

Swissmedic Journal 03/2018

16. Jahrgang
16^e année
ISSN 2234-9456

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

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

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

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

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Arzneimittel Statistik	
Nachtrag 9.4 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft	148	Chargenrückrufe	160
Dringliche Änderung der Monographie «Fermentationsprodukte» in der Europäischen Pharmakopöe	154	Neuzulassung	162
Weltweiter Rückzug von Zinbryta® (Mitteilung vom 13.03.2018)	156	Revision und Änderung der Zulassung	169
		Änderung der Zulassungsinhaberin	236
		Widerruf der Zulassung	239
		Erlöschen der Zulassung	244
Arzneimittel Nachrichten			
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Xermelo®, Filmtabletten (Telotristatum)	158		

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 | C Abgabe nach Fachberatung durch Medizinalpersonen |
| B Abgabe auf ärztliche oder tierärztliche Verschreibung | D Abgabe nach Fachberatung |
| | E Abgabe ohne Fachberatung |

	Page		Page
Actualités		Miscellanées	
Entrée en vigueur du Supplément 9.4 de la Pharmacopée Européenne	151	Retraits de lots	161
Révision urgente de la monographie «Produits de fermentation» dans la Pharmacopée Européenne	155	Nouvelle autorisation	162
Retrait de Zinbryta® dans le monde entier (Communiqué du 13.03.2018)	157	Révision et modification de l'autorisation	169
Médicaments		Modification du titulaire d'AMM	236
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Xermelo®, comprimés pelliculés (Telotristatum)	159	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	239
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	244

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 |



Nachtrag 9.4 der Europäischen Pharmakopöe in Kraft

Der Institutsrat hat den Nachtrag 9.4 der Europäischen Pharmakopöe auf den 1. April 2018 in Kraft gesetzt.

Seit 1. April 2018 ist der Nachtrag 9.4 zur Europäischen Pharmakopöe in Kraft. Der Nachtrag 9.4 enthält folgende **neue** Texte:

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Einzelmonographien zu Radioaktiven Arzneimitteln und Ausgangsmaterialien für radioaktive Arzneimittel

[¹¹C]Methylcholin-Injektionslösung

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Ballonblumenwurzel

Chinesischer-Liebstockel-Wurzelstock

Chinesisches-Hasenohr-Wurzel

Grüner Tee

Guarana

Houttuynia-Kraut

Mateblätter

Strauchpaeonienwurzelrinde

MONOGRAPHIEN A-Z

Ameisensäure

Gammadex

Raltegravir-Kalium

Saccharose-Sirup

Soja-Phospholipide zur Injektion

Tigecyclin

Folgende Texte wurden inhaltlich **überarbeitet**:

ALLGEMEINER TEIL

2.2.8 Viscosität

2.2.32 Trocknungsverlust

2.4.2 Arsen

2.4.31 Nickel in hydrierten pflanzlichen Ölen

2.5.12 Halbmikrobekstimmung von Wasser – Karl-Fischer-Methode

2.5.32 Mikrobekstimmung von Wasser – Coulometrische Titration

3.1.3 Polyolefine

3.1.5 Polyethylen mit Zusatzstoffen für Behältnisse zur Aufnahme parenteraler und ophthalmologischer Zubereitungen

3.1.6 Polypropylen für Behältnisse und Verschlüsse zur Aufnahme parenteraler und ophthalmologischer Zubereitungen

4 Reagenzien

5.8 Harmonisierung der Arzneibücher

5.22 Bezeichnungen von in der Traditionellen Chinesischen Medizin verwendeten pflanzlichen Drogen

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Monographien zu Darreichungsformen

Kapseln

Zubereitungen zur Inhalation

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen

Artischockenblätter

Artischockenblättertrockenextrakt

MONOGRAPHIEN A-Z

Albendazol
 Benzylalkohol
 Butylmethacrylat-Copolymer, basisches
 Carmellose-Calcium
 Cefixim
 Chlorhexidindiacetat
 Chlorhexidindihydrochlorid
 Clarithromycin
 Colchicin
 Dextran 1 zur Herstellung von Parenteralia
 Dosulepinhydrochlorid
 Ethosuximid
 Fentanyl
 Fentanylcitrat
 Furosemid
 Gonadorelinacetat
 Guaifenesin
 Imipenem-Monohydrat
 Isomalt
 Levetiracetam
 Methylprednisolonacetat
 Methylrosaniliniumchlorid
 Metoclopramid
 Metoclopramidhydrochlorid-Monohydrat
 Natriumcetylstearylsulfat
 Paracetamol
 Sucralfat
 Temozolomid
 Urofollitropin
 Urokinase
 Vinorelbintartrat
 Wasser, gereinigtes

Weiter wurden die nachfolgenden Texte **korrigiert**:

MONOGRAPHIEGRUPPEN

Einzelmonographien zu Pflanzlichen Drogen und Zubereitungen aus pflanzlichen Drogen
 Terpentinöl

MONOGRAPHIEN A-Z

Benzocain
 Carbidopa-Monohydrat
 Cefprozil-Monohydrat
 Cimetidin
 Cimetidinhydrochlorid
 Cisatracuriumbesilat
 Colistimethat-Natrium
 Gabapentin
 Insulin vom Schwein
 Kaliumhydroxid
 Labetalolhydrochlorid
 Meclozindihydrochlorid
 Nicergolin

Octyldodecanol
 Paclitaxel
 Prilocain
 Prilocainhydrochlorid
 Sertralinhydrochlorid
 Sulfadimethoxin
 Sulfadimethoxin-Natrium für Tiere
 Tenoxicam

Die folgenden Texte waren Gegenstand der **Internationalen Harmonisierung** der Arzneibücher (siehe Kapitel „5.8 Harmonisierung der Arzneibücher“):

MONOGRAPHIEN A-Z

Benzylalkohol
 Carmellose-Calcium

Bei den nachstehenden Texten wurde **der Titel geändert**:

MONOGRAPHIEN A-Z

Metoclopramidhydrochlorid *wird* zu
 Metoclopramidhydrochlorid-Monohydrat

Zu beachten:

Durch den Nachtrag 9.4 wird keine Monographie der Ph. Helv. abgelöst.

Der Nachtrag 9.5 zur Ph. Eur. 9 wird am 1. Juli 2018 in Kraft treten.

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 9. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph. Eur. 9) mit den Nachträgen 9.1 – 9.4 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv. 11) mit dem Supplement 11.2.

Die Ph. Eur. 9 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen werden.

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

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



Entrée en vigueur du Supplément 9.4 de la Pharmacopée Européenne

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 9.4 de la Pharmacopée Européenne au 1^{er} avril 2018.

Le Supplément 9.4 de la Pharmacopée Européenne est entrée en vigueur le 1^{er} avril 2018. Dans le Supplément 9.4 figurent les **nouveaux** textes suivants:

MONOGRAPHIES

Préparations radiopharmaceutiques et matières premières pour préparations radiopharmaceutiques

Choline (¹¹C)méthyl) (solution injectable de)

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Bupleurum (racine de)

Guarana (graine de)

Houttuynia (partie aérienne d')

Ligusticum chuanxiong (rhizome de)

Maté (feuille de)

Paeonia suffruticosa (écorce de)

Platycodon (racine de)

Thé vert

Monographies

Formique (acide)

Gammadex

Phospholipides de soja pour préparations injectables

Raltégravir potassique

Saccharose liquide

Tigécycline

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

CHAPITRES GÉNÉRAUX

2.2.8. Viscosité

2.2.32. Perte à la dessiccation

2.4.2. Arsenic

2.4.31. Nickel dans les huiles végétales hydrogénées

2.5.12. Semi-microdosage de l'eau

2.5.32. Microdosage de l'eau

3.1.3. Polyoléfinés

3.1.5. Polyéthylène avec additifs pour récipients destinés aux préparations parentérales et aux préparations ophtalmiques

3.1.6. Polypropylène pour récipients et fermetures destinés aux préparations parentérales et aux préparations ophtalmiques

4. Réactifs

5.8. Harmonisation des pharmacopées

5.22. Noms des drogues végétales utilisées en médecine traditionnelle chinoise

MONOGRAPHIES

Formes pharmaceutiques

Capsules

Préparations pour inhalation

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Artichaut (feuille d')

Artichaut (feuille d'), extrait sec de

Monographies

Albendazole
 Benzylique (alcool)
 Carmellose calcique
 Céfixime
 Cétostéaryle (sulfate de) sodique
 Chlorhexidine (diacétate de)
 Chlorhexidine (dichlorhydrate de)
 Clarithromycine
 Colchicine
 Copolymère basique de méthacrylate de butyle
 Dextran 1 pour préparations injectables
 Dosulépine (chlorhydrate de)
 Eau purifiée
 Ethosuximide
 Fentanyl
 Fentanyl (citrate de)
 Furosémide
 Gonadoréline (acétate de)
 Gonadotrophine chorionique
 Guaifénésine
 Imipénem monohydraté
 Isomalt
 Lévétiracétam
 Méthylprednisolone (acétate de)
 Méthylrosanilinium (chlorure de)
 Métopropramide
 Métopropramide (chlorhydrate de) monohydraté
 Paracétamol
 Sucralfate
 Témazolomide
 Urofollitropine
 Urokinase
 Vinorelbine (tartrate de)

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

MONOGRAPHIES

Drogues végétales et préparations à base de drogues végétales

Térébenthine (huile essentielle de)

Monographies

Benzocaïne
 Carbidopa
 Cefprozil monohydraté
 Cimétidine
 Cimétidine (chlorhydrate de)
 Cisatracurium (bésilate de)
 Colistiméthate sodique
 Gabapentine
 Insuline porcine
 Labétalol (chlorhydrate de)
 Méclozine (dichlorhydrate de)
 Nicergoline
 Octyldodécanol

Paclitaxel
 Potassium (hydroxyde de)
 Prilocaine
 Prilocaine (chlorhydrate de)
 Sertraline (chlorhydrate de)
 Sulfadiméthoxine
 Sulfadiméthoxine sodique pour usage vétérinaire
 Ténoxicam

En outre, les textes ci-après ont fait l'objet du processus **d'harmonisation** des Pharmacopées (voir chapitre « 5.8 Harmonisation des Pharmacopées »):

MONOGRAPHIES

Monographies

Benzylique (alcool)
 Carmellose calcique

Le **titre** du texte suivant **a été modifié**:

MONOGRAPHIES

Monographies

Gonadotrophine chorionique *en remplacement de*
 Gonadotrophine chorionique
 Métopropramide (chlorhydrate de) monohydraté *en remplacement de*
 Métopropramide (chlorhydrate de)

À noter:

Il n'y a pas de monographie dans le Supplément 9.4 qui remplace une monographie de la Ph. Helv.

Le Supplément 9.5 de la Ph. Eur. 9 entrera en vigueur le 1^{er} juillet 2018.

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 9^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 9) et les Supplément 9.1 – 9.4 ainsi que la 11^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 11) et le Supplément 11.2.

La Ph. Eur. 9 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

(www.publicationsfederales.ch).

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

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



Dringliche Änderung der Monographie „Fermentationsprodukte“ in der Europäischen Pharmakopöe

Um für Mensch und Tier das Risiko einer Kontamination mit Histaminen zu vermeiden, wurde am 1. April 2018 eine dringliche Änderung der Europäischen Pharmakopöe in Kraft gesetzt.

Nach intravenöser Injektion von Gentamicin-Lösungen sind anaphylaktische Reaktionen beobachtet worden. Die Zwischenfälle konnten auf Verunreinigungen mit Histamin zurückgeführt werden. Diese Verunreinigung kann bei der biotechnologischen Herstellung von Wirkstoffen entstehen, bei denen Pepton als Nährmedium eingesetzt wird. Pepton wird aus gekochtem Fisch hergestellt. Bei unsachgemässer Lagerung des zu verarbeitenden Fisches können Histamine entstehen.

Wegen der Risiken für Mensch und Tier durch Kontamination mit Histaminen und anderen

biogenen Aminen aus Fisch und Fischereiprodukten, wurde die allgemeine Monographie **Fermentationsprodukte** revidiert und am 1. April 2018 in Kraft gesetzt. In der revidierten Monographie werden nun im Kapitel „Ausgangsmaterialien“ entsprechende Anforderungen an die Qualität der zu verwendenden Rohstoffe gestellt.

Die geänderten Texte finden Sie auf der Swissmedic-Website:

www.swissmedic.ch/pharmacopoeia

Mehr Informationen zur Europäischen Pharmakopöe finden Sie unter www.edqm.eu



Révision urgente de la monographie «Produits de fermentation» dans la Pharmacopée Européenne

Pour protéger l'être humain et l'animal du risque lié à une contamination par l'histamine, une modification urgente de la Pharmacopée Européenne entrera en vigueur le 1^{er} avril 2018.

Des réactions anaphylactiques ont été observées tant chez l'Homme que chez l'animal après injection par voie intraveineuse de solutions à base de gentamicine. Il s'est avéré que ces incidents étaient dus à des impuretés associées à l'histamine. Ces impuretés peuvent se former lors de la fabrication de principes actifs selon des procédés biotechnologiques qui utilisent de la peptone comme milieu de culture. La peptone est obtenue à partir de poisson cuit. Mais le stockage inapproprié du poisson peut entraîner la formation d'histamine.

En raison des risques pour l'être humain et l'animal induits par la contamination par des

histamines et autres amines biogènes provenant du poisson et de produits issus de la pêche, la monographie générale **Produits de fermentation** a été révisée et entrera en vigueur le 1^{er} avril 2018. Des exigences supplémentaires relatives à la qualité des matières premières ont ainsi été ajoutées sous la section «Matières premières» de la monographie révisée.

Les textes modifiés sont publiés sur le site web de Swissmedic:

www.swissmedic.ch/pharmacopoeia

Pour plus d'informations sur la Pharmacopée Européenne, consultez le site www.edqm.eu

Weltweiter Rückzug von Zinbryta® (Mitteilung vom 13.03.2018)

Die Zulassungsinhaberin Biogen Switzerland AG informiert in Absprache mit Swissmedic:

Biogen hat entschieden, die Marktzulassung von Zinbryta (Daclizumab beta) in der Schweiz und weltweit freiwillig zu widerrufen.

Es liegen insgesamt 12 Meldungen von immunvermittelter Enzephalitis und Meningoenzephalitis bei Patienten, die mit Zinbryta behandelt wurden, vor. Bei 4 Patienten kam es zu einem tödlichen Verlauf (deren Zahl hat sich nach Drucklegung der DHPC von drei auf vier erhöht).

- Zinbryta soll ab sofort nicht mehr eingesetzt werden.
- Es sollen keine neuen Behandlungen mit Zinbryta initiiert werden.
- Ärzte, die Zinbryta verordnet haben, werden aufgefordert, umgehend ihre Patienten zu kontaktieren.
- Die Patienten sind anzuweisen, ab sofort keine Zinbryta-Injektionen mehr durchzuführen.
- Die Behandlung ist bei Zinbryta-Patienten umzustellen. Eine „Washout-Phase“ sollte in Betracht gezogen werden. Die Wirkung von Zinbryta auf bestimmte Lymphozytenpopulationen hält länger an.

- Unerwünschte Wirkungen, einschliesslich schwerer Leberschädigung, wurden noch bis zu 6 Monate nach Absetzen von Zinbryta beobachtet.
 - Während 6 Monaten nach dem Therapieende sind die Leberwerte (ALT, AST und Bilirubin) mindestens einmal monatlich zu kontrollieren. Auf Anzeichen und Symptome einer Leberschädigung wie Schwäche, Appetitverlust, Übelkeit, Gelbsucht oder Blutungsneigung ist zu achten.
 - Falls innert 6 Monaten nach Absetzen eines der folgenden Symptome auftritt, die auf eine (Meningo-)Enzephalitis oder andere immunvermittelte Reaktionen hinweisen, sollten die Patienten den Arzt kontaktieren: anhaltendes Fieber, starke Kopfschmerzen, eine neurologische Verschlechterung oder Gelenkschmerzen.

Zinbryta wurde in der Schweiz im Januar 2017 zugelassen. Aufgrund des Risikos schwerwiegender Leberschädigungen wurde die Anwendung zweimal eingreifend eingeschränkt, zuletzt im Januar 2018

Weiterführende Informationen:
www.swissmedic.ch/zinbryta-recall

Retrait de Zinbryta® dans le monde entier (Communiqué du 13.03.2018)

Le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché Biogen Switzerland SA communique l'information suivante en accord avec Swissmedic:

Biogen a décidé le retrait volontaire de l'autorisation de mise sur le marché de Zinbryta (daclizumab bêta) en Suisse et dans le monde entier.

Au total, 12 cas d'encéphalite et de méningo-encéphalite à médiation immunitaire ont été rapportés chez des patients traités par Zinbryta, dont 4 patients ayant eu une issue fatale (ce nombre est passé de 3 à 4 au cours de l'impression de la DHPC).

- Désormais Zinbryta ne doit plus être utilisé.
- Aucun nouveau traitement par Zinbryta ne doit être instauré.
- Les médecins ayant prescrit Zinbryta sont priés de contacter immédiatement leurs patients. Prière de donner l'instruction aux patients d'interrompre les injections de Zinbryta dès à présent.
- Le traitement chez les patients traités par Zinbryta doit être changé. Une phase de «washout» appropriée devrait être envisagée. L'effet de Zinbryta sur certaines populations de lymphocytes dure plus longtemps.

- Des effets indésirables, y compris des atteintes hépatiques graves, ont été observés jusqu'à 6 mois après l'arrêt du traitement par Zinbryta.
 - Jusqu'à 6 mois après la fin du traitement, les valeurs hépatiques (ALT, AST et bilirubine) doivent être vérifiées au moins une fois par mois. Signes et symptômes d'atteinte hépatique tels que des faiblesses, la perte d'appétit, la nausée, la jaunisse, la tendance hémorragique doivent être pris en charge.
 - Si l'un des symptômes suivants évocateurs d'une encéphalite ou méningo-encéphalite ou d'autres réactions à médiation immunitaire surviennent dans les 6 mois suivant l'arrêt du traitement, les patients doivent contacter le médecin: fièvre persistante, céphalée sévère, détérioration neurologique ou douleur articulaire.

Zinbryta a été autorisé en Suisse en janvier 2017. En raison du risque d'atteintes hépatiques graves, l'utilisation a été restreinte deux fois, la dernière fois en janvier 2018.

Informations supplémentaires :
www.swissmedic.ch/zinbryta-recall-fr

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Xermelo[®], Filmtabletten (Telotristatum)**

Name Arzneimittel:	Xermelo [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	ethylis telotristatas
Dosisstärke und galenische Form:	250 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Xermelo ist indiziert zur Behandlung der Karzinoid-Syndrom-bedingten Diarrhö in Kombination mit einer Somatostatin-Analagon (SSA)-Therapie bei Erwachsenen mit unzureichender Kontrolle unter SSA-Therapie.
ATC Code:	A07XA
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.4./Andere
Zulassungsnummer/n:	63374
Zulassungsdatum:	28.3.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Xermelo[®], comprimés pelliculés (Telotristatum)**

Préparation:	Xermelo [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	ethylis telotristatas
Dosage et forme galénique:	250 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Xermelo ist indiziert zur Behandlung der Karzinoid-Syndrom-bedingten Diarrhö in Kombination mit einer Somatostatin-Analagon (SSA)-Therapie bei Erwachsenen mit unzureichender Kontrolle unter SSA-Therapie. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	A07XA
No IT / désignation:	07.16.4./autres
No d'autorisation:	63374
Date d'autorisation:	28.3.2018
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Chargenrückrufe

Präparat:	Oxytocin Stricker ad us. vet., Injektionslösung
Zulassungsnummer:	33450
Wirkstoffe:	Oxytocinum
Zulassungsinhaberin:	Werner Stricker AG
Rückzug der Chargen:	H4914-10 (10 ml), H2813-03 (50 ml), H3901-02 (50 ml), H3713-02 (100 ml), J1614-02 (100 ml)

Die Firma Werner Stricker AG hat die obenerwähnten Chargen von Oxytocin Stricker ad us. vet., Injektionslösung bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgerufen. Grund dafür ist eine Unterdosierung des Konservierungsmittels.

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

Retraits de lots

Préparation:	Oxytocin Stricker ad us. vet., solution injectable
No d'autorisation:	33450
Principes actifs:	Oxytocinum
Titulaire de l'autorisation:	Werner Stricker SA
Retrait des lots:	H4914-10 (10 ml), H2813-03 (50 ml), H3901-02 (50 ml), H3713-02 (100 ml), J1614-02 (100 ml)

La société Werner Stricker SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation Oxytocin Stricker ad us. vet., solution injectable jusqu'au niveau du commerce de détail. Le rappel es dû à un sous-dosage de l'agent de conservation.

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

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain**01 Aconitum/Arnica/Betula comp., Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59812	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	14.03.2018
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D3 100 mg, arnica montana ex planta tota TM 250 mg, betula pendula e foliis TM 180 mg, mandragora ethanol. decoctum D1 3 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 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.	
Gültig bis		13.03.2023	

01 Amavita Dextromethorphan-N, Hustensirup

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67031	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	22.03.2018
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas et alia, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001 200 ml	C
Gültig bis		21.03.2023	

01 Amavita Dextromethorphan, Hustentabletten

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 67013	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	22.03.2018
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	002 16 Tablette(n)	C
Gültig bis		21.03.2023	

01 Angocin, Filmtabletten

Materia Medica Maibach AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66092	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	06.03.2018
Zusammensetzung	01	Filmtablette: tropaeoli majus herbae pulvis 200 mg, armoraciae radices pulvis 80.0 mg, pro compresso.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei akuten Entzündungen der oberen Atemwege und bei Harnwegsinfekten	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n) 002 100 Tablette(n) 003 2 x 100 Tablette(n) Bündelpackung	D D D
Bemerkung		2 ATC-Codes: R05X und G04BX	
Gültig bis		05.03.2023	

01 Brilique 90 mg, Schmelztabletten

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 66822	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	08.03.2018
Zusammensetzung	01	ticagrelorum 90 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung in Kombination mit Acetylsalicylsäure	
Packung/en	01	001 10 Tablette(n)	B
Gültig bis		07.03.2023	

01 Ceftriaxon-Acino 500 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**02 Ceftriaxon-Acino 1000 IM, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Acino Pharma AG, Birschweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 66480	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	06.03.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: lidocaini hydrochloridum 35 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3.5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle	A
	02	002 1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle	A
Gültig bis		05.03.2023	

01 Ceftriaxon-Acino 500 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
02 Ceftriaxon-Acino 1000 IV, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
03 Ceftriaxon-Acino 2000 IV, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 66482	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	06.03.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 500 mg ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	02	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 1 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
	03	Praeparatio sicca: ceftriaxonum 2 g ut ceftriaxonum natricum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle A
	02	002	1 + 1 Durchstechflasche(n) Trockensubstanz und Solvensampulle A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		05.03.2023	

01 Medica Pastillen Citron, Lutschtabletten
 Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: 65894	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	chlorhexidini dihydrochloridum 5 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, aromatica, aspartamum, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) D
Gültig bis		28.03.2023	

01 Modigraf 0,2 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
02 Modigraf 1 mg, Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
 Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 66276	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	13.03.2018
Zusammensetzung	01	Granulat: tacrolimusum 0.2 mg, excipiens ad granulatum.	
	02	Granulat: tacrolimusum 1 mg, excipiens ad granulatum.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	001	50 Beutel A
	02	002	50 Beutel A
Gültig bis		12.03.2023	

01 Nocdurna 25 mcg, Sublingualtabletten**02 Nocdurna 50 mcg, Sublingualtabletten**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66379	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.2.	16.03.2018
Zusammensetzung	01	desmopressinum 25 µg ut desmopressini acetat, excipiens pro compresso.	
	02	desmopressinum 50 µg ut desmopressini acetat, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der Nykturie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
Gültig bis	15.03.2023		

01 Penicillium chrysogenum D5, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59360	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	27.03.2018
Zusammensetzung	01	penicillium notatum e volumine cellulae D5, trituration 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen.	
Gültig bis	26.03.2023		

01 Solacutan 3%, Gel

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 66644	Abgabekategorie: B	Index: 10.99.0.	12.03.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 30 mg, macrogolum 400, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung aktinische Keratose	
Packung/en	01	001	25 g B
		002	50 g B
		003	100 g B
Gültig bis	11.03.2023		

01 Solifenacin Spirig HC 5 mg, Filmtabletten**02 Solifenacin Spirig HC 10 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66972	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	19.03.2018
Zusammensetzung	01	solifenacini succinas 5 mg corresp. solifenacinum 3.8 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	solifenacini succinas 10 mg corresp. solifenacinum 7.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der instabilen (überaktiven) Blase	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
Gültig bis		18.03.2023	

01 Tadalafil Spirig HC 2.5 mg, Filmtabletten**02 Tadalafil Spirig HC 5 mg, Filmtabletten****03 Tadalafil Spirig HC 10 mg, Filmtabletten****04 Tadalafil Spirig HC 20 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66373	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	tadalafilum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tadalafilum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tadalafilum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	tadalafilum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
		003	84 Tablette(n) B
	03	004	4 Tablette(n) B
	04	005	4 Tablette(n) B
		006	8 Tablette(n) B
		007	12 Tablette(n) B
		008	24 Tablette(n) B
Gültig bis		14.03.2023	

01 Traumium Capsicum Patch, Pflaster

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66660	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	20.03.2018
Zusammensetzung	01	Tela cum praeparatione: capsici extractum ethanolicum liquidum 86.4 mg corresp. capsaicinoides 1.9 mg, DER: 4-7:1, aromatica, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		zur unterstützenden Behandlung bei rheumatischen Beschwerden	
Packung/en	01	001	5 Pflaster (10 x 12 cm) D
		002	10 Pflaster D
Gültig bis		19.03.2023	

01 Xermelo 250 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 66374	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.4.	28.03.2018
Zusammensetzung	01	ethylis telotristatas 250 mg ut telotristati etipras corresp. telotristatum 237.80 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Karzinoid-Syndrom-bedingte Diarrhö	
Packung/en	01	001	90 Tablette(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): telotristatum	
Gültig bis		27.03.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Vetoprofen ad us. vet., orale Lösung
ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 66689	Abgabekategorie: B	Index:	13.03.2018
Zusammensetzung	01	ketoprofenum 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Orales Antiphlogistikum, Antipyretikum und Analgetikum für Rinder	
Packung/en	01	001	250 ml mit Messbecher B
		002	1000 ml mit Messbecher B
Gültig bis		12.03.2023	

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 Adempas 0.5 mg, Filmtabletten

02 Adempas 1 mg, Filmtabletten

03 Adempas 1.5 mg, Filmtabletten

04 Adempas 2 mg, Filmtabletten

05 Adempas 2.5 mg, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62903	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.03.2018
Zusammensetzung	01	riociguatum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	riociguatum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	riociguatum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	riociguatum 2 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	riociguatum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronisch-thromboembolische pulmonale Hypertonie (CTEPH) und Pulmonale arterielle Hypertonie (PAH)	
Packung/en	01	001 42 Tablette(n)	B
		002 84 Tablette(n)	B
	02	003 42 Tablette(n)	B
		004 84 Tablette(n)	B
	03	005 42 Tablette(n)	B
		006 84 Tablette(n)	B
	04	007 42 Tablette(n)	B
		008 84 Tablette(n)	B
	05	009 42 Tablette(n)	B
		010 84 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

01 Aethacridin. lactic. sol. Bichsel, Lösung

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

Zul.-Nr.: 38048	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	ethacridini lactas 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens der Blase	
Packung/en	01	015 1 x 150 ml Steriflac	B
		058 10 x 50 ml Urobag	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2023	

06 Aethoxysklerol 0.5 %, Injektionslösung
 07 Aethoxysklerol 1 %, Injektionslösung
 08 Aethoxysklerol 2 %, Injektionslösung
 09 Aethoxysklerol 3 %, Injektionslösung
 11 Aethoxysklerol 0.25 %, Injektionslösung
 RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 33273	Abgabekategorie: B	Index: 02.08.3.	28.03.2018
Zusammensetzung	06	macrogoli 9 aether laurilicus 5 mg, ethanolum, kalii et natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	macrogoli 9 aether laurilicus 10 mg, ethanolum, kalii et natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	08	macrogoli 9 aether laurilicus 20 mg, ethanolum, kalii et natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	09	macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, ethanolum, kalii et natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	11	macrogoli 9 aether laurilicus 2.5 mg, ethanolum, kalii et natrii phosphates, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Varizenverödung	
Packung/en	06	061 5 x 2 ml	B
	07	001 5 x 2 ml	B
	08	002 5 x 2 ml	B
	09	003 5 x 2 ml	B
	11	134 5 x 2 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.02.2018 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung für die Dosisstärken 1 %, 2 %, 3 %)	
Gültig bis		26.02.2023	

01 Akutur, homöopathisch-spagyrische Tropfen
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50847	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	14.03.2018
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D4 140 mg, apis mellifica D4 140 mg, argenti nitras D4 140 mg, berberis vulgaris spag. Peka D2 140 mg, echinacea spag. Peka TM 150 mg, lytta vesicatoria D4 140 mg, solidago virgaurea spag. Peka TM 150 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		Bei Reizzuständen der ableitenden Harnwege	
Packung/en	01	021 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.02.2015 Verzicht auf Packungsgrösse 100 ml	
Gültig bis		21.08.2020	

01 Algifor Dolo Junior, Suspension

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

N° d'AMM: 58834	Catégorie de remise: C	Index: 07.10.1.	09.03.2018
Composition	01	ibuprofenum 100 mg, aromatica, natrii cyclamas, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem pro 5 ml.	
Indication		Antiphlogistique, Analgésique, Antipyrétique	
Conditionnements	01	003	150 ml C
		004	200 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.08.2023	

01 Alutard SQ Apis mellifera Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Apis mellifera, Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60698	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	13.03.2018
Zusammensetzung	01	A): allergeni extractum (apis mellifera) 100 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. B): allergeni extractum (apis mellifera) 1000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. C): allergeni extractum (apis mellifera) 10'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml. D): allergeni extractum (apis mellifera) 100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
	04	allergeni extractum (apis mellifera) 100'000 U., aluminium ut alumini hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 Aufnahme Volldeklaration	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Alutard SQ Vespula spp. Kombipackung, Depotsuspension zur Injektion**04 Alutard SQ-U 100'000 Vespula spp., Depotsuspension zur Injektion**

ALK-Abelló AG, Chriesbaumstrasse 6, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 60706	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	13.03.2018
Zusammensetzung	01	<p>A): allergeni extractum (vespula spp.) 100 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>B): allergeni extractum (vespula spp.) 1000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>C): allergeni extractum (vespula spp.) 10'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>D): allergeni extractum (vespula spp.) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>	
	04	allergeni extractum (vespula spp.) 100'000 U., aluminium ut aluminii hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, albuminum seri humani, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	001	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) Anfangsbehandlung A
	04	002	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) Fortsetzungsbehandlung A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2015 Aufnahme Volldeklaration	
Gültig bis		29.07.2020	

01 Amisulpride Zentiva 100 mg, comprimés sécables**02 Amisulpride Zentiva 200 mg, comprimés sécables**

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

N° d'AMM: 59423	Catégorie de remise: B	Index: 01.05.0.	29.03.2018
Composition	01	amisulpridum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	amisulpridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	007	30 comprimé(s) B
		008	90 comprimé(s) B
	02	009	30 comprimé(s) B
		010	90 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.02.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		24.09.2023	

01 Amlodipin/Valsartan Actavis 5/80 mg, Filmtabletten
02 Amlodipin/Valsartan Actavis 5/160 mg, Filmtabletten
03 Amlodipin/Valsartan Actavis 10/160 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65801	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	21.03.2018
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.04.2022	

01 Amyvid 800 MBq/ml, solution pour injection
02 Amyvid 1900 MBq/ml, solution pour injection
 Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier

N° d'AMM: 62897	Catégorie de remise: A	Index: 17.01.1.	29.03.2018
Composition	01	florbetapirum(18-F) 800 MBq/ml, ethanolum, natrii chloridum, E 301 4.5 mg/ml, aqua ad iniectabilia.	
	02	florbetapirum(18-F) 1900 MBq/ml, ethanolum, natrii chloridum, E 301 4.5 mg/ml, aqua ad iniectabilia.	
Indication	01	Examen par tomographie d'émission de positrons (PET) de la densité des plaques beta-amyloïdes dans le cerveau de patients avec troubles cognitifs resp. suspicion de démence de type Alzheimer; en complément d'une évaluation clinique.	
	02	Examen par tomographie d'émission de positrons (PET) de la densité des plaques beta-amyloïdes dans le cerveau de patients avec troubles cognitifs resp. suspicion de démence de type Alzheimer; en complément d'une évaluation clinique	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	A
	02	002 1 flacon(s)	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.01.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		08.01.2024	

01 Anliker Lehm äusserlich, Pulver
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 9634	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	08.03.2018
Zusammensetzung	01	terra absorbens spec., ad pulverem.	
Anwendung		Für Umschläge bei Rheuma, stumpfen Traumen	
Packung/en	01	010 500 g	D
		029 900 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2023	

01 Apo-Enterit, homöopathisch-spagyrische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51980	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	14.03.2018
Zusammensetzung	01	artemisia abrotanum spag. Peka D4 175 mg, gratiola officinalis D4 165 mg, peumus boldus spag. Peka D3 165 mg, podophyllum peltatum D4 175 mg, potentilla anserina spag. Peka TM 200 mg, veratrum album D6 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Bei Durchfallerkrankungen	
Packung/en	01	018	50 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.07.2017 Verzicht auf Packungsgrösse 100 ml	
Gültig bis		18.07.2022	

01 Arkocaps Chardon Marie 390 mg nouvelle formule, gélules

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

N° d'AMM: 66947	Catégorie de remise: D	Index: 04.11.2.	05.03.2018
Composition	01	silybi mariani fructus pulvis 390 mg, excipients pro capsula.	
Indication		En cas de troubles fonctionnels digestifs	
Conditionnements	01	001	45 capsule(s) D
		002	150 capsule(s) D
Remarque		Correction de la déclaration	
Valable jusqu'au		21.02.2023	

01 Arnica compositum, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58903	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3 15 mg, aconitum napellus D3 30 mg, arnica montana D2 15 mg, atropa belladonna D4 75 mg, bellis perennis D2 6 mg, calendula officinalis D2 15 mg, chamomilla recutita D3 24 mg, echinacea D2 6 mg, echinacea purpurea D2 6 mg, hamamelis virginiana D2 15 mg, hepar sulfuris D8 30 mg, hypericum perforatum D4 3 mg, mercurius solubilis hahnemanni D12 30 mg, symphytum officinale D8 24 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrössen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.10.2023	

02 Assan forte, Crème

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 46822	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.4.	22.03.2018
Zusammensetzung	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 2000 U.I., natrii laurilsulfas, propylenglycolum, aromatica, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2023	

01 Assan, Emgel

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 55608	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	21.03.2018
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 100 mg, heparinum natricum 300 U.I., aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001 50 g	C
		003 100 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.11.2023	

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

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 45443	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	26.03.2018
Zusammensetzung	01	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 300 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
	02	acidum flufenamicum 35 mg, hydroxyethylis salicylas 50 mg, heparinum natricum 2000 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	027 100 g	C
		035 50 g	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		45443 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2023	

03 Axura 15 mg, Filmtabletten**04 Axura 20 mg, Filmtabletten****05 Axura 10 mg, Filmtabletten****06 Axura 5 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 56925	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	08.03.2018
Zusammensetzung	03	memantinum hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	05	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.3 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	06	memantinum hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	03	888 Tablette(n) nur als Kombipackung: siehe Seq.-Nr.06	B
	04	014 98 Tablette(n)	B
	05	018 50 Tablette(n)	B
	06	020 1 Set Starterpackung je 7 Tabletten von 5/10/15/20 mg	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2017	
Gültig bis		18.11.2023	

01 Bisoprolol Helvepharm 2.5 mg, Tablette**02 Bisoprolol Helvepharm 5 mg, Tablette****03 Bisoprolol Helvepharm 10 mg, Tablette**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65034	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras (2:1) 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.09.2023	

01 Bucco Tantum Spray, Lösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 45792	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	benzylamini hydrochloridum 1.5 mg, arom.: saccharinum et alia, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 9.5 % V/V.	
Anwendung		Infektion im Mund und Rachenraum	
Packung/en	01	013	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Bucco-Tantum, Mundspül- und Gurgellösung

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 39997	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.2.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	benzylamini hydrochloridum 1.5 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 122, E 124, conserv.: E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 10.7 % V/V.	
Anwendung		Infektion im Mund und Rachenraum	
Packung/en	01	010	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Cantharis comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 63212	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	achillea millefolium ferm 33d D2 0.01 g, lytta vesicatoria GI D5 0.01 g, equiseti herba ferm 35b D2 0.01 g, vesica urinaria bovis GI D7 0.01 g (Rind: Blase), saccharum, ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.08.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.08.2023	

01 Catapresan, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 38638	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	clonidini hydrochloridum 0.15 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	017	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Catapresan, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 33148	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	clonidini hydrochloridum 0.15 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	046	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

01 Cetallerg Sandoz, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 56189	Abgabekategorie: B/C	Index: 07.13.1.	26.03.2018
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	050	10 Tablette(n) C
		051	30 Tablette(n) B
		052	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2023	

01 Cetirizin Helvepharm 10 mg/ml, Tropfen

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 56382	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	22.03.2018
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Antiallergikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.10.2019	

01 Chelidonium/Colchicum/Spongia, Salbe

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59851	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	chelidonium majus e floribus ethanol. digestio D1 10 mg, colchicum autumnale ethanol. digestio D1 100 mg, euspongia officinalis TM 100 mg, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2014 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Korrektur der Deklaration für Spongia tosta.	
Gültig bis		01.09.2019	

01 Cisplatin Actavis 10 mg/10 ml, Infusionskonzentrat
02 Cisplatin Actavis 50 mg/50 ml, Infusionskonzentrat
03 Cisplatin Actavis 100 mg/100 ml, Infusionskonzentrat
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58984	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.03.2018
Zusammensetzung	01	cisplatinum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	cisplatinum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	cisplatinum 100 mg, natrii chloridum, 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
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2023	

01 Co-Hypert, homöopathisch-spagyrische Tropfen
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55061	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	14.03.2018
Zusammensetzung	01	anamirta cocculus D4 145 mg, barii carbonas D12 85 mg, iberis amara D6 125 mg, magnesii chloridum hexahydricum D8 105 mg, melilotus officinalis spag. Peka D4 145 mg, natrii tetrachloroauras D4 145 mg, sumbulus moschatus D6 125 mg, viscum album spag. Peka D6 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Bei leicht erhöhtem Blutdruck	
Packung/en	01	024	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.02.2015 Verzicht auf Packungsgrösse 50 ml	
Gültig bis		21.08.2020	

01 CoAmox-Acino 1000 Dispersible, dispergierbare Tabletten
 Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62852	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	20.03.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, aromatica, aspartamum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
		003	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2013 (Erneute Zulassung und Verlängerung) (Verzicht auf die Zulassung der Packungsgrösse 2 x 10 dispergierbare Tabletten und Zulassung der neuen Packungsgrösse 20 dispergierbare Tabletten)	
Gültig bis		24.03.2023	

01 CoAmox-Acino 1000, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62850	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	20.03.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	12 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2013 (Erneute Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		24.03.2023	

01 CoAmox-Acino 375, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62848	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	20.03.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2013 (Erneute Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		24.03.2023	

01 CoAmox-Acino 625 Dispersible, dispergierbare Tabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62851	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	20.03.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2013 (Erneute Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		24.03.2023	

01 CoAmox-Acino 625, Filmtabletten

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 62849	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	20.03.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2013 (Erneute Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		24.03.2023	

01 Cocculine, comprimés homéopathiques

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 53005	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	16.03.2018
Composition	01	anamirta cocculus C4, nicotiana tabacum C4, petroleum rectificatum C4, strychnos nux-vomica C4 ana partes, excipients pro compresso.	
Indication		Mal des transports	
Conditionnements	01	012	30 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2023	

02 Collyre bleu, Laiter

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

N° d'AMM: 44872	Catégorie de remise: C	Index: 11.04.0.	05.03.2018
Composition	02	methylothioninii chloridum 0.2 mg, naphazolini nitras 0.5 mg, conserv.: chlorhexidini digluconas, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Irritations conjonctivales	
Conditionnements	02	021	10 ml C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.05.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.11.2023	

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

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60350	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	corpus vitreum bovis GI D7 0.1 g (Rind:), lens cristallina bovis GI D11 0.1 g (Rind:), rosae aetheroleum D7 0.1 g, chlorargyrit D5 0.1 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D5 0.1 g, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.08.2023	

01 Corvert, Infusionslösung

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53862	Abgabekategorie: A	Index: 02.02.0.	28.03.2018
Zusammensetzung	01	ibutilidum 0.87 mg ut ibutilidi fumaras 1 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	012	1 Durchstechflasche(n) Ampulle à 0,87 mg / 10 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2023	

01 Cyclacur, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37987	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	12.03.2018
Zusammensetzung	01	I) Weisse Dragées: estradioli valeras 2 mg, excipients pro compresso obducto. II) Braune Dragées: estradioli valeras 2 mg, norgestrelum 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zyklusstörungen, Perimenopausensyndrom, hormonelle Ausfallerscheinung	
Packung/en	01	018 1 x 21 Dragée(s) 026 3 x 21 Dragée(s)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2023	

01 Demo pommade contre les refroidissements

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

N° d'AMM: 42158	Catégorie de remise: D	Index: 03.06.0.	27.03.2018
Composition	01	balsamum peruvianum artificiale 5 mg, dextrocamphora 50 mg, eucalypti aetheroleum 20 mg, pini silvestris aetheroleum 20 mg, thymi aetheroleum 10 mg, propylenglyolum, arom.: vanillinum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Pour frictions en cas de refroidissements	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.11.2023	

01 Demovarín, pommade

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

N° d'AMM: 42134	Catégorie de remise: D	Index: 02.08.2.	14.03.2018
Composition	01	heparinum natricum 200 U.I., aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Épanchements sanguins, affections veineuses, varices	
Conditionnements	01	031 100 g	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.08.2023	

04 Diclo-Acino 100, Rektalkapseln

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: 46852	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	08.03.2018
Zusammensetzung	04	diclofenacum natricum 100 mg, lecithinum e soja, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	04	004 5 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.06.2016 (Änderung Präparatename, früher: Olfen, Rectocaps und Widerruf der Dosisstärkenummer 03, 50 mg) lecithinum e soja: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Soja	
Gültig bis		10.09.2021	

03 Duphaston, Filmtabletten

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 28079	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	12.03.2018
Zusammensetzung	03	dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Sekundäre Amenorrhoe; zur Ergänzung einer Oestrogensubstitutionstherapie	
Packung/en	03	060 20 Tablette(n) 079 40 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2015 (Verzicht Packungsgrösse: 28 Tabletten)	
Gültig bis		04.04.2020	

01 Duraphat, Suspension

GABA Schweiz AG, Grabetsmattweg, 4106 Therwil

Zul.-Nr.: 55862	Abgabekategorie: B	Index: 13.05.1.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	fluoridum 22.6 mg ut natrii fluoridum 50 mg, saccharinum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad suspensionem pro 1 ml corresp. ethanolum 34 % V/V.	
Anwendung		Kariesprophylaxe, Desensibilisierung hypersensitiver Zähne	
Packung/en	01	001 1 x 10 ml Tube 009 5 x 1,6 ml Glaszylinderampulle	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2023	

01 Elyfem 20, Dragées

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 61655	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 6 x 21 Dragées)	
Gültig bis		26.10.2020	

01 Elyfem 30, Dragées

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 61656	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, levonorgestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
		003	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.09.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 6 x 21 Dragées)	
Gültig bis		26.10.2020	

02 Entocort CIR 3 mg, Retardkapseln

Tillotts Pharma AG, Baslerstrasse 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 53305	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	15.03.2018
Zusammensetzung	02	budesonidum 3 mg (Rind:), excipients pro capsula.	
Anwendung		Morbus Crohn	
Packung/en	02	016	50 Kapsel(n) B
		024	20 Kapsel(n) B
		032	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.09.2023	

01 Entresto 50 mg, Filmtabletten
02 Entresto 100 mg, Filmtabletten
03 Entresto 200 mg, Filmtabletten
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65673	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	16.03.2018
Zusammensetzung	01	sacubitrilum 24.3 mg et valsartanum 25.7 mg ut complexus sacubitrili et valsartani natrii hydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sacubitrilum 48.6 mg et valsartanum 51.4 mg ut complexus sacubitrili et valsartani natrii hydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sacubitrilum 97.2 mg et valsartanum 102.8 mg ut complexus sacubitrili et valsartani natrii hydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion des Risikos der kardiovaskulären Mortalität und Morbidität bei systolischer Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) B
	02	002	56 Tablette(n) B
		003	168 Tablette(n) (3 x 56) B
	03	004	56 Tablette(n) B
		005	168 Tablette(n) (3 x 56) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.09.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 56 Filmtabletten (50 mg-Dosierung))	
Gültig bis		16.09.2020	

01 Epiduo, Gel
02 Epiduo forte, Gel
 Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58460	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	adapalenum 1 mg, benzoylis peroxidum 25 mg, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
	02	adapalenum 3 mg, benzoylis peroxidum 25 mg, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	001	30 g B
		004	45 g Mehrdosenbehältnis mit gasfreiem Pumpsystem B
		005	60 g B
	02	008	45 g B
		009	60 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Zulassung der neuen Dosisstärke Epiduo forte, Gel)	
Gültig bis		18.05.2019	

02 Estradurin 80 mg, Injektionspräparat

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 24621	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	28.03.2018
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: polyestradioli phosphas 80 mg, mepivacaini hydrochloridum 5 mg, nicotinamidum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii hydroxidum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 2 ml.	
Anwendung		Prostatakarzinom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.01.2018 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.11.2023	

04 Faktor X P Behring 600 I.E., Injektionspräparat

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 47726	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	27.03.2018
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: proteina 20-160 µg ex illo factor IX coagulationis humanus 600 U.I., factor X coagulationis humanus 600-1200 U.I., antithrombinum III humanum, heparinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, glycinum, calcii chloridum dihydricum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Hämophilie B (angeborener oder erworbener Blutgerinnungsfaktor IX-Mangel), weitere Erkrankungen mit Faktor IX- oder Faktor X-Mangel	
Packung/en	04	003	600 I.E. 1 Flasche Lyophilisat und 1 Flasche Lösungsmittel und Verabreichungsset B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2015 (Änderung Primärverpackung)	
Gültig bis		31.12.2020	

02 Femoston mono, Filmtabletten

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 54888	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	19.03.2018
Zusammensetzung	02	estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Oestrogensubstitutionstherapie bei klimakterischen Beschwerden	
Packung/en	02	024	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2023	

03 Fibrogammin 250 E., Lyophilisat zur intravenösen Anwendung
04 Fibrogammin 1'250 E., Lyophilisat zur intravenösen Anwendung
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 671	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	06.03.2018
Zusammensetzung	03	Praeparatio sicca: factor XIII 250 U.I. corresp. proteinum humanum 24 - 64 mg, albuminum humanum, glucosum anhydricum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 4 ml.	
	04	Praeparatio sicca: factor XIII 1250 U.I. corresp. proteinum humanum 120-320 mg, albuminum humanum, glucosum anhydricum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Faktor XIII Mangel	
Packung/en	03	005	1 Set 1 Flasche 250E Lyophilisat und 1 Flasche WFI (4ml) und Filter Transfer Set B
	04	006	1 Set 1 Flasche 1250E Lyophilisat und 1 Flasche WFI (20ml) und Filter Transfer Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.10.2023	

01 Flatulex, Kautabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 29792	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	08.03.2018
Zusammensetzung	01	simethiconum 42 mg, arom.: carvi aetheroleum, foeniculi aetheroleum, menthae piperitae aetheroleum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Blähungen	
Packung/en	01	046	50 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

02 Fluimucil 20 %, soluzione per infusione

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 31954	Categoria di dispensazione: B	Index: 15.01.0.	06.03.2018
Composizione	02	acetylcysteinum 5 g, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Indicazione		antidoto in caso di avvelenamento da paracetamolo	
Confezione/i	02	045	1 x 25 ml flaconcino/flaconcini B
Osservazione		Korrektur IT-Gruppe	
Valevole fino al		05.11.2022	

01 Flutiform 50/5, Dosieraerosol
02 Flutiform 125/5, Dosieraerosol
03 Flutiform 250/10, Dosieraerosol

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

Zul.-Nr.: 63032	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.3.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	fluticasoni-17 propionas 50 µg, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg, excipiens et propellentia ad aerosolum pro dosi.	
	02	fluticasoni-17 propionas 125 µg, formoteroli fumaras dihydricus 5 µg, excipiens et propellentia ad aerosolum pro dosi.	
	03	fluticasoni-17 propionas 250 µg, formoteroli fumaras dihydricus 10 µg, excipiens et propellentia ad aerosolum pro dosi.	
Anwendung		Asthma bronchiale	
Packung/en	01	001 120 Inhalationen	B
	02	002 120 Inhalationen	B
	03	003 120 Inhalationen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.01.2024	

01 Fraxiforte 0,6 mL, Injektionslösung
02 Fraxiforte 0,8 mL, Injektionslösung
03 Fraxiforte 1 mL, Injektionslösung

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 54499	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	08.03.2018
Zusammensetzung	01	nadroparinum calcicum ca. 100 mg corresp. 11400 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	02	nadroparinum calcicum ca. 134 mg corresp. 15200 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	03	nadroparinum calcicum ca. 166 mg corresp. 19000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der tiefen Venenthrombosen	
Packung/en	01	019 10 Spritze(n) Fertigspritze(n)	B
		043 2 Spritze(n) Fertigspritze(n)	B
	02	027 10 Spritze(n) Fertigspritze(n)	B
		078 2 Spritze(n) Fertigspritze(n)	B
	03	035 10 Spritze(n) Fertigspritze(n)	B
		094 2 Spritze(n) Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

- 01 Fraxiparine 0,3 mL, Injektionslösung
 02 Fraxiparine 0,6 mL, Injektionslösung
 03 Fraxiparine 0,2 mL, Injektionslösung
 04 Fraxiparine 0,4 mL, Injektionslösung
 05 Fraxiparine 0,8 mL, Injektionslösung
 06 Fraxiparine 1 mL, Injektionslösung

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47408	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	08.03.2018
Zusammensetzung	01	nadroparinum calcicum ca. 25 mg corresp. 2850 U.I., anti-Xa (Ph.Eur. 95 -130 UI/mg), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	02	nadroparinum calcicum ca. 50 mg corresp. 5700 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	03	nadroparinum calcicum ca. 17 mg corresp. 1900 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	04	nadroparinum calcicum ca. 33 mg corresp. 3800 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	05	nadroparinum calcicum ca. 67 mg corresp. 7600 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
	06	nadroparinum calcicum ca. 83 mg corresp. 9500 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	024	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
		083	2 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
	02	032	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
	03	040	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
	04	059	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
	05	067	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
	06	075	10 Spritze(n) Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Gincosan, capsule

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 49826	Categoria di dispensazione: D	Index: 02.97.0.	19.03.2018
Composizione	01	ginkgo bilobae extractum aceticum siccum 54 - 60 mg corresp. flavoglycosida ginkgo 15 mg et terpenlactona ginkgo 3.6 mg, DER: 40:1, ginseng extractum ethanolicum siccum 30 - 55 mg corresp. ginsenosidea 4 mg, DER: 5:1, excipients pro capsula.	
Indicazione		In caso di diminuzione dell'efficienza causata dall'età	
Confezione/i	01	028	30 capsula/capsule D
		036	100 capsula/capsule D
		037	60 capsula/capsule D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.04.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		22.12.2023	

01 Gliclazid retard Helvepharm 30 mg, Tabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 58740	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	120 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.10.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2023	

01 Gynodian Depot, Injektionslösung i.m.

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 37811	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	19.03.2018
Zusammensetzung	01	estradioli valeras 4 mg, prasteroni heptanoas 200 mg, benzylis benzoas, ricini oleum virginale q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Oestrogensubstitutions-Therapie bei Undurchführbarkeit einer oralen oder transdermalen Therapie	
Packung/en	01	068	1 x 1 ml Spritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2023	

02 Havrix 1440, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 558	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	21.03.2018
Zusammensetzung	02	Vaccinum adsorbatum: hepatitis-A-virus inactivatum 1440 U., proteina, aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, aminoacida, polysorbatum 20, dinatrii phosphas, kalii phosphates, natrii chloridum, kalii chloridum, residui: neomycini sulfas max. 20 ng, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Hepatitis A, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	02	005	1 Fertigspritze(n) mit separater Nadel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.08.2023	

01 Hemeran, Crème

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 29245	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	heparinoidum (poly(methylis galacturonatis sulfas) natricus) 10 mg, propylenglyolum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Venenbeschwerden, stumpfe Sport- und Unfallverletzungen	
Packung/en	01	029	150 g D
		037	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.04.2023	

01 Hemeran, Emulgel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 49866	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	heparinoidum (poly(methylis galacturonatis sulfas) natricus) 10 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Venenbeschwerden, stumpfe Sport- und Unfallverletzungen	
Packung/en	01	011	50 g D
		038	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.04.2023	

01 Hemeran, Gel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 37532	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	heparinoidum (poly(methylis galacturonatis sulfas) natricus) 10 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Venenbeschwerden, stumpfe Sport- und Unfallverletzungen	
Packung/en	01	029	150 g D
		037	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.04.2023	

02 HepaGel, Gel

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 38459	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	23.03.2018
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Packung/en	02	031	50 g D
		058	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2018	
Gültig bis		10.09.2023	

01 Homéoplasmine, pommade homéopathique

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 44791	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	15.03.2018
Composition	01	benzoes resina TM 1 mg, bryonia cretica TM 1 mg, calendula officinalis TM 1 mg, phytolacca americana TM 3 mg, vaselinum album q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Indication		Rhumes	
Conditionnements	01	013	40 g D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2023	

01 Ibandronat Fresenius Osteo i.v., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 66350	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	05.03.2018
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg ut natrii ibandronas hydricus, natrii chloridum, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2017 (Umwandlung Zulassungsart) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.08.2022	

01 Indapamid-Mepha 1.5 retard, Depotab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62976	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	indapamidum 1.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2023	

01 Insulin Lilly Humalog KwikPen seringues pré-remplies 100 U.I., solution injectable**02 Insulin Lilly Humalog KwikPen seringues pré-remplies 200 U.I., solution injectable**

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

N° d'AMM: 59354	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	22.03.2018
Composition	01	insulinum lisprum 3.5 mg corresp. insulinum lisprum 100 U.I., glycerolum, zincum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	insulinum lisprum 6.9 mg corresp. insulinum lisprum 200 U.I., glycerolum, zincum, trometamololum, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001	5 x 3,0 ml seringues pré-remplies B
	02	002	5 x 3,0 ml seringues pré-remplies B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 16.06.2016 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.02.2024	

01 Insulin Lilly Humalog 100 U.I./ml KwikPen stylo pré-remplies, solution injectable**02 Insulin Lilly Humalog 200 U.I./ml KwikPen stylo pré-remplies, solution injectable****03 Insulin Lilly Humalog 100 U.I./ml Junior KwikPen stylo pré-remplies, solution injectable**

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

N° d'AMM: 59354	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	29.03.2018
Composition	01	insulinum lisprum 3.5 mg corresp. insulinum lisprum 100 U.I., glycerolum, zincum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	insulinum lisprum 6.9 mg corresp. insulinum lisprum 200 U.I., glycerolum, zincum, trometamololum, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	insulinum lisprum 100 U.I., glycerolum, zincum, natrii phosphates, conserv.: metacresolum 3.15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001	5 x 3,0 ml B
	02	002	5 x 3,0 ml B
	03	003	5 x 3,0 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.03.2018 (autorisation du nouveau dosage: Insulin Lilly Humalog 100 U.I./ml Junior KwikPen stylo pré-remplies, solution injectable)	
Valable jusqu'au		01.02.2024	

01 Insulin Lilly Humalog Mix 25 cartouches 3,0 mL, suspension injectable

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

N° d'AMM: 54762	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	22.03.2018
Composition	01	insulinum lisprum 3.5 mg corresp. insulinum lisprum 100 U.I. ut insulinum solutum 25 % et insulinum isophanum 75 %, natrii phosphates, glycerolum, protamini sulfas, zincum, conserv.: phenolum 715 µg, metacresolum 1.76 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	011	5 x 3,0 ml cartouches B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.04.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.11.2023	

01 Insulin Lilly Humalog Mix 25 KwikPen seringues pré-remplies, suspension injectable

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

N° d'AMM: 59355	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	22.03.2018
Composition	01	insulinum lisprum 3.5 mg corresp. insulinum lisprum 100 U.I. ut insulinum solutum 25 % m/V et insulinum isophanum 75 % m/V, natrii phosphates, glycerolum, protamini sulfas, zincum, conserv.: phenolum 715 µg, metacresolum 1.76 mg, aqua ad iniectabilia, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001	5 x 3,0 ml seringues pré-remplies B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.04.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.02.2024	

01 Insulin Lilly Humalog Mix 50 cartouches 3.0 mL, suspension injectable

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

N° d'AMM: 54763	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	22.03.2018
Composition	01	insulinum lisprum 3.5 mg corresp. insulinum lisprum 100 U.I. ut insulinum solutum 50 % et insulinum isophanum 50 %, natrii phosphates, glycerolum, protamini sulfas, zincum, conserv.: phenolum 890 µg, metacresolum 2.2 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	018	5 x 3,0 ml cartouches B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 23.04.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.11.2023	

01 Insulin Lilly Humalog Mix 50 KwikPen seringues pré-remplies, suspension injectable

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

N° d'AMM: 59356	Catégorie de remise: B	Index: 07.06.1.	22.03.2018
Composition	01	insulinum lisprum 3.5 mg corresp. insulinum lisprum 100 U.I. ut insulinum solutum 50 % m/V et insulinum isophanum 50 % m/V, natrii phosphates, glycerolum, protamini sulfas, zincum, conserv.: phenolum 890 µg, metacresolum 2.2 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001	5 x 3,0 ml seringues pré-remplies B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.04.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.02.2024	

01 Irfen Dolo 200 mg, Lactab**03 Irfen Dolo forte 400 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 51547	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	14.03.2018
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
	03	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2014 (Änderung Präparatename, früher: Iproben 200 mg / forte 400 mg, Lactab)	
Gültig bis		06.10.2019	

01 Isotretinoin-Mepha 10 mg, Solucaps
02 Isotretinoin-Mepha 20 mg, Solucaps
03 Isotretinoin-Mepha 40 mg, Solucaps
04 Isotretinoin-Mepha 5 mg, Solucaps
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55972	Abgabekategorie: A	Index: 10.02.0.	21.03.2018
Zusammensetzung	01	isotretinoinum 10 mg, color.: E 124, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
	02	isotretinoinum 20 mg, color.: E 124, E 132, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
	03	isotretinoinum 40 mg, color.: E 110, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
	04	isotretinoinum 5 mg, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Schwere therapieresistente Formen von Akne	
Packung/en	01	009 30 Kapsel(n)	A
		011 100 Kapsel(n)	A
	02	013 30 Kapsel(n)	A
		015 100 Kapsel(n)	A
	03	017 30 Kapsel(n)	A
		019 100 Kapsel(n)	A
	04	001 30 Kapsel(n)	A
		002 100 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2016 (Zulassung der neuen Dosisstärke 5 mg)	
Gültig bis		17.06.2022	

01 Kalydeco 150 mg, Filmtabletten
Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Baarerstrasse 88, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62686	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	Ivacaftorum 150 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n) Blister	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.01.2024	

02 Lacrinorm, Augengel
Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 52594	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	20.03.2018
Zusammensetzung	02	carbomerum 980 2 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Künstliche Tränen	
Packung/en	02	001 10 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2014 (Änderung Zusammensetzung: neu Aqua ad Injectabilia)	
Gültig bis		23.11.2018	

01 Lamotrigin Actavis 2 mg, Tabletten (kaubar, dispergierbar)
 02 Lamotrigin Actavis 5 mg, Tabletten (kaubar, dispergierbar)
 03 Lamotrigin Actavis 25 mg, Tabletten (kaubar, dispergierbar)
 04 Lamotrigin Actavis 50 mg, Tabletten (kaubar, dispergierbar)
 05 Lamotrigin Actavis 100 mg, Tabletten (kaubar, dispergierbar)
 06 Lamotrigin Actavis 200 mg, Tabletten (kaubar, dispergierbar)
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58698	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	23.03.2018
Zusammensetzung	01	lamotriginum 2 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	02	lamotriginum 5 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	03	lamotriginum 25 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	04	lamotriginum 50 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	05	lamotriginum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
	06	lamotriginum 200 mg, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
	02	002 56 Tablette(n)	B
	03	003 56 Tablette(n)	B
	04	004 56 Tablette(n)	B
	05	005 56 Tablette(n)	B
		006 10 x 56 Tablette(n) Klinikpackung	B
	06	007 56 Tablette(n)	B
		008 10 x 56 Tablette(n) Klinikpackung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.09.2019	

01 Latuda 40 mg, Filmtabletten
02 Latuda 80 mg, Filmtabletten
03 Latuda 120 mg, Filmtabletten
 Medius AG, Neue Bahnhofstrasse 160, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 62785	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	12.03.2018
Zusammensetzung	01	lurasidonum hydrochloridum 40 mg corresp. lurasidonum 37.24 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	lurasidonum hydrochloridum 80 mg corresp. lurasidonum 74.49 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	lurasidonum hydrochloridum 120 mg corresp. lurasidonum 111.73 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	56 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	56 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	56 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.08.2023	

01 Lisinopril HCT Actavis 10/12,5, Tabletten
02 Lisinopril HCT Actavis 20/12,5, Tabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58221	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	09.03.2018
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.05.2022	

01 Maviret Filmtabletten
 AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 66472	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	glecaprevirum 100 mg, pibrentasvirum 40 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Chronische Hepatitis C	
Packung/en	01	001	84 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2017 Änderung ATC-Code	
Gültig bis		21.09.2022	

01 Meloden 21, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 53340	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 20 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	016	1 x 21 Dragée(s) B
		024	3 x 21 Dragée(s) B
		032	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2023	

01 Micardis 40 mg, Tabletten**02 Micardis 80 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 54780	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	036	28 Tablette(n) B
		052	98 Tablette(n) B
	02	079	28 Tablette(n) B
		095	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.12.2023	

01 Microgynon 30, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 38411	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	02.03.2018
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, levonorgestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	6 x 21 Dragée(s) B
		012	1 x 21 Dragée(s) B
		020	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 6 x 21 Dragées)	
Gültig bis		23.03.2019	

02 Micropaque, Suspension

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: 30241	Abgabekategorie: B	Index: 14.01.0.	27.03.2018
Zusammensetzung	02	barii sulfas 100 g, arom.: saccharinum natricum, E 150, vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 202, E 217, E 219, excipiens ad suspensionem pro 100 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	02	041	500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2023	

01 Miranova, Dragées

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 54648	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	02.03.2018
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	6 x 21 Dragée(s) B
		014	1 x 21 Dragée(s) B
		022	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 6 x 21 Dragées)	
Gültig bis		12.08.2019	

01 Movicol, Pulver

Norgine AG, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 53869	Abgabekategorie: B	Index: 04.08.11	26.03.2018
Zusammensetzung	01	macrogolum 3350 13.125 g, natrii chloridum 350.7 mg, natrii hydrogenocarbonas 178.5 mg, kalii chloridum 46.6 mg, aromatica, ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Obstipation, Koprostase	
Packung/en	01	017	20 Sachet(s) B
		041	100 Sachet(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.11.2023	

01 Moxifloxacin-Mepha, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62947	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	26.03.2018
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 Tablette(n) A
		002	7 Tablette(n) A
		003	10 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.09.2023	

01 Muco-Mepha 200 mg, Brausetabletten
02 Muco-Mepha 600 mg, Brausetabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52385	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	06.03.2018
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 200 mg, arom.: aspartamum et alia, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
	02	acetylcysteinum 600 mg, arom.: aspartamum et alia, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	01	016 30 Tablette(n)	D
	02	024 10 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2023	

01 Nebilet, Tabletten
 A. Menarini AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 54489	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	nebivololum 5 mg ut nebivololi hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	021 28 Tablette(n)	B
		048 56 Tablette(n)	B
		049 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.09.2023	

01 Neulasta, Injektionslösung
 Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 56326	Abgabekategorie: A	Index: 06.07.3.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	pegfilgrastimum 6 mg, natrii acetat anhydricus, sorbitolum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Neutropenie	
Packung/en	01	004 1 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
		006 1 x 24 Spritze(n) mit Nadelschutz	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2015 (Verlängerung der Zulassung) polysorbatum 20: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		31.08.2023	

01 Nevanac, Augentropfensuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58745	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	08.03.2018
Zusammensetzung	01	nepafenacum 1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-steroidaler Entzündungshemmer zur Applikation am Auge	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) à 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

01 Nicorette Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62566	Abgabekategorie: C	Index: 15.02.0.	22.03.2018
Zusammensetzung	01	nicotinum 1 mg, aromatica, excipients ad solutionem pro dosi. doses pro vase 150.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	003	1 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse C
		004	2 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2013 (Änderung Präparatename, früher: Nicorette, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle)	
Gültig bis		19.09.2018	

01 Octanate 250 IE, Trockensubstanz
02 Octanate 500 IE, Trockensubstanz
03 Octanate 1'000 IE, Trockensubstanz
 Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: 666	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	13.03.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 250 U.I. corresp. proteina max. 5.5 mg, natrii citras anhydricus, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricus, glycinum pro praeparatione. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 500 U.I. corresp. proteina max. 11 mg, natrii citras anhydricus, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricus, glycinum pro praeparatione. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I. corresp. proteina max. 22 mg, natrii citras anhydricus, natrii chloridum, calcii chloridum anhydricus, glycinum pro praeparatione. Solvens: aqua q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel), erworbener Faktor-VIII-Mangel, Hemmkörperhämophilie mit Faktor-VIII-Inhibitor	
Packung/en	01	004	250 I.E. Lyophilisat, WFI + Applikationsset B
	02	005	500 I.E. Lyophilisat, WFI + Applikationsset B
	03	006	1000 I.E. Lyophilisat, WFI + Applikationsset B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.09.2023	

01 Olanzapin Actavis 2,5 mg, Filmtabletten
02 Olanzapin Actavis 5 mg, Filmtabletten
03 Olanzapin Actavis 7,5 mg, Filmtabletten
04 Olanzapin Actavis 10 mg, Filmtabletten
05 Olanzapin Actavis 15 mg, Filmtabletten
06 Olanzapin Actavis 20 mg, Filmtabletten
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61850	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	19.03.2018
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olanzapinum 7.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	olanzapinum 15 mg, Überzug: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	06	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.07.2021	

01 Olmesartan HCT Zentiva 20/12.5 mg, Filmtabletten
02 Olmesartan HCT Zentiva 20/25 mg, Filmtabletten
03 Olmesartan HCT Zentiva 40/12.5 mg, Filmtabletten
04 Olmesartan HCT Zentiva 40/25 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65927	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	22.03.2018
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.10.2021	

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

Zul.-Nr.: 65926	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.03.2018
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.07.2022	

01 Optiderm, Crème
 Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 50354	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	27.03.2018
Zusammensetzung	01	ureum 50 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Trockene Haut mit Juckreiz	
Packung/en	01	024 50 g	D
		032 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2023	

01 Orgaran, Injektionslösung

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 51809	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	08.03.2018
Zusammensetzung	01	danaparoidum natricum 750 U. anti-Xa, natrii chloridum, antiox.: E 221 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Packung/en	01	017	10 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

01 Oscillococcinum, globules homéopathiques

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 52862	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	15.03.2018
Composition	01	anas barbariae, hepatis et cordis extractum 200 K, excipients ad globulos.	
Indication		Etats grippaux	
Conditionnements	01	027	6 unidose(s) D
		036	30 unidose(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2023	

01 OSS-regen, homöopathisch-spagyrische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 55143	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	14.03.2018
Zusammensetzung	01	acidum phosphoricum dilutum D6 145 mg, asa foetida D4 85 mg, bellis perennis spag. Peka D6 125 mg, bryonia cretica spag. Peka D6 165 mg, equisetum arvense D8 105 mg, galipea officinalis spag. Peka D12 85 mg, guaiacum D4 165 mg, ruta graveolens spag. Peka D6 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 24 % V/V.	
Anwendung		Bei Schmerzzuständen der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	002	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.03.2015 Verzicht auf Packungsgrösse 100 ml	
Gültig bis		21.08.2020	

01 Oxynorm, Lösung zum Einnehmen

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

Zul.-Nr.: 55352	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	13.03.2018
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg, saccharinum natricum, color.: E 110, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 ml Tropfen	A
		003 120 ml Tropfen	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2014 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		02.10.2023	

01 Pectus Junior Hustenpastillen für Kinder mit Vitamin C, Pastillen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 62959	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	14.03.2018
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum 12 mg, plantaginis extractum aquosum spissum 3 mg, primulae radices extractum ethanolicum siccum 3 mg, DER: 4.0-9.0:1, althaeae radices extractum aquosum spissum 3 mg, E 202, arom.: aromatica, sorbitolum liquidum non cristallisabile, maltitolium liquidum, glycosida stevioli, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.10.2023	

01 Pemetrexed Fresenius 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Pemetrexed Fresenius 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 66595	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	12.03.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 100 mg, mannitolium, trometamolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pemetrexedum 500 mg, mannitolium, trometamolium, pro vitro.	
Anwendung		Malignes Pleuramesotheliom, nichtkleinzelliges Lungenkarzinom	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2018 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.01.2023	

01 Perindopril-Indapamid-Mepha 5 mg/1.25 mg, Lactab
02 Perindopril-Indapamid-Mepha 2.5 mg/0.625 mg, Lactab
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62904	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	27.03.2018
Zusammensetzung	01	perindoprilum tosylatum 5 mg corresp. perindoprilum 3.4 mg, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum tosylatum 2.5 mg corresp. perindoprilum 1.7 mg, indapamidum 0.625 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertension	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		005	90 Tablette(n) B
	02	001	30 Tablette(n) B
		006	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.02.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.10.2023	

01 Perindopril-Mepha N 5 mg, Lactab
02 Perindopril-Mepha N 10 mg, Lactab
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62970	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	22.03.2018
Zusammensetzung	01	perindoprilum tosylatum 5 mg corresp. perindoprilum 3.4 mg, color.: E 132, E 133, E 104, pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum tosylatum 10 mg corresp. perindoprilum 6.8 mg, color.: E 132, E 133, E 104, pro compresso obducto.	
Anwendung		ACE Inhibitor	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	90 Tablette(n) B
	02	002	30 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.10.2023	

- 01 Physioneal 35 Clear-Flex 1,36 % Peritonealdialyselösung
 02 Physioneal 35 Clear-Flex 2,27 % Peritonealdialyselösung
 03 Physioneal 35 Clear-Flex 3,86 % Peritonealdialyselösung
 Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: **57567** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 14.03.2018

Zusammensetzung	01	<p>A) Lösung A: glucosum anhydricum 18.2 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 343 mg, magnesii chloridum hexahydricum 68 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) Lösung B: natrii chloridum 21.12 g, natrii hydrogenocarbonas 9.29 g, natrii lactas 4.48 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>Lösung nach Rekonstitution (750 ml Lösung A + 250ml Lösung B): glucosum anhydricum 13.6 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 257 mg, magnesii chloridum hexahydricum 51 mg, natrii chloridum 5.67 g, natrii hydrogenocarbonas 2.1 g, natrii lactas 1.12 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. glucosum anhydricum 75.5 mmol/l, natrium 132 mmol/l, calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.25 mmol/l, chloridum 101 mmol/l, dl-lactas 10 mmol/l, hydrogenocarbonas 25 mmol/l.</p>
	02	<p>A) Lösung A: glucosum anhydricum 30.3 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 343 mg, magnesii chloridum hexahydricum 68 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) Lösung B: natrii chloridum 21.12 g, natrii hydrogenocarbonas 9.29 g, natrii lactas 4.48 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>Lösung nach Rekonstitution (750ml Lösung A + 250ml Lösung B): glucosum anhydricum 22.7 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 257 mg, magnesii chloridum hexahydricum 51 mg, natrii chloridum 5.67 g, natrii hydrogenocarbonas 2.1 g, natrii lactas 1.12 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. glucosum anhydricum 126 mmol/l, natrium 132 mmol/l, calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.25 mmol/l, chloridum 101 mmol/l, dl-lactas 10 mmol/l, hydrogenocarbonas 25 mmol/l.</p>
	03	<p>A) Lösung A: glucosum anhydricum 51.5 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 343 mg, magnesii chloridum hexahydricum 68 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) Lösung B: natrii chloridum 21.12 g, natrii hydrogenocarbonas 9.29 g, natrii lactas 4.48 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>Lösung nach Rekonstitution (750ml Lösung A + 250ml Lösung B): glucosum anhydricum 38.6 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 257 mg, magnesii chloridum hexahydricum 51 mg, natrii chloridum 5.67 g, natrii hydrogenocarbonas 2.1 g, natrii lactas 1.12 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. glucosum anhydricum 214 mmol/l, natrium 132 mmol/l, calcium 1.75 mmol/l, magnesium 0.25 mmol/l, chloridum 101 mmol/l, dl-lactas 10 mmol/l, hydrogenocarbonas 25 mmol/l.</p>

Anwendung		Peritonealdialyselösung		
Packung/en	01	008	3000 ml Clear-Flex	B
		012	5000 ml Clear-Flex	B
	02	020	3000 ml Clear-Flex	B
		024	5000 ml Clear-Flex	B
	03	032	3000 ml Clear-Flex	B
		036	5000 ml Clear-Flex	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		05.06.2023		

01 Physioneal 40 Clear-Flex 1,36 %, Peritonealdialyselösung

02 Physioneal 40 Clear-Flex 2,27 %, Peritonealdialyselösung

03 Physioneal 40 Clear-Flex 3.86 %, Peritonealdialyselösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: **57566** Abgabekategorie: **B** Index: 05.04.0. 14.03.2018

Zusammensetzung	01	<p>A) Lösung A: glucosum anhydricum 18.2 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 245 mg, magnesii chloridum hexahydricum 68 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) Lösung B: natrii chloridum 19.95 g, natrii hydrogenocarbonas 9.29 g, natrii lactas 6.73 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>Lösung nach Rekonstitution (750ml Lösung A + 250ml Lösung B): glucosum anhydricum 13.6 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 184 mg, magnesii chloridum hexahydricum 51 mg, natrii chloridum 5.38 g, natrii hydrogenocarbonas 2.1 g, natrii lactas 1.68 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. glucosum anhydricum 75.5 mmol/l, natrium 132 mmol/l, calcium 1.25 mmol/l, magnesium 0.25 mmol/l, chloridum 95 mmol/l, dl-lactas 15 mmol/l, hydrogenocarbonas 25 mmol/l.</p>
	02	<p>A) Lösung A: glucosum anhydricum 30.3 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 245 mg, magnesii chloridum hexahydricum 68 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) Lösung B: natrii chloridum 19.95 g, natrii hydrogenocarbonas 9.29 g, natrii lactas 6.73 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>Lösung nach Rekonstitution (750ml Lösung A + 250ml Lösung B): glucosum anhydricum 22.7 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 184 mg, magnesii chloridum hexahydricum 51 mg, natrii chloridum 5.38 g, natrii hydrogenocarbonas 2.1 g, natrii lactas 1.68 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. glucosum anhydricum 126 mmol/l, natrium 132 mmol/l, calcium 1.25 mmol/l, magnesium 0.25 mmol/l, chloridum 95 mmol/l, dl-lactas 15 mmol/l, hydrogenocarbonas 25 mmol/l.</p>
	03	<p>A) Lösung A: glucosum anhydricum 51.5 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 245 mg, magnesii chloridum hexahydricum 68 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>B) Lösung B: natrii chloridum 19.95 g, natrii hydrogenocarbonas 9.29 g, natrii lactas 6.73 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p> <p>Lösung nach Rekonstitution (750ml Lösung A + 250ml Lösung B): glucosum anhydricum 38.6 g ut glucosum monohydricum, calcii chloridum dihydricum 184 mg, magnesii chloridum hexahydricum 51 mg, natrii chloridum 5.38 g, natrii hydrogenocarbonas 2.1 g, natrii lactas 1.68 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. glucosum anhydricum 214 mmol/l, natrium 132 mmol/l, calcium 1.25 mmol/l, magnesium 0.25 mmol/l, chloridum 95 mmol/l, dl-lactas 15 mmol/l, hydrogenocarbonas 25 mmol/l.</p>
Anwendung		Peritonealdialyselösung

Packung/en	01	007	3000 ml Clear-Flex	B
		011	5000 ml Clear-Flex	B
	02	019	3000 ml Clear-Flex	B
		023	5000 ml Clear-Flex	B
	03	031	3000 ml Clear-Flex	B
		035	5000 ml Clear-Flex	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	05.06.2023			

01 Poliorix, Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 669	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	16.03.2018
Zusammensetzung	01	virus poliomyelitis typus 1 inactivatum 40 U., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum 8 U., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum 32 U., medium199, polysorbatum 80, conserv.: formaldehydum 0.01 mg, phenoxyethanolum 2.5 mg, residui: neomycini sulfas max.0.05 ng, polymyxini B sulfas max. 0.01 ng, aqua ad iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung	aktive Immunisierung gegen Poliomyelitis, ab dem vollendeten 2. Lebensmonat		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	29.07.2023		

01 Pramipexol Stada 0.125 mg, Tabletten**02 Pramipexol Stada 0.25 mg, Tabletten****03 Pramipexol Stada 0.5 mg, Tabletten****04 Pramipexol Stada 1 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62079	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.125 mg corresp. pramipexolum 0.088 mg, excipients pro compresso.	
	02	pramipexoli dihydrochloridum monohydricum 0.25 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.	
Anwendung	Morbus Parkinson		
Packung/en	01	011	30 Tablette(n) B
	02	012	30 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
	03	014	100 Tablette(n) B
	04	015	100 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Änderung Präparatename, früher: Pramipexol Spirig HC, Tabletten)		
Gültig bis	26.01.2021		

01 Primolut N, Tabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 25167	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	12.03.2018
Zusammensetzung	01	norethisteronum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Dysfunktionelle Blutungen, primäre und sekundäre Amenorrhoe, Menstruationsverlegung	
Packung/en	01	015	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Proaller, homöopathisch-spagyrische Globuli

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54389	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	20.03.2018
Zusammensetzung	01	acidum formicicum D3 10 %, calcii fluoridum D8 16 %, euphrasia officinalis spag. Peka D4 12 %, nerium oleander D4 16 %, pulsatilla pratensis spag. Peka D4 12 %, schoenocaulon officinale D12 18 %, scrophularia nodosa TM 16 %, excipients ad globulos.	
Anwendung		Bei Allergien	
Packung/en	01	019	10 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2023	

01 Prodafem 5 mg, Tabletten**02 Prodafem 10 mg, Tabletten****03 Prodafem 2,5 mg, Tabletten**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 30773	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.3.	19.03.2018
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetat 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	02	medroxyprogesteroni acetat 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	medroxyprogesteroni acetat 2.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso.	
Anwendung		Gestagen-Therapie	
Packung/en	01	101	3 x 10 Tablette(n) B
		128	3 x 12 Tablette(n) B
		136	3 x 28 Tablette(n) B
	02	144	3 x 10 Tablette(n) B
		152	3 x 12 Tablette(n) B
	03	160	3 x 28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2023	

01 Progynova mite, Dragées**02 Progynova, Dragées**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 33149	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	06.03.2018
Zusammensetzung	01	estradioli valeras 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	estradioli valeras 2 mg, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oestrogen-Substitutionstherapie	
Packung/en	01	042	3 x 28 Dragée(s) B
	02	050	28 Dragée(s) B
		069	3 x 28 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2023	

01 Propofol 1 % MCT Fresenius Fertigspritze, Emulsion zur Injektion oder Infusion**02 Propofol 2 % MCT Fresenius Fertigspritze, Emulsion zur Infusion**

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

Zul.-Nr.: 62874	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	09.03.2018
Zusammensetzung	01	propofolum 10 mg, sojæ oleum, triglycerida saturata media, glycerolum, phospholipida purificata ex ovo, acidum oleicum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
	02	propofolum 20 mg, sojæ oleum, triglycerida saturata media, glycerolum, phospholipida purificata ex ovo, acidum oleicum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Allgemeinnarkoticum	
Packung/en	01	001	1 x 50 ml Fertigspritze(n) B
	02	002	1 x 50 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2023	

02 Pruri-med Lipolotion, Lipolotion

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: 56161	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	14.03.2018
Zusammensetzung	02	ureum 50 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 30 mg, propylenglycolum, arom.: bergamottæ aetheroleum, vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanolum, E 202, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei trockener, juckender Haut sowie zur unterstützenden Behandlung verschiedener Hauterkrankungen	
Packung/en	02	003	500 ml Flasche D
		004	200 ml Tube D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.01.2016 (Änderung Wirkstoffzusammensetzung, infolgedessen neue Packungscodes)	
Gültig bis		17.05.2021	

01 Resorban, Bronchialcrème

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 30145	Abgabekategorie: D	Index: 03.06.0.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	camphora racemica 100 mg, cineolum 70 mg, melaleucae viridiflorae aetheroleum 30 mg, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Erkältung	
Packung/en	01	011	30 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2023	

01 Respreeza 50mg/ml, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer i.v. Infusionslösung

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 65337	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinase inhibitor 1000 mg, natrii chloridum, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, mannitolium, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Erhaltungstherapie für Erwachsene mit schwerem Alpha1-Proteinase-Inhibitor-Mangel und klinisch manifester Lungenerkrankung	
Packung/en	01	003	2 Durchstechflasche(n) (je 1 Durchstechfl. mit Pulver und Lösungsmittel), Filter Transfer Set 20/20 B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.11.2016 (Änderung Primärverpackung)	
Gültig bis		20.01.2021	

01 Rheumon, Gel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 42203	Abgabekategorie: C	Index: 07.10.4.	22.03.2018
Zusammensetzung	01	etofenamatum 50 mg, macrogolum 400, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	017	40 g C
		025	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.10.2023	

01 Ropinirol CR Helvepharm 2 mg, Retardtabletten
02 Ropinirol CR Helvepharm 4 mg, Retardtabletten
03 Ropinirol CR Helvepharm 8 mg, Retardtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62847	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 4 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 110, E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 8 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2023	

01 Rotpunkt Apotheke Bronchialpastillen mit Codein, Lutschpastillen
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59273	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	07.03.2018
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 13.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2023	

01 Ryzodeg FlexTouch , Injektionslösung
 Novo Nordisk Pharma AG, Thurgauerstrasse 36/38, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 62648	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	22.03.2018
Zusammensetzung	01	insulinum degludecum 420 nmol corresp. insulinum degludecum 70 U., insulinum aspartum 180 nmol corresp. insulinum aspartum 30 U., glycerolum, natrii chloridum, zincum ut zinci acetat dihydricus, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	001	5 x 3 ml FlexTouch B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.09.2023	

01 Ryzodeg Penfill, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 62627	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.1.	22.03.2018
Zusammensetzung	01	insulinum degludecum 420 nmol corresp. insulinum degludecum 70 U., insulinum aspartum 180 nmol corresp. insulinum aspartum 30 U., glycerolum, natrii chloridum, zincum ut zinci acetat dihydricus, conserv.: phenolum 1.5 mg, metacresolum 1.72 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus	
Packung/en	01	001	5 x 3 ml Penfill B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.09.2023	

02 Sandoparin, Injektionslösung

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 50067	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.3.	08.03.2018
Zusammensetzung	02	certoparinum natricum 32 mg corresp. 3000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
Anwendung		Prophylaxe der postoperativen Venenthrombose und Lungenembolie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2017 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.11.2023	

01 Sédatif PC, comprimés homéopathiques

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 51020	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	15.03.2018
Composition	01	abrus precatorius C6, aconitum napellus C6, atropa belladonna C6, calendula officinalis C6, chelidonium majus C6, viburnum opulus C6 ana partes, excipients pro compresso.	
Indication		Etats d'anxiété et de tension nerveuse	
Conditionnements	01	001	90 comprimé(s) D
		014	40 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.06.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2023	

01 Sédatif PC, granules homéopathiques

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 51021	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	15.03.2018
Composition	01	abrus precatorius C6, aconitum napellus C6, atropa belladonna C6, calendula officinalis C6, chelidonium majus C6, viburnum opulus C6 ana partes, excipients ad globulos.	
Indication		Etats d'anxiété et de tension nerveuse	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.06.2017 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		14.12.2023	

01 Sevikar 20 mg/5 mg, Filmtabletten**02 Sevikar 40 mg/5 mg, Filmtabletten****03 Sevikar 40 mg/10 mg, Filmtabletten**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: 58778	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

01 Sevoflurane Baxter, Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57671	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.1.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	sevofluranum 100 %.	
Anwendung		Inhalationsanästhetikum	
Packung/en	01	002	6 x 250 ml Aluminiumflaschen mit Kunststoffschraubdeckel B
		003	6 x 250 ml Aluminiumflaschen mit integriertem Ventil B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2017 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 6 x 250 ml Aluminiumflaschen mit integriertem Ventil)	
Gültig bis		29.11.2021	

01 Sildenafil Helvepharm 25 mg, Filmtabletten**02 Sildenafil Helvepharm 50 mg, Filmtabletten****03 Sildenafil Helvepharm 100 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 63114	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.10.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.03.2023	

01 Skinoren, Crème

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 50262	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	12.03.2018
Zusammensetzung	01	acidum azelaicum 200 mg, propylenglycolum, conserv.: E 210, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	014 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2024	

01 SmofKabiven peripher 1206 ml, Infusionsemulsion

02 SmofKabiven peripher 1448 ml, Infusionsemulsion

03 SmofKabiven peripher 1904 ml, Infusionsemulsion

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

Zul.-Nr.: **62448** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 29.03.2018

Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung:
glucosum anhydricum 85 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 656 ml.

II) Aminosäurelösung mit Elektrolyten:
alaninum 5.3 g, argininum 4.6 g, glycinum 4.2 g, histidinum 1.1 g, isoleucinum 1.9 g, leucinum 2.8 g, lysinum anhydricum 2.5 g ut lysini acetat, methioninum 1.6 g, phenylalaninum 1.9 g, prolinum 4.3 g, serinum 2.5 g, taurinum 380 mg, threoninum 1.7 g, tryptophanum 760 mg, tyrosinum 150 mg, valinum 2.4 g, calcii chloridum anhydricum 210 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 1.6 g, magnesi sulfas anhydricus 460 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 1.7 g, natrii acetat anhydricus 1.3 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 5 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 380 ml.

III) Fettesemulsion:
sojae oleum raffinatum 10.2 g, triglycerida saturata media 10.2 g, olivae oleum raffinatum 8.5 g, piscis oleum 5.1 g, int-rac-alfa-tocopherolum 27.7-38.3 mg, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectionabilia q.s. ad emulsionem pro 170 ml.

I) et II) et III) corresp.:
carbohydrata 71 g/l, aminoacida 32 g/l, nitrogenia 5.1 g/l, materia crassa 28 g/l, natrium 25 mmol/l, kalium 19 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 1.6 mmol/l, phosphas 8.2 mmol/l, zincum 0.02 mmol/l, sulfas 3.2 mmol/l, chloridum 22 mmol/l, acetat 66 mmol/l, in emulsione recenter mixta.

Corresp. 2900 kJ/l.

- 02 I) Glucoselösung:
glucosum anhydricum 102 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 788 ml.
- II) Aminosäurelösung mit Elektrolyten:
alaninum 6.4 g, argininum 5.5 g, glycinum 5.0 g, histidinum 1.4 g, isoleucinum 2.3 g, leucinum 3.4 g, lysinum anhydricum 3.0 g ut lysini acetat, methioninum 2 g, phenylalaninum 2.3 g, prolinum 5.1 g, serinum 3 g, taurinum 460 mg, threoninum 2 g, tryptophanum 910 mg, tyrosinum 180 mg, valinum 2.8 g, calcii chloridum anhydricum 260 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 1.9 g, magnesi sulfas anhydricus 550 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 2 g, natrii acetat anhydricus 1.6 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 6 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 456 ml.
- III) Fettemulsion:
sojae oleum raffinatum 12.2 g, triglycerida saturata media 12.2 g, olivae oleum raffinatum 10.2 g, piscis oleum 6.1 g, int-rac-alfa-tocopherolum 33.3-45.9 mg, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectionem q.s. ad emulsionem pro 204 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
carbohydrata 71 g/l, aminoacida 32 g/l, nitrogenia 5.1 g/l, materia crassa 28 g/l, natrium 25 mmol/l, kalium 19 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 1.6 mmol/l, phosphas 8.2 mmol/l, zincum 0.02 mmol/l, sulfas 3.2 mmol/l, chloridum 22 mmol/l, acetat 66 mmol/l, in emulsione recenter mixta.
- Corresp. 2900 kJ/l.
- 03 I) Glucoselösung:
glucosum anhydricum 135 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1036 ml.
- II) Aminosäurelösung mit Elektrolyten:
alaninum 8.4 g, argininum 7.2 g, glycinum 6.6 g, histidinum 1.8 g, isoleucinum 3 g, leucinum 4.4 g, lysinum anhydricum 4.0 g ut lysini acetat, methioninum 2.6 g, phenylalaninum 3.1 g, prolinum 6.7 g, serinum 3.9 g, taurinum 600 mg, threoninum 2.6 g, tryptophanum 1.2 g, tyrosinum 240 mg, valinum 3.7 g, calcii chloridum anhydricum 340 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 2.5 g, magnesi sulfas anhydricus 720 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 2.7 g, natrii acetat anhydricus 2.0 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 8 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 600 ml.
- III) Fettemulsion:
sojae oleum raffinatum 16.1 g, triglycerida saturata media 16.1 g, olivae oleum raffinatum 13.4 g, piscis oleum 8 g, int-rac-alfa-tocopherolum 43.7-60.3 mg, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectionem q.s. ad emulsionem pro 268 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
carbohydrata 71 g/l, aminoacida 32 g/l, nitrogenia 5.1 g/l, materia crassa 28 g/l, natrium 25 mmol/l, kalium 19 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 1.6 mmol/l, phosphas 8.2 mmol/l, zincum 0.02 mmol/l, sulfas 3.2 mmol/l, chloridum 22 mmol/l, acetat 66 mmol/l, in emulsione recenter mixta.
- Corresp. 2900 kJ/l.

Anwendung		Parenterale Ernährung		
Packung/en	01	002	4 x 1206 ml Beutel	B
	02	004	4 x 1448 ml Beutel	B
	03	006	4 x 1904 ml Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		22.05.2023		

01 Softala-X 5 mg, Dragées

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 59419	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.11	21.03.2018
Zusammensetzung	01	bisacodylum 5 mg, color.: E 104, E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Laxativ	
Packung/en	01	001	30 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

01 Sonotryl nouvelle formule, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 55963	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	02.03.2018
Composition	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	020	10 comprimé(s) D
		080	20 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		06.07.2023	

01 Spasmex 20 mg, Filmtabletten

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 62507	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	06.03.2018
Zusammensetzung	01	tospil chloridum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erkrankung der Harnwege	
Packung/en	01	005	30 Tablette(n) Filmtabletten B
		006	50 Tablette(n) Filmtabletten B
		007	100 Tablette(n) Filmtabletten B
		008	10 x 50 Tablette(n) Filmtabletten Klinikpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.05.2017 (Geringfügige Anpassung der Film-Zusammensetzung des Fertigproduktes)	
Gültig bis		26.09.2022	

01 Stivarga 40 mg, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62808	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	regorafenibum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		metastasiertes Kolorektalkarzinom, gastrointestinale Stromatumoren, Leberzellkarzinom	
Packung/en	01	002	3 x 28 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.03.2017 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		26.02.2023	

01 Tamsulosin Spirig HC 0.4 retard, Retardkapseln

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58165	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 110, E 122, E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	004	10 Kapsel(n) B
		005	30 Kapsel(n) B
		006	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

01 Temozolomid Spirig 5 mg, Kapseln**02 Temozolomid Spirig 20 mg, Kapseln****03 Temozolomid Spirig 100 mg, Kapseln****04 Temozolomid Spirig 140 mg, Kapseln****05 Temozolomid Spirig 180 mg, Kapseln****06 Temozolomid Spirig 250 mg, Kapseln**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62839	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.03.2018
Zusammensetzung	01	temozolomidum 5 mg, excipients pro capsula.	
	02	temozolomidum 20 mg, excipients pro capsula.	
	03	temozolomidum 100 mg, excipients pro capsula.	
	04	temozolomidum 140 mg, excipients pro capsula.	
	05	temozolomidum 180 mg, excipients pro capsula.	
	06	temozolomidum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.10.2023	

01 Timoptic-XE 0.25%, collyre**02 Timoptic-XE 0.5%, collyre**

Santen Switzerland SA, la Voie-Creuse 14, 1202 Genève

N° d'AMM: 52509	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	06.03.2018
Composition	01	timololum 2.5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzododecinii bromidum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzododecinii bromidum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		glaucome	
Conditionnements	01	017	2,5 ml
		025	3 x 2,5 ml
	02	033	2,5 ml
		041	3 x 2,5 ml
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.12.2016 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		24.11.2023	

01 Tomudex 2 mg, Lyophilisat

Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 53536	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.03.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: raltitrexedum 2 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	018	1 Ampulle(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.10.2023	

01 Topiramate Actavis 25 mg, Filmtabletten**02 Topiramate Actavis 50 mg, Filmtabletten****03 Topiramate Actavis 100 mg, Filmtabletten****04 Topiramate Actavis 200 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58189	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	23.03.2018
Zusammensetzung	01	topiramatum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	topiramatum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	topiramatum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	topiramatum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum, Migräneprophylaxe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.07.2019	

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

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

N° d'AMM: 65085	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	23.03.2018
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolium, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, mannitolium, acidum tartaricum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.11.2016 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		09.12.2023	

01 Torisel, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 58100	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	21.03.2018
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 20.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		11.12.2023	

01 Toxex, homöopathisch-spagyrische Globuli

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54678	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	23.03.2018
Zusammensetzung	01	argenti nitras D12 7.5 %, bryonia cretica spag. Peka D6 14.5 %, echinacea spag. Peka D6 16.5 %, glechoma hederacea spag. Peka D6 15.5 %, hydrastis canadensis D12 7.5 %, magnesii fluoridum D12 7.5 %, okoubaka aubrevillei e cortice D4 16.5 %, pulsatilla pratensis spag. Peka D6 14.5 %, excipiens ad globulos.	
Anwendung		Bei Schleimhautentzündungen im Bereich des Magen-Darmtraktes	
Packung/en	01	010	10 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2023	

02 Tracutil, Zusatzampullen für Infusionslösungen

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 48822	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	29.03.2018
Zusammensetzung	02	ferrum 1.95 mg ut ferrosi chloridum tetrahydricum, zincum 3.27 mg ut zinci chloridum, manganum 0.55 mg ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, cuprum 0.76 mg ut cupri(II) chloridum dihydricum, chromium 10 µg ut chromii(III) chloridum hexahydricum, selenium 20 µg ut natrii selenis pentahydricus, molybdenum 10 µg ut natrii molybdas dihydricus, iodidum 0.13 mg ut kalii iodidum, fluoridum 0.57 mg ut natrii fluoridum, natrium 0.71 mg ut natrii selenis pentahydricus et natrii molybdas dihydricus et natrii fluoridum, kalium 30 µg ut kalii iodidum, chloridum 11.9 mg ut ferrosi chloridum tetrahydricum et zinci chloridum et mangani(II) chloridum tetrahydricum et cupri(II) chloridum dihydricum et chromii(III) chloridum hexahydricum et acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml, Corresp., ferrum 35 µmol, zincum 50 µmol, manganum 10 µmol, cuprum 12 µmol, chromium 0.2 µmol, molybdenum 0.1 µmol, selenium 0.3 µmol, fluoridum 30 µmol, chloridum 336 µmol, iodidum 1 µmol, natrium 30.8 µmol, kalium 1 µmol.	
Anwendung		Ergänzung von Spurenelementen bei parenteraler Ernährung	
Packung/en	02	010	5 x 10 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2023	

01 Urispas, Filmtabletten

RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58644	Abgabekategorie: B	Index: 05.02.0.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	flavoxati hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Spasmolytikum des Harntraktes	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.01.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.08.2023	

01 Valcyte, Pulver zur Herstellung einer oralen Lösung

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

Zul.-Nr.: 58134	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.03.2018
Zusammensetzung	01	valganciclovirum 5 g ut valganciclovirum hydrochloridum, arom.: ethylvanillinum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 211, excipients ad pulverem 12 g corresp. solutio reconstituta 50 mg/ml.	
Anwendung		Virostaticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.10.2023	

01 Valganciclovir Zentiva 450 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65721	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.03.2018
Zusammensetzung	01	valganciclovirum 450 mg ut valganciclovirum hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostaticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2016 (Umwandlung Zulassungsart) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.02.2021	

01 Valverde Herz Filmtabletten/Coeur comprimés pelliculés

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 47836	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	14.03.2018
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 81 mg corresp. hyperosidum 1.4-2.8 mg, DER: 4-6:1, crataegi fructus extractum ethanolicum siccum 21 mg, DER: 3-6:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 3-6:1, valerianae extractum methanolicum siccum 67.5 mg, DER: 5-8:1, lupuli extractum methanolicum siccum 29.4 mg, DER: 7-10:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	026	60 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2015 (Änderung Spezifikation Wirkstoff und Korrektur Wirkstoff-Deklaration)	
Gültig bis		06.10.2020	

01 Vectibix 100 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**03 Vectibix 400 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 57872	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	01.03.2018
Zusammensetzung	01	panitumumabum 100 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	panitumumabum 400 mg, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Metastasierendes kolorektales Karzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2023	

01 Viagra 25 mg, Filmtabletten**02 Viagra 50 mg, Filmtabletten****03 Viagra 100 mg, Filmtabletten**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54642	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	016 4 Tablette(n)	B
		024 12 Tablette(n)	B
	02	032 4 Tablette(n)	B
		040 12 Tablette(n)	B
		068 24 Tablette(n)	B
	03	059 4 Tablette(n)	B
		067 12 Tablette(n)	B
		069 24 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2023	

01 Viagra 50 mg, Schmelztabletten

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62949	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, arom.: aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2023	

01 Vinorelbin Fair-Med 10 mg/1 ml, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion**02 Vinorelbin Fair-Med 50 mg/5 ml, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion**

Fair-Med Healthcare AG, Grafenauweg 10, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 57995	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	08.03.2018
Zusammensetzung	01	vinorelbinum 10 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	vinorelbinum 50 mg ut vinorelbini tartras (1:2), aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.05.2023	

02 Vitarubin, Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 21672	Abgabekategorie: B	Index: 06.07.2.	08.03.2018
Zusammensetzung	02	cyanocobalaminum 1 mg, natrii chloridum, natrii acetat trihydricus, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Perniziöse Anämie; nachgewiesener Mangel an Cyanocobalamin	
Packung/en	02	001	5 x 1 ml Ampulle(n) B
		002	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.10.2023	

01 Voltaren Rapid Liquid Capsules 50 mg, Weichgelatinecapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65045	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.03.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 50 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiphlogisticum, Analgeticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.10.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.10.2019	

01 Voriconazol Zentiva 50 mg, Filmtabletten**02 Voriconazol Zentiva 200 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65300	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	09.03.2018
Zusammensetzung	01	voriconazolum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	voriconazolum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.06.2020	

01 Voriconazol Zentiva, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 66034	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	09.03.2018
Zusammensetzung	01	voriconazolum 200 mg, hydroxypropyl betadexum, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2016 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.11.2021	

01 Xamiol, Gel

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 58786	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	16.03.2018
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	001	30 g B
		003	60 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.09.2023	

01 Xenical, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 54282	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	16.03.2018
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiadiposium	
Packung/en	01	036	42 Kapsel(n) B
		044	84 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.01.2024	

01 Xylocain, Gel

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52094	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	16.03.2018
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Oberflächenanaesthetikum	
Packung/en	01	011	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2023	

02 Xylocain, Spray

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Oberdorfstrasse 11, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 52097	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	23.03.2018
Zusammensetzung	02	lidocainum 10 mg pro dosi, macrogolum 400, arom.: vanillinum et alia, saccharinum, excipiens ad solutionem, doses pro vase ca. 500.	
Anwendung		Oberflächenanaesthetikum	
Packung/en	02	029	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2023	

01 Yellox, Augentropfen

Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 62786	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.3.	15.03.2018
Zusammensetzung	01	bromfenacum 0.9 mg ut bromfenacum natricum sesquihydricum, E 221, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung der postoperativen Augenentzündung nach Kataraktextraktion bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.08.2023	

01 Ytracis, Lösung zur Radiomarkierung

Solumedics AG, Junkerbifangstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: 56219	Abgabekategorie: A	Index: 17.02.	29.03.2018
Zusammensetzung	01	yttrii(90-Y) chloridum zum Kalibrierungszeitpunkt 1850 MBq, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Radiomarkierung bestimmter Trägermoleküle	
Packung/en	01	002 0.5 - 2 ml Durchstechflasche 925 - 3700 MBq	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.06.2023	

01 Zeller Herz und Nerven, Filmtabletten

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 50351	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	14.03.2018
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 81 mg corresp. hyperosidum 1.4-2.8 mg, DER: 4-6:1, crataegi fructus extractum ethanolicum siccum 21 mg, DER: 3-6:1 mg, passiflorae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 3-6:1, valerianae extractum methanolicum siccum 67.5 mg, DER: 5-8:1, lupuli extractum methanolicum siccum 29.4 mg, DER: 7-10:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	034 20 Tablette(n)	D
		035 60 Tablette(n)	D
		036 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2013 (Änderung Spezifikation Wirkstoff und Korrektur Wirkstoff-Deklaration)	
Gültig bis		21.12.2018	

01 Zoledronat-Mepha osteo 5 mg/100 ml, Infusionslösung

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62683	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	14.03.2018
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	004	1 Beutel
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2017 (Umwandlung Zulassungsart, bisher nur für Vertrieb im Ausland, neu Vertrieb auch in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		13.12.2022	

01 Zyrtec Plus, Retardtabletten

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

N° d'AMM: 55680	Catégorie de remise: B	Index: 07.13.2.	21.03.2018
Composition	01	cetirizini dihydrochloridum 5 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 120 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		Allergische Rhinitis	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.04.2013 (prolongation de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		11.09.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 B-Neuron ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 45613	Abgabekategorie: B	Index:	29.03.2018
Zusammensetzung	01	thiamini hydrochloridum 33.3 mg, pyridoxini hydrochloridum 33.3 mg, cyanocobalaminum 333.3 µg, natrii acetat trihydricus, sorbitolum liquidum non cristallisabile, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin B Kombinationspräparat für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	038	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

01 Energidex ad us. vet., Injektionslösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 42347	Abgabekategorie: B	Index:	12.03.2018
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 218 mg, sorbitolum 140 mg, conserv.: alcohol benzylicus 9.36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Energetikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	019	500 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2023	

01 Longamox ad us. vet., Injektionssuspension

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 54312	Abgabekategorie: A	Index:	29.03.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 150 mg ut amoxicillinum trihydricum, ethylcellulosum, methylcellulosum, sorbitani trioleas, conserv.: E 216 1.4 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiinfektivum für Rinder, Lämmer und Schweine	
Packung/en	01	016	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2023	

01 Mammaneopen ad us. vet., Suspension

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 45155	Abgabekategorie: A	Index:	06.03.2018
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 2'000'000 U.I., neomycinum 750 mg ut neomycini sulfas, triglycerida saturata media, polysorbatum 20, conserv.: natrii dehydroacetat 10 mg, pro vase 10 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	01	013 12 Euterinjektore(n)	A
		021 100 Euterinjektore(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2017 (Korrektur Hilfsstoffzusammensetzung, früher: polysorbatum 80; neu: polysorbatum 20)	
Gültig bis		01.12.2022	

01 Metacam 15 mg/ml ad us. vet., Suspension

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

Zul.-Nr.: 56764	Abgabekategorie: B	Index:	28.03.2018
Zusammensetzung	01	meloxicamum 15 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Pferde	
Packung/en	01	001 100 ml	B
		003 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.02.2024	

01 Propalin ad us. vet., Sirup

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 56200	Abgabekategorie: B	Index:	14.03.2018
Zusammensetzung	01	phenylpropanolamini hydrochloridum 50 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Harninkontinenz bei Hunden	
Packung/en	01	001 30 ml	B
		003 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.09.2023	

01 Respirot ad us. vet., Tropfen

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 34482	Abgabekategorie: C	Index:	27.03.2018
Zusammensetzung	01	crotetamidum 75 mg, cropropamidum 75 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Atemstimulans für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	055 20 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2023	

01 Rota-TS Pulver ad us. vet.

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 45731	Abgabekategorie: A	Index:	06.03.2018
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 500 mg, trimethoprimum 100 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen, Kokzidiose bei Wiederkäuern und Schweinen	
Packung/en	01	001	200 g (mit Messlöffel) A
		002	750 g (mit Messlöffel) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Änderung Packungsgrößen, früher: 250 g und 1000 g; neu: 200 g und 750 g)	
Gültig bis		01.12.2018	

01 Semintra 4 mg/ml ad us. vet., orale Lösung

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

Zul.-Nr.: 63045	Abgabekategorie: B	Index:	01.03.2018
Zusammensetzung	01	telmisartanum 4 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Reduktion der Proteinurie bei chronischer Nierenerkrankung (CNE) der Katze	
Packung/en	01	001	30 ml B
		002	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.11.2023	

01 Systemex Intervall-Bolus ad us. vet.**02 Systemex Intervall-Bolus forte ad us. vet.**

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 48339	Abgabekategorie: B	Index:	28.03.2018
Zusammensetzung	01	oxfendazolum 750 mg, excipients pro compresso.	
	02	oxfendazolum 1'250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung	01	Anthelminthikum für junge Rinder	
	02	Anthelminthikum für Rinder	
Packung/en	01	077	24 Bolus/Boli B
	02	085	24 Bolus/Boli B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.09.2023	

01 Theranekron D6 ad us. vet., Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 62925	Abgabekategorie: B	Index:	27.03.2018
Zusammensetzung	01	tarantula cubensis D6 1 ml ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 30 % m/V.	
Anwendung		Homöopathisches Arzneimittel zur subkutanen Injektion für Rinder, Pferde, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde, Katzen	
Packung/en	01	001	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.09.2023	

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 01.03.2018 übernimmt die Firma **Iscador AG, Arlesheim** folgende/s Arzneimittel der Firma **Weleda AG, Arlesheim**:

A compter du 01.03.2018, l'entreprise **Iscador AG, Arlesheim** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Weleda AG, Arlesheim**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
66330	Viscum album, Herba, Extracum resinosum 10%, Salbe (Unguentum)

Per 01.03.2018 übernimmt die Firma **TESARO Bio GmbH, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **R.D. Pharma Sàrl, Genève**:

A compter du 01.03.2018, l'entreprise **TESARO Bio GmbH, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **R.D. Pharma Sàrl, Genève**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
66400	Varuby, Filmtabletten

Per 25.03.2018 übernimmt die Firma **Jos. Styger AG, Josty-Heimtierbedarf engros, Dietikon** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vitakraft AG, Buchs ZH**:

A compter du 25.03.2018, l'entreprise **Jos. Styger AG, Josty-Heimtierbedarf engros, Dietikon** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vitakraft AG, Buchs ZH**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
55424	Best Friend Katzenhalsband / Katzenhalsband Reflex ad us. vet.

Per 31.03.2018 übernimmt die Firma **Medius AG, Muttenz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Janssen-Cilag AG, Zug**:

A compter du 31.03.2018, l'entreprise **Medius AG, Muttenz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Janssen-Cilag AG, Zug**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
38334	Pevaryl, Crème
38335	Pevaryl, Puder
50639	Pevaryl, Pumpspray

Per 31.03.2018 übernimmt die Firma **PaxVax Berna GmbH, Köniz** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 31.03.2018, l'entreprise **PaxVax Berna GmbH, Köniz** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
60808	CELTURA, Injektionssuspension
61251	Focetria, Fertigspritze
61252	Focetria, Mehrfachdosenbehältnis

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 14.03.2018 ändert die Firma **Diepharmex SA, Genève** ihren Firmennamen auf **Laboratoires Diepharmex SA.**

A compter du 14.03.2018, l'entreprise **Diepharmex SA, Genève** aura pour nouvelle raison sociale **Laboratoires Diepharmex SA.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
49433	Kenergon, spray

Per 30.03.2018 ändert die Firma **Sigma-Tau Pharma AG, Zofingen** ihren Firmennamen auf **Alfasigma Schweiz AG.**

A compter du 30.03.2018, l'entreprise **Sigma-Tau Pharma AG, Zofingen** aura pour nouvelle raison sociale **Alfasigma Schweiz AG.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
29812	Eltroxin-LF, Tabletten
30120	Betnesol, wasserlösliche Tabletten
39036	Bio-Logos, Trinklösung
41720	Ceclor, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension
43716	Carnitene sigma-tau, Injektionslösung
47597	Carnitene sigma-tau, Sirup
48508	Carnitene sigma-tau, Trinklösung
48509	Carnitene sigma-tau, Kautabletten
48625	Lodine, Filmtabletten
51181	Lodine retard, Filmtabletten
52179	Ceclor Retard, Filmtabletten
52898	Bio-Logos, Granulat
58474	Natulan, Hartkapseln
63216	Xifaxan 550 mg, Filmtabletten

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

Per 13.03.2018 ändert die Firma **Doetsch Grether AG** ihr Firmendomizil von Steinentorstrasse 23, 4051 Basel nach **Sternengasse 17, 4051 Basel.**

A compter du 13.03.2018, l'entreprise **Doetsch Grether AG** actuellement sise Steinentorstrasse 23, 4051 Basel, aura pour nouveau domicile **Sternengasse 17, 4051 Basel.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
13881	Antiphlogistine Poultrice, Paste
17233	Selsun, Suspension
24714	Pixor Aknestift N, Stift
26000	Magnesium-Diasporal 100, Lutschtabletten
30805	Tiger Balm rot-stark, Salbe
30945	Bite-X, flüssig
33012	Tiger Balm Oel
33460	Quilonorm, Tabletten
35199	Tiger Balm weiss-mild, Salbe
35960	Quilonorm retard, Filmtabletten
40018	Calmerphan-L, Sirup
48724	Sulgan N, Salbe
48725	Sulgan N, Suppositorien
48726	Sulgan N, Tüchlein
50084	Magnesium-Diasporal 300, Granulat
52214	Magnesium-Protina 150, Brausegranulat
52770	Grether's Pastilles Redcurrant zuckerfrei und Vitamin C, Pastillen
53895	Grefen, Filmtabletten
54088	Liberol Baby, Salbe
54089	Liberol, Salbe
56955	Osteocal D3, Brausetabletten
57618	Neo-Angin Junior, Halspastillen mit Orangen-Aroma
57622	Neo-Angin forte, Halspastillen mit Mint-Aroma
57625	Neo-Angin, Halspastillen
58133	Neo-Angin mit Lidocain und Chlorhexidin Spray, Lösung mit Mint-Aroma
60538	Magnesium-Diasporal 300 pro, Granulat
61881	Magnesium-Diasporal 300 zuckerfrei, Granulat
61882	Magnesium-Diasporal 300 pro zuckerfrei, Granulat
62654	neo-angin forte orange, Halspastillen
65928	Magnesium-Diasporal 400, Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

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

Zeichenerklärung

- | | |
|---|---|
| <p>1 Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb
Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution</p> <p>2 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes
Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques</p> | <p>3 Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle
Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments</p> <p>4 Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes
Révocation de l'autorisation en application de l'article 16a de la loi sur les produits thérapeutiques</p> |
|---|---|

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Atracurium Actavis, Injektionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	57657	B	01.13.0.	15.03.2018
1	01	Badesalz DS-PAR, Medizinisches Badesalz aus dem Toten Meer Parsenn-Produkte AG, Chlus 13, 7240 Küblis	48088	D	07.10.5.	22.03.2018
1	01	Bicalutamid Actavis 50 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59111	B	07.16.2.	01.07.2018
1	02	Bicalutamid Actavis 150 mg, Filmtabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	59111	B	07.16.2.	01.07.2018
1	02	Blephamide, sterile Augensalbe Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich	47830	A	11.06.1.	31.07.2018
1	01	Caspofungin-Mepha 50 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	65734	A	08.06.0.	27.03.2018
1	02	Caspofungin-Mepha 70 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	65734	A	08.06.0.	27.03.2018

1	01	Chlorophyll, confetti Desma Healthcare SpA, Torino succursale di Chiasso, Corso San Gottardo 32, 6830 Chiasso	16179	D	07.99.0.	14.03.2018
1	01	Hexacorton, Schaum Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	29486	B	10.05.1.	06.03.2018
1	01	Indapamix-Mepha 1.5 retard, Depotabs Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58014	B	02.07.1.	27.03.2018
1	01	Ixempra 15 mg, Infusionspräparat RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	58880	A	07.16.1.	12.03.2018
1	02	Ixempra 45 mg, Infusionspräparat RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	58880	A	07.16.1.	12.03.2018
1	01	Meropenem Venus 500 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Venus Pharma Suisse GmbH, Blegistrasse 11B, 6341 Baar	65150	A	08.01.25	07.03.2018
1	02	Meropenem Venus 1 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung Venus Pharma Suisse GmbH, Blegistrasse 11B, 6341 Baar	65150	A	08.01.25	07.03.2018
1	01	Metoprolol-Mepha ZOK 25, Depotabs Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60093	B	02.03.0.	01.05.2018
1	02	Metoprolol-Mepha ZOK 50, Depotabs Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60093	B	02.03.0.	01.05.2018
1	03	Metoprolol-Mepha ZOK 100, Depotabs Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60093	B	02.03.0.	01.05.2018

1	04	Metoprolol-Mepha ZOK 200, Depotabs Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	60093	B	02.03.0. 01.05.2018
1	01	Mycophenolat Spirig HC 250 mg, Hartkapseln Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62837	B	07.15.0. 02.03.2018
1	01	Mycophenolat Spirig HC 500 mg, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	62836	B	07.15.0. 02.03.2018
1	01	Phytopharma Ail-aubépine, capsules Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard	61199	D	02.97.0. 12.03.2018
1	01	Phytopharma dragées pour la détente et le sommeil / Entspannungs- und Schlafdragées Phytopharma S.A., 1666 Grandvillard	53457	D	01.04.2. 12.03.2018
1	01	Rapura, Salbe Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	20128	D	10.06.0. 12.03.2018
1	01	Rebetol, Kapseln MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	55856	A	08.03.0. 31.01.2019
4	01	Rhinocure, solution Interlabo Switzerland Sàrl, avenue Rosemont 8, 1208 Genève	34201	D	12.02.52 06.03.2018
1	01	Rical, Kapseln Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	54552	D	04.08.0. 14.03.2018
1	01	Swidro Reisedragées, Dragées Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	57806	D	01.09.0. 15.03.2018
1	01	Vitacal, Sachets RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	55761	D	07.02.51 05.03.2018

1	01	Zantic 150 mg, Filmdabletten GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	44375 B	04.01.1. 01.03.2018
1	02	Zantic 300 mg, Filmdabletten GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	44375 B	04.01.1. 01.03.2018
1	01	Zinbryta Pen, Injektionslösung in einem Fertigpen Biogen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug	66069 B	01.99.0. 01.03.2018

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Gentamycin 4% Virbac ad us. vet., Injektionslösung Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon	48304	A	14.03.2018
4	01	Softiflox 5 mg ad us. vet., Kautabletten Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	65292	A	27.02.2018
4	02	Softiflox 20 mg ad us. vet., Kautabletten Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	65292	A	27.02.2018
4	03	Softiflox 80 mg ad us. vet., teilbare Kautabletten Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	65292	A	27.02.2018
4	01	Veclavam 50 mg ad us. vet., teilbare Kautabletten Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	65309	A	15.02.2018
4	02	Veclavam 250 mg ad us. vet., teilbare Kautabletten Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	65309	A	15.02.2018
4	03	Veclavam 500 mg ad us. vet., teilbare Kautabletten Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	65309	A	15.02.2018

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01	Disci comp. cum Pulsatilla, Solutio ad injectionem WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60276	B	20.02.0.	05.08.2018
01	Echinacea comp., Collyria WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60330	D	20.02.0.	29.07.2018

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Ektozon N ad us.vet., Granulat Delphin-Amazonia AG, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	58439	D	25.08.2018
----	---	--------------	----------	------------