n) (Spitalpackung) A
	02	003	50 ml Flasche(n) A
		004	100 ml Flasche(n) A
	03	005	50 ml Flasche(n) A
		006	100 ml Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2015 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		05.03.2024	

- 01 Methotrexat Accord 7.5 mg / 0.15 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 02 Methotrexat Accord 10 mg / 0.2 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 03 Methotrexat Accord 12.5 mg / 0.25 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 04 Methotrexat Accord 15 mg / 0.3 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 05 Methotrexat Accord 17.5 mg / 0.35 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 06 Methotrexat Accord 20 mg / 0.4 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 07 Methotrexat Accord 22.5 mg / 0.45 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 08 Methotrexat Accord 25 mg / 0.5 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 09 Methotrexat Accord 27.5 mg / 0.55 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung
 10 Methotrexat Accord 30 mg / 0.6 ml, Fertigspritze mit Injektionslösung

Accord Healthcare AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **66780** Abgabekategorie: **A** Index: 07.10.6. 09.08.2018

Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.15 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	02	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.20 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	03	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	04	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.30 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	05	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.35 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	06	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.40 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	07	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.45 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	08	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.50 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	09	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.55 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.
	10	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.60 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus.

Anwendung		Arthritis, Psoriasis, Morbus Crohn		
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n)	A
	02	005	1 Fertigspritze(n)	A
	03	009	1 Fertigspritze(n)	A
	04	013	1 Fertigspritze(n)	A
	05	017	1 Fertigspritze(n)	A
	06	021	1 Fertigspritze(n)	A
	07	025	1 Fertigspritze(n)	A
	08	029	1 Fertigspritze(n)	A
	09	033	1 Fertigspritze(n)	A
	10	037	1 Fertigspritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.04.2018 (Änderung Präparatename, früher: Methofill)		
Gültig bis		12.04.2023		

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

Zul.-Nr.: 57272	Abgabekategorie: A	Index: 07.10.6.	10.08.2018
Zusammensetzung	06	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.15 ml.	
	07	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	08	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	09	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	10	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	11	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	12	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.	
	13	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.35 ml.	
	14	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.45 ml.	
	15	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.55 ml.	
Anwendung		Arthritis, Psoriasis, Morbus Crohn	
Packung/en	06	002 1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		040 1 Spritze(n)	A
		060 4 Spritze(n)	A
		061 6 Spritze(n)	A
		062 12 Spritze(n)	A
		063 24 Spritze(n) (2 x 12)	A
	07	004 1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		044 1 Spritze(n)	A
		064 4 Spritze(n)	A
		065 6 Spritze(n)	A
		066 12 Spritze(n)	A
		067 24 Spritze(n) (2 x 12)	A
	08	006 1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		048 1 Spritze(n)	A
		068 4 Spritze(n)	A
		069 6 Spritze(n)	A
		070 12 Spritze(n)	A

	071	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
09	008	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	052	1 Spritze(n)	A
	072	4 Spritze(n)	A
	073	6 Spritze(n)	A
	074	12 Spritze(n)	A
	075	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
10	010	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	056	1 Spritze(n)	A
	076	4 Spritze(n)	A
	077	6 Spritze(n)	A
	078	12 Spritze(n)	A
	079	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
11	012	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	080	1 Spritze(n)	A
	081	4 Spritze(n)	A
	082	6 Spritze(n)	A
	083	12 Spritze(n)	A
	084	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
12	014	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	085	1 Spritze(n)	A
	086	4 Spritze(n)	A
	087	6 Spritze(n)	A
	088	12 Spritze(n)	A
	089	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
13	016	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	090	1 Spritze(n)	A
	091	4 Spritze(n)	A
	092	6 Spritze(n)	A
	093	12 Spritze(n)	A
	094	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
14	018	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	095	1 Spritze(n)	A
	096	4 Spritze(n)	A
	097	6 Spritze(n)	A
	098	12 Spritze(n)	A
	099	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
15	020	1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
	100	1 Spritze(n)	A
	101	4 Spritze(n)	A
	102	6 Spritze(n)	A
	103	12 Spritze(n)	A
	104	24 Spritze(n) (2 x 12)	A

Bemerkung

Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2018
(Neue Packungsgrößen: Fertigspritzen mit Nadelschutz)

Gültig bis

01.09.2020

01 Microgynon 50, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	21.08.2018
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 50 µg, levonorgestrelum 125 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	013 1 x 21 Dragée(s)	B
		021 3 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2024	

01 Minerva, Dragées

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	16.08.2018
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 35 µg, cyproteroni acetat 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Androgenisierungserscheinungen	
Packung/en	01	002 1 x 21 Dragée(s)	B
		004 3 x 21 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2024	

01 Mivacron, Injektionslösung

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	21.08.2018
Zusammensetzung	01	mivacurium 2 mg ut mivacurii chloridum, aqua ad iniectabilia 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 29.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2024	

01 Mucokehl D4, Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.:	Abgabekategorie:	Index:	29.08.2018
Zusammensetzung	01	mucor racemosus D4 trituration 330 mg, materia capsulae: hypromellosem, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	025 20 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2024	

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

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 46732	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	29.08.2018
Zusammensetzung	01	mucor racemosus aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	02	mucor racemosus aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	03	mucor racemosus aquos D7 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	014	1 x 1 ml B
		022	10 x 1 ml B
		030	50 x 1 ml B
	02	049	1 x 1 ml B
		057	10 x 1 ml B
		065	50 x 1 ml B
	03	073	1 x 1 ml B
		081	10 x 1 ml B
		103	50 x 1 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2024	

01 Mucokehl D5, Augentropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 46731	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	29.08.2018
Zusammensetzung	01	mucor racemosus aquos D5 dilutio 991 mg, natrii chloridum, conserv.: chlorhexidini diacetat, ad solutionem pro.	
Anwendung		Bei kreislaufbedingten Sehstörungen	
Packung/en	01	018	5 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2024	

01 Mucokehl D5, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50228	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	29.08.2018
Zusammensetzung	01	mucor racemosus D5 trituration 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	010	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2024	

01 Mucokehl D5, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 46733	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	29.08.2018
Zusammensetzung	01	mucor racemosus aquos D5 dilutio ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Kreislaufstörungen	
Packung/en	01	010	10 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2024	

27 Mutagrip, suspension injectable

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

N° d'AMM: 373	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	07.08.2018
Composition	27	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Michigan/45/2015 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-275) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016 (H3N2)-like: reassortant virus IVR-186) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Colorado/06/2017-like: reassortant virus NYMC BX-69A derived from B/Maryland/15/2016) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, residui: formaldehydum max. 30 µg, octoxinolum-9 max. 200 µg, neomycinum max. 7.5 µg, ovalbuminum max. 50 ng, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès le 6 ^e mois	
Conditionnements	27	017	1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) B
		018	10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.08.2017 (annual update saison 2018/2019)	
Valable jusqu'au		30.06.2022	

01 Natrium Bicarbonicum Bichsel 1.4 %, Infusionslösung**02 Natrium Bicarbonicum Bichsel 4 %, Infusionslösung****03 Natrium Bicarbonicum Bichsel 8.4 %, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 36797	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	30.08.2018
Zusammensetzung	01	natrii hydrogenocarbonas 14 g corresp. natrium 167 mmol, hydrogenocarbonas 167 mmol, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	02	natrii hydrogenocarbonas 40 g corresp. natrium 476 mmol, hydrogenocarbonas 476 mmol, dinatrii edetas 0.05 g, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
	03	natrii hydrogenocarbonas 84 g corresp. natrium 1000 mmol, hydrogenocarbonas 1000 mmol, dinatrii edetas 0.1 g, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Regulierung des Säure-Basen-Gleichgewichts bei Acidosen	
Packung/en	01	001	10 x 500 ml Glasflasche B
		002	8 x 1000 ml Glasflasche B
		010	1 x 500 ml Glasflasche B
		029	1 x 1000 ml Glasflasche B
	02	003	18 x 250 ml Glasflasche B
		004	10 x 500 ml Glasflasche B
		037	1 x 500 ml Glasflasche B
		118	1 x 250 ml Glasflasche B
	03	005	10 x 100 ml Glasflasche B
		006	18 x 250 ml Glasflasche B
		007	10 x 500 ml Glasflasche B
		053	1 x 500 ml Glasflasche B
		061	1 x 100 ml Glasflasche B
		088	1 x 250 ml Glasflasche B
		126	10 x 10 ml Ampullen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2018 (Änderungen Packungsgrößen)	
Gültig bis		21.08.2023	

01 Nicotiana/Strophanthus comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60361	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	21.08.2018
Zusammensetzung	01	nicotiana tabacum ferm D9 0.1 g, plumbum mellitum D14 0.2 g, strophanthus kombe e semine ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2018 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.08.2023	

01 Nifedipin-Mepha 20 retard, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52896	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	21.08.2018
Zusammensetzung	01	nifedipinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) B
		029	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

02 Nocutil, Nasenspray

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 54616	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	30.08.2018
Zusammensetzung	02	desmopressini acetat 0.1 mg corresp. desmopressinum 0.089 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes insipidus, Polyurie, Polydipsie nach Hypophysenoperationen; Enuresis nocturna	
Packung/en	02	058	2,5 ml B
		066	5 ml B
		074	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2023	

01 Nootropil 800 mg, Filmtabletten**02 Nootropil 1200 mg, Filmtabletten**

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

N° d'AMM: 40502	Catégorie de remise: B	Index: 01.99.0.	22.08.2018
Composition	01	piracetamum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	piracetamum 1200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Nootropikum	
Conditionnements	01	017	30 comprimé(s) B
		033	90 comprimé(s) B
	02	076	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.11.2023	

01 Norprolac 25 ug, Tabletten
 02 Norprolac 50 ug, Tabletten
 03 Norprolac 75 ug, Tabletten
 04 Norprolac 150 ug, Tabletten
 05 Norprolac Starter-pack, 25 ug + 50 ug, Tabletten
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52277	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	30.08.2018
Zusammensetzung	01	quinagolidum 25 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	quinagolidum 50 µg ut quinagolidi hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
	03	quinagolidum 75 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	04	quinagolidum 150 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	05	I) Rosa Tablette: quinagolidum 25 µg ut quinagolidi hydrochloridum, excipiens pro compresso. II) Blaue Tablette: quinagolidum 50 µg ut quinagolidi hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Dopamin D2-Rezeptor-Agonist zur Behandlung der Hyperprolaktinämie	
Packung/en	01	888 1 Kombipackung(en) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.05	B
	02	889 1 Kombipackung(en) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.05	B
	03	027 30 Tablette(n)	B
	04	035 30 Tablette(n)	B
	05	019 1 Kombipackung(en) 3 Tabletten à 25 ug + 3 Tabletten à 50 ug	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2024	

01 Oberland Apotheke Hustenstiller, Sirup
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 57875	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	27.08.2018
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 6.25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 200 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.01.2024	

01 Optiderm F Creme, Creme

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 55650	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	15.08.2018
Zusammensetzung	01	macrogoli 6 aether laurilicus 30 mg, ureum 50 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Haut mit Juckreiz	
Packung/en	01	001 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2016 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung, infolgedessen neuer Packungscode)	
Gültig bis		28.11.2021	

01 Optrex, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 54072	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.3.	03.08.2018
Zusammensetzung	01	hamamelidis destillatum aquosum cum ethanolo 130 mg, ratio: 0.5:1, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei leichten Augenreizungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2013 (Verlängerung der Zulassung; Präzisierung des Konservierungsmittels) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2023	

03 Oralpädon, Pulver

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 53205	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.7.	13.08.2018
Zusammensetzung	03	natrii chloridum 0.47 g, kalii chloridum 0.3 g, dinatrii hydrogenocitras 0.48 g ut dinatrii hydrogenocitras sesquihydricus, glucosum 3.24 g ut glucosum monohydricum, excipiens ad pulverem, pro charta corresp., solutio reconstituta 200 ml corresp., natrium 60 mmol/l, kalium 20 mmol/l, chloridum 60 mmol/l, citras 10 mmol/l, glucosum 90 mmol/l.	
Anwendung		Elektrolyte zur oralen Rehydratation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2018 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.04.2024	

01 Osanit Husten, Globuli

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 65146	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	drosera D6, xylitolium, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	001 7.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.05.2024	

01 Pharmacieplus Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59383	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	27.08.2018
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 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.01.2024	

01 Phytopharma Ginseng, dragées

Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 55111	Catégorie de remise: D	Index: 07.98.0.	08.08.2018
Composition	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 100 mg corresp. ginsenosidea 8 mg, DER: 3-4:1, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Comme fortifiant	
Conditionnements	01	052	100 dragée(s) D
		056	30 dragée(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 24.07.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.11.2023	

01 Prednitop 0,25 %, Lösung mit Schaumapplikator

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 49678	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	prednicarbatum 2.5 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	01	053	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2024	

02 Prednitop 0,25 %, Crème

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 49676	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	13.08.2018
Zusammensetzung	02	prednicarbatum 2.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	02	026	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2024	

02 Prednitop 0,25 %, Salbe

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 49679	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	13.08.2018
Zusammensetzung	02	prednicarbatum 2.5 mg, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Nicht infizierte entzündliche Dermatosen	
Packung/en	02	025	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2024	

01 Refluxol, magensaftresistente Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 61354	Abgabekategorie: C	Index: 04.99.0.	24.08.2018
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, Überzug: E 216, E 218, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	003	7 Tablette(n) C
		004	14 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Änderung Präparatename, früher: Acido-X, magensaftresistente Filmtabletten)	
Gültig bis		09.09.2020	

01 Remeron 15 mg, Filmtabletten**02 Remeron 30 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 54447	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	22.08.2018
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, maydis amylum, excipients pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, maydis amylum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	043	30 Tablette(n) B
		051	10 Tablette(n) B
		078	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2015 (Widerruf der Dosisstärke 04 Remeron 45 mg, Filmtabletten per 01.12.2018) 54447 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt maydis amylum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		01.12.2019	

01 Rhinathiol sans sucre Enfants, sirop

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

N° d'AMM: 56169	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	16.08.2018
Composition	01	carbocisteinum 100 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	002	125 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.01.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.03.2024	

01 Ricola Kräuterzucker 4,2 g, Kräuterbonbons

05 Ricola Kräuterzucker 2,5 g, Kräuterbonbons

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 22692	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	21.08.2018
Zusammensetzung	01	specierum pectoralium extractum 42 mg, levomentholum 2.6 mg, saccharum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
	05	specierum pectoralium extractum 25 mg, levomentholum 2.4 mg, saccharum, color.: E 150, aromatica, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	002	2 x 83 g E
		003	2 x 200 g E
		089	200 g E
		143	1000 g E
		151	83 g E
	05	179	100 g E
		180	250 g E
		181	400 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.07.2016 (neue Packungsgrössen Duo-Beutel 2 x 83 g und 2 x 200 g)	
Gültig bis		27.02.2022	

01 Risperidon Sandoz 1 mg, Filmtabletten
 02 Risperidon Sandoz 2 mg, Filmtabletten
 03 Risperidon Sandoz 3 mg, Filmtabletten
 04 Risperidon Sandoz 4 mg, Filmtabletten
 05 Risperidon Sandoz 0,5 mg, Filmtabletten
 06 Risperidon Sandoz 6 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57714	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	30.08.2018
Zusammensetzung	01	risperidonum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	risperidonum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	risperidonum 3 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	04	risperidonum 4 mg, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	risperidonum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	06	risperidonum 6 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neurolepticum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	60 Tablette(n) B
	02	003	20 Tablette(n) B
		004	60 Tablette(n) B
	03	005	20 Tablette(n) B
		006	60 Tablette(n) B
	04	007	20 Tablette(n) B
		008	60 Tablette(n) B
	05	009	20 Tablette(n) B
		010	60 Tablette(n) B
	06	011	20 Tablette(n) B
		012	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.02.2024	

01 Salbisan Halspastillen, zuckerfrei
 F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 54883	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	27.08.2018
Zusammensetzung	01	glycerolum 15.25 mg, levomentholum 3.25 mg, amyli hydrolysati sirupus hydrogenatus 1787.75 mg, aspartamum, acesulfamum kalicum, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	025	220 g E
		026	110 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2018 (Verzicht auf Packungsgrösse 50 g)	
Gültig bis		29.10.2023	

01 Selenokehl D4, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52579	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	24.08.2018
Zusammensetzung	01	natrii selenis D4 160 µl, natrii chloridum, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Bei cerebraler Leistungsschwäche	
Packung/en	01	015	10 x 2 ml Ampulle(n) B
		023	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.02.2024	

01 Seralb-I-125, Injektionslösung

Solumedics AG, Junkerbifangstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 51409	Abgabekategorie: A	Index: 17.01.7.	17.08.2018
Zusammensetzung	01	albuminum seri humani(125-I) 320 kBq corresp. albuminum humanum 15.3 mg, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 0.016 ml, aqua q.s. ad solutionem pro 1.7 ml.	
Anwendung		Bestimmung des Blut- oder Plasmavolumens	
Packung/en	01	001	4 x 1.7 ml Flaschen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2023	

01 Sidroga Brust- und Hustentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 24858	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	liquiritiae radix 31.2 %, althaeae folium 11 %, plantaginis lanceolatae folium 11 %, thymi herba 11 %, anisi stellati fructus 7.3 %, althaeae radix 5.5 %, foeniculi fructus 5.5 %, lichen islandicus 5.5 %, salviae trilobae folium 5.5 %, rhoeados flos 6.5 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	014	20 x 1,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2023	

01 Sidroga Durchfalltee, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 58648	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	myrtilli fructus 2 g, pro charta.	
Anwendung		Traditionell zur unterstützenden Behandlung bei unspezifischen, akuten Durchfallerkrankungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2017 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.01.2024	

01 Silacten, Tropfen

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 19968	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	calcii phosphas D11, cinchona pubescens D3, galega officinalis D2, ricinus communis D2, solidago virgaurea D3, urtica urens D3 ana partes 0.1 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Anwendung		Zur Förderung des Stillens	
Packung/en	01	014	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.11.2023	

01 Silicea colloidalis comp., Gelatum

WALA Schweiz AG, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60333	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	08.08.2018
Zusammensetzung	01	limonis aetheroleum 10 mg, silicea colloidalis solutio aquosa 400 mg corresp. silica colloidalis anhydrica 25 mg, cyamopsidis seminis pulvis 10 mg, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2018 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.02.2024	

02 Simvastatin Helvepharm 20 mg, Filmtabletten
03 Simvastatin Helvepharm 40 mg, Filmtabletten
04 Simvastatin Helvepharm 80 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56527	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.08.2018
Zusammensetzung	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	02	001 28 Tablette(n)	B
		003 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		007 98 Tablette(n)	B
	04	021 30 Tablette(n)	B
		022 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.06.2024	

03 Staphylococcus aureus comp. D9, Nasenspray
 Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 62617	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.01.0.	29.08.2018
Zusammensetzung	03	Spengler ad usum externum D9: staphylococci aurei subsp. aurei antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, streptococci pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, staphylococci aurei subsp. aurei antitoxinum Spengler ad usum externum D9 3.33 g, streptococci pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 3.33 g, pro vase.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2016 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11 Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.	
Gültig bis		30.10.2023	

01 Strath Hustentropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 30044	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	primulae radices extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, thymi extractum ethanolicum liquidum 0.45 ml, DER: 1:2-2.5, faex medicinalis plasmolysata 0.5, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	037	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Strath Nieren-Blasen-Tropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 30042	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	07.08.2018
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 13.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.11.2023	

01 Strath Schlaf-Nerven Tropfen, Tropfen zum Einnehmen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 30049	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	21.08.2018
Zusammensetzung	01	menthae piperitae extractum ethanolicum liquidum 0.05 ml, DER: 1:1, passiflorae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, valerianae extractum ethanolicum liquidum 0.225 ml, DER: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 38 % V/V.	
Anwendung		Bei Nervosität, nervös bedingten Einschlafstörungen	
Packung/en	01	039	30 ml D
		047	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2018 (Korrektur Bezeichnung Darreichungsform)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Strath Schleimhaut-Tropfen

Bio-Strath AG, Mühlebachstrasse 38, 8008 Zürich

Zul.-Nr.: 30037	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	21.08.2018
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, DER: 1:1, salviae extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, DER: 1:1, faex medicinalis plasmolysata 0.5 ml, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		Bei Schleimhautentzündungen des Mundes und Rachens	
Packung/en	01	030	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Suboxone 2 mg/0.5 mg, Sublingualtabletten**02 Suboxone 8 mg/2 mg, Sublingualtabletten**

Indivior Schweiz AG, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58405	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	16.08.2018
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, naloxonum 0.5 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, naloxonum 2 mg ut naloxoni hydrochloridum dihydricum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Substitutionsbehandlung bei Opioidabhängigkeit	
Packung/en	01	005	7 Tablette(n) A
		006	28 Tablette(n) A
	02	007	7 Tablette(n) A
		008	28 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.05.2017 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		24.02.2024	

01 Subutex 0,4 mg, Sublingualtabletten**02 Subutex 2 mg, Sublingualtabletten****03 Subutex 8 mg, Sublingualtabletten**

Indivior Schweiz AG, Neuhofstrasse 5A, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54732	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	16.08.2018
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.4 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	buprenorphinum 2 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	buprenorphinum 8 mg ut buprenorphini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Substitutionsbehandlung bei Opioidabhängigkeit	
Packung/en	01	015	7 Tablette(n) A
		023	28 Tablette(n) A
	02	031	7 Tablette(n) A
		058	28 Tablette(n) A
	03	066	7 Tablette(n) A
		074	28 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2016 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe (SR 812.121)	
Gültig bis		30.03.2024	

03 Supradyn energy, Brausetabletten mit Orangenaroma

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56698	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	20.08.2018
Zusammensetzung	03	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 600 µg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 450 µg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: phosphorus ruber 126.3 mg, calcium 120 mg, magnesium 45 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 900 µg, iodum 75 µg, selenium 55 µg, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Packung/en	03	002	15 Tablette(n) D
		004	30 Tablette(n) D
		005	45 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.05.2024	

02 Supradyn energy, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 56699	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	20.08.2018
Zusammensetzung	02	vitamina: retinoli palmitas 2666 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., int-rac-alfa-tocopherolum 10 mg, phytomenadionum 30 µg, thiamini hydrochloridum 4.2 mg, riboflavinum 4.8 mg, pyridoxinum 6 mg, cyanocobalaminum 3 µg, nicotinamidum 54 mg, acidum folicum 0.6 mg, acidum d-pantothenicum 18 mg, biotinum 0.45 mg, acidum ascorbicum 180 mg, mineralia: calcium 120 mg, magnesium 45 mg, phosphorus ruber 126 mg, ferrum 8 mg, zincum 8 mg, manganum 1.8 mg, fluoridum 1.5 mg, cuprum 0.9 mg, iodum 75 µg, selenium 55 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralpräparat	
Packung/en	02	003	30 Tablette(n) D
		004	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.05.2024	

01 Swidro Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 65347	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	27.08.2018
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 01.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.06.2024	

02 Tardyferon, Retardtabletten

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: 37448	Abgabekategorie: B/C	Index: 06.07.1.	30.08.2018
Zusammensetzung	02	ferrum(II) 80 mg ut ferrosi sulfas dessiccatus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Eisenmangelanämie bei nachgewiesenem Eisenmangel	
Packung/en	02	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		27.03.2022	

01 Tenoretic mite, Filmtabletten**02 Tenoretic, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 42204	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.08.2018
Zusammensetzung	01	atenololum 50 mg, chlortalidonum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atenololum 100 mg, chlortalidonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	048	28 Tablette(n) B
		056	98 Tablette(n) B
	02	021	98 Tablette(n) B
		064	14 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.03.2024	

01 Torisel, Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 58100	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	16.08.2018
Zusammensetzung	01	Solutio concentrata: temsirolimusum 30 mg, ethanolum anhydricum 473.52 mg, acidum citricum anhydricum, propylenglycolum, conserv.: E 307 0.9 mg, ad solutionem pro 1.2 ml. Diluens: polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 438 mg, macrogolum 400, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung		Behandlung des fortgeschrittenen Nierenzell-Karzinoms	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) Konzentrat / Verdünnungsmittel A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2018 (Änderung der Bezeichnung der galenischen Form; Polysorbat 80: neu nicht mehr aus GVO hergestellt)	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Trabar 100, Injektionslösung

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 52788	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	15.08.2018
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, natrii acetat anhydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	014	5 Ampulle(n) Ampullen zu 2 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.01.2024	

01 Traumaplant, Salbe

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: 53712	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	15.08.2018
Zusammensetzung	01	symphyti herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 2-3:1, propylenglyolum, aromatica, conserv.: E 200, hydroxyethylis salicylas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Traumen (Prellungen)	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2024	

01 Ultibro Breezhaler 110/50, Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 63132	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	06.08.2018
Zusammensetzung	01	indacaterolum 110 µg ut indacateroli maleas, glycopyrronium 50 µg ut glycopyrronii bromidum, color.: E 102, excipiens pro capsula pro dosi.	
Anwendung		chronisch obstruktive Lungenkrankheit (COPD)	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) Kapseln und 1 Inhalator B
		002	3 x 30 Kapsel(n) Kapseln und 1 Inhalator B
		003	90 Kapsel(n) Kapseln und 1 Inhalator B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2014 (Ergänzung einer Packungsgrösse, neu: 90 Kapseln und 1 Inhalator)	
Gültig bis		09.07.2019	

01 Urticalcin, Tabletten

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 16878	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	urtica dioica D1 10 mg, calcium carbonicum hahnemanni D4 0.5 mg, calcii phosphas D6 0.5 mg, acidum silicicum D6 2.5 mg, dinatrii phosphas D6 0.5 mg, potenziert mit: excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Kalkmangelerscheinungen	
Packung/en	01	022	600 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2013 (Verlängerung der Zulassung) (Änderung Präparatename, früher: Urticalcin, homöopathische Tabletten)	
Gültig bis		28.10.2023	

01 Valverde Durchfall, Kapseln

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 62229	Abgabekategorie: D	Index: 04.09.0.	07.08.2018
Zusammensetzung	01	saccharomyces cerevisiae HANSEN CBS 5926 desiccatus 375 mg corresp. cellulae vivae min. 7.5 Mrd. pro dosi, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Zur symptomatischen Behandlung bei akuter Diarrhöe. Zur Vorbeugung und symptomatischen Behandlung von Reisediarrhöen.	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.02.2024	

01 Vardenafil Sandoz 5 mg, Filmtabletten**02 Vardenafil Sandoz 10 mg, Filmtabletten****03 Vardenafil Sandoz 20 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66534	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	09.08.2018
Zusammensetzung	01	Filmtablette: vardenafilum 5 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydras, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: vardenafilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydras, excipiens pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: vardenafilum 20 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		002	12 Tablette(n) B
	02	003	4 Tablette(n) B
		004	12 Tablette(n) B
		005	24 Tablette(n) B
	03	006	4 Tablette(n) B
		007	12 Tablette(n) B
		008	24 Tablette(n) B
Bemerkung		Korrektur der Packungseinheit	
Gültig bis		06.08.2023	

02 VaxigripTetra, Suspension pour injection dans une seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 66427	Catégorie de remise: B	Index: 08.08.	07.08.2018
Composition	02	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus souche A/Michigan/45/2015 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-275) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus souche A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016 (H3N2)-like: reassortant virus IVR-186) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Colorado/06/2017-like: reassortant virus NYMC BX-69A derived from B/Maryland/15/2016 (Victoria lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus souche B/Phuket/3073/2013-like: reassortant virus Wild type derived from B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage)) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml, residui: formaldehydum, octoxinolum-9, neomycinum, ovalbuminum.	
Indication		Immunisation active contre l'influenza, dès le 6ème mois	
Conditionnements	02	007	1 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguille B
		008	10 x 0.5 ml seringue(s) préremplie(s) avec aiguille B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.06.2018 (annual update saison 2018/2019)	
Valable jusqu'au		11.06.2023	

01 Vertigoheel, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 41461	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	14.08.2018
Zusammensetzung	01	ambra grisea D6 10.0 g, conium maculatum D3 10.0 g, anamirta cocculus D4 70.0 g, petroleum rectificatum D8 10.0 g ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanololum 35 % V/V.	
Anwendung		Bei Schwindelzuständen	
Packung/en	01	012	30 ml C
		020	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 Deklaration: Änderung der Einheiten (alt: Volumen, neu: Masse)	
Gültig bis		03.12.2018	

03 Virus influenzae A comp. D9, Nasenspray

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 62619	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.01.0.	29.08.2018
Zusammensetzung	03	haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, influenzae virus antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, influenzae virus antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, thymolum 0.0012 g, pro vase.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2016 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11 Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung		
Gültig bis	30.10.2023		

03 Virus influenzae A comp. D9, Mund- und Rachenspray

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 62618	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.01.0.	29.08.2018
Zusammensetzung	03	influenzae virus antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, influenzae virus antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, excipiens ad solutionem pro vase 10.0112 g.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2016 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Für Folgepotenzen ab D 12 gilt die Abgabekategorie D. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung		
Gültig bis	12.11.2023		

01 Visine Classic, Augentropfen

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 25490	Abgabekategorie: D	Index: 11.04.0.	30.08.2018
Zusammensetzung	01	tetryzolini hydrochloridum 0.5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Konjunktivale Irritationen	
Packung/en	01	037 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

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

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50107	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	16.08.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum kalicum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogisticum, Analgeticum	
Packung/en	02	035 20 Dragée(s)	B
		051 10 Dragée(s)	B
		078 200 Dragée(s)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2013 (Verlängerung der Zulassung) 50107 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Voriconazol-Mepha 50mg, Lactab**02 Voriconazol-Mepha 200mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63167	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	17.08.2018
Zusammensetzung	01	voriconazolum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	voriconazolum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n)	A
	02	002 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2014	
Gültig bis		10.06.2024	

01 Weleda Calendula-Salbe, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 46354	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica 200 mg ex calendulae herba recens 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Behandlung von oberflächlichen Hautwunden	
Packung/en	01	037 25 g	D
		038 70 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

01 Weleda Hämorrhoidal-Suppositorien, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18286	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	28.08.2018
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica ex hippocastani cortex 20 mg et hamamelidis folium 10 mg, stibium metallicum praeparatum 8 mg, excipiens pro supposito.	
Anwendung		Zur Linderung von Hämorrhoidalbeschwerden	
Packung/en	01	017	10 Suppositorien C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

01 Zestoretic, Tabletten**02 Zestoretic mite, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 51117	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	03.08.2018
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	018	30 Tablette(n) B
		026	100 Tablette(n) B
	02	034	30 Tablette(n) B
		042	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2024	

02 ZinCream Medinova, Cremepaste

Medinova AG, Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 52532	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	06.08.2018
Zusammensetzung	02	zinci oxidum 200 mg, propylenglycolum, conserv.: butylis parahydroxybenzoas, E 214, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Windeldermatitis, Intertrigo, kleinere Wunden	
Packung/en	02	078	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Zürcher Bahnhof Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59382	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	23.08.2018
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 3 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, balsami tolutani sirupus, anisi stellati aetheroleum, levomentholum, anisi aetheroleum, liquiritiae succus, aspartamum, color.: E 150, conserv.: E 202, E 219, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	24 Stück Lutschpastillen C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.03.2024	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Amoxan 70 ad us. vet., Arzneimittelvormischung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 52148	Abgabekategorie: A	Index:	20.08.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 70 g ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Schweine: Infektionen der Atemwege bedingt durch Actinobacillus pleuropneumoniae. Infektionen bedingt durch Streptokokken, Hämophilus parasuis und Pasteurellen sowie andere amoxicillinempfindliche Erreger. Nicht ruminierende Kälber: Bakterielle Primär- und Sekundärinfektionen, insbesondere Erkrankungen des Atmungsapparates sowie Nabelentzündungen verursacht durch amoxicillinempfindliche Erreger.	
Packung/en	01	014	400 g (mit Messlöffel) A
		022	1 kg (mit Messlöffel) A
		030	5 kg (ohne Messlöffel) A
		049	25 kg (ohne Messlöffel) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2024	

01 Bifundin ad us. vet., Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 45597	Abgabekategorie: B	Index:	14.08.2018
Zusammensetzung	01	glucosum monohydricum 150 mg, fructosum 50 mg, thiamini hydrochloridum 0.5 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216 0.1 mg, E 218 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Adjuvans bei Hypoglykämie, Intoxikationen, Ketose und Lebererkrankungen für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe und Ziegen	
Packung/en	01	016	500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.02.2024	

01 Effitix Spot On Hunde XS ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 02 Effitix Spot On Hunde S ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 03 Effitix Spot On Hunde M ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 04 Effitix Spot On Hunde L ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 05 Effitix Spot On Hunde XL ad us. vet., Lösung zum Auftropfen
 Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65118	Abgabekategorie: B	Index:	14.08.2018
Zusammensetzung	01	fipronilum 26.8 mg, permethrinum 240 mg, antioxid.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 0.44 ml.	
	02	fipronilum 67 mg, permethrinum 600 mg, antioxid.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 1.1 ml.	
	03	fipronilum 134 mg, permethrinum 1200 mg, antioxid.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 2.2 ml.	
	04	fipronilum 268 mg, permethrinum 2400 mg, antioxid.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 4.4 ml.	
	05	fipronilum 402 mg, permethrinum 3600 mg, antioxid.: E 320, E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro vase 6.6 ml.	
Anwendung		Ektoparasitikum für Hunde	
Packung/en	01	001 4 x 0.44 ml Pipetten	B
		002 24 x 0.44 ml Pipetten	B
	02	003 4 x 1.1 ml Pipetten	B
		004 24 x 1.1 ml Pipetten	B
	03	005 4 x 2.2 ml Pipetten	B
		006 24 x 2.2 ml Pipetten	B
	04	007 4 x 4.4 ml Pipetten	B
		008 24 x 4.4 ml Pipetten	B
	05	009 4 x 6.6 ml Pipetten	B
		010 24 x 6.6 ml Pipetten	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.06.2024	

01 Hapadex 5% ad us. vet., orale Suspension
 02 Hapadex 15% ad us. vet., orale Suspension
 MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 48550	Abgabekategorie: B	Index:	07.08.2018
Zusammensetzung	01	netobiminum 50 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
	02	netobiminum 150 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Anthelminthikum für Schafe	
	02	Anthelminthikum für Rinder	
Packung/en	01	010 1000 ml	B
	02	029 1000 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2024	

02 Ketazol-100 ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 50375	Abgabekategorie: B	Index:	16.08.2018
Zusammensetzung	02	ketaminum 100 mg ut ketamini hydrochloridum, conserv.: E 219 1.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Anästhetikum für Hunde, Katzen, Pferde, Rinder, Kälber, Heim-, Wild- und Zootiere	
Packung/en	02	001 10 ml	B
		021 5 x 10 ml	B
		048 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.02.2024	

01 Metacam 1.5 mg / ml ad us. vet., Suspension

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

Zul.-Nr.: 52802	Abgabekategorie: B	Index:	09.08.2018
Zusammensetzung	01	meloxicamum 1.5 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde	
Packung/en	01	016 32 ml	B
		024 10 ml	B
		032 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.06.2024	

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

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 58596	Abgabekategorie: A	Index:	20.08.2018
Zusammensetzung	01	ivermectinum 5 mg, color.: E 131, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum zur Behandlung und Kontrolle von Endo- und Ektoparasiten bei nicht laktierenden Rindern	
Packung/en	01	001 250 ml	A
		003 1000 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2024	

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

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 56302	Abgabekategorie: B	Index:	08.08.2018
Zusammensetzung	01	ivermectinum 5 mg, color.: E 131, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zur Behandlung und Kontrolle von Endo- und Ektoparasiten bei Rindern	
Packung/en	01	001	250 ml B
		003	1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2024	

09 Penicillin Natrium Streuli ad us. vet., kristallines Pulver (10 Mio UI)

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 45483	Abgabekategorie: B	Index:	22.08.2018
Zusammensetzung	09	benzylpenicillinum natricum 10 Mio. U.I. pro vitro.	
Anwendung		Rinder, Pferde, Hunde und Katzen: Bakterielle Infektionen mit penicillin-empfindlichen Erregern, insbesondere septikämische Zustände. Lokale Prophylaxe und Therapie eitriger Prozesse in Körperhöhlen, Gelenken und Wunden. Initiale intramammäre Behandlung von Mastitiden bei Kühen mit penicillin-empfindlichen Keimen.	
Packung/en	09	118	10 Mio. I.E. B
		142	10 x 10 Mio. I.E. B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2024	

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

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 56346	Abgabekategorie: A	Index:	08.08.2018
Zusammensetzung	02	imidaprilum 150 mg ut imidaprili hydrochloridum, conserv.: natrii benzoas, excipients pro vitro.	
	03	imidaprilum 300 mg ut imidaprili hydrochloridum, conserv.: natrii benzoas, excipients pro vitro.	
	04	imidaprilum 75 mg ut imidaprili hydrochloridum, conserv.: natrii benzoas, excipients pro vitro.	
Anwendung		ACE-Hemmer zur Behandlung von kongestiver Herzinsuffizienz beim Hund	
Packung/en	02	003	30 ml A
		005	30 ml A
		007	30 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.02.2024	

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

Zul.-Nr.: 59061	Abgabekategorie: A	Index:	16.08.2018
Zusammensetzung	01	deslorelinum 4.7 mg ut deslorelini acetat, palmae oleum hydrogenatum, lecithinum, natrii acetat anhydricus, ad praeparationem pro 50 mg.	
	02	deslorelinum 9.4 mg ut deslorelini acetat, palmae oleum hydrogenatum, lecithinum, ad praeparationem pro 100 mg.	
Anwendung	01	Zur Erzielung einer vorübergehenden Unfruchtbarkeit bei gesunden, nicht kastrierten, geschlechtsreifen Hunderüden	
	02	Zur Erzielung einer vorübergehenden Unfruchtbarkeit bei gesunden, nicht kastrierten, geschlechtsreifen Hunde- und Frettchenrüden	
Packung/en	01	001 2 Stück Implantate mit 1 Applikator	A
		002 5 Stück Implantate mit 1 Applikator	A
	02	005 2 Stück Implantate mit 1 Applikator	A
		006 5 Stück Implantate mit 1 Applikator	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.06.2024	

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.08.2018 übernimmt die Firma **Tentan AG, Itingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **Actipharm SA, Genève:**

A compter du 01.08.2018, l'entreprise **Tentan AG, Itingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Actipharm SA, Genève:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
10574	Magnesia San Pellegrino, Pulver zum Einnehmen ohne Aroma
15204	Rectoseptal Néo mit Wismut, Suppositorien
19246	Laxamalt, Granulat
23849	Rectoseptal-Néo einfach, Suppositorien
27481	Magnesia San Pellegrino, Brausepulver
32475	Lansoyl, Gel zum Einnehmen
52175	Atoseptal, Spray
54551	Mannite Actipharm, Pulver für Trinklösung

Per 01.08.2018 übernimmt die Firma **Alpen Pharma AG, Bern** folgende/s Arzneimittel der Firma **Phytocon GmbH, Trogen:**

A compter du 01.08.2018, l'entreprise **Alpen Pharma AG, Bern** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Phytocon GmbH, Trogen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65410	Syncotal, Weichgelatinecapseln

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 02.08.2018 ändert die Firma **Santen Switzerland SA, Genève** ihren Firmennamen auf **Santen SA**.

A compter du 02.08.2018, l'entreprise **Santen Switzerland SA, Genève** aura pour nouvelle raison sociale **Santen SA**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
41634	Timoptic, collyre
52509	Timoptic-XE, collyre
52969	Trusopt, collyre
54624	Cosopt, collyre
57707	Cosopt-S Monodose, collyre
60548	Saflutan, unidose de collyre
66073	Taptiqom, unidose de collyre
66093	Ikervis, collyre en émulsion (unidoses)

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

Per 03.08.2018 ändert die Firma **Guerbet AG** ihr Firmendomizil von Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich nach **Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich**.

A compter du 03.08.2018, l'entreprise **Guerbet AG** actuellement sise Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich, aura pour nouveau domicile **Thurgauerstrasse 32, 8050 Zürich**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
30241	Micropaque, Suspension
30274	Lipiodol Ultra-fluide, Injektionslösung
38130	Telebrix 30 Meglumine, Injektionslösung
38359	Telebrix 12 Sodium, Lösung zur Blasen-Instillation
42086	Hexabrix, Injektionslösung
49508	Telebrix Gastro, wässrige Lösung
49784	Dotarem, Injektionslösung
49999	Optiray, Intravasculäre Injektionslösung
50151	Micropaque Scanner, Suspension
53001	Xenetix, Injektionslösung
53703	Telebrix 35, Injektionslösung
56123	Artirem, Injektionslösung
56517	Patentblau V Guerbet, Injektionslösung

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	Ceftriaxon Parsenn 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Parsenn-Produkte AG, Chlus 13, 7240 Küblis	63146	A	08.01.3.	15.08.2018
1	02	Ceftriaxon Parsenn 1 g i.m./i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Parsenn-Produkte AG, Chlus 13, 7240 Küblis	63146	A	08.01.3.	15.08.2018
1	03	Ceftriaxon Parsenn 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Parsenn-Produkte AG, Chlus 13, 7240 Küblis	63146	A	08.01.3.	15.08.2018
1	01	Midazolam Actavis 5 mg / 5 ml, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57551	B	01.03.1.	15.08.2018
1	02	Midazolam Actavis 5 mg / 1 ml, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57551	B	01.03.1.	15.08.2018
1	03	Midazolam Actavis 15 mg / 3 ml, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57551	B	01.03.1.	15.08.2018

1	04	Midazolam Actavis 50 mg / 10 ml, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57551 B	01.03.1. 15.08.2018
1	01	Negatol dental, flüssig Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz	24586 B	13.04.0. 23.08.2018
1	01	Pulmex, Bad GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	55224 D	03.99.0. 01.09.2018
1	01	Viagra 50 mg, Schmelztabletten Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	62949 B	05.99.0. 31.01.2019

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Boviseal ad us. vet., Suspension in Injektoren Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	66643 C	15.08.2018
---	----	--	----------------	------------

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					
02	Arkocaps Chardon Marie/Mariendistel, gélules Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	50723	D	04.11.2.	29.01.2019
01	Chlorhexamed forte 0.2%, Lösung GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	58025	D	12.03.3.	28.01.2019
01	Dolocyl, Filmtabletten Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich	48595	D	07.10.1.	07.01.2019
01	Vertigoheel, homöopathische Tropfen ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	41461	C	20.01.0.	03.12.2018