

Swissmedic Journal 01/2018

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
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: BiCNU®, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung (Carmustinum) 4	Arzneimittel Statistik
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Varuby®, Filmtabletten (Rolapitantum) 6	Neuzulassung 10
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Cytopoint ad us. vet., Injektionslösung für Hunde (Lokivetmabum) 8	Revision und Änderung der Zulassung 19
	Änderung der Zulassungsinhaberin 62
	Widerruf der Zulassung 65
	Erlöschen der Zulassung 73

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

	Page		Page
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: BiCNU®, poudre pour solution pour perfusion (Carmustinum)	5	Nouvelle autorisation	10
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Varuby®, Comprimés pelliculés (Rolapitantum)	7	Révision et modification de l'autorisation	19
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Cytopoint ad us. vet., solution injectable pour chiens (Lokivetmabum)	9	Modification du titulaire d'AMM	62
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	65
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	73

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
BiCNU[®], Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung
(Carmustinum)**

Name Arzneimittel:	BiCNU [®] , Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Carmustinum
Dosisstärke und galenische Form:	100 mg/Durchstechflasche Pulver und Lösungsmittel
Anwendungsgebiet / Indikation:	BiCNU ist als Einzelsubstanz oder in etablierten Kombinationen mit anderen zugelassenen Chemotherapeutika bei folgenden Erkrankungen indiziert: <ul style="list-style-type: none">- Salvage-Therapie bei rezidivierenden Grad⁰III - und IV-Gliomen wie anaplastisches Oligodendrogliom, Glioblastom, Ependymom und anaplastisches Astrozytom.- Morbus Hodgkin – als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas mit nachfolgender autologer Stammzellentransplantation bei Patienten mit rezidivierender, refraktärer Erkrankung.- Non-Hodgkin-Lymphome – als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas mit nachfolgender Stammzellentransplantation bei Patienten mit aggressiver, refraktärer Erkrankung.
ATC Code:	L01AD01
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	66279
Zulassungsdatum:	18.01.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
BiCNU[®], poudre pour solution pour perfusion (Carmustinum)**

Préparation:	BiCNU [®] , poudre pour solution pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Carmustinum
Dosage et forme galénique:	100 mg/flacon de poudre et de solvant
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>BiCNU ist als Einzelsubstanz oder in etablierten Kombinationen mit anderen zugelassenen Chemotherapeutika bei folgenden Erkrankungen indiziert:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Salvage-Therapie bei rezidivierenden Grad⁰III- und IV-Gliomen wie anaplastisches Oligodendrogliom, Glioblastom, Ependymom und anaplastisches Astrozytom. - Morbus Hodgkin – als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas mit nachfolgender autologer Stammzellentransplantation bei Patienten mit rezidivierender, refraktärer Erkrankung. - Non-Hodgkin-Lymphome – als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas mit nachfolgender Stammzellentransplantation bei Patienten mit aggressiver, refraktärer Erkrankung. <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	L01AD01
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	66279
Date d'autorisation:	18.01.2018
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Varuby[®], Filmtabletten (Rolapitantum)**

Name Arzneimittel:	Varuby [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Rolapitantum
Dosisstärke und galenische Form:	90 mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Prévention des nausées et vomissements associés à des traitements initiaux et répétés de chimiothérapie hautement et moyennement émétisante chez les adultes. Varuby est administré en association avec d'autres traitements. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	A04AD14
IT-Nummer / Bezeichnung:	01.09.0./Antiemetica
Zulassungsnummer/n:	66400
Zulassungsdatum:	24.1.2018 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Varuby [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Rolapitantum
Dosage et forme galénique:	90 mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Prévention des nausées et vomissements associés à des traitements initiaux et répétés de chimiothérapie hautement et moyennement émétisante chez les adultes. Varuby est administré en association avec d'autres traitements.
Code ATC:	A04AD14
No IT / désignation:	01.09.0./Antiémétiques
No d'autorisation:	66400
Date d'autorisation:	24.1.2018

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Cytopoint ad us. vet., Injektionslösung für Hunde (Lokivetmabum)**

Name Arzneimittel:	Cytopoint ad us. vet., Injektionslösung für Hunde
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Lokivetmabum
Dosisstärke und galenische Form:	10 mg/ml / 20 mg/ml / 30 mg/ml / 40 mg/ml, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Behandlung der klinischen Manifestationen der atopischen Dermatitis bei Hunden.
ATC Code:	QD11AH91
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	66554
Zulassungsdatum:	19.1.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Arzneimittelinformation zu konsultieren.
www.tierarzneimittel.ch

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Cytopoint ad us. vet., solution injectable pour chiens (Lokivetmabum)**

Préparation:	Cytopoint ad us. vet., solution injectable pour chiens
Principe(s) actif(s):	lokivetmabum
Dosage et forme galénique:	10 mg/ml / 20 mg/ml / 30 mg/ml / 40 mg/ml, solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Traitement des manifestations cliniques de la dermatite atopique chez le chien.
Code ATC:	QD11AH91
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	66554
Date d'autorisation:	19.1.2018

Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information sur le médicament.
www.tierarzneimittel.ch

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Adrenalin Labatec 0,1mg/ml, solution injectable en seringue pré-remplie

02 Adrenalin Labatec 1mg/ml, solution injectable en seringue pré-remplie

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

N° d'AMM: 66396	Catégorie de remise: B	Index: 02.05.2.	19.01.2018
Composition	01	adrenalinum 0.1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	adrenalinum 1 mg ut adrenalini tartras, natrii chloridum, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Sympathomimétique, vasoconstricteur, stimulant cardiaque	
Conditionnements	01	001	1 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) B
		002	10 x 10 ml seringue(s) préremplie(s) B
	02	003	1 x 5 ml seringue(s) préremplie(s) B
		004	10 x 5 ml seringue(s) préremplie(s) B
Valable jusqu'au		18.01.2023	

01 Amoxicillin Axapharm 200 mg/4 ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66553	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.23	24.01.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natriicum, excipiens ad pulverem corresp. solutio reconstituta 4 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml A
Gültig bis		23.01.2023	

01 BiCNU 100 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

IDEOGEN AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 66279	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	18.01.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: carmustinum 100 mg, pro vitro. Solvens: ethanolum anhydricum, pro vitro.	
Anwendung		Salvage-Therapie bei rezidivierenden Grad III- und IV Gliomen, Morbus Hodgkin und Non-Hodgkin Lymphome als Teil eines myeloablativen Konditionierungsschemas	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) Je 1 Durchflasche Pulver und Lösungsmittel A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): carmustinum	
Gültig bis		17.01.2023	

01 Bortezomib Sandoz, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66861	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.01.2018
Zusammensetzung	01	bortezomibum 3.5 mg, mannitolum, pro vitro.	
Anwendung		Multiples Myelom, Mantelzell-Lymphom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		23.01.2023	

01 Co-Amoxicillin Axapharm 312.5, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66473	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	24.01.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml A
Gültig bis		23.01.2023	

01 Co-Amoxicillin Axapharm 457, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66467	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	24.01.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	35 ml A
		002	70 ml A
		003	140 ml A
Gültig bis		23.01.2023	

01 Co-Amoxicillin STADA 457mg (400/57), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66474	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	15.01.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 57 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem corresp. Suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.01.2023	

01 Co-Amoxicillin STADA 156.25 mg (125/31.25), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

02 Co-Amoxicillin STADA 312,5 mg (250/62.5), Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66429	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	15.01.2018
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.01.2023	

01 Esomeprazol Labatec i.v. 40 mg/ml, poudre pour solution pour injection ou infusion

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

N° d'AMM: 66479	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	18.01.2018
Composition	01	esomeprazolom 40.00 mg ut natrii esomeprazolom, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Indication		Inhibiteur de la pompe à protons	
Conditionnements	01	001 1 flacon(s)	B
		002 10 flacon(s)	B
Valable jusqu'au		17.01.2023	

01 Felan Halsweh, Lutschtabletten

G-Pharma AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 66855	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	15.01.2018
Zusammensetzung	01	cetylpyridinii chloridum 1.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, levomentholum 4 mg, arom.: saccharinum natricum, natrii cyclamas, color.: methylthioninii chloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	D
Gültig bis		14.01.2023	

01 Fisherman's Friend Honey-Lemon, sans sucre avec sorbitol, pastilles

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

N° d'AMM: 66782	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	10.01.2018
Composition	01	levomentholum 5.520 mg, arom.: vanillinum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001 1 x 25 g	E
		002 2 x 25 g	E
Valable jusqu'au		09.01.2023	

01 Iqymune 2g/20ml, Infusionslösung
 02 Iqymune 5g/50ml, Infusionslösung
 03 Iqymune 10g/100ml, Infusionslösung
 04 Iqymune 20g/200ml, Infusionslösung
 Opopharma Vertriebs AG, Riedmattstrasse 9, 8153 Rümlang

Zul.-Nr.: 66332	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	12.01.2018	
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 2 g, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.		
	02	immunoglobulinum humanum normale 5 g, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.		
	03	immunoglobulinum humanum normale 10 g, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.		
	04	immunoglobulinum humanum normale 20 g, glycinum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 200 ml.		
Anwendung		Substitutionstherapie und Immunmodulation bei Erwachsenen und Kindern		
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B	
		02	002	1 Durchstechflasche(n) B
		03	003	1 Durchstechflasche(n) B
		04	004	1 Durchstechflasche(n) B
Gültig bis		11.01.2023		

01 Olmesartan Aml Spirig HC 20mg/5mg, Filmtabletten
 02 Olmesartan Aml Spirig HC 40mg/5mg, Filmtabletten
 03 Olmesartan Aml Spirig HC 40mg/10mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66520	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	11.01.2018
Zusammensetzung	01	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: olmesartanum medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
	02	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	03	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
Gültig bis		10.01.2023	

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

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

Zul.-Nr.: 66595	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.01.2018
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	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		23.01.2023	

01 Ringer-Acetat "Bichsel" mit Glucose 1%, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 66688	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	23.01.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 6.429 g, kalii chloridum 0.298 g, calcii chloridum dihydricum 0.147 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.203 g, natrii acetat trihydricus 4.082 g, glucosum monohydricum corresp. glucosum anhydricum 10 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 140 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1 mmol, magnesium 1 mmol, chloridum 124.1 mmol, acetat 30 mmol, glucosum anhydricum 55.5 mmol, Corresp. 40 kJ pro 1 l.	
Anwendung		Volumenersatz	
Packung/en	01	001	1 x 250 ml PP-Infusionsbeutel B
		002	20 x 250 ml PP- Infusionsbeutel B
		003	1 x 500 ml PP-Infusionsbeutel B
		004	12 x 500 ml PP-Infusionsbeutel B
		005	1 x 1000 ml PP-Infusionsbeutel B
		006	8 x 1000 ml PP-Infusionsbeutel B
Gültig bis		22.01.2023	

01 Rivastigmin-Mepha Patch 4.6mg/24h, transdermale Pflaster**02 Rivastigmin-Mepha Patch 9.5mg/24h, transdermale Pflaster****03 Rivastigmin-Mepha Patch 13.3mg/24h, transdermale Pflaster**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66880	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	15.01.2018
Zusammensetzung	01	rivastigminum 6.9 mg, excipiens ad praeparationem pro 4.6 cm ² cum liberatione 4.6 mg/24h.	
	02	rivastigminum 13.8 mg, excipiens ad praeparationem pro 9.2 cm ² cum liberatione 9.5 mg/24h.	
	03	rivastigminum 20.7 mg, excipiens ad praeparationem pro 13.8 cm ² cum liberatione 13.8 mg/24h.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	001	30 Pflaster B
	02	002	30 Pflaster B
		003	2 x 30 Pflaster B
	03	004	30 Pflaster B
		005	2 x 30 Pflaster B
Gültig bis		14.01.2023	

01 Varuby 90 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 66400	Catégorie de remise: B	Index: 01.09.0.	24.01.2018
Composition	01	rolapitantum 90 mg ut rolapitanti hydrochloridum monohydricum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001	2 comprimé(s) B
Remarque		NAS (New Active Substance): rolapitantum	
Valable jusqu'au		23.01.2023	

01 Vicrin D3 100'000 UI, Lösung zum Einnehmen

Novasearch AG, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66444	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	cholecalciferolum 100'000 U.I., conserv.: E 200, antiox.: E 321, arom.: saccharinum, excipients ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	001	2 ml B
Gültig bis		29.01.2023	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Animedazon Spray ad us. vet., Spray

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

Zul.-Nr.: 66436	Abgabekategorie: A	Index:	19.01.2018
Zusammensetzung	01	chlortetracyclini hydrochloridum 3.21 g corresp. chlortetracyclinum 2.98 g, color.: E 131, excipients ad suspensionem, propellentia ad aerosolum pro vase 211 ml.	
Anwendung		Antibiotikum-Spray für Rinder, Schafe und Schweine	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.01.2023	

01 Boviseal ad us. vet., Suspension in Injektoren

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

Zul.-Nr.: 66643	Abgabekategorie: C	Index:	16.01.2018
Zusammensetzung	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, paraffinum liquidum, aluminii di/tristearas, silica colloidalis anhydrica, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Antibiotikafreier Euterschutz während der Trockenzeit für Rinder (Milchkühe)	
Packung/en	01	001	24 x 4 g Injektoren mit Desinfektionstüchern C
Gültig bis		15.01.2023	

01 Bupaq P ad us. vet., Injektionslösung

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 66596	Abgabekategorie: A	Index:	23.01.2018
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 0.3 mg ut buprenorphini hydrochloridum, glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	004	6 x 2 ml A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		22.01.2023	

01 Cytopoint 10mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde
02 Cytopoint 20mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde
03 Cytopoint 30mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde
04 Cytopoint 40mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde
 Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 66554	Abgabekategorie: B	Index:	19.01.2018
Zusammensetzung	01	lokivetmabum 10 mg, L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lokivetmabum 20 mg, L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lokivetmabum 30 mg, L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	lokivetmabum 40 mg, L-histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, trehalosum dihydricum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, antiox.: methioninum 0.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Monoklonaler Antikörper zur Behandlung der klinischen Manifestationen der atopischen Dermatitis bei Hunden	
Packung/en	01	001 2 Flasche(n) à 1 ml	B
	02	003 2 Flasche(n) à 1 ml	B
	03	005 2 Flasche(n) à 1 ml	B
	04	007 2 Flasche(n) à 1 ml	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): lokivetmabum	
Gültig bis		18.01.2023	

01 Exzolt ad us. vet., flüssige Arzneimittelvormischung
 MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 66494	Abgabekategorie: A	Index:	29.01.2018
Zusammensetzung	01	fluralanerum 10 mg, polysorbatum 80, antiox.: E 307, diethylenglycoli monoethylicum aetherum, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ektoparasitikum für Hühner (inkl. Legehennen)	
Packung/en	01	001 1 l Flasche	A
Gültig bis		28.01.2023	

01 NoroSeal ad us. vet., suspension intramammaire
 Biokema S.A., Chemin de la Chatanerie 2, 1023 Crissier

N° d'AMM: 66827	Catégorie de remise: C	Index:	23.01.2018
Composition	01	Suspension: bismuthi subnitras 2.6 g, aluminii monostearas, povidonum iodinatum, paraffinum liquidum, pro vase 4 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 2.2 ml.	
Indication		Protection mammaire sans antibiotique pour bovins (vaches laitières) pendant la période de tarissement	
Conditionnements	01	001 24 x 4 g seringues intramammaires avec lingettes nettoyantes	C
		002 120 x 4 g seringues intramammaires avec lingettes nettoyantes	C
Valable jusqu'au		22.01.2023	

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 Activelle, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 54708	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	31.01.2018
Zusammensetzung	01	estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 0.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonsubstitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	017	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.09.2023	

01 Aggrastat, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 55738	Abgabekategorie: A	Index: 06.03.2.	24.01.2018
Zusammensetzung	01	tirofibanum 12.5 mg ut tirofibani hydrochloridum monohydricum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	003	1 x 250 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.09.2023	

01 Algifor-L 200, granulé

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

N° d'AMM: 54997	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.1.	15.01.2018
Composition	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, aromatica, aspartamum, saccharinum natricum, excipients ad granulatam pro charta 950 mg.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	030	20 sachet-dose(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.04.2016 (modification de l'arôme et modifications de la composition en excipients)	
Valable jusqu'au		21.09.2021	

01 Antidry Calm, Lotion**02 Antidry Calm sensitive, Lotion**

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

Zul.-Nr.: 57964	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	17.01.2018
Zusammensetzung	01	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
	02	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut	
Packung/en	01	001	200 ml D
		002	500 ml D
	02	003	200 ml D
		004	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.05.2023	

02 Aprovel 150, comprimés pelliculés**03 Aprovel 300, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 54250	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.1.	11.01.2018
Composition	02	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	02	118	28 comprimé(s) B
		126	98 comprimé(s) B
	03	134	28 comprimé(s) B
		142	98 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.09.2023	

01 Aricept 5 mg, Filmtabletten**02 Aricept 10 mg, Filmtabletten**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54274	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	04.01.2018
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	017	28 Tablette(n) B
		033	98 Tablette(n) B
	02	041	28 Tablette(n) B
		076	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.05.2023	

01 Asacol lavements 2 g, mousse rectale**02 Asacol lavements 4 g, mousse rectale**

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

N° d'AMM: 51691	Catégorie de remise: B	Index: 04.09.0.	16.01.2018
Composition	01	mesalazinum 2 g, antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem et propellentia pro dosi.	
	02	mesalazinum 4 g antiox.: E 224, conserv.: E 211, excipients ad suspensionem et propellentia pro dosi.	
Indication		Colite ulcéreuse	
Conditionnements	01	016	7 x 2 g B
	02	024	7 x 4 g B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.05.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		13.11.2023	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57482	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) A
		003	6 Tablette(n) A
	02	005	3 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.05.2023	

01 Azithromycin Sandoz, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57627	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	azithromycinum 200 mg ut azithromycinum dihydricum, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad pulverem corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	15 ml A
		004	22,5 ml A
		006	30 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.05.2023	

01 Beloc i.v., Injektionslösung

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 56191	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	18.01.2018
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 1 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	002	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.06.2023	

01 Broncho-Vaxom enfants, sachets

OM Pharma SA, rue du Bois-du-Lan 22, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 667	Catégorie de remise: C	Index: 03.05.0.	25.01.2018
Composition	01	lysatum bacteriorum lyophilisatum 3.5 mg corresp. haemophili influenzae lysatum et diplococci pneumoniae lysatum et klebsiellae pneumoniae et ozaenae lysatum et staphylococcus aureus lysatum et streptococci pyogen. et viridantis lysatum et neisseriae catarrhalis lysatum, natrii hydrogenoglutamas, antiox.: E 310, excipiens ad granulatum pro charta.	
Indication		immuno-stimulant lors d' infections du système respiratoire et lors de bronchite chronique	
Conditionnements	01	003	10 sachet-dose(s) C
		004	30 sachet-dose(s) C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.11.2017 Changement de composition (excipients)	
Valable jusqu'au		08.04.2023	

01 Capecitabin Helvepharm 150 mg, Filmtabletten
02 Capecitabin Helvepharm 500 mg, Filmtabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62835	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	11.01.2018
Zusammensetzung	01	capecitabinum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	capecitabinum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 60 Tablette(n)	A
	02	002 120 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.07.2023	

01 Cetraria praeparata 1%, Ampullen
 Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59861	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	lichen islandicus fermentatio aquosa praeparata 10% 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Die Zulassung gilt auch für alle niedrigeren Konzentrationen. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2023	

01 Cichorium/Pancreas comp., Solutio ad injectionem
 WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60280	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	cichorium intybus recens ferm D3 0.1 g, pancreas suis GI D7 0.1 g, stibium metallicum D5 0.1 g, lactosum monohydricum, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 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		13.06.2023	

01 Clopidogrel Spirig HC 75mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66612	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	24.01.2018
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrogensulfas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) Blister B
		002	84 Tablette(n) Blister B
		004	30 Tablette(n) HDPE Dose B
		005	100 Tablette(n) HDPE Dose B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.10.2017 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 Filmtabletten)	
Gültig bis		03.10.2022	

01 Colluspryl, collutoire nébuliseur

Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 48889	Catégorie de remise: D	Index: 12.03.3.	04.01.2018
Composition	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, lidocaini hydrochloridum 2 mg, glycerolum, arom.: saccharinum natricum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Indication		Affections bucco-pharyngées	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.06.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		29.10.2023	

01 Comtan Orion, Filmtabletten

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 66232	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	23.01.2018
Zusammensetzung	01	entacaponum 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Glasflasche B
		002	100 Tablette(n) Glasflasche B
		003	30 Tablette(n) HDPE Flasche B
		004	100 Tablette(n) HDPE Flasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.10.2016 (Zusätzliche Primärverpackung: HDPE Flasche)	
Gültig bis		13.06.2021	

02 Depakine, solution

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

N° d'AMM: 34734	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	24.01.2018
Composition	02	natrii valproas 300 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, saccharinum natricum et alia, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiépileptique	
Conditionnements	02	012	60 ml B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.06.2013	
Valable jusqu'au		11.06.2023	

01 Desloratatin Spirig HC 5mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63030	Abgabekategorie: B	Index: 07.13.1.	29.01.2018
Zusammensetzung	01	desloratadinum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminika - H1 Antagonist	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2023	

01 Diovan 80 mg, Filmtabletten**02 Diovan 160 mg, Filmtabletten****04 Diovan 40 mg, Filmtabletten****05 Diovan 320 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55743	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	09.01.2018
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	valsartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	valsartanum 320 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	02	006	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	04	014	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2014 (Verlängerung der Zulassung) 55743 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.08.2023	

01 Disci/Viscum comp. cum Stanno, Unguentum

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60451	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) D3 0.01 g (Rind: Wirbelsäule), equisetum arvense ferm D1 0.01 g, formica rufa et formica polycytena Gl D3 0.01 g, phyllostachys viridiglaucescens e nodo D1 0.01 g, stannum metallicum D4 0.01 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D1 0.01 g, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 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		20.06.2023	

01 Discus intervertebralis suis compositum, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59014	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	acidum alpha-lipoicum D8 22 mg, acidum ascorbicum D6 22 mg, acidum picrinicum D6 22 mg, acidum silicicum D6 22 mg, aesculus hippocastanum D6 22 mg, ammonii chloridum D8 22 mg, argentum metallicum D10 22 mg, berberis vulgaris D4 22 mg, calcii phosphas D10 22 mg, cartilago suis D8 22 mg, cimicifuga racemosa D4 22 mg, cinchona pubescens D4 22 mg, citrullus colocynthis D4 22 mg, coenzym A D10 22 mg, cuprum aceticum D6 22 mg, discus intervertebralis suis D8 22 mg, embryo suis D10 22 mg, funiculus umbilicalis D10 22 mg, glandula suprarenalis D10 22 mg, gnaphalium polycephalum D3 22 mg, kalii carbonas D6 22 mg, ledum palustre D4 22 mg, medorrhinum D18 22 mg, medulla ossium rubra suis D10 22 mg, hydrargyri(II) oxidum rubrum D10 22 mg, nadidum D6 22 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 22 mg, riboflavini natrii phosphas D6 22 mg, nicotinamidum D6 22 mg, pulsatilla pratensis D6 22 mg, pyridoxini hydrochloridum D6 22 mg, ranunculus bulbosus D4 22 mg, secale cornutum D6 22 mg, sepia officinalis D10 22 mg, sulfur D28 22 mg, thiamini hydrochloridum D6 22 mg, zincum metallicum D10 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2013 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		15.08.2023	

01 Dynamisan forte Granulat, Sachets

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 50353	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	31.01.2018
Zusammensetzung	01	arginini aspartas 5 g, arom.: saccharinum et alia, excipients ad granulatum pro charta.	
Anwendung		Roborans	
Packung/en	01	028	20 Sachet(s) D
		036	10 Sachet(s) D
		044	40 Sachet(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.08.2023	

01 Dysport 500U, Lyophilisat**02 Dysport 300U, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: 55057	Abgabekategorie: A	Index: 01.13.0.	08.01.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 500 U. Dysport, albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 300 U., albuminum seri humani, lactosum monohydricum pro vitro.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung von Blepharospasmus, Spasmus hemifacialis und assoziierten fokalen Dystonien, Torticollis spasticus, Armspastik bei Erwachsenen infolge eines Schlaganfalls, Fokaler Spastik der unteren Extremitäten bei Erwachsenen infolge eines Schlaganfalls, dynamischer Spitzfussstellung (Equinovalgus- Deformität) infolge Spastizität bei Patienten (ab 2 Jahren) mit infantiler Zerebralparese, axillärer Hyperhidrose	
Packung/en	01	002	1 Flasche(n) A
		004	2 Flasche(n) A
	02	005	1 Flasche(n) A
		006	2 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.05.2015 (Ergänzung der Indikation: Symptomatische Behandlung von fokaler Spastik der unteren Extremitäten infolge eines Schlaganfalls bei Erwachsenen)	
Gültig bis		16.11.2020	

02 Escitalopram-Mepha Teva 10 mg, Filmtabletten**04 Escitalopram-Mepha Teva 20 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62608	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	25.01.2018
Zusammensetzung	02	escitalopramum 10 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	escitalopramum 20 mg ut escitaloprami oxalas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Packung/en	02	013	14 Tablette(n) Blister B
		014	30 Tablette(n) Blister B
		015	30 Tablette(n) HPDE-Container B
		016	100 Tablette(n) Blister B
		017	100 Tablette(n) HDPE-Container B
	04	018	30 Tablette(n) HDPE-Container B
		019	100 Tablette(n) Blister B
		020	100 Tablette(n) HDPE-Container B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

01 Estinette 20, compresse rivestite

EFFIK SA, Via alla Campagna 2A, 6900 Lugano

N° d'AMM: 58152	Categoria di dispensazione: B	Index: 09.02.1.	17.01.2018
Composizione	01	ethinylestradiolum 20 µg, gestodenum 75 µg, color.: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		Contraccettivo ormonale	
Confezione/i	01	001 21 compresse rivestite	B
		002 3 x 21 compresse rivestite	B
		003 6 x 21 compresse rivestite	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 17.02.2016 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		03.09.2023	

02 Estradurin 80 mg, Injektionspräparat

Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 24621	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	12.01.2018
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 15.12.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.11.2018	

01 Extavia, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62521	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	11.01.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: interferonum beta-1b ADNr 0.3 mg corresp. 9.6 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolum pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.2 ml. Solutio reconstituta: interferonum beta-1b ADNr 0.25 mg corresp. 8 Mio U.I., albuminum humanum, mannitolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von multipler Sklerose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		26.06.2023	

01 Fisherman's Friend Honey-Lemon, sans sucre avec sorbitol, pastilles

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

N° d'AMM: 66782	Catégorie de remise: E	Index: 12.03.9.	17.01.2018
Composition	01	levomentholum 5.520 mg, sorbitolum, sucralosum, acesulfamum kalicum, arom.: vanillinum, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux et d'enrouement	
Conditionnements	01	001	1 x 25 g E
		002	2 x 25 g E
Remarque		(excipient soumis à déclaration: sorbitolum, sucralosum und acesulfamum kalicum)	
Valable jusqu'au		09.01.2023	

01 Flumazenil Mepha i.v. 0,5 mg/5 ml, Injektionslösung**02 Flumazenil-Mepha i.v. 1 mg/10 ml, Injektionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58476	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.0.	22.01.2018
Zusammensetzung	01	flumazenilum 0.5 mg, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	flumazenilum 1 mg, acidum aceticum glaciale, natrii chloridum, dinatrii edetas, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Benzodiazepin-Antagonist	
Packung/en	01	005	5 x 5 ml Ampullen B
	02	006	5 x 10 ml Ampullen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.03.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.07.2023	

01 Fluvastatin Sandoz, Kapseln**02 Fluvastatin Sandoz mite, Kapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58491	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	24.01.2018
Zusammensetzung	01	fluvastatinum 40 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
	02	fluvastatinum 20 mg ut fluvastatinum natricum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration, primäre gemischte Dyslipidämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) B
		002	98 Kapsel(n) B
	02	003	28 Kapsel(n) B
		004	98 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

01 Gaviscon Liquid Mint, Suspension zum Einnehmen in Flaschen**02 Gaviscon Liquid Mint, Suspension zum Einnehmen in Sachets**

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

Zul.-Nr.: 62887	Abgabekategorie: D	Index: 04.01.0.	04.01.2018
Zusammensetzung	01	natrii alginas 500 mg, natrii hydrogenocarbonas 267 mg, calcii carbonas 160 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro dosi 10 ml.	
	02	natrii alginas 500 mg, natrii hydrogenocarbonas 267 mg, calcii carbonas 160 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro dosi 10 ml.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	02	003	12 Beutel zu 10 ml D
		005	24 Beutel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2016 (Verlängerung der Zulassung) 62887 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.06.2023	

01 GEM Bronchial-Pastillen Mint

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 63037	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 4.7 mg, levomentholum 2.0 mg, anisi stellati aetheroleum 1.9 mg, eucalypti aetheroleum 2.0 mg, sorbitolum liquidum cristallisabile, natrii cyclamas, color.: E 141ii et alia, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.06.2023	

01 Ginsana G 115, capsule

Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: 52321	Categoria di dispensazione: D	Index: 07.98.0.	17.01.2018
Composizione	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 30-55 mg corresp. ginsenosidea 4 mg, DER: 3-7:1, materia capsulae: E 141, excipients pro capsula.	
Indicazione		Tonico-Stimolante	
Confezione/i	01	001	30 capsula/capsule D
		002	100 capsula/capsule D
		003	90 capsula/capsule D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 12.12.2017 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		25.11.2023	

01 Hamamelis Salbe Haas, Salbe

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9101 Herisau

Zul.-Nr.: 16710	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	17.01.2018
Zusammensetzung	01	hamamelidis aqua 150 mg, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, conserv.: E 217, E 219, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	01	001	100 g D
		024	100 g D
		032	250 g D
		075	35 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2016 (Änderung Primärverpackung, neu Topf und Tube 100 g)	
Gültig bis		12.10.2019	

01 Hämofiltrationslösung Bichsel Formula No 1, Infusionslösung
 02 Hämofiltrationslösung Bichsel Formula No 2, Infusionslösung
 03 Hämofiltrationslösung Bichsel Formula No 3, Infusionslösung
 04 Hämofiltrationslösung Bichsel Formula No 4, Infusionslösung
 05 Hämofiltrationslösung Bichsel Formula No 5, Infusionslösung
 Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: 44116	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	18.01.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 5.553 g, kalii chloridum 0.075 g, calcii chloridum anhydricum 0.18 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 72 mg ut magnesii chloridum hexahydricum, natrii lactas 5.04 g, glucosum anhydricum 2 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 140 mmol, kalium 1 mmol, calcium 1.6 mmol, magnesium 0.8 mmol, chloridum 100.8 mmol, dl-lactas 45 mmol, glucosum anhydricum 11.1 mmol.	
	02	natrii chloridum 5.918 g, kalii chloridum 0.149 g, calcii chloridum anhydricum 0.208 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 72 mg ut magnesii chloridum hexahydricum, natrii lactas 3.78 g, glucosum anhydricum 1.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 135 mmol, kalium 2 mmol, calcium 1.9 mmol, magnesium 0.8 mmol, chloridum 108.5 mmol, dl-lactas 33.8 mmol, glucosum anhydricum 8.3 mmol.	
	03	natrii chloridum 5.918 g, calcii chloridum anhydricum 0.208 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 72 mg ut magnesii chloridum hexahydricum, natrii lactas 3.78 g, glucosum anhydricum 1.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 135 mmol, calcium 1.9 mmol, magnesium 0.8 mmol, chloridum 106.5 mmol, dl-lactas 33.8 mmol, glucosum anhydricum 8.3 mmol.	
	04	natrii chloridum 5.918 g, kalii chloridum 0.224 g, calcii chloridum anhydricum 0.208 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 72 mg ut magnesii chloridum hexahydricum, natrii lactas 3.78 g, glucosum anhydricum 1.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 135 mmol, kalium 3 mmol, calcium 1.9 mmol, magnesium 0.8 mmol, chloridum 109.5 mmol, dl-lactas 33.8 mmol, glucosum anhydricum 8.3 mmol.	
	05	natrii chloridum 6.13 g, calcii chloridum anhydricum 0.222 g ut calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum anhydricum 95 mg ut magnesii chloridum hexahydricum, natrii acetas anhydricus ut natrii acetas trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 140 mmol, calcium 2 mmol, magnesium 1 mmol, chloridum 111 mmol, acetas 35 mmol.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	014	4,5 l B
	02	022	4,5 l B
	03	030	4,5 l B
	04	049	4,5 l B
	05	057	4,5 l B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.08.2023	

01 Hemosol B0, Hämofiltrationslösung

Baxter AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 56202	Abgabekategorie: B	Index: 05.04.0.	25.01.2018
Zusammensetzung	01	Solutio reconstituta: calcium 1.75 mmol, magnesium 0.5 mmol, natrium 140 mmol, chloridum 109.5 mmol, l-lactas 3 mmol, hydrogenocarbonas 32 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. A) Pufferlösung: natrii hydrogenocarbonas 3.09 g, natrii chloridum 6.45 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. B) Elektrolytlösung: calcii chloridum dihydricum 5.145 g, magnesii chloridum hexahydricum 2.033 g, acidum (s)-lacticum 5.4 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hämofiltration	
Packung/en	01	002	5000 ml Polyolefin-Beutel
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.07.2023	

02 HepaGel, Gel

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 38459	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	31.01.2018
Zusammensetzung	02	heparinum natricum 400 U.I., conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Verletzungen, oberflächliche Venenentzündungen	
Packung/en	02	031	50 g
		058	100 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2023	

02 Hicoseen N Antitussivum, Sirup

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 15898	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	11.01.2018
Zusammensetzung	02	dextromethorphanum 6.25 mg ut dextromethorphanum hydrobromidum, arom.: natrii cyclamas, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	071	200 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.07.2023	

01 Influenzinum (Influenzinum-Nosode) C6, Granules/Globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59682	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	30.01.2018
------------------------	-------------------------------	-----------------	------------

Composition	01	influenzinum C6, ad globulos.
Indication		sans indication
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. (prolongation de l'autorisation)
Valable jusqu'au		15.08.2023

01 Intratect 10%, Infusionslösung

Biotest (Schweiz) AG, Schützenstrasse 17, 5102 Rapperswil

Zul.-Nr.: 62913	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	22.01.2018
------------------------	---------------------------	---------------	------------

Zusammensetzung	01	proteina plasmatis humani 100 mg ex illo immunoglobulinum humanum normale min. 96 %, glycinum, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.
Anwendung		Immunmodulation bei idiopathischer thrombozytopenischer Purpura (ITP) Immunmodulation bei Kawasaki-Syndrom allogene Knochenmarktransplantation Substitutionstherapie bei primären Immundefizienzkrankheiten Substitutionstherapie bei Myelom oder chronisch-lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen Immunmodulation bei Gullain-Barré Syndrom (GBS) Substitutionstherapie bei Kindern mit kongenitalem AIDS und rezidivierenden Infektionen
Packung/en	01	001 10 ml B 002 50 ml B 003 100 ml B 004 200 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)
Gültig bis		12.09.2023

02 Ivemend 150 mg, Infusionspräparat

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

Zul.-Nr.: 57913	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	12.01.2018
------------------------	---------------------------	-----------------	------------

Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: fosaprepitantum 150 mg ut dimeglumini fosaprepitantum, dinatrii edetas, polysorbatum 80, lactosum, pro vitro.
Anwendung		Antiemetikum
Packung/en	02	003 1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2013 (Verlängerung der Zulassung, Änderung ATC-Code)
Gültig bis		02.07.2023

01 Kamillosan, Crème

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 46180	Abgabekategorie: D	Index: 10.08.0.	16.01.2018
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum 20 mg corresp. matricariae aetheroleum 200 µg et levomenolum 70 µg, DER: 2.7-5.5:1, Auszugsmittel EtOH 95.4% V/V (Ethanol 99.04%, gereinigtes Wasser, Ph.Eur. 0.62%, Natriumacetat*3H ₂ O, Ph.Eur. 0.22%, Natriumhydroxid, Ph.Eur. 0.13%, alcoholes adipis lanae, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei kleineren Hautschäden, Verletzungen	
Packung/en	01	062	40 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

01 Kytta med Rheumasalbe

Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 59052	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	16.01.2018
Zusammensetzung	01	symphyti radices recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:2, laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, conserv.: phenoxyethanolum, E 218, E 214, butylis parahydroxybenzoas et isobutylis parahydroxybenzoas, E 216, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei rheumatischen Erkrankungen und stumpfen Verletzungen	
Packung/en	01	001	50 g D
		002	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.03.2023	

01 Lens cristallina/Viscum comp. cum Stanno, Collyria

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 62651	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	equiseti herba D14 0.1 g, formica rufa et formica polyctena GI D6 0.1 g, lens cristallina bovis GI D7 0.1 g, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 0.1 g, stannum metallicum D9 0.1 g, viscum album (mali) e planta tota ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.07.2013 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		29.07.2023	

01 Levetiracetam Stada 250 mg, Filmtabletten
02 Levetiracetam Stada 500 mg, Filmtabletten
03 Levetiracetam Stada 1000 mg, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 61499	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	25.01.2018
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	015 30 Tablette(n)	B
	02	016 20 Tablette(n)	B
		017 100 Tablette(n)	B
		018 200 Tablette(n)	B
	03	019 30 Tablette(n)	B
		020 100 Tablette(n)	B
		021 200 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Änderung Präparatename, früher: Levetiracetam Spirig HC, Filmtabletten)	
Gültig bis		07.03.2021	

01 Lisinopril HCT Axapharm 10/12,5mg, Tabletten
02 Lisinopril HCT Axapharm 20/12,5mg, Tabletten
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58767	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	12.01.2018
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.10.2023	

01 Lumigan 0,3 mg/ml Unit Dose, Augentropfen
 Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 63092	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	25.01.2018
Zusammensetzung	01	bimatoprostum 0.12 mg, excipients ad solutionem pro 0.4 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001 30 x 0.4 ml Einzeldosen	B
		002 90 x 0.4 ml Einzeldosen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.07.2023	

01 Lycopodium clavatum TM, Gouttes orales

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59645	Catégorie de remise: C	Index: 20.01.0.	31.01.2018
Composition	01	lycopodium clavatum TM, corresp. ethanolum 90 % V/V.	
Indication		sans indication	
Remarque		<p>Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015</p> <p>Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcoPhy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise.</p> <p>L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. (prolongation de l'autorisation)</p>	
Valable jusqu'au		24.09.2023	

01 Lycopodium comp., Globuli velati

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60311	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	30.01.2018
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris e radice ferm D2 10 mg, lycopodium clavatum e planta tota ferm D2 10 mg, hydrargyri subchloridum D4 10 mg, natrii sulfas anhydricus D5 10 mg, silybum marianum ferm TM 2 mg, saccharum ad globulos.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		<p>Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013</p> <p>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)</p>	
Gültig bis		13.06.2023	

01 Magnesium Sandoz 243, Brausetabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60038	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	29.01.2018
Zusammensetzung	01	magnesii aspartas dihydricus 667.56 mg et magnesii citras 1.23 g corresp. magnesium 243 mg, sorbitolum, aromatica, saccharinum natricum, aspartamum et excipients pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n) D
		004	40 Tablette(n) D
Bemerkung		<p>Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.09.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung, infolge dessen neue Packungscode)</p>	
Gültig bis		16.12.2018	

01 Magnesium Vital Classic 7.5 mmol, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: 54805	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.1.	23.01.2018
Composition	01	magnesii aspartas dihydricus 2.43 g corresp. magnesium 7.5 mmol, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	01	003	30 comprimé(s) D
		004	60 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 06.07.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.08.2023	

01 Morphini HCl Streuli 10 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen**02 Morphini HCl Streuli 20 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 56554	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	morphini hydrochloridum trihydricum 10 mg corresp. morphinum 7.6 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.	
	02	morphini hydrochloridum trihydricum 20 mg corresp. morphinum 15.2 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 guttae. ethanolum 1.2 % V/V.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	007	20 ml A
		008	50 ml A
	02	009	20 ml A
		010	50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2015 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		26.06.2023	

01 Mulimen, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 62512	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	vitex agnus-castus D3, ambra grisea D4, hypericum perforatum D3, cimicifuga racemosa D4, kalii carbonas D4, gelsemium sempervirens D4, sepia officinalis D8, calcium carbonicum hahnemanni D8 ana partes 11.11 g, excipients ad solutionem, corresp. ethanolum 52-56 % V/V.	
Anwendung		Bei Menstruationsbeschwerden	
Packung/en	01	001	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.05.2023	

01 Myosotis compositum, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58989	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	aranea diadema D6 50 mg, calcii phosphas D12 50 mg, equisetum hiemale D4 50 mg, ferrosi iodidum D12 100 mg, fumaria officinalis D4 50 mg, gentiana lutea D5 50 mg, geranium robertianum D4 100 mg, juglans regia D3 50 mg, levothyroxinum D12 50 mg, myosotis arvensis D3 50 mg, nasturtium officinale D4 100 mg, natrii sulfas anhydricus D4 50 mg, pinus sylvestris D4 50 mg, scrophularia nodosa D3 50 mg, sarsaparilla D6 50 mg, teucrium scorodonia D3 50 mg, veronica officinalis D3 50 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 35 % V/V.	
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 Naloxon Actavis 0.4mg/ml, Injektionslösung

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58225	Abgabekategorie: B	Index: 15.01.1.	22.01.2018
Zusammensetzung	01	naloxoni hydrochloridum dihydricum 0.44 mg corresp. naloxoni hydrochloridum anhydricum 0.4 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	Opiat-Antidot		
Packung/en	01	003	5 Ampulle(n) B
		004	10 Ampulle(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	07.08.2023		

01 Natriumchlorid + Glukose Bichsel 1:1, Infusionslösung**02 Natriumchlorid + Glukose Bichsel 1:2, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 29801	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	04.01.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 4.5 g, glucosum anhydricum 25.0 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 77 mmol/l, chloridum 77 mmol/l, glucosum anhydricum 138.8 mmol/l.	
	02	natrii chloridum 3 g, glucosum anhydricum 33.3 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp., natrium 51.3 mmol/l, chloridum 51.3 mmol/l, glucosum anhydricum 185 mmol/l.	
Anwendung		Flüssigkeits-, Elektrolyt- und Kohlenhydrate-Zufuhr	
Packung/en	01	001	12 x 500 ml PP-Beutel B
		002	8 x 1000 ml PP-Beutel B
		010	10 x 500 ml PP-Flasche B
		029	10 x 1000 ml PP-Flasche B
		037	25 x 100 ml PP-Flasche B
		045	25 x 250 ml PP-Flasche B
		118	20 x 250 ml PP-Beutel B
		126	1 x 500 ml PP-Beutel B
		134	1 x 1000 ml PP-Beutel B
	02	003	25 x 100 ml PP-Flasche B
		004	25 x 250 ml PP-Flasche B
		005	10 x 500 ml PP-Flasche B
		006	10 x 1000 ml PP-Flasche B
		007	20 x 250 ml PP-Beutel B
		008	12 x 500 ml PP-Beutel B
		009	8 x 1000 ml PP-Beutel B
		061	1 x 250 ml PP-Flasche B
		088	1 x 500 ml PP-Flasche B
		096	1 x 1000 ml PP-Flasche B
		177	1 x 250 ml PP-Beutel B
		185	1 x 500 ml PP-Beutel B
		193	1 x 1000 ml PP-Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.10.2017 (Bereinigung der Packungsgrössen)	
Gültig bis		16.12.2022	

02 Novofem, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 56184	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	31.01.2018
Zusammensetzung	02	A) Rote Filmtablette: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. B) Weisse Filmtablette: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, norethisteroni acetat 1 mg, exciapiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Postmenopausale Hormonsubstitutionstherapie	
Packung/en	02	002 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2023	

01 NuvaRing, Ring zur vaginalen Anwendung

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

Zul.-Nr.: 56038	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	17.01.2018
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11.7 mg, ethinylestradiolum 2.7 mg, exciapiens pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001 1 Stück Ring 002 1 Stück Ring mit Applikator 003 3 Stück Ring 004 3 Stück Ring mit Applikator	B B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.07.2023	

01 Olfen Patch, Pflaster

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 56088	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	19.01.2018
Zusammensetzung	01	Tela cum gelato 14 g. Gel: diclofenacum natricum 10 mg, propylenglyolum, aromatica, antiox.: E 221, E 321, exciapiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiphlogistikum	
Packung/en	01	003 2 Pflaster 023 5 Pflaster 043 10 Pflaster	D D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.08.2023	

01 Omida Wechseljahrbeschwerden, Globuli

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 56131	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	31.01.2018
Zusammensetzung	01	lilium lancifolium D4 30 %, sanguinaria canadensis D6 30 %, sepia gruneris D6 30 %, trillium pendulum D4 10 %, saccharum ad globulos.	
Anwendung		Bei Wechseljahrbeschwerden	
Packung/en	01	002	12,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2017 (Änderung Präparatename, früher: Omida, homöopathische Globuli bei Wechseljahrbeschwerden)	
Gültig bis		19.06.2023	

01 Opdivo 40mg/4ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Opdivo 100mg/10ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****03 Opdivo 240mg/24ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Bristol-Myers Squibb SA, Hinterbergstrasse 16, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65660	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.01.2018
Zusammensetzung	01	nivolumabum 47 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4.7 ml.	
	02	nivolumabum 107 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10.7 ml.	
	03	nivolumabum 250 mg, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, mannitolum, acidum penteticum, polysorbatum 80, acidum hydrochloridum, natrii hydroxidum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		02	1 Durchstechflasche(n) A
		03	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.11.2015 (Zulassung der neuen Dosisstärke 240mg/24ml)	
Gültig bis		29.11.2020	

01 Palexia 4 mg/ml, Lösung
02 Palexia 20 mg/ml, Lösung
 Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 62841	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	10.01.2018
Zusammensetzung	01	tapentadolum 4 mg ut tapentadoli hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	tapentadolum 20 mg ut tapentadoli hydrochloridum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	02	001 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe 62841 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.07.2023	

01 Piperacillin-Tazobactam Orpha 2,25 g, poudre pour solution pour perfusion
02 Piperacillin-Tazobactam Orpha 4,5 g, poudre pour solution pour perfusion
 Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 58459	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.93	31.01.2018
Composition	01	Praeparatio sicca: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 250 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 500 mg ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	002 1 flacon(s)	A
		006 10 flacon(s)	A
	02	004 1 flacon(s)	A
		008 10 flacon(s)	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.08.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.09.2023	

01 Plantival mono 500, Filmtabletten
 Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 56177	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	22.01.2018
Zusammensetzung	01	valerianae extractum ethanolicum siccum 500 mg, DER: 3-6:1, conserv.: E 200, color.: E 132, arom.: vanillinum, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.10.2017 (Erneute Zulassung und Verlängerung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.03.2023	

01 Pliaglis, Crème

Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62526	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	26.01.2018
Zusammensetzung	01	lidocainum 70 mg, tetracainum 70 mg, conserv.: E 218, E 216, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Anästhesie der Haut	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2016 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.11.2018	

01 Praluent 75 mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli**02 Praluent 150 mg, solution pour injection dans un stylo pré-rempli**

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

N° d'AMM: 65882	Catégorie de remise: B	Index: 07.12.0.	30.01.2018
Composition	01	Solution: alirocumabum 75 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	Solution: alirocumabum 150 mg, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Hypolipémians	
Conditionnements	01	002	2 seringue(s) préremplie(s) B
		003	6 seringue(s) préremplie(s) B
		007	1 seringue(s) préremplie(s) B
	02	005	2 seringue(s) préremplie(s) B
		006	6 seringue(s) préremplie(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 22.04.2016 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 1 seringue préremplie / 75 mg)	
Valable jusqu'au		21.04.2021	

01 Progesteronum C6, granules/globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59689	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	30.01.2018
Composition	01	progesteronum C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.10.2023	

01 Prostagutt F, Kapseln

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 52624	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	23.01.2018
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 160 mg, DER: 10-14.3:1, urticae radices extractum ethanolicum siccum 120 mg, DER: 7.6-12.5:1, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
Packung/en	01	002	50 Kapsel(n) D
		003	60 Kapsel(n) D
		029	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.09.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 60 Kapseln)	
Gültig bis		30.10.2020	

01 Rebalance Rx, Filmtabletten

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 62658	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	08.01.2018
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5 - 1.5 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Anwendung: zur kurzfristigen Behandlung von leichten bis mittelgradigen depressiven Episoden	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.07.2023	

01 Rebalance 250, Filmtabletten**02 Rebalance 500, Filmtabletten**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 53924	Abgabekategorie: C/D	Index: 01.04.1.	15.01.2018
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	018	60 Tablette(n) C
		026	120 Tablette(n) C
		034	30 Tablette(n) D
	02	042	30 Tablette(n) C
		050	60 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2023	

01 Rekovelle 12 µg/0.36 ml, Injektionslösung**02 Rekovelle 36 µg/1.08 ml, Injektionslösung****03 Rekovelle 72 µg/2.16 ml, Injektionslösung**

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 66140	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	19.01.2018
Zusammensetzung	01	follitropinum delta 12 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 1.8 mg, antiox.: methioninum 360 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.36 ml.	
	02	follitropinum delta 36 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 5.4 mg, antiox.: methioninum 1.1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.08 ml.	
	03	follitropinum delta 72 µg, polysorbatum 20, natrii sulfas decahydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, conserv.: phenolum 10.8 mg, antiox.: methioninum 2.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2.16 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Follikelreifung bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Patrone mit Injektionslösung und 3 Injektionsnadeln) A
	02	002	1 Set (1 Patrone mit Injektionslösung und 6 Injektionsnadeln) A
	03	003	1 Set (1 Patrone mit Injektionslösung und 9 Injektionsnadeln) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2017 Korrigendum: Das angegebene Volumen der Dosisstärke 03 wird aufgrund eines Tippfehlers korrigiert (neu: 2.16 ml).	
Gültig bis		23.11.2022	

01 Remotiv 250, Filmtabletten**02 Remotiv 500, Filmtabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 52471	Abgabekategorie: C/D	Index: 01.04.1.	05.01.2018
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 250 mg corresp. hypericinum 0.25-0.75 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
	02	hyperici herbae extractum siccum quantificatum 500 mg corresp. hypericinum 0.5-1.5 mg, DER: 4-7:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Verstimmungszuständen	
Packung/en	01	028	30 Tablette(n) D
		036	60 Tablette(n) C
		044	120 Tablette(n) C
	02	052	30 Tablette(n) C
		060	60 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.10.2023	

03 Ricola Orangen-Minze, Kräuterbonbons ohne Zucker

Ricola AG, Baselstrasse 31, 4242 Laufen

Zul.-Nr.: 50719	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	10.01.2018
Zusammensetzung	03	extractum 7.5 mg ex species pectorales et menthae piperitae var. citratae folium, acidum ascorbicum 26 mg, isomalt, acesulfamum kalicum, aspartamum, color.: aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	03	001	2 x 50 g E
		022	50 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 2 x 50 g)	
Gültig bis		09.05.2020	

01 Rosuvastatin Spirig HC 5 mg, Filmtabletten**02 Rosuvastatin Spirig HC 10 mg, Filmtabletten****03 Rosuvastatin Spirig HC 20 mg, Filmtabletten****04 Rosuvastatin Spirig HC 40 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 66463	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.01.2018
Zusammensetzung	01	Filmtablette: rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	02	Filmtablette: rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	03	Filmtablette: rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
	04	Filmtablette: rosuvastatinum 40 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration. Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.	
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
	04	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.01.2017 (Zulassung der neuen Dosisstärke 40 mg)	
Gültig bis		16.01.2022	

01 Saizen (r-hGH) 1.33 mg, Injektionspräparat**02 Saizen (r-hGH) 3.33 mg, Injektionspräparat**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 49744	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	22.01.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: somatotropinum ad iniectabilium 1.33 mg, mannitolium, natrii phosphates, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: somatotropinum ad iniectabilium 3.33 mg, mannitolium, natrii phosphates, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.07.2023	

03 Saizen 8 mg click.easy, Injektionspräparat

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 54567	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	22.01.2018
Zusammensetzung	03	Praeparatio cryodesiccata: somatotropinum ADNr 8 mg, saccharum, acidum phosphoricum concentratum, natrii hydroxidum, pro vitro. Solvens: conserv.: metacresolum 4.52 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Hypophysärer Zwergwuchs; Minderwuchs bei Turner-Syndrom; chronische Niereninsuffizienz beim Kind; SGA; Wachstumshormonmangel bei Erwachsenen infolge hypothalamischer oder hypophysärer Erkrankung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.07.2023	

01 Solcoseryl, Dental-Adhäsivpaste

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

Zul.-Nr.: 44484	Abgabekategorie: D	Index: 13.04.0.	18.01.2018
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 2.125 mg (Rind: Blut), macrogoli 9 aether laurilicus 10 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Mundschleimhautläsionen	
Packung/en	01	013 5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.06.2023	

01 System Conti, transdermale Pflaster

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 54715	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	11.01.2018
Zusammensetzung	01	estradiolum hemihydricum 3.2 mg, norethisteroni acetat 11.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg et 170 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	013 8 Pflaster 021 24 Pflaster	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2023	

01 System Sequi, transdermale Pflaster (Kombipackung)

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 54716	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.6.	19.01.2018
Zusammensetzung	01	I) Phase I Pflaster: estradiolum hemihydricum 3.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h. II) Phase II Pflaster: estradiolum hemihydricum 3.2 mg, norethisteroni acetat 11.2 mg, excipiens ad praeparationem pro 16 cm ² cum liberatione 50 µg et 170 µg/24 h.	
Anwendung		Oestrogen-Gestagen-Substitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	028 8 Pflaster	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2023	

01 Tasigna 200 mg, Kapseln**02 Tasigna 150 mg, Kapseln****03 Tasigna 50 mg, Kapseln**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58007	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	31.01.2018
Zusammensetzung	01	nilotinibum 200 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
	02	nilotinibum 150 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
	03	nilotinibum 50 mg ut nilotinibi hydrochloridum monohydricum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Behandlung der chronischen myeloischen Leukämie	
Packung/en	01	001	28 Kapsel(n) A
		002	112 Kapsel(n) A
	02	004	112 Kapsel(n) A
	03	005	120 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 (Zulassung der neuen Dosisstärke 50 mg)	
Gültig bis		23.07.2022	

01 Telmisartan Helvepharm 40 mg, Tabletten**02 Telmisartan Helvepharm 80 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62756	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	11.01.2018
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
	02	007	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.06.2023	

01 Thymuline D12, granules/globules**02 Thymuline C6, granules/globules**

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 59666	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	30.01.2018
Composition	01	thymulinum D12, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
	02	thymulinum C6, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art. 17, al. 1 OAMédcopy (RS 812.212.24). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes. (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.10.2023	

03 Uriconorm 100 mg, Tabletten**04 Uriconorm 300 mg, Tabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 39981	Abgabekategorie: B	Index: 07.11.3.	18.01.2018
Zusammensetzung	03	allopurinolum 100 mg, excipients pro compresso.	
	04	allopurinolum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Urikostatikum	
Packung/en	03	106	50 Tablette(n) B
	04	114	30 Tablette(n) B
		122	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.08.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.04.2023	

05 Utrogestan 100 mg, capsules**06 Utrogestan 200 mg, capsules**

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

N° d'AMM: 45351	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.3.	18.01.2018
Composition	05	progesteronum 100 mg, excipients pro capsula.	
	06	progesteronum 200 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Irrégularités menstruelles, syndrome prémenstruel; en complément à une thérapie oestrogénique substitutive	
Conditionnements	05	043	30 capsule(s) B
		044	3 x 30 capsule(s) B
	06	001	15 capsule(s) B
		002	3 x 15 capsule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.08.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.07.2023	

01 Valverde Beruhigung/Apaisement, Dragées

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 57832	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	16.01.2018
Zusammensetzung	01	passiflorae extractum ethanolicum siccum 425 mg, DER: 5-7:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität und innerer Unruhe	
Packung/en	01	001	40 Dragée(s) D
		002	80 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.06.2023	

01 Vitaros 220 µg/100 mg, Crème

02 Vitaros 330 µg/100 mg, Crème

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62445	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	17.01.2018
Zusammensetzung	01	alprostadilum 0.2 mg, excipients ad unguentum pro 100 mg.	
	02	alprostadilum 0.3 mg, excipients ad unguentum pro 100 mg.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.03.2021	

01 Xulux, solution

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

N° d'AMM: 58608	Catégorie de remise: D	Index: 03.99.0.	19.01.2018
Composition	01	pelargonii sidoides radicis extractum ethanolicum liquidum 80 g, DER: 1:8-10, excipients ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 12 % V/V.	
Indication		En cas de bronchite aiguë	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		11.03.2020	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Activyl TickPlus spot-on Hund XS ad us. vet., Lösung zum Austragen auf die Haut
 02 Activyl TickPlus spot-on Hund S ad us. vet., Lösung zum Austragen auf die Haut
 03 Activyl TickPlus spot-on Hund M ad us. vet., Lösung zum Austragen auf die Haut
 04 Activyl TickPlus spot-on Hund L ad us. vet., Lösung zum Austragen auf die Haut
 05 Activyl TickPlus spot-on Hund XL ad us. vet., Lösung zum Austragen auf die Haut
 MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 62762	Abgabekategorie: B	Index:	05.01.2018
Zusammensetzung	01	indoxacarbum 75 mg, permethrinum 240 mg, antiox.: E 310, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro vase.	
	02	indoxacarbum 150 mg, permethrinum 480 mg, antiox.: E 310, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro vase.	
	03	indoxacarbum 300 mg, permethrinum 960 mg, antiox.: E 310, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro vase.	
	04	indoxacarbum 600 mg, permethrinum 1920 mg, antiox.: E 310, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro vase.	
	05	indoxacarbum 900 mg, permethrinum 2880 mg, antiox.: E 310, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro vase.	
Anwendung		Ektoparasitikum für Hunde	
Packung/en	01	002 4 x 0.5 ml Pipette	B
	02	005 4 x 1 ml Pipette	B
	03	008 4 x 2 ml Pipette	B
	04	011 4 x 4 ml Pipette	B
	05	014 4 x 6 ml Pipette	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.05.2023	

01 Arnica compositum ad us. vet., Injektionslösung
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58883	Abgabekategorie: B	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D5 500 mg, aconitum napellus D4 300 mg, arnica montana D4 500 mg, atropa belladonna D4 500 mg, bellis perennis D4 250 mg, calendula officinalis D4 500 mg, chamomilla recutita D5 500 mg, echinacea D4 125 mg, echinacea purpurea ex planta tota D4 125 mg, hamamelis virginiana D4 50 mg, hepar sulfuris D6 500 mg, hypericum perforatum D4 150 mg, mercurius solubilis hahnemanni D8 250 mg, symphytum officinale D8 500 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2017 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c., i.m.; Die Verträglichkeit einer i.v. Applikation ist nicht geprüft.	
Gültig bis		06.02.2022	

01 Atopica ad us. vet., Lösung zum Eingeben

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 62585	Abgabekategorie: B	Index:	23.01.2018
Zusammensetzung	01	ciclosporinum 100 mg, antiox.: E 307, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung der chronischen allergischen Dermatitis bei Katzen Immunmodulator zur Behandlung der atopischen Dermatitis des Hundes	
Packung/en	01	004 5 ml 005 17 ml 006 50 ml	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2017 (Ergänzung einer neuen Zieltierart: Hund)	
Gültig bis		26.04.2022	

01 Baytril 10% ad us. vet., Arzneimittelvormischung (flüssig)

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 58995	Abgabekategorie: A	Index:	25.01.2018
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Geflügel: Antibiotikum zur Therapie von Infektionskrankheiten beim Geflügel, hervorgerufen durch Mykoplasmen sowie gramnegative und gewisse grampositive Bakterien. Bakterielle Einzel- und Mischinfektionen, die durch empfindliche E. coli, Salmonella spp., Pasteurella spp., Haemophilus spp., Mycoplasma spp. und Staphylokokken hervorgerufen werden, z.B. CRD, Coli-Septikaemie, Pasteurellose (Cholera), Coryza Contagiosa (Haemophilus) und Salmonellosen. Eine Eradikation von Salmonellen ist nicht Teil des Therapieanspruchs. Kaninchen: Bakteriell bedingte Einzel- und Mischinfektionen der Atmungsorgane, der Haut und Mundschleimhaut sowie von Wunden: Pasteurella multocida, E. coli, Staphylococcus spp.	
Packung/en	01	002 100 ml (mit Messbecher) 004 1000 ml (mit Messbecher)	A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2023	

01 Carprodolor ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 63073	Abgabekategorie: B	Index:	24.01.2018
Zusammensetzung	01	carprofenum 50 mg, ethanolum 96 per centum, macrogolum 400, poloxamerum 188, ethanolaminum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Rinder	
Packung/en	01	001 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2023	

01 Cartilago suis compositum ad us. vet., Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58960	Abgabekategorie: B	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	acidum alpha-lipoicum D8 5 mg, arnica montana D3 50 mg, cartilago suis D6 5 mg, coenzym A D8 5 mg, embryo suis D6 5 mg, funiculus umbilicalis suis D6 5 mg, nadidum D8 5 mg, natrium diethyloxalaceticum D8 5 mg, placenta D6 5 mg, sanguinaria canadensis D4 7.5 mg, solanum dulcamara D3 25 mg, sulfur D6 9 mg, symphytum officinale D6 25 mg, rhus toxicodendron D2 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.06.2015 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c., i.c., i.m.; Die Verträglichkeit für eine i.v. Applikation ist nicht geprüft.	
Gültig bis		15.07.2020	

01 Chronomintic ad us. vet., Bolus

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 49541	Abgabekategorie: B	Index:	23.01.2018
Zusammensetzung	01	levamisolum 18.8 g ut levamisoli hydrochloridum, excipiens pro bolo.	
Anwendung		Anthelminthischer Retard-Bolus für Rinder	
Packung/en	01	023	6 Bolus/Boli B
		058	1 Bolus/Boli B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2023	

01 Coenzyme A compositum ad us. vet., Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58952	Abgabekategorie: B	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	acidum alpha-ketoglutaricum D8 50 mg, acidum alpha-lipoicum D6 50 mg, acidum ascorbicum D6 50 mg, acidum cis-aconiticum D8 50 mg, acidum citricum anhydricum D8 50 mg, acidum dl-malicum D8 50 mg, acidum fumaricum D8 50 mg, acidum succinicum D8 50 mg, adenosini dinatrii triphosphas D10 50 mg, barium oxalsuccinicum D10 50 mg, beta vulgaris D4 50 mg, cerii oxalas D8 50 mg, coenzym A D8 50 mg, cysteinum D6 50 mg, hepar sulfuris D10 50 mg, magnesium oroticum D6 50 mg, manganum phosphoricum D6 50 mg, nadidum D8 50 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 50 mg, natrii pyruvas D8 50 mg, riboflavini natrii phosphas D6 50 mg, nicotinamidum D6 50 mg, pulsatilla pratensis D6 50 mg, pyridoxini hydrochloridum D6 50 mg, sulfur D10 50 mg, thiamini hydrochloridum D6 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2015. Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c., i.c., i.m.; Die Verträglichkeit für eine i.v. Applikation ist nicht geprüft.	
Gültig bis		15.07.2020	

01 Cydectin Triclamox Rind ad us. vet., Pour-on-Lösung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62071	Abgabekategorie: A	Index:	26.01.2018
Zusammensetzung	01	moxidectinum 5 mg, triclabendazolum 200 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum für Rinder	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.04.2022	

01 Cydectin Triclamox Schaf ad us. vet., orale Lösung

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62289	Abgabekategorie: A	Index:	26.01.2018
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1 mg, triclabendazolum 50 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparasitikum für Schafe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.05.2022	

02 Dexamedium ad us. vet., Injektionssuspension

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: 50017	Abgabekategorie: B	Index:	12.01.2018
Zusammensetzung	02	dexamethasonum 0.85 mg ut dexamethasoni-21 tebutas, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, methylhydroxyethylcellulosum, polysorbatum 80, tragacantha, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucocorticosteroid für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	02	001	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.07.2023	

01 Discus intervertebralis suis compositum ad us. vet., Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58953	Abgabekategorie: B	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	acidum ascorbicum D6 50 mg, riboflavini natrii phosphas D6 50 mg, thiamini hydrochloridum D6 50 mg, pyridoxini hydrochloridum D6 50 mg, nicotinamidum D6 50 mg, discus intervertebralis suis D8 50 mg, funiculus umbilicalis D10 50 mg, cartilago suis D8 50 mg, medulla ossium rubra suis D10 50 mg, embryo suis D10 50 mg, glandula suprarenalis D10 50 mg, pulsatilla pratensis D6 50 mg, hydrargyri(II) oxidum rubrum D10 50 mg, sulfur D12 50 mg, cimicifuga racemosa D4 50 mg, ledum palustre D4 50 mg, gnaphalium polycephalum D4 50 mg, citrullus colocynthis D4 50 mg, secale cornutum D6 50 mg, argentum metallicum D10 50 mg, zincum metallicum D10 50 mg, cuprum aceticum D6 50 mg, aesculus hippocastanum D6 50 mg, ranunculus bulbosus D4 50 mg, ammonii chloridum D8 50 mg, cinchona pubescens D4 50 mg, kalii carbonas D6 50 mg, sepia officinalis D10 50 mg, acidum picricum D6 50 mg, berberis vulgaris D4 50 mg, calcii phosphas D10 50 mg, nadidum D6 50 mg, coenzym A D10 50 mg, natrium diethyloxalaceticum D6 50 mg, acidum silicicum D6 50 mg, acidum alpha-lipoicum D8 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2017 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c., i.m.; Die Verträglichkeit für eine i.v. Applikation ist nicht geprüft.	
Gültig bis		16.09.2022	

01 Echinacea compositum ad us. vet., homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58956	Abgabekategorie: B	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	echinacea angustifolia D3 500 mg, aconitum napellus D4 100 mg, sulfur D8 100 mg, lachesis mutus D10 100 mg, bryonia cretica D6 100 mg, hydrargyri dichloridum D6 100 mg, phosphorus D8 100 mg, arnica montana D6 100 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.03.2017 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c.; Die Verträglichkeit einer i.v. Applikationsart ist nicht geprüft.	
Gültig bis		16.09.2022	

01 Formivar 85% ad us. vet., Lösung**02 Formivar 70% ad us. vet., Lösung****03 Formivar 60% ad us. vet., Lösung**

Andermatt BioVet AG, Stahlmatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 62888	Abgabekategorie: D	Index:	24.01.2018
Zusammensetzung	01	acidum formicum 85 per centum 100 g ad solutionem pro 100 g.	
	02	acidum formicum 85 per centum 82.35 g, corresp. acidum formicum 70%, excipients ad solutionem pro 100 g.	
	03	acidum formicum 85 per centum 70.6 g, corresp. acidum formicum 60%, excipients ad solutionem pro 100 g.	
Anwendung		Ameisensäure zur Behandlung der Varroose der Honigbiene (Apis mellifera)	
Packung/en	01	001	1 l D
	02	002	1 l D
	03	003	1 l D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.08.2023	

01 Panolog ad us. vet., Lotion

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 37128	Abgabekategorie: B	Index:	25.01.2018
Zusammensetzung	01	neomycinum 2.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100'000 U.I., thioestreptonum 2'500 U.I., triamcinoloni acetonidum 1 mg (Rind:), excipients ad unguentum pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Infektionen bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	01	015	7,5 ml Tube B
		023	15 ml Tube B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.07.2017 (Verzicht auf die Packungsgrösse 100 ml)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Panolog ad us. vet., Lotion

Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 37128	Abgabekategorie: B	Index:	30.01.2018
Zusammensetzung	01	neomycinum 2.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100'000 U.I., thioestreptonum 2'500 U.I., triamcinoloni acetonidum 1 mg (Rind:), excipiens ad unguentum pro 1 ml.	
Anwendung		Lokale Infektionen bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	01	001	7.5 ml Tube B
		002	15 ml Tube B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2018 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		31.12.2022	

01 Prosolvin ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 43979	Abgabekategorie: A	Index:	25.01.2018
Zusammensetzung	01	luprostiolum 7.5 mg, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Luteolytikum für Rinder, Schafe, Pferde und Schweine	
Packung/en	01	019	10 ml Durchstichflasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2023	

01 Prurivet N ad us. vet., Lösung

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: 56317	Abgabekategorie: A	Index:	12.01.2018
Zusammensetzung	01	chloramphenicolum 12 mg, benzylis benzoas 100 mg, dexamethasonum 0.5 mg, propylenglycolum, color.: acriflavini monochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. 1.074 ml.	
Anwendung		Hauttherapeutikum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.07.2023	

01 Streptopenicillin 45 Mega ad us. vet., Injektionssuspension

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 41826	Abgabekategorie: A	Index:	25.01.2018
Zusammensetzung	01	benzylpenicillinum procainum 200 mg corresp. 200'000 U.I., dihydrostreptomycinum 250 mg ut dihydrostreptomycini sulfas, procaini hydrochloridum 10 mg, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, povidonum K 30, ureum, antioxid.: natrii hydroxymethansulfinas 3 mg, conserv.: E 217 0.1 mg, E 219 0.9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Breitbandantibiotikum für Pferde, Rinder, Kälber, Schweine, Hunde	
Packung/en	01	010 100 ml	A
		029 250 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2023	

01 Terralon 20% LA ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 49248	Abgabekategorie: A	Index:	25.01.2018
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum dihydricum 200 mg, magnesi oxidum leve, polyvidonum K 17, 1-methyl-2-pyrrolidonum, antioxid.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern und Schweinen	
Packung/en	01	001 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2023	

01 Thymovar ad us. vet., Verdampfungsplättchen

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 52449	Abgabekategorie: D	Index:	24.01.2018
Zusammensetzung	01	thymolum 15 g, pro praeparatione.	
Anwendung		Bekämpfung der Varroatose bei Bienen	
Packung/en	01	022 2 Stück Verdampfungsplättchen	D
		030 2 x 5 Stück Verdampfungsplättchen	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2023	

01 Vincetoxicum compositum ad us. vet., Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58949	Abgabekategorie: B	Index:	18.01.2018
Zusammensetzung	01	sulfur D4 15 mg, sulfur D10 15 mg, vincetoxici hirundinariae cinis D30 5 mg, vincetoxicum hirundinaria D6 30 mg, vincetoxicum hirundinaria D10 30 mg, vincetoxicum hirundinaria D30 30 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Arzneimittel ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2015 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart: Injektionslösung s.c., i.c., i.m.; Die Verträglichkeit für eine i.v. Applikation ist nicht geprüft.	
Gültig bis		15.07.2020	

01 Virbamec ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 54589	Abgabekategorie: A	Index:	23.01.2018
Zusammensetzung	01	ivermectinum 10 mg, glyceroli formalum q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitizid für Rinder, Schweine und Schafe	
Packung/en	01	018 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.11.2023	

01 Voren ad us. vet., Injektionssuspension

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

Zul.-Nr.: 33875	Abgabekategorie: B	Index:	11.01.2018
Zusammensetzung	01	dexamethasonum 0.8 mg ut dexamethasoni-21 isonicotinas, natrii chloridum, polysorbatum 80, conserv.: E 216 0.15 mg, E 218 1.35 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Corticosteroid-Therapie bei Rindern, Pferden, Schweinen, Hunden und Katzen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2022	

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 01.01.2018 übernimmt die Firma **VETOQUINOL AG, Bern** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vital AG, Oberentfelden:**

A compter du 01.01.2018, l'entreprise **VETOQUINOL AG, Bern** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vital AG, Oberentfelden:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56263	LongAction ad us. vet., wässrige Injektionslösung

Per 05.01.2018 übernimmt die Firma **Bailleul (Suisse) SA, Genève** folgende/s Arzneimittel der Firma **Galderma Schweiz AG, Egerkingen:**

A compter du 05.01.2018, l'entreprise **Bailleul (Suisse) SA, Genève** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Galderma Schweiz AG, Egerkingen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
59472	Valaciclovir Spirig, comprimés pelliculés

Per 23.01.2018 übernimmt die Firma **RECORDATI AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **RECORDATI SA, Chiasso:**

A compter du 23.01.2018, l'entreprise **RECORDATI AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **RECORDATI SA, Chiasso:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
51536	Gyno-Mycodermil, Crème
51537	Gyno-Mycodermil, Ovula
53165	Calpero, teilbare Lutschtabletten
54822	Calperos D3, Lutschtabletten
54874	Zanidip, Filmtabletten
58644	Urispas Filmtabletten
59192	Zanipress, Filmtabletten
62329	Livazo, Filmtabletten
65513	Urorec, Hartkapseln

Per 27.01.2018 übernimmt die Firma **BGP Products GmbH, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **mmpharm GmbH, Cham**:

A compter du 27.01.2018, l'entreprise **BGP Products GmbH, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **mmpharm GmbH, Cham**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58830	Tamsulosin mmpharm, Retardkapseln
60643	Pramipexole mmpharm, Tabletten
60883	Letrozol mmpharm, Filmtabletten
61523	Exemestan mmpharm, Filmtabletten
63199	Imatinib mmpharm, Filmtabletten
63268	Voriconazole mmpharm, Filmtabletten
65187	Linezolid mmpharm, Filmtabletten

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 16.01.2018 ändert die Firma **Pro Farma AG, Baar** ihren Firmennamen auf **RECORDATI AG**.

A compter du 16.01.2018, l'entreprise **Pro Farma AG, Baar** aura pour nouvelle raison sociale **RECORDATI AG**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
704	Dukoral, Suspension zum Einnehmen
20258	Erythrocin i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
21037	Néo-Mercazole, Tabletten
30901	Locacorten, Crème
30902	Locacorten, Salbe
30943	Antall-C Calcium, Brausetabletten
33273	Aethoxysklerol, Injektionslösung
34736	Locasalen, Salbe
37234	Sulfarlem S 25, Dragées
41996	Erythrocin, Granulat
43428	Apranax, Filmtabletten
45011	Sicorten plus, Crème
47322	Erythrocin-ES 500, Filmtabletten
48165	Fucithalamic, steriles Tropfgel
48802	Tora-dol, Injektionslösung
48803	Tora-dol, Filmtabletten
49603	Dihydergot, Nasalspray
52240	Fucithalamic Monodosen, Augen-Tropfgel
52342	Hytrin BPH, Tabletten
53055	Lacdigest, Kautabletten
55761	Vitacal, Sachets
55873	Tretinac, Kapseln
56264	Menamig, Filmtabletten
58727	Ekerior Plus, Crème
58880	Ixempra, Infusionspräparat
59147	IXIARO, Injektionssuspension
61884	UROCIT, Tabletten
62629	Bonames Filmtabletten

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

Per 12.01.2018 ändert die Firma **Medinova AG** ihr Firmendomizil von Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich nach **Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich.**

A compter du 12.01.2018, l'entreprise **Medinova AG** actuellement sise Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich, aura pour nouveau domicile **Eggbühlstrasse 28, 8050 Zürich.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
10751	Ichtholan Zugsalbe, Salbe
16105	Hirudoid, Creme
27335	Mobilat, Salbe
30003	Anginova, Lutschtabletten
33005	Aknichthol, Suspension
36120	Hirudoid, Gel
36736	Benocten, Tabletten
37090	Mobilat Intense, Salbe
38868	Nystalocal, Crème
39324	Hirudoid forte, Creme
40550	Hirudoid forte, Gel
41925	Benocten, Tropfen
46429	Elmetacin, Lösung
47358	Gynoflor, Vaginaltabletten
52532	ZinCream Medinova, Cremepaste
53442	Donaflor, Vaginaltabletten
53761	Dafnegil, Vaginalcrème
53762	Dafnegil, Vaginalovula
54494	Dafnegil, Duopack
55919	Fluomizin, Vaginaltabletten
62827	Cystinol, überzogene Tabletten

Per 16.01.2018 ändert die Firma **The Medicines Company (Schweiz) GmbH** ihr Firmendomizil von Talstrasse 59, 8001 Zürich nach **Europaallee 41, 8004 Zürich.**

A compter du 16.01.2018, l'entreprise **The Medicines Company (Schweiz) GmbH** actuellement sise Talstrasse 59, 8001 Zürich, aura pour nouveau domicile **Europaallee 41, 8004 Zürich.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
57523	Angiox 250 mg, Pulver zur Herstellung eines Konzentrates für eine Injektions- oder Infusionslösung

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	02	1001 Blattgrün Tabletten Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf	17981	D	07.99.0.	30.04.2018
1	02	Aknoral, capsule IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	51164	A	08.01.5.	08.01.2018
1	01	Antall-C Calcium citron, Brausetabletten RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	30943	D	07.02.52	23.01.2018
1	02	Antall-C Calcium orange, Brausetabletten RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	30943	D	07.02.52	23.01.2018
1	01	Axiron 2%, solution cutanée Eli Lilly (Suisse) SA, chemin des Coquelicots 16, 1214 Vernier	62674	B	07.08.4.	13.12.2017
1	01	Balanca, Filmtabletten Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbstrasse 5, 6330 Cham	60196	B	09.02.1.	03.01.2018
1	01	Benzaknen 5, Gel Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	61908	C	10.02.0.	09.01.2018
1	02	Benzaknen 10, Gel Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	61908	C	10.02.0.	09.01.2018

1	01	Bonames Filmtabletten RECORDATI AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar	62629	B	07.99.0.	23.01.2018
1	01	Daylette, Filmtabletten Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham	63279	B	09.02.1.	03.01.2018
1	01	Engiletta 30, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	65278	B	09.02.1.	30.09.2017
1	01	Fluzinum, comprimés sublinguaux, médicament homéopathique Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	57709	D	20.01.0.	05.01.2018
1	01	Foradil HFA, Dosieraerosol Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch	57298	B	03.04.3.	10.01.2018
1	01	Gemcitabin-Teva Mepha 200 mg, Lyophilisat für Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58590	A	07.16.1.	10.01.2018
1	02	Gemcitabin-Teva Mepha 1 g, Lyophilisat für Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58590	A	07.16.1.	10.01.2018
1	03	Gemcitabin-Teva Mepha 2 g, Lyophilisat für Infusionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58590	A	07.16.1.	10.01.2018
1	01	Intralipid 10 %, Infusionsemulsion Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	29413	B	07.01.2.	30.01.2018
1	02	Intralipid 20 %, Infusionsemulsion Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	29413	B	07.01.2.	30.01.2018
1	03	Intralipid 30 %, Infusionsemulsion Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	29413	B	07.01.2.	30.01.2018
1	01	Menogon, Injektionspräparat Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar	55042	A	07.08.1.	29.01.2018

1	01	Methotrexat Proreo 10 mg / 1 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	51078	A	07.16.1. 31.03.2018
1	02	Methotrexat Proreo 50 mg / 5 ml, Lösung zur parenteralen Anwendung Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal	51078	A	07.16.1. 31.03.2018
1	02	Mononine 500, Lyophilisat CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	52690	B	06.01.1. 09.01.2018
1	03	Mononine 1000, Lyophilisat CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern	52690	B	06.01.1. 09.01.2018
1	01	Nauseum, comprimé sublingual Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	57708	D	20.01.0. 04.01.2018
1	02	Phytomed Knoblauch/Weissdorn, Kapseln Phytomed AG, Tschamerie 25, 3415 Hasle b. Burgdorf	46799	D	02.97.0. 31.03.2018
1	01	Polyrhinium, comprimés sublinguaux homéopathiques Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	57033	D	20.01.0. 04.01.2018
1	01	Pravastatin Actavis 10 mg, Tabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59184	B	07.12.0. 30.09.2017
1	02	Pravastatin Actavis 20 mg, Tabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59184	B	07.12.0. 30.09.2017
1	03	Pravastatin Actavis 40 mg, Tabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	59184	B	07.12.0. 30.09.2017
1	01	Rausch Perupomade, Salbe Rausch AG Kreuzlingen, Bärenstrasse 12, 8280 Kreuzlingen	11745	D	10.99.0. 10.01.2018
1	01	Resyl plus, Sirup GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch	39032	C	03.03.1. 23.02.2018

1	02	Simvastatin Actavis 20 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	60157	B	07.12.0.	30.09.2017
1	03	Simvastatin Actavis 40 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	60157	B	07.12.0.	30.09.2017
1	04	Simvastatin Actavis 80 mg, Filmtabletten Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	60157	B	07.12.0.	30.09.2017
1	01	Sleepium, sirop homéopathique Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	57286	D	20.01.0.	04.01.2018
1	01	Staloral Pollen 3-Bäume, Esche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	61673	A	07.13.3.	31.01.2018
1	02	Staloral Pollen 3-Bäume, Esche 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	61673	A	07.13.3.	31.01.2018
1	01	Staloral Pollen 3-Bäume Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60912	A	07.13.3.	31.01.2018
1	04	Staloral Pollen 3-Bäume 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60912	A	07.13.3.	31.01.2018
1	01	Staloral Pollen 5 Gräser, Roggen Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60911	A	07.13.3.	31.01.2018
1	04	Staloral Pollen 5 Gräser, Roggen 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60911	A	07.13.3.	31.01.2018

1	01	Staloral Pollen 5-Gräser/4-Getreide Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60906	A	07.13.3. 31.01.2018
1	04	Staloral Pollen 5-Gräser/ 4-Getreide 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60906	A	07.13.3. 31.01.2018
1	01	Staloral Pollen 5-Gräsermischung Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60904	A	07.13.3. 31.01.2018
1	04	Staloral Pollen 5-Gräser- mischung 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60904	A	07.13.3. 31.01.2018
1	01	Staloral Pollen Beifuss, 5-Gräser Kombipackung, Injektionssuspension Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	61671	A	07.13.3. 31.01.2018
1	02	Staloral Pollen Beifuss, 5-Gräser 100IR, Injektionssuspension Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	61671	A	07.13.3. 31.01.2018
1	01	Staloral Pollen Birke, Esche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	61672	A	07.13.3. 31.01.2018
1	02	Staloral Pollen Birke, Esche 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	61672	A	07.13.3. 31.01.2018
1	01	Staloral Pollen Birke Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60843	A	07.13.3. 31.01.2018

1	04	Staloral Pollen Birke 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60843	A	07.13.3.	31.01.2018
1	01	Staloral Pollen Esche Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60856	A	07.13.3.	31.01.2018
1	04	Staloral Pollen Esche 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60856	A	07.13.3.	31.01.2018
1	01	Staloral Pollen Hohe Ambrosie Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60838	A	07.13.3.	31.01.2018
1	04	Staloral Pollen Hohe Ambrosie 100IR, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60838	A	07.13.3.	31.01.2018
1	01	Staloral Pollen Spitzwegerich Kombipackung, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60889	A	07.13.3.	31.01.2018
1	04	Staloral Pollen Spitzwegerich 100IC, Lösung zur sublingualen Anwendung Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	60889	A	07.13.3.	31.01.2018
1	01	Tineafin, Creme Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	58013	C	10.09.4.	09.01.2018
1	01	Veinosium, comprimés sublinguaux, médicament homéopathique Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26	57609	D	20.01.0.	04.01.2018

1	01	Volina 20, Filmtabletten Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham	63278	B	09.02.1. 03.01.2018
1	01	Volina 30, Filmtabletten Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham	63284	B	09.02.1. 03.01.2018
1	01	Xylo Actavis 0.05%, Dosierspray Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	65647	C/D	12.02.1. 30.09.2017
1	02	Xylo Actavis 0.1%, Dosierspray Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	65647	C/D	12.02.1. 30.09.2017

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Buscopan 20mg/ml ad us.vet., Injektionslösung Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basel	56851 B	18.01.2018
1	01	Triperos ad us.vet., Tabletten Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	25452 A	18.01.2018
1	01	Tylan soluble ad us.vet., Arzneimittelvormischung Elanco Tiergesundheit AG, Mattenstrasse 24A, 4058 Basel	39491 A	18.01.2018

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	Oleum camphoratum comp., Solutio oleosa ad injectionem WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60402	B	20.02.0.	13.06.2018
01	Olfen Dispersible, Tabletten Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	56265	B	07.10.1.	24.06.2018
01	Oxalis/Quarz comp., Solutio ad injectionem WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60334	B	20.02.0.	13.06.2018
01	Plantival mono 500, Filmtabletten Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi	56177	D	01.04.1.	27.03.2018
01	Polydexa, Ohrentropfen Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez	37738	A	12.01.3.	16.12.2017
01	Prednisolone Labatec, comprimés Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin	31798	B	07.07.22	22.11.2017
01	Rhus/Salix comp., Solutio ad injectionem WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60315	B	20.02.0.	13.06.2018
01	Sertralin-Teva Medika 50 mg, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58139	B	01.06.0.	10.06.2018

02	Sertralin-Teva Medika 100 mg, Filmtabletten Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	58139	B	01.06.0. 10.06.2018
01	Sumatriptan Spirig HC Inject, Injektionslösung Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58513	B	02.05.1. 29.11.2017
01	Sumatriptan Spirig HC, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58466	B	02.05.1. 29.11.2017
01	Sumatriptan T Spirig HC, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	58512	B	02.05.1. 29.11.2017

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Koi Med Sleep ad us.vet., Flüssigkeit fishmed GmbH, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	59040	D	08.05.2018
01	Koi Med Tincture ad us.vet., Flüssigkeit fishmed GmbH, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	59041	D	08.05.2018
01	Koi Med Wound Snow ad us.vet., Pulver fishmed GmbH, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	59043	D	08.05.2018
01	Koi Med Wound Spray ad us.vet. fishmed GmbH, Ruchfeldstrasse 15, 4142 Münchenstein	59044	D	08.05.2018