

# Journal

## Swissmedic

**2/2015**

14. Jahrgang  
14<sup>s</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

Redaktion und Administration: Kommunikation, Hallerstrasse 7, Postfach, CH-3000 Bern 9,  
Tel. +41 (0)58 462 02 11, [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch)

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

Seite	Seite
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Entyvio®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Vedolizumabum) <b>104</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Cosentyx®, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Secukinumabum) <b>106</b>	Neuzulassung <b>110</b>
<b>Regulatory News</b>	Revision und Änderung der Zulassung <b>118</b>
Wegleitung Zulassung von Radiopharmazeutika und zugehörige Merkblätter - Überarbeitung <b>108</b>	Änderung der Zulassungsinhaberin <b>174</b>
	Widerruf der Zulassung <b>177</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>181</b>
	Berichtigung <b>183</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

- |   |   |
|---|---|
| <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> |
|---|---|

	<b>Page</b>		<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>		<b>Miscellanées</b>	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Entyvio®, Poudre pour solution à diluer pour solution pour perfusion i.v. (Vedolizumabum)	<b>105</b>	Nouvelle autorisation	<b>110</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Cosentyx®, Poudre pour solution injectable (Secukinumabum)	<b>107</b>	Révision et modification de l'autorisation	<b>118</b>
		Modification du titulaire d'AMM	<b>174</b>
		Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>177</b>
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>181</b>
		Rectification	<b>183</b>
<b>Réglementation</b>			
Guide complémentaire Autorisation des produits radiopharmaceutiques et aide-mémoire connexes - Révision	<b>109</b>		

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

- |  |   |
|--|---|
| A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable | 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:  
Entyvio<sup>®</sup>, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung  
(Vedolizumabum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Entyvio <sup>®</sup> , Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Vedolizumabum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	300mg, Pulver
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Colitis ulcerosa Entyvio ist indiziert für die Behandlung von Erwachsenen mit mittel- bis hochgradig aktiver Colitis ulcerosa, die auf die Standardtherapie oder einen Antagonisten von Tumornekrosefaktor alpha (TNF $\alpha$ ) nicht ausreichend oder nicht mehr ansprechen oder Unverträglichkeit zeigten.  Morbus Crohn Entyvio ist indiziert für die Behandlung von Erwachsenen mit mittel- bis hochgradig aktivem Morbus Crohn, die auf die Standardtherapie oder einen Antagonisten von Tumornekrosefaktor alpha (TNF $\alpha$ ) nicht ausreichend oder nicht mehr ansprechen oder Unverträglichkeit zeigten.
<b>ATC Code:</b>	L04AA33
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.15.0./Immunsuppressive Stoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	63285
<b>Zulassungsdatum:</b>	11.02.2015 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Entyvio<sup>®</sup>, Poudre pour solution à diluer pour solution pour perfusion i.v.  
(Vedolizumabum)**

<b>Préparation:</b>	Entyvio <sup>®</sup> , Poudre pour solution à diluer pour solution pour perfusion i.v.
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Vedolizumabum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	300mg, poudre
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Colitis ulcerosa Entyvio ist indiziert für die Behandlung von Erwachsenen mit mittel- bis hochgradig aktiver Colitis ulcerosa, die auf die Standardtherapie oder einen Antagonisten von Tumornekrosefaktor alpha (TNF $\alpha$ ) nicht ausreichend oder nicht mehr ansprechen oder Unverträglichkeit zeigten.
	Morbus Crohn Entyvio ist indiziert für die Behandlung von Erwachsenen mit mittel- bis hochgradig aktivem Morbus Crohn, die auf die Standardtherapie oder einen Antagonisten von Tumornekrosefaktor alpha (TNF $\alpha$ ) nicht ausreichend oder nicht mehr ansprechen oder Unverträglichkeit zeigten. 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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	L04AA33
<b>No IT / désignation:</b>	07.15.0./Immunosuppresseurs
<b>No d'autorisation:</b>	63285
<b>Date d'autorisation:</b>	11.02.2015 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Cosentyx<sup>®</sup>, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Secukinumabum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Cosentyx <sup>®</sup> , Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Secukinumabum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	150mg, Pulver
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Plaque-Psoriasis Cosentyx/-SensoReady ist zur Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis indiziert, die auf andere systemische Therapien einschliesslich Ciclosporin, Methotrexat oder PUVA nicht angesprochen haben, bei denen diese Therapien kontraindiziert sind oder die diese Therapien nicht tolerieren.
<b>ATC Code:</b>	L04AC10
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.15.0/Immunsuppressive Stoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	63295
<b>Zulassungsdatum:</b>	20.02.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Cosentyx<sup>®</sup>, Poudre pour solution injectable (Secukinumabum)**

<b>Préparation:</b>	Cosentyx <sup>®</sup> , Poudre pour solution injectable
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Secukinumabum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	150mg, poudre
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Plaque-Psoriasis Cosentyx/-SensoReady ist zur Behandlung erwachsener Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis indiziert, die auf andere systemische Therapien einschliesslich Ciclosporin, Methotrexat oder PUVA nicht angesprochen haben, bei denen diese Therapien kontraindiziert sind oder die diese Therapien nicht tolerieren. 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 <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	L04AC10
<b>No IT / désignation:</b>	07.15.0./Immunosuppresseurs
<b>No d'autorisation:</b>	63295
<b>Date d'autorisation:</b>	20.02.2015 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## **Wegleitung Zulassung von Radiopharmazeutika und zugehörige Merkblätter Überarbeitung**

Im April 2010 wurde die Verwaltungsverordnung (VV) / Anleitung *Zulassung von Radiopharmazeutika* mit vier zugehörigen Merkblättern (MB) von Swissmedic in Zusammenarbeit mit den Mitgliedern der Fachkommission Radiopharmazeutika neu erstellt. In der Zwischenzeit erfolgte eine Revision der *Verordnung des Schweizerischen Heilmittelinstituts über die vereinfachte Zulassung von Arzneimitteln und die Zulassung von Arzneimitteln im Meldeverfahren (VAZV; 812.212.23)* und trat die Wegleitung (WL) *Formale Anforderungen* in Kraft. Beides bedingte Anpassungen der erwähnten VV, die da sind:

- Aufnahme des neu in der VAZV eingeführten Artikels 27a, der die vereinfachte Zulassung von Radiopharmazeutika mit Wirkstoffen, die in keinem anderen vom Institut zugelassenen Arzneimittel enthalten sind oder waren, regelt
- Elimination aller formalen Anforderungen aus der VV, da Formales einmalig in der WL Formale Anforderungen aufgeführt ist
- Überführung der Verwaltungsverordnung in eine Wegleitung
- Anpassung an aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik (u.a. Streichen von diversen Radiotherapeutika-Wirkstoffen vom MB: „Well established use“-Liste)
- Redaktionelle Überarbeitung und Bereinigung von Doppelspurigkeiten (u.a. Zusammenführen von zwei Merkblätter in eines)

Es gilt eine Übergangsfrist von sechs Monaten. Zwischen dem 1. April und 30. September 2015 können somit Zulassungsgesuche für Radiopharmazeutika wahlweise nach der „alten“ VV (inkl. vier MB) oder der „neuen“ WL (inkl. drei MB) gestellt werden.

## Guide complémentaire *Autorisation des produits radiopharmaceutiques* et aide-mémoire connexes

### Révision

En avril 2010, l'ordonnance administrative (OA) / Instructions *Autorisation des produits radiopharmaceutiques* et quatre aide-mémoire connexes ont été élaborés par Swissmedic, en collaboration avec les membres de la commission produits des radiopharmaceutiques. Depuis, l'*Ordonnance de l'Institut suisse des produits thérapeutiques sur l'autorisation simplifiée de médicaments et l'autorisation de médicaments sur annonce (OASMéd ; 812.212.23)* a été révisée et le Guide complémentaire *Exigences formelles* est entré en vigueur.

Ces deux textes ont nécessité l'introduction de modifications dans l'OA précitée, à savoir:

- Reprise de l'article 27a, nouvellement introduit dans l'OASMéd, qui régit l'autorisation simplifiée des produits radiopharmaceutiques contenant des principes actifs qui n'entrent pas dans la composition de médicaments qui sont ou qui ont été autorisés par l'institut;
- Suppression dans l'OA de toutes les exigences formelles, étant donné que les aspects formels sont détaillés dans le Guide complémentaire *Exigences formelles*;
- Changement de classe de document, l'OA devenant un Guide complémentaire;
- Mise à jour par rapport aux dernières avancées scientifiques et techniques (en part. suppression de plusieurs principes actifs radiothérapeutiques de l'aide-mémoire: Liste «Well-established use »);
- Modifications rédactionnelles et suppression de doublons (p. ex. fusion de deux aide-mémoire en un).

Un délai de transition de six mois est prévu. Ainsi, entre le 1<sup>er</sup> avril et le 30 septembre 2015, les demandes d'autorisation de produits radiopharmaceutiques pourront être déposées sur la base de l'«ancienne» OA (y c. quatre aide-mémoire) ou des «nouvelles» Instructions (y c. trois aide-mémoire).

**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 Biotin Merz 5 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>65691</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	03.02.2015
Zusammensetzung	01	biotinum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	01	001	25 Tablette(n) D
		002	100 Tablette(n) D
Gültig bis		02.02.2020	

**01 Bocouture 50 LD50-Einheiten, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>63222</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	04.02.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: toxinum botulinicum A (150 kD) 50 U. LD 50, saccharum, albuminum seri humani, pro vitro.	
Anwendung		Zur vorübergehenden Verbesserung des Aussehens bei mittelstarken bis starken vertikalen Falten zwischen den Augenbrauen beim Stirnrunzeln (Glabellafalten) bei Erwachsenen im Alter unter 65 Jahren	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		03.02.2020	

**01 Coop Vitality Erkältungs- und Bronchialbad, Badeöl**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65572</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	03.02.2015
Zusammensetzung	01	thymi aetheroleum 10 mg, pini aetheroleum 200 mg, eucalypti aetheroleum 100 mg, rosmarini aetheroleum 50 mg, lavandulae aetheroleum 50 mg, melaleuca viridiflorae aetheroleum 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Packung/en	01	001	150 ml D
Gültig bis		02.02.2020	

**01 Cosentyx SensoReady 150 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigpen**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65226</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	20.02.2015
Zusammensetzung	01	secukinumabum 150 mg, trehalosum dihydricum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen <b>B</b>
		002	2 Injektor(en), vorgefüllt/Pen <b>B</b>
Gültig bis		19.02.2020	

**01 Cosentyx 150 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigspritze**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65225</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	20.02.2015
Zusammensetzung	01	secukinumabum 150 mg, trehalosum dihydricum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, methioninum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Plaque Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) <b>B</b>
		002	2 Fertigspritze(n) <b>B</b>
Gültig bis		19.02.2020	

**01 Cosentyx 150 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>63295</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	20.02.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: secukinumabum 150 mg, saccharum, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Anwendung		Plaque Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): secukinumabum, DCI	
Gültig bis		19.02.2020	

**01 Entyvio, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>63285</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vedolizumabum 300 mg, histidinum, histidini hydrochloridum monohydricum, L-arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 80, pro vitro.	
Anwendung		Colitis ulcerosa, Morbus Crohn	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <b>A</b>
Bemerkung		NAS (New Active Substance): vedolizumabum	
Gültig bis		10.02.2020	

**01 Gemcitabine Venus 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Gemcitabine Venus 1 g, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Venus Pharma Suisse GmbH, Blegistrasse 11B, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>65179</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	13.02.2015
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetas trihydricus, pro vitro.	
	02	gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetas trihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		12.02.2020	

**01 Glatiramer-Mepha, Fertigspritzen**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65677</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	glatiramerum acetas 20 mg corresp. glatiramerum 18 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	28 Spritze(n) B
Gültig bis		15.02.2020	

**01 Gliclazid-Mepha 60 retard, Depotabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65571</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	26.02.2015
Zusammensetzung	01	gliclazidum 60 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Orale blutzuckersenkende Mittel	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Gültig bis		25.02.2020	

**01 Helena's Beruhigunste, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65583</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 01.04.2.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	matricariae flos 40 %, lavandulae flos 20 %, melissae folium 15 %, menthae piperitae folium 15 %, aurantii amari epicarpium et mesocarpium 10 %, pro charta 1.3 g.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	001	20 x 1,3 g Beutel E
Gültig bis		15.02.2020	

**01 Helena's Blasentee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65584</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	betulae folium 20 %, graminis rhizoma 20 %, solidaginis herba 20 %, ononidis radix 20 %, liquiritiae radix 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	001	20 x 1,5 g Beutel E
Gültig bis		15.02.2020	

**01 Helena's Brennesselblätterttee, geschnittene Droge**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65589</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	09.02.2015
Zusammensetzung	01	urticae folium 0.8 g pro charta.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	001	20 x 0,8 g Beutel E
Gültig bis		08.02.2020	

**01 Helena's Erkältungstee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65585</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	09.02.2015
Zusammensetzung	01	sambuci flos 30 %, tiliae flos 30 %, thymi herba 20 %, rosae pseudofructus 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Schweisstreibend	
Packung/en	01	001	20 x 1,5 g Beutel E
Gültig bis		08.02.2020	

**01 Helena's Fenchelfruchttee, ganze Droge**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65590</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.04.0.	09.02.2015
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Blähungstreibend	
Packung/en	01	001	20 x 1,5 g Beutel E
Gültig bis		08.02.2020	

**01 Helena's Magentee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65588</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.07.1.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	millefolii herba 30 %, aurantii amari epicarpium et mesocarpium 20 %, centaurii herba 20 %, anisi fructus 5 %, basilici herba 5 %, coriandri fructus 5 %, rosmarini folium 5 %, foeniculi dulcis fructus 5 %, rubi fruticosi folium 5 %, pro charta 1 g.	
Anwendung		Appetitfördernd	
Packung/en	01	001	20 x 1 g Beutel E
Gültig bis		15.02.2020	

**01 Helena's Salbeiblätterttee, geschnittene Droge**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65592</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 12.03.2.	09.02.2015
Zusammensetzung	01	salviae trilobae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Als Gurgelmittel	
Packung/en	01	001 20 x 1,2 g Beutel	E
Gültig bis		08.02.2020	

**01 Helena's Thymiantee, geschnittene Droge**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>65593</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.02.0.	09.02.2015
Zusammensetzung	01	thymi herba 1.0 g pro charta.	
Anwendung		Hustenlindernd	
Packung/en	01	001 20 x 1,0 g Beutel	E
Gültig bis		08.02.2020	

**01 Noxafil 100 mg, magensaftresistente Tablette**

MSD Merck Sharp &amp; Dohme AG, Werftestrasse 4, 6005 Luzern

Zul.-Nr.: <b>63240</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.06.0.	18.02.2015
Zusammensetzung	01	posaconazolum 100 mg, hydroxypropylcellulosum, carmellosum natricum conexum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	B
		002 96 Tablette(n)	B
Bemerkung		carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle hydroxypropylcellulosum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis		17.02.2020	

01 Pregabalin Pfizer 25 mg, Kapseln  
 02 Pregabalin Pfizer 50 mg, Kapseln  
 03 Pregabalin Pfizer 75 mg, Kapseln  
 04 Pregabalin Pfizer 150mg, Kapseln  
 05 Pregabalin Pfizer 300mg, Kapseln  
 06 Pregabalin Pfizer 100 mg, Kapseln  
 07 Pregabalin Pfizer 200 mg, Kapseln  
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65678</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	06.02.2015
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipients pro capsula.	
	04	pregabalinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	05	pregabalinum 300 mg, excipients pro capsula.	
	06	pregabalinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	07	pregabalinum 200 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		011	56 Kapsel(n) B
	02	002	84 Kapsel(n) B
		012	14 Kapsel(n) B
	03	003	14 Kapsel(n) B
		004	56 Kapsel(n) B
	04	005	56 Kapsel(n) B
		006	168 Kapsel(n) B
	05	007	56 Kapsel(n) B
		008	168 Kapsel(n) B
	06	009	84 Kapsel(n) B
	07	010	84 Kapsel(n) B
Gültig bis	05.02.2020		

**01 Signifor LAR 20 mg, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionssuspension**  
**02 Signifor LAR 40 mg, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionssuspension**  
**03 Signifor LAR 60 mg, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionssuspension**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65148</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.2.	25.02.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: pasireotidum 20 mg ut pasireotidi pamoas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro vitro. Solvens: mannitolum, carmellosum natricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	Praeparatio sicca: pasireotidum 40 mg ut pasireotidi pamoas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro vitro. Solvens: mannitolum, carmellosum natricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	03	Praeparatio sicca: pasireotidum 60 mg ut pasireotidi pamoas, copoly(dl-lactidum-glycolidum), pro vitro. Solvens: mannitolum, carmellosum natricum, poloxamerum 188, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Akromegalie	
Packung/en	01	001	1x20 mg Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel A
	02	002	1x40 mg Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel A
	03	003	1x60 mg Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel A
Gültig bis		24.02.2020	

**01 Tiamdra 2,5 mg, Tabletten**  
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65740</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.03.1.	06.02.2015
Zusammensetzung	01	bromocriptinum 2.5 mg ut bromocriptini mesilas, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hyperprolaktinämie, Prolaktinom, Akromegalie, medizinisch indizierte Laktationshemmung	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.02.2020	

**01 Tybost 150 mg, Filmtabletten**  
 Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>62965</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	26.02.2015
Zusammensetzung	01	cobicistatam 150 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		25.02.2020	

**01 Valganciclovir Sandoz 450 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65221</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	valganciclovirum 450 mg ut valganciclovirum hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostatikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
Gültig bis		10.02.2020	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 02 Resiston, comprimés effervescents

#### 03 Resiston nouvelle formule, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: <b>48134</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	06.02.2015
Composition	02	echinaceae purpureae herbae extractum ethanolicum siccum 37 mg, DER: 9:1, acerolae fructus pulvis 1000 mg corresp. acidum ascorbicum 250 mg, saccharinum natricum, E 104, aromatica, E 320, excipients pro compresso.	
	03	echinaceae purpureae herbae recentis succus siccatus 225 mg, DER: 40-50:1, arom.: saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
Indication		prévention et traitement en cas de refroidissement	
Conditionnements	02	026	30 comprimé(s) D
	03	001	20 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.05.2012	
Valable jusqu'au		18.09.2017	

#### 01 Adriblastin Solution 10 mg/5 ml, Injektionslösung

#### 02 Adriblastin Solution 20 mg/10 ml, Injektionslösung

#### 03 Adriblastin Solution 50 mg/25 ml, Injektionslösung

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>50358</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.02.2015
Zusammensetzung	01	doxorubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	doxorubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	doxorubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	054	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
	02	062	1 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
	03	070	2 Durchstechflasche(n) Cytosafe Stechampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.10.2020	

**01 Akutur, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50847</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	23.02.2015
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D4 140 mg, apis mellifica D4 140 mg, argenti nitras D4 140 mg, berberis vulgaris spag. Peka D2 140 mg, echinacea spag. Peka TM 150 mg, lytta vesicatoria D4 140 mg, solidago virgaurea spag. Peka TM 150 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
Anwendung		Bei Reizzuständen der ableitenden Harnwege	
Packung/en	01	021	50 ml D
		022	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2020	

**01 Amisulprid Sandoz 400, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59491</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	05.02.2015
Zusammensetzung	01	amisulpridum 400 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2020	

**03 Amisulprid Sandoz 200, Tabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59490</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	05.02.2015
Zusammensetzung	03	amisulpridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	03	001	30 Tablette(n) B
		002	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2020	

**01 Apis/Larynx comp., Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60362</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	apis mellifica D16 10 mg, bryonia cretica ferm D14 10 mg, larynx D16 10 mg (Rind:), levisticum officinale e radice recenti ferm D14 10 mg, nervus laryngeus recurrens D16 10 mg (Rind:), nervus laryngeus superior D16 10 mg (Rind:), nervus vagus D16 10 mg (Rind:), ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		28.06.2020	

- 01 Aranesp 10, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 02 Aranesp 15, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 03 Aranesp 20, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 04 Aranesp 30, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 05 Aranesp 40, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 06 Aranesp 50, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 07 Aranesp 60, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 08 Aranesp 80, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 09 Aranesp 100, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 10 Aranesp 150, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 11 Aranesp 300, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 12 Aranesp 500, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)  
 13 Aranesp 130 Mikrogramm, Injektionslösung in vorgefülltem Pen (SureClick)

Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **57470** Abgabekategorie: **A** Index: 06.07.3. 19.02.2015

Zusammensetzung	01	02	03	04	05	06	07	08	09	10	11	12	13
	darbepoetinum alfa 10 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 25 µg/ml.	darbepoetinum alfa 15 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.375 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	darbepoetinum alfa 20 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 40 µg/ml.	darbepoetinum alfa 30 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	darbepoetinum alfa 40 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	darbepoetinum alfa 50 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 100 µg/ml.	darbepoetinum alfa 60 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	darbepoetinum alfa 80 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	darbepoetinum alfa 100 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.	darbepoetinum alfa 150 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.	darbepoetinum alfa 300 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.	darbepoetinum alfa 500 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml corresp., darbepoetinum alfa 500 µg/ml.	darbepoetinum alfa 130 µg, natrii phosphates, natrii chloridum, polysorbatum 80, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.65 ml corresp., darbepoetinum alfa 200 µg/ml.

Anwendung		Stimulierung der Erythropoese	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) A
	02	003	1 Spritze(n) A
	03	005	1 Spritze(n) A
	04	007	1 Spritze(n) A
	05	009	1 Spritze(n) A
	06	011	1 Spritze(n) A
	07	013	1 Spritze(n) A
	08	015	1 Spritze(n) A
	09	017	1 Spritze(n) A
	10	019	1 Spritze(n) A
	11	021	1 Spritze(n) A
	12	023	1 Spritze(n) A
	13	025	1 Spritze(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2013 (Verlängerung der Zulassung) darbepoetinum alfa: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus CHO-Zellen (CHO: Chinese Hamster Ovary) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		03.08.2020	

**01 Argentum/Secale, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60298</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	argentum metallicum D7 0.1 g, secale cornutum ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwor- tung der Firma.	
Gültig bis		07.07.2020	

**01 Aricept Evess 5 mg, Schmelztabletten****02 Aricept Evess 10 mg, Schmelztabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57312</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	12.02.2015
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	034	28 Tablette(n) B
		035	98 Tablette(n) B
	02	036	28 Tablette(n) B
		037	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2020	

**01 Articulare Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>332</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	04.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu ostéocartilagineux, conjonctif, séreuses, ganglions lymphatiques porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Aurum/Hypophysis comp., Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60283</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	10.02.2015
Zusammensetzung	01	aurum metallicum D6 1 mg, cerebellum bovis D7 1 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis D7 1 mg (Rind: Gehirn), hypophysis D7 1 mg (Rind: Sekretionsdrüse), iris bovis D7 1 mg (Rind:), medulla oblongata bovis D7 1 mg (Rind: Gehirn), myrrha D3 1 mg, nervus opticus D7 1 mg (Rind:), olibanum D3 1 mg, retina et chorioidea bovis D7 1 mg (Rind:), thalamus bovis D7 1 mg (Rind: Gehirn), ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2010	
Gültig bis		28.06.2020	

**01 Berberis/Quarz, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60236</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris e fructibus ferm D2 0.1 g, quartz D19 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.07.2020	

**01 Berotec N 100 mcg, Dosier-Aerosol**

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

Zul.-Nr.: <b>55167</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	19.02.2015
Zusammensetzung	01	fenoteroli hydrobromidum 100 µg pro dosi, excipients et propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	002	10 ml Dosier-Aerosol <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.11.2020	

**01 Beruhigungsdragées Dr. Welti, Dragées**

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>46587</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	lupuli extractum ethanolicum siccum 15.55 mg, DER: 11-14:1, valerianae extractum ethanolicum siccum 59.15 mg, DER: 6-7.4:1, crataegi extractum ethanolicum siccum 23.4 mg, DER: 5-6.1:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafschwierigkeiten	
Packung/en	01	022	40 Dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2020	

**01 Betula/Arnica comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60254</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	argentum metallicum D7 0.1 g, arnica montana ex planta tota ferm D14 0.1 g, betula pendula e foliis ferm D3 0.1 g, betula pendula ex cortice decoctum D4 0.1 g, formica rufa et formica polyclena GI D7 0.1 g, sulfur 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 22.06.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		21.06.2020	

**01 Bioflorin, capsules**

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

N° d'AMM: <b>40506</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	03.02.2015
Composition	01	enterococcus faecalis vivus (typus SF 68) 75 Mio CFU, excipiens pro capsula.	
Indication		rééquilibrage de la flore intestinale antidiarrhéique	
Conditionnements	01	001	2 x 25 capsule(s) emballage groupé à 2 flacon de 25 capsules D
		012	25 capsule(s) Flasche mit 25 Kapseln D
		020	35 capsule(s) Flasche mit 35 Kapseln D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.06.2012 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 2 x 25 capsules)	
Valable jusqu'au		31.12.2017	

**01 Brimonidin-Mepha 0.2%, Augentropfen**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60372</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	brimonidini tartras 2 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Präparat gegen Glaukom	
Packung/en	01	001	5 ml B
		002	3 x 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2020	

**01 Broncho-Poumons Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>328</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu pulmonaire porcin) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
		002	9 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Cantharis comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60289</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	achillea millefolium ferm D3 0.1 g, lytta vesicatoria D6 0.1 g, equisetum arvense ferm D3 0.1 g, vesica urinaria D7 0.1 g (Rind:), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.07.2020	

**01 Clopidogrel Actavis, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60106</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	13.02.2015
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	003	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		004	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		005	84 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		006	90 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Co-Hypert, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55061</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	23.02.2015
Zusammensetzung	01	anamirta cocculus D4 145 mg, barii carbonas D12 85 mg, iberis amara D6 125 mg, magnesii chloridum hexahydricum D8 105 mg, melilotus officinalis spag. Peka D4 145 mg, natrii tetrachloroauras D4 145 mg, sumbulus moschatus D6 125 mg, viscum album spag. Peka D6 125 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 24 % V/V.	
Anwendung		Bei leicht erhöhtem Blutdruck	
Packung/en	01	022	50 ml B
		024	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2020	

**01 Co-Latanoprost Pfizer, Augentropfen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61849</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg corresp. timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	1 x 2.5 ml B
		002	3 x 2.5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2020	

**01 Coeur-Vaisseaux Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>277</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	11.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec coeur, endothélium vasculaire porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Colon Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>278</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu intestinal porcin) 8 mg, propylenglycol, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Conjonctif Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>279</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu conjonctif porcin) 8 mg, propylenglycol, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Coversum N combi 2.5/0.625, comprimés pelliculés****02 Coversum N combi 5/1.25, comprimés pelliculés**

Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: <b>59104</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	12.02.2015
Composition	01	perindoprilum argininum 2.5 mg corresp. perindoprilum 1.698 mg, indapamidum 0.625 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.395 mg, indapamidum 1.25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Conditionnements	01	001 30 comprimé(s)	B
		002 90 comprimé(s)	B
	02	003 30 comprimé(s)	B
		004 90 comprimé(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 08.04.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.04.2020	

**04 Crixivan 200 mg, Kapseln****05 Crixivan 400 mg, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>53944</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	17.02.2015
Zusammensetzung	04	indinavirum 200 mg ut indinaviri sulfas, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	05	indinavirum 400 mg ut indinaviri sulfas, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	04	044	360 Kapsel(n) A
	05	045	180 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2020	

**01 Dettol Med, Spray**

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

Zul.-Nr.: <b>62037</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	benzalkonii chloridum 2 mg, propylenglycolum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur antiseptischen Reinigung kleiner Wunden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.09.2016	

**01 Diencéphale Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>282</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec diencéphale de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Disci comp. cum Stanno, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60274</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	disci intervertebrales bovis (cervicales, lumbales, thoracici) GI D5 0.1 g (Rind: Wirbelsäule), equiseti herba ferm D14 0.1 g, formica rufa et formica polyclena GI D6 0.1 g, phyllostachys viridiglaucescens e nodo ferm D5 0.1 g, stannum 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 22.06.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		28.06.2020	

**01 Disques vertebraux Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>284</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	04.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec disques et corps vertébraux de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
		002	9 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Dolo-Spedifen 200, compresse**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>53616</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	26.02.2015
Composizione	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum argininum, excipients pro compresso.	
Indicazione		Antiflogistico, Analgesico, Antipiretico	
Confezione/i	01	038	20 compressa/compresse <span style="float: right;">D</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 05.05.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		04.05.2020	

**01 Dolo-Spedifen 200, granulare**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>54878</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	26.02.2015
Composizione	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum argininum, arom.: saccharinum natricum, aspartamum et alia, excipiens ad granulatum pro charta 3 g.	
Indicazione		Antiflogistico, Analgesico, Antipiretico	
Confezione/i	01	028	20 bustina/bustine <span style="float: right;">D</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 05.05.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		04.05.2020	

**01 Eloxatine 50 mg/10 ml, concentré pour perfusion****02 Eloxatine 100 mg/20 ml, concentré pour perfusion****03 Eloxatine 200 mg/40 ml, concentré pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>57207</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	02.02.2015
Composition	01	oxaliplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	006	1 flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
	02	007	1 flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
	03	008	1 flacon(s) <span style="float: right;">A</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.09.2020	

**01 Emonctoires Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>288</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu intestinal et pulmonaire, foie, reins, pancréas, vésicule biliaire, peau, ganglions lymphatiques de porcin) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
		002	9 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Emoton beta Cimicifuga, Kapseln**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

---

Zul.-Nr.: <b>56532</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.99.0.	20.02.2015
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 6.5 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.08.2020	

---

- 01 EpoTheta-Teva 1000, Fertigspritze mit Injektionslösung  
 02 EpoTheta-Teva 2000, Fertigspritze mit Injektionslösung  
 03 EpoTheta-Teva 3000, Fertigspritze mit Injektionslösung  
 04 EpoTheta-Teva 4000, Fertigspritze mit Injektionslösung  
 05 EpoTheta-Teva 5000, Fertigspritze mit Injektionslösung  
 06 EpoTheta-Teva 10'000, Fertigspritze mit Injektionslösung  
 07 EpoTheta-Teva 20'000, Fertigspritze mit Injektionslösung  
 08 EpoTheta-Teva 30'000, Fertigspritze mit Injektionslösung  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59636</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 06.07.3.	19.02.2015
Zusammensetzung	01	epoetinum theta 1000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	epoetinum theta 2000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	epoetinum theta 3000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	04	epoetinum theta 4000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	05	epoetinum theta 5000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	06	epoetinum theta 10000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	07	epoetinum theta 20000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	08	epoetinum theta 30000 U.I., natrii chloridum, polysorbatum 20, trometamolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stimulierung der Erythropoese	
Packung/en	01	029 6 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stickschutz à 0.5 ml	A
		030 6 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stickschutz à 0.5 ml	A
	02	031 6 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stickschutz à 0.5 ml	A
		032 6 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stickschutz à 0.5 ml	A
	03	033 6 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stickschutz à 0.5 ml	A
		034 6 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stickschutz à 0.5 ml	A
	04	035 6 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stickschutz à 0.5 ml	A
		036 6 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stickschutz à 0.5 ml	A
	05	037 6 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stickschutz à 0.5 ml	A
		038 6 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stickschutz à 0.5 ml	A
	06	039 1 Spritze(n) Fertigspritze mit Stickschutz à 1 ml	A
		040 1 Spritze(n) Fertigspritze ohne Stickschutz à 1 ml	A

	041	4 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stichschutz à 1 ml	A
	042	4 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stichschutz à 1 ml	A
	043	6 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stichschutz à 1 ml	A
	044	6 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stichschutz à 1 ml	A
07	045	1 Spritze(n) Fertigspritze mit Stichschutz à 1 ml	A
	046	1 Spritze(n) Fertigspritze ohne Stichschutz à 1 ml	A
	047	4 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stichschutz à 1 ml	A
	048	4 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stichschutz à 1 ml	A
	049	6 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stichschutz à 1 ml	A
	050	6 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stichschutz à 1 ml	A
08	051	1 Spritze(n) Fertigspritze mit Stichschutz à 1 ml	A
	052	1 Spritze(n) Fertigspritze ohne Stichschutz à 1 ml	A
	053	4 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stichschutz à 1 ml	A
	054	4 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stichschutz à 1 ml	A
	055	6 Spritze(n) Fertigspritzen mit Stichschutz à 1 ml	A
	056	6 Spritze(n) Fertigspritzen ohne Stichschutz à 1 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2020	

**01 Esozol Axapharm 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Esozol Axapharm 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>62177</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	esomeprazolum 20 mg ut magnesii esomeprazolum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolum 40 mg ut magnesii esomeprazolum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	009	14 Tablette(n) B
		010	28 Tablette(n) B
		011	56 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
	02	013	14 Tablette(n) B
		014	28 Tablette(n) B
		015	56 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Änderung Präparatename, früher: Esomeprazol Axapharm, magensaftresistente Filmtabletten)	
Gültig bis		20.12.2016	

**01 Eviprostat N, magensaftresistente Tabletten**

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: <b>57700</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.98.0.	24.02.2015
Zusammensetzung	01	chimaphilae umbellatae herbae cum flore recentis extractum ethanolicum liquidum 0.5 mg, ratio: 1: 1.2-1.6, populi tremulae corticis cum folio recentis extractum ethanolicum liquidum 0.5 mg, ratio: 1: 1.2-1.7, pulsatillae pratensis planta tota recentis extractum ethanolicum liquidum 0.5 mg, ratio: 1: 6-7, equiseti extractum ethanolicum siccum 1.275 mg, DER: 5.6-6.3:1 cum excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Traditionsgemäss zur Linderung von Prostatabeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2010 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.08.2020	

**02 Excipial, Mandelölsalbe**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>39608</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	20.02.2015
Zusammensetzung	02	amygdalae oleum 751 mg, zinci oxidum 40 mg, propylenglycolum, aromatica, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Intervall- und Nachbehandlung von Dermatosen, Schutz und Pflege von trockener Haut	
Packung/en	02	057	30 g D
		065	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2020	

**01 Exsepta, homöopathische Salbe**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>57441</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D12, arnica montana D6, carbo vegetabilis D12, echinacea D3, graphites D6, myristica sebifera D6, sulfuris iodidum D6 ana partes 100 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Bibeli und Hautunreinheiten und schlecht heilenden Wunden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2010 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.08.2020	

**01 Exsepta, homöopathische Salbe**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>57441</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D12, arnica montana D6, carbo vegetabilis D12, echinacea D3, graphites D6, myristica sebifera D6, sulfuris iodidum D6 ana partes 100 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Bibeli und Hautunreinheiten und schlecht heilenden Wunden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2010 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.08.2020	

**03 Fibrogammin 250 E., Lyophilisat zur intravenösen Anwendung****04 Fibrogammin 1'250 E., Lyophilisat zur intravenösen Anwendung**

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>671</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	10.02.2015
Zusammensetzung	03	Praeparatio sicca: factor XIII 250 U.I. corresp. proteinum humanum 24 - 64 mg, albuminum humanum, glucosum anhydricum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 4 ml.	
	04	Praeparatio sicca: factor XIII 1250 U.I. corresp. proteinum humanum 120-320 mg, albuminum humanum, glucosum anhydricum, natrii chloridum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 20 ml.	
Anwendung		Faktor XIII Mangel	
Packung/en	03	005	1 Set 1 Flasche 250E Lyophilisat und 1 Flasche WFI (4ml) und Filter Transfer Set B
	04	006	1 Set 1 Flasche 1250E Lyophilisat und 1 Flasche WFI (20ml) und Filter Transfer Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.06.2013 (Änderung Primärverpackung)	
Gültig bis		12.10.2018	

**01 Fluorouracil-Teva, Lösung zur Injektion/Infusion**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>47160</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	12.02.2015
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	154 1 x 250mg/5ml Durchstechflasche(n)	A
		162 1 x 500mg/10ml Durchstechflasche(n)	A
		170 1 x 1000mg/20ml Durchstechflasche(n)	A
		171 1 x 5000mg/100ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

**01 Fluoxetin-Mepha Dispersible 20 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>57235</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	19.02.2015
Zusammensetzung	01	fluoxetinum 20 mg ut fluoxetini hydrochloridum, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	004 10 Tablette(n)	B
		010 30 Tablette(n)	B
		016 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Foie Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>294</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	04.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec foie porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001 3 suppositoires	B
		002 9 suppositoires	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Gliclazid MR Servier 30mg, comprimés à libération modifiée****02 Gliclazid MR Servier 60mg, comprimés à libération modifiée**

Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: <b>65575</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	26.02.2015
Composition	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
	02	gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.01.2015 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		26.01.2020	

**01 Gyno-Canesten, Kombipack**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60954</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 09.03.0.	02.02.2015
Zusammensetzung	01	I) Gyno-Canesten, Vaginaltabletten: clotrimazolium 200 mg, excipients pro compresso. II) Canesten, Creme: clotrimazolium 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Durch Clotrimazol-empfindliche Erreger verursachte vulvovaginale Infektionen	
Packung/en	01	002	1 Kombipackung(en) 3 Vaginaltabletten + 20 g Canesten Creme <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2014 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		14.10.2019	

**01 Génital M Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>296</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	04.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec extraits de l'appareil génital mâle de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
		002	9 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Hépto-Vasculo-Rectal Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>300</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	04.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec vaisseaux, foie, tissu conjonctif, malpighien et intestinal de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
		002	9 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Ialugen Plus Visc, Cream**

IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano

N° d'AMM: <b>60185</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 10.06.0.	27.02.2015
Composizione	01	natrii hyaluronas 2 mg, sulfadiazinum argenticum 10 mg, propylenglycolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.		
Indicazione		ustioni estese, ustioni di secondo o terzo grado		
Confezione/i	01	001	500 g	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 26.07.2010 (proroga dell'omologazione)		
Valevole fino al		25.07.2020		

**02 Irbesartan Actavis 150 mg, Filmtabletten****03 Irbesartan Actavis 300 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60550</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 02.07.1.	11.02.2015
Zusammensetzung	02	irbesartanum 150 mg, excipients pro compresso obducto.		
	03	irbesartanum 300 mg, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung		Hypertension		
Packung/en	02	001	28 Tablette(n)	B
		002	98 Tablette(n)	B
		005	50 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
		006	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
	03	003	28 Tablette(n)	B
		004	98 Tablette(n)	B
		007	50 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
		008	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis		11.08.2020		

**01 Künzle Brennesselkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47922</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>		Index: 05.02.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	urticae herba 1.2 g pro charta.		
Anwendung		Bei Schmerzen im Blasenbereich		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		06.11.2015		

**01 Künzle Bärentraubenblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47921</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>		Index: 05.02.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	uvae ursi folium 1.5 g pro charta.		
Anwendung		Bei Schmerzen im Blasenbereich		
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis		06.11.2015		

**01 Künzle Eisenkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47923</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	verbenae odoratae herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei nervösem Magen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Fenchel, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47924</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.04.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Blähungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Frauenmantelkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47925</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	alchemillae vulgaris herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei leichtem Durchfall	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Hagebutten mit Karkade, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47926</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	rosae pseudofructus et hibisci flos pro charta 2.5 g.	
Anwendung		Durststillend, leicht harntreibend	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Holunderblüten, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47927</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	sambuci flos 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten mit Fieber; Grippe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Kamille, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47928</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	matricariae flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Lindenblüten, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47929</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	tiliae flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Erkältungskrankheiten, Grippe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Löwenzahnblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47930</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	taraxaci herba 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Malvenblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47931</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	malvae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mund- und Rachenhöhle	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Melissenblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47932</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	melissae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Orangenblüten, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47933</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	aurantii flos 2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität, Einschlafbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Pfefferminze, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47934</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	menthae piperitae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Salbeiblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47935</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	salviae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Entzündungen der Mund- und Rachenhöhle	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Spitzwegerichblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47940</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	plantaginis lanceolatae folium 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Bronchialkatarrh	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Tausendgüldenkraut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47942</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.07.1.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	centaurii herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Appetitlosigkeit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Thymian, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47943</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	thymi herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Katarrhen der oberen Atemwege mit Schleimbildung	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Weissdornblätter, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47944</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	crataegi folium cum flore 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Künzle Wermut, geschnittene Droge**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>47945</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.07.1.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	absinthii herba 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Magenverstimmung, Appetitlosigkeit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2015	

**01 Larynx comp., Globuli velati**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60368</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	03.02.2015
Zusammensetzung	01	larynx D5 10 mg (Rind:), levisticum officinale e radice ferm D5 10 mg, nervus laryngeus recurrens D5 10 mg (Rind:), nervus laryngeus superior D5 10 mg (Rind:), nervus vagus D5 10 mg (Rind:), saccharum, ad globulos, pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.07.2020	

**01 Lasix 250 mg, solution injectable (i.v.)**

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

N° d'AMM: <b>36442</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	13.02.2015
Composition	01	furosemidum 250 mg ut furosemidum natricum, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Indication		Diurétique	
Conditionnements	01	001 1 x 6 ampoule(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 17.09.2014. (révocation de taille(s) d'emballage: 1 x 5 ampoules)	
Valable jusqu'au		01.12.2018	

**01 Latanoprost Pfizer, Augentropfen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61544</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	12.02.2015
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001 1 x 2,5 ml 002 3 x 2,5 ml	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Levofloxacin-Mepha 250 mg, Lactab****02 Levofloxacin-Mepha 500 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60115</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.8.	20.02.2015
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	007 5 Tablette(n) 008 7 Tablette(n) 009 10 Tablette(n)	A A A
	02	010 5 Tablette(n) 011 7 Tablette(n) 012 10 Tablette(n)	A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.05.2020	

**01 Lisinopril-Mepha 5, Tabletten****02 Lisinopril-Mepha 10, Tabletten****03 Lisinopril-Mepha 20, Tabletten****04 Lisinopril-Mepha 2.5, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56777</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	26.02.2015
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	03	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
	04	lisinoprilum 2.5 mg ut lisinoprilum dihydricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	04	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	

**01 Lycopodium comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60357</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	10.02.2015
Zusammensetzung	01	berberis vulgaris e radice ferm D2 0.1 g, lycopodium clavatum e planta tota ferm D4 0.1 g, hydrargyri subchloridum D9 0.1 g, natrii sulfas anhydricus D9 0.1 g, silybum marianum ferm D3 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2010	
Gültig bis		28.06.2020	

**01 Malpighien Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>306</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu malpighien de porcins) 8 mg, propylenglycol, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
		002	9 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Mefenamin Pfizer 500 mg, Filmpillen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61291</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	26.02.2015
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 500 mg, arom.: vanillinum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	30 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	100 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.04.2020	

**01 Mefenamin Pfizer, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61292</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	26.02.2015
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 250 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001	36 Kapsel(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.04.2020	

**01 Mefenamin Pfizer 125 mg, Suppositorien****02 Mefenamin Pfizer 500 mg, Suppositorien**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>61293</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	26.02.2015
Zusammensetzung	01	acidum mefenamicum 125 mg, excipients pro suppositorio.	
	02	acidum mefenamicum 500 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Analgeticum, Antipyreticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001	6 Suppositorien <span style="float: right;">B</span>
	02	002	6 Suppositorien <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.04.2020	

**01 Morga Beruhigungstee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>53464</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 01.04.2.	03.02.2015
Zusammensetzung	01	matricariae flos 40 %, lavandulae flos 20 %, melissae folium 15 %, menthae piperitae folium 15 %, aurantii amari epicarpium et mesocarpium 10 %, pro charta 1.3 g.	
Anwendung		Beruhigend	
Packung/en	01	017	20 x 1,3 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010	
Gültig bis		13.10.2015	

**01 Morga Blasentee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>53463</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 05.02.0.	10.02.2015
Zusammensetzung	01	betulae folium 20 %, graminis rhizoma 20 %, solidaginis herba 20 %, ononidis radix 20 %, liquiritiae radix 20 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Harntreibend	
Packung/en	01	010	20 x 1,5 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2010 (Verlängerung der Zulassung sowie Anpassung des Wirkstoffnamens (solidaginis herba) an die Europäische Pharmakopöe)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Morga Leber-Galle-Tee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>54900</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.11.2.	10.02.2015
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 25 %, millefolii herba 25 %, menthae piperitae folium 25 %, matricariae flos 10 %, taraxaci officinalis herba cum radice 10 %, liquiritiae radix 5 % pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	015	20 x 1,5 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2011 Anpassung des Wirkstoffnamens (taraxaci officinalis herba cum radice) an die Europäische Pharmakopöe.	
Gültig bis		14.09.2016	

**01 Morga Magentee, geschnittene Drogen**

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>53467</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.07.1.	10.02.2015
Zusammensetzung	01	millefolii herba 30 %, aurantii amari epicarpium et mesocarpium 20 %, centaurii herba 20 %, anisi fructus 5 %, basilici herba 5 %, coriandri fructus 5 %, rosmarini folium 5 %, foeniculi dulcis fructus 5 %, rubi fruticosi folium 5 %, pro charta 1 g.	
Anwendung		Appetitfördernd	
Packung/en	01	016	20 x 1 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2010 (Verlängerung der Zulassung sowie Anpassung des Wirkstoffnamens (aurantii amari epicarpium et mesocarpium) an die Europäische Pharmakopöe)	
Gültig bis		26.09.2020	

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

Zul.-Nr.: <b>55248</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	18.02.2015
Zusammensetzung	01	agaricus muscarius D6 145 mg, allium sativum D6 145 mg, aristolochia clematitis D12 85 mg, hydrastis canadensis D12 85 mg, okoubaka aubrevillei e cortice spag. Peka D6 175 mg, simarouba cedron D6 155 mg, vincetoxicum hirundinaria D4 210 mg ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsstörungen im Bereich des Darmkanals	
Packung/en	01	021	50 ml C
		023	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2020	

**01 Mucilar Avena, Pulver**  
Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>53891</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.13	11.02.2015
Zusammensetzung	01	psyllii testa 3.3 g, avenae furfur 2.5 g, cyclamas, saccharinum natricum, aromatica, excipiens ad pulverem pro 6 g.	
Anwendung		Bei Verstopfung	
Packung/en	01	012	400 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2020	

**01 Mucilar, Pulver**  
Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>39474</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.13	12.02.2015
Zusammensetzung	01	psyllii testa 4.5 g, glucosum monohydricum 4.4 g, aromatica, excipiens ad pulverem pro 9 g.	
Anwendung		Zur Stuhlregulierung bei Verstopfung	
Packung/en	01	026	400 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2020	

**01 Mucor racemosus compositum, Tropfen**  
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59023</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2015
Zusammensetzung	01	mucor racemosus D5 0.5 ml, aspergillus niger D5 0.5 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2010	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Mucosa compositum, homöopathische Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58907</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	argenti nitras D6, atropa belladonna D10, bacterium coli D28, ceanothus americanus D4, cephaelis ipecacuanha D8, hydrastis canadensis D4, kalii dichromas D8, kreosotum D10, lachesis mutus D10, mandragora e radice siccata D10, marsdenia condurango D6, momordica balsamina D6, mucosa coli suis D8, mucosa ductus chole-dochi suis D8, mucosa duodeni suis D8, mucosa ilei suis D8, mucosa jejuni suis D8, mucosa nasalis suis D8, mucosa oculi suis D8, mucosa oesophagi suis D8, mucosa oris suis D8, mucosa pulmonis suis D8, mucosa pylori suis D8, mucosa recti suis D8, mucosa vesicae felleae suis D8, mucosa vesicae urinariae suis D8, natrium diethyloxalaceticum D8, oxalis acetosella D6, pancreas D10, phosphorus D8, pulsatilla pratensis D6, semecarpus anacardium D6, strychnos nux-vomica D13, sulfur D8, ventriculus D8, veratrum album D4, ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	30.08.2020		

**01 Muqueuse urinaire Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>309</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec muqueuse vésicale porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication	Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle		
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <b>B</b>
		002	9 suppositoires <b>B</b>
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012		
Valable jusqu'au	25.04.2020		

**01 Nasacort Allergo, spray nasal**

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

N° d'AMM: <b>61855</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 12.02.3.	11.02.2015
Composition	01	triamcinoloni acetonidum 55 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro dosi. doses pro vase 30.	
Indication	Rhinite allergique saisonnière pour les adultes		
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) aérosol doseur de 30 nébulisations <b>C</b>
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	29.09.2020		

**01 Nasenspray Neo Spirig HC 0.1%, Dosierspray**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61376</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.02.1.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nasenschleimhautentzündung	
Packung/en	01	002	15 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.09.2020	

**01 Natrium diethyloxalaceticum D10 D30 D200, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58908</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	27.02.2015
Zusammensetzung	01	natrium diethyloxalaceticum D10 367 mg, natrium diethyloxalaceticum D30 367 mg, natrium diethyloxalaceticum D200 367 mg, natrii chloridum, pro vitro 1.1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.08.2020	

**01 Neuro-Vasculaire Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>314</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec nerfs, vaisseau, tissu conjonctif, peau porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Neuroendocrine Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>60026</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	04.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec diencéphale, antéhypophyse, thyroïde, surrénales de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Nicotiana/Nux vomica comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60352</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	23.02.2015
Zusammensetzung	01	carbo vegetabilis D19 0.1 g, chamomilla recutita e radice recenti ferm D2 0.1 g, nicotiana tabacum ferm D9 0.1 g, renes D6 0.1 g (Rind: Niere), strychnos nux-vomica ferm D7 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		21.06.2020	

**01 Nieren- und Blasendragées S**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>54024</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-30 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	40 Dragée(s) D
		010	20 Dragée(s) D
		011	60 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2013	
Gültig bis		19.02.2019	

**01 Norvir, Filmtabletten**

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>60090</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	25.02.2015
Zusammensetzung	01	ritonavirum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.07.2020	

**01 Norvir, Sirup**

AbbVie AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>53922</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	25.02.2015
Zusammensetzung	01	ritonavirum 600 mg, aromatica, saccharinum natricum, color.: E 110, excipients ad solutionem pro 7.5 ml corresp. ethanolum 43.2 % V/V.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	024	1 Flasche(n) Flasche à 90 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.08.2020	

**01 OFB Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>316</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu ostéocartilagineux) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Oeil Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>315</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu oculaire de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Olanzapin Sandoz 2,5, Filmtabletten**  
**02 Olanzapin Sandoz 5, Filmtabletten**  
**03 Olanzapin Sandoz 10, Filmtabletten**  
**04 Olanzapin Sandoz 15, Filmtabletten**  
**05 Olanzapin Sandoz 20, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59142</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	05.02.2015
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 15 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
		007	98 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
	05	005	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.05.2020	

**01 Olanzapin Spirig HC 2.5, Filmtabletten**  
**02 Olanzapin Spirig HC 5, Filmtabletten**  
**03 Olanzapin Spirig HC 10, Filmtabletten**  
**04 Olanzapin Spirig HC 15, Filmtabletten**  
**05 Olanzapin Spirig HC 20, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>59813</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	04.02.2015
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olanzapinum 15 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	05	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Neuroleptica	
Packung/en	01	006	28 Tablette(n) B
	02	007	28 Tablette(n) B
	03	008	28 Tablette(n) B
	04	009	28 Tablette(n) B
	05	010	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.09.2020	

**01 Ologyn, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>45024</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	02.02.2015
Composition	01	levonorgestrelum 150 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso.	
Indication		Contraceptif hormonal	
Conditionnements	01	016	21 comprimé(s) B
		024	3 x 21 comprimé(s) B
		032	6 x 21 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.06.2012 (modification du nom de la préparation, précédemment: Ologyn micro, comprimés)	
Valable jusqu'au		06.12.2017	

**01 Omnitrope 5 mg, Injektionslösung****02 Omnitrope 10 mg, Injektionslösung****03 Omnitrope 15 mg, Injektionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61306</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.03.1.	19.02.2015
Zusammensetzung	01	somatotropinum ADNr 5 mg corresp. 15 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, mannitolium, conserv.: alcohol benzylicus 13.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	02	somatotropinum ADNr 10 mg corresp. 30 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, glycinum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	03	somatotropinum ADNr 15 mg corresp. 45 U.I., dinatrii phosphas heptahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, poloxamerum 188, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
Anwendung		Wachstumshormonmangel	
Packung/en	01	001	5 Stück Patronen A
		002	10 Stück Patronen A
		007	5 Stück Patronen SurePal A
		008	10 Stück Patronen SurePal A
	02	003	5 Stück Patronen A
		004	10 Stück Patronen A
		009	5 Stück Patronen SurePal A
		010	10 Stück Patronen SurePal A
	03	005	1 Stück Patrone SurePal A
		006	5 Stück Patronen SurePal A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.07.2020	

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

Zul.-Nr.: <b>50846</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	23.02.2015
Zusammensetzung	01	atropa belladonna spag. Peka D2 60 mg, chamomilla recutita spag. Peka TM 80 mg, echinacea TM 80 mg, phytolacca americana D1 60 mg, plantago major spag. Peka TM 80 mg, pulsatilla pratensis D2 60 mg, glycerolum 580 mg ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 14 % m/V.	
Anwendung		Bei Mittelohrentzündungen	
Packung/en	01	016	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2020	

**01 Ovaria comp., Solutio ad injectionem**  
WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60313</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	apis regina D5 0.1 g, argentum metallicum D5 0.1 g, ovarinum D7 0.1 g (Rind: Ovar), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		24.06.2020	

**02 Padma Lax Tabletten, tibetisches Arzneimittel**  
Padma AG, Unterfeldstrasse 1, 8340 Hinwil

Zul.-Nr.: <b>35872</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.08.15	27.02.2015
Zusammensetzung	02	aloes extractum aquosum siccum 12.5 mg corresp. glycosida anthrachinoni 2.4-2.6 mg, DER: 1.8-2.2:1, kaolinum ponderosum 25 mg, rhamni purshiani cortex 52.5 mg, calumbae radix 10 mg, condurango cortex 10 mg, helenii rhizoma 35 mg, gentianae radix 35 mg, myrobalani fructus 35 mg, natrii hydrogenocarbonas 15 mg, natrii sulfas anhydricus 35 mg, piperis longi fructus 3.5 mg, frangulae cortex 52.5 mg, rhei radix 70 mg, strychni semen 1.75 mg, zingiberis rhizoma 70 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Verstopfung	
Packung/en	02	086	20 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
		094	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.06.2020	

**01 Padmed Laxan Tabletten, tibetisches Arzneimittel**

Padma AG, Unterfeldstrasse 1, 8340 Hinwil

Zul.-Nr.: <b>57478</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 04.08.15	27.02.2015
Zusammensetzung	01	aloes extractum aquosum siccum 12.5 mg corresp. glycosida anthrachinoni 2.4-2.6 mg, DER: 1.8-2.2:1, kaolinum ponderosum 25 mg, rhamni purshiani cortex 52.5 mg, calumbae radix 10 mg, condurango cortex 10 mg, helenii rhizoma 35 mg, gentianae radix 35 mg, myrobalani fructus 35 mg, natrii hydrogenocarbonas 15 mg, natrii sulfas anhydricus 35 mg, piperis longi fructus 3.5 mg, frangulae cortex 52.5 mg, rhei radix 70 mg, strychni semen 1.75 mg, zingiberis rhizoma 70 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Verstopfung	
Packung/en	01	005	20 Tablette(n) D
		017	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.06.2020	

**01 Pantoprazol Spirig HC 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten****02 Pantoprazol Spirig HC 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>59351</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis	
Packung/en	01	009	15 Tablette(n) B
		010	30 Tablette(n) B
		011	60 Tablette(n) B
		012	120 Tablette(n) B
	02	013	7 Tablette(n) B
		014	15 Tablette(n) B
		015	30 Tablette(n) B
		016	60 Tablette(n) B
		017	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.06.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 40 mg 100 Tabletten)	
Gültig bis		27.10.2019	

**01 Pareira compositum N, Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58978</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	05.02.2015
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D4 30 mg, alumini oxydatum D12 75 mg, berberis vulgaris D2 15 mg, causticum hahnemanni D4 60 mg, lytta vesicatoria D5 30 mg, pareira brava D3 30 mg, plumbi(II) acetat trihydricus D6 30 mg, serenoa repens D2 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2014	
Gültig bis		26.10.2019	

**01 Pigmanorm, Crème**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>46769</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.99.0.	06.02.2015
Zusammensetzung	01	hydrochinonum 50 mg, tretinoinum 0.3 mg, dexamethasonum 0.3 mg, propylenglycolum, octyl methoxycinnamate 32.3 mg, avobenzonum 16.2 mg, dexpanthenolum 10.3 mg, antiox.: E 320, E 321, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Umschriebene Formen von melaninbedingten Hyperpigmentierungen	
Packung/en	01	015	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.08.2020	

**01 Polyrhinium, comprimés sublinguaux homéopathiques**

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

N° d'AMM: <b>57033</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.02.2015
Composition	01	allium cepa C7, euphrasia officinalis C7, histamini dihydrochloridum C9, strychnos nux-vomica C5 ana partes 0.53 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Rhume des foins	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.03.2014 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		14.06.2020	

**01 Prevenar 13, Suspension in Fertigspritzen**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60129</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	19.02.2015
Zusammensetzung	01	polysaccharide serotype 1 2.2 µg et polysaccharide serotype 3 2.2 µg et polysaccharide serotype 4 2.2 µg et polysaccharide serotype 5 2.2 µg et polysaccharide serotype 6A 2.2 µg et polysaccharide serotype 6B 4.4 µg et polysaccharide serotype 7F 2.2 µg et polysaccharide serotype 9V 2.2 µg et polysaccharide serotype 14 2.2 µg et oligosaccharide serotype 18C 2.2 µg et polysaccharide serotype 19A 2.2 µg et polysaccharide serotype 19F 2.2 µg et polysaccharide serotype 23F 2.2 µg ut streptococcus pneumoniae inactivatum corresp. polysaccharida 30.8 µg, proteinum corynebacteriae diphtheriae CRM 197 ca. 32 µg. adjuvans: aluminii phosphas, natrii chloridum, acidum succinicum, polysorbatum 80, aqua ad iniectionabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Pneumokokken-Infektionen der Serotypen 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F, 23F ab der vollendeten 6. Lebenswoche bis zum vollendeten 5. Lebensjahr	
Packung/en	01	001	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		002	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.08.2020	

**01 Pursennid, Dragées**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>13083</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.08.14	11.02.2015
Zusammensetzung	01	sennosida 20 mg corresp. sennosida A + B calcica 12 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur kurzfristigen Anwendung bei gelegentlicher Verstopfung	
Packung/en	01	096	20 Dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.07.2020	

**01 Quarz/Secale, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60297</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	quarz D29 0.1 g, secale cornutum ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.07.2020	

**01 Reins Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>330</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec reins de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoire.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
		002	9 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**02 Relpax 40 mg, Filmtabletten****03 Relpax 80 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55218</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	26.02.2015
Zusammensetzung	02	eletriptanum 40 mg ut eletriptanum hydrobromidum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
	03	eletriptanum 80 mg ut eletriptanum hydrobromidum, color.: E 110, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen	
Packung/en	02	003 4 Tablette(n)	B
		005 6 Tablette(n)	B
		009 20 Tablette(n)	B
	03	007 6 Tablette(n)	B
		011 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.12.2020	

**01 Remeron 15 mg, Filmtabletten****02 Remeron 30 mg, Filmtabletten****04 Remeron 45 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>54447</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	17.02.2015
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, maydis amyllum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, maydis amyllum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	mirtazapinum 45 mg, maydis amyllum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	02	043 30 Tablette(n)	B
		051 10 Tablette(n)	B
		078 100 Tablette(n)	B
	04	108 30 Tablette(n)	B
		116 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2014 (GVO-Kennzeichnung) 54447 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt maydis amyllum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		01.12.2019	

**01 Retina/Secale comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60307</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	betula pendula ex cortice ethanol. decoctum D4 0.1 g, galenitum D7 0.1 g, nicotiana tabacum ferm D5 0.1 g, retina et chorioidea bovis D7 0.1 g (Rind:), secale cornutum ferm D5 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2010	
Gültig bis		22.06.2020	

**01 Revatio, Injektionslösung**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>60411</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	sildenafilum 10 mg ut sildenafili citras, glucosum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 12.5 ml.	
Anwendung		Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (primäre pulmonale Hypertonie, sowie mit Bindegewebserkrankungen assoziierte PAH) der WHO-Klasse II und III, zur Verbesserung der körperlichen Leistungsfähigkeit	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.08.2020	

**01 Rhinovent Schnupfen, Pumpdosierspray**

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

Zul.-Nr.: <b>54593</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.1.	06.02.2015
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum anhydricum 0.6 mg ut ipratropii bromidum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ipratropii bromidum 44 µg pro dosi.	
Anwendung		Symptomatische Linderung von Rhinorrhoe bei Erkältungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.03.2015	

**01 Rimstar, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56768</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.02.2.	02.02.2015
Zusammensetzung	01	rifampicinum 150 mg, isoniazidum 75 mg, pyrazinamidum 400 mg, ethambutolum 275 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Tuberkulose	
Packung/en	01	003	60 Tablette(n) <b>A</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.07.2020	

**01 S.R.E. Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>335</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	04.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec moelle osseuse, rate, thymus, ganglions lymphatiques porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositoio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 SMOFlipid, Infusionsemulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>57231</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	10.02.2015
Zusammensetzung	01	sojæ oleum 60 g, triglycerida saturata media 60 g, olivæ oleum 50 g, piscis oleum 30 g, lecithinum purificatum e vitello ovi, glycerolum, natrii oleas, antioxid.: E 307 163-225 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Zufuhr von Energie, essentiellen Fettsäuren und Omega-3-Fettsäuren	
Packung/en	01	002	10 x 100 ml Flasche(n) B
		004	10 x 250 ml Flasche(n) B
		006	10 x 500 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verzicht auf Packungen im Beutel)	
Gültig bis		19.07.2016	

**01 Salamol Autohaler, Dosier-Aerosol**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>55092</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	19.02.2015
Zusammensetzung	01	salbutamoli sulfas corresp. salbutamolium 0.1 mg pro dosi, excipients et propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	002	200 Inhalationen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Sertralin-Teva Medika 50 mg, Filmtabletten****02 Sertralin-Teva Medika 100 mg, Filmtabletten**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58139</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	03.02.2015
Zusammensetzung	01	sertralinum 50 mg ut sertralini hydrochloridum, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sertralinum 100 mg ut sertralini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahmehemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.12.2012 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.06.2018	

**01 Similasan Echinacea Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>56390</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	12.02.2015
Zusammensetzung	01	echinacea D6, echinacea D12, echinacea D15 triturationes ana partes 8.33 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Erkältungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2014	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.08.2019	

**01 Similasan Verstopfung, Globuli**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>51373</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	03.02.2015
Zusammensetzung	01	graphites D12, magnesii chloridum hexahydricum D8, sulfur D15, thuja occidentalis D10 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Verstopfung	
Packung/en	01	016 15 g	D
		017 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012	
Gültig bis		25.08.2020	

**01 Spagyrrhin bei Fliessschnupfen, Mundspray**

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>57525</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	27.02.2015
Zusammensetzung	01	allium cepa D1 spag. Baumann, euphrasia officinalis D1 spag. Baumann, eupatorium cannabinum D1 spag. Baumann, sambucus nigra D1 spag. Baumann ana partes ad solutionem, corresp. ethanololum 20 % V/V.	
Anwendung		Bei Fliessschnupfen	
Packung/en	01	001 30 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.08.2020	

**01 Spedifen 400, Compresse pellicolari**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>55677</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	18.02.2015
Composizione	01	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum argininum, excipiens pro compresso obducto.	
Indicazione		Antiflogistico, Analgesico, Antipiretico	
Confezione/i	01	002	12 compressa/compresse <span style="float: right;">B</span>
		004	30 compressa/compresse <span style="float: right;">B</span>
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 27.04.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		26.04.2020	

**01 Strophanthus comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60296</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	aurum metallicum D9 0.1 g, stibium metallicum D7 0.1 g, strophanthus kombe e semine ferm D4 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.07.2020	

**01 StructoKabiven, Infusionsemulsion**

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

Zul.-Nr.: <b>57062</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	17.02.2015
Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 298 ml.</p> <p>II) Aminosäurelösung mit Elektrolyten: alaninum 7 g, argininum 6 g, glycinum 5.5 g, histidinum 1.5 g, isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut lysini acetat, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, taurinum 0.5 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, tyrosinum 0.2 g, valinum 3.1 g, calcii chloridum dihydricum 370 mg, natrii glycerophosphas 2.09 g, magnesi sulfas anhydricus 600 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 2.24 g, natrii acetat anhydricus 1.7 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 6.45 mg ut zinci sulfas heptahydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: triglycerida 37.6 g, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum 4.136 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 188 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 51 g/l, carbohydrata 127 g/l, materia crassa 38 g/l, natrium 41 mmol/l, kalium 30 mmol/l, magnesium 5 mmol/l, calcium 2.5 mmol/l, phosphas 12.5 mmol/l, zincum 0.04 mmol/l, sulfas 5.1 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, acetat 106 mmol/l, in emulsione recenter mixta 986 ml.</p> <p>Corresp. ca. 1116 kJ pro 1 l.</p>	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	001	4 x 986 ml B
		003	4 x 1477 ml B
		006	4 x 1970 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.12.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2020	

**01 Supradyn Vital 50+, Brausetabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57288</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.52	20.02.2015
Zusammensetzung	01	vitamina: retinoli palmitas 1333 U.I., cholecalciferolum 200 U.I., (+)-alfa-tocopherolum 15 mg, thiamini hydrochloridum 2.1 mg, riboflavinum 2.4 mg, pyridoxini hydrochloridum 3 mg, cyanocobalaminum 1.5 µg, nicotinamidum 18 mg, acidum folicum 300 µg, acidum d-pantothenicum 6 mg, biotinum 75 µg, acidum ascorbicum 90 mg. mineralia: calcium 160 mg, magnesium 120 mg, ferrum 5.6 mg, cuprum 1 mg, manganum 1.4 mg, iodum 60 µg, molybdenum 60 µg, selenium 28 µg, zincum 6 mg, chromium 50 µg. alia: ginseng extractum siccum 50 mg corresp. ginsenosidea 2.5 mg. aspartamum, arom.: vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Vitamin- und Mineralstoffpräparat	
Packung/en	01	003	30 Tablette(n) D
		021	45 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 Sympathique total Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>338</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	03.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec hypothalamus de porcins) 8 mg, propylenglyolum, conserv.: E 216, E 218, excipiens pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires B
		002	9 suppositoires B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Tannosynt flüssig, wässriges Konzentrat**

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>32238</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 10.08.0.	02.02.2015
Zusammensetzung	01	phenoli/cresoli sulfonatis/formaldehydi/urei condensatum 400 mg, aromatica, propylenglyolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nässende und juckende Hauterkrankungen	
Packung/en	01	025	100 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2020	

**01 Tendino-Musculaire Sérocytol, suppositoire**

Sérolab, société anonyme, Route du Jorat 24, 1073 Savigny

N° d'AMM: <b>339</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 08.07.	11.02.2015
Composition	01	globulina equina (immunisé avec tissu ostéocartilagineux et conjonctif, muscles, tendons, sérueuses de porcins) 8 mg, propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients pro suppositorio.	
Indication		Traitement immunomodulant selon le Dr Thomas Possibilités d'emploi voir information professionnelle	
Conditionnements	01	001	3 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
		002	9 suppositoires <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.05.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.04.2020	

**01 Testes comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60295</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	apis regina D5 0.1 g, argentum metallicum D5 0.1 g, testis D7 0.1 g (Rind: Hoden), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2010 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		28.06.2020	

**01 Tetraspan 6 %, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>57539</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.2.	05.02.2015
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 60 g, natrii chloridum 6.252 g, kalii chloridum 298.4 mg, calcii chloridum dihydricum 367.5 mg, magnesii chloridum hexahydricum 203.3 mg, natrii acetat trihydricus 3.266 g, acidum l-malicum 671 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. mineralia: natrium 140 mmol, kalium 4 mmol, calcium 2.5 mmol, magnesium 1 mmol, acetat 24 mmol, l-malas 5 mmol, chloridum 118 mmol, pro 1 l.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie, Hämodilution	
Packung/en	01	001	10 x 500 ml Ecoflac <span style="float: right;">B</span>
		002	1 x 500 ml Ecobag <span style="float: right;">B</span>
		003	20 x 500 ml Ecobag <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2012 Verzicht der Packungsgröße 10 x 1000ml	
Gültig bis		14.08.2017	

**01 Tracleer, dispersible Tablette**

Actelion Pharmaceuticals Ltd, Gewerbestrasse 16, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>59885</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	11.02.2015
Zusammensetzung	01	bosentanum 32 mg ut bosentanum monohydricum, aspartamum, arom.: aromatica, vanillinum et alia, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Primäre und sekundäre pulmonale Hypertonie	
Packung/en	01	001	56 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.07.2020	

**01 Tramadol Sandoz retard 100 mg, Retardtabletten****02 Tramadol Sandoz retard 150 mg, Retardtabletten****03 Tramadol Sandoz retard 200 mg, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57060</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	06.02.2015
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso.	
	02	tramadoli hydrochloridum 150 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso.	
	03	tramadoli hydrochloridum 200 mg, color.: E 104, E 132, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	018	10 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
		019	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
		020	50 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	021	10 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
		022	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
		023	50 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
	03	024	10 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
		025	30 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
		026	50 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.04.2020	

**01 Traumaplant, Salbe**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>53712</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	06.02.2015
Zusammensetzung	01	symphyti herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 2-3:1, propylenglycolum, aromatica, conserv.: E 200, hydroxyethylis salicylas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei stumpfen Traumen (Prellungen)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.02.2019	

**01 Traumeel, homöopathisches Gel**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>56787</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	10.02.2015
Zusammensetzung	01	achillea millefolium TM 0.9 mg, aconitum napellus D1 0.5 mg, arnica montana D3 15 mg, atropa belladonna D1 0.5 mg, bellis perennis TM 1 mg, calendula officinalis TM 4.5 mg, chamomilla recutita TM 1.5 mg, echinacea TM 1.5 mg, echinacea purpurea TM 1.5 mg, hamamelis virginiana TM 4.5 mg, hepar sulfuris D6 0.25 mg, hypericum perforatum D6 0.9 mg, mercurius solubilis hahnemanni D12 0.4 mg, symphytum officinale D4 1 mg, carbomerum 980, ethanolum, aqua q.s. ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	002	50 g D
		004	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2010	
Gültig bis		10.07.2020	

**01 Valverde Hals- und Rachenspray**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>57044</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	18.02.2015
Zusammensetzung	01	salviae extractum ethanolicum liquidum 150 mg, DER: 1:1, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 19 % V/V.	
Anwendung		Zur äusserlichen Behandlung von entzündlichen Erkrankungen im Mund- und Rachenraum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.08.2015	

**01 Venofundin, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>56198</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.23	05.02.2015
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 60 g, natrii chloridum corresp. natrium 154 mmol/l, chloridum 154 mmol/l, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie, Hämodilution	
Packung/en	01	001	10 x 500 ml Ecoflac B
		003	20 x 250 ml Ecobag B
		005	20 x 500 ml Ecobag B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.02.2014 Verzicht der Packungsgrösse 10 x 1000ml	
Gültig bis		23.06.2019	

**01 Verintex, homöopathisch-spagyrische Lösung zur äusserlichen Anwendung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>55445</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	anagallis arvensis D4 210 mg, ruta graveolens spag. Peka D6 204 mg, sarsaparilla D10 210 mg, semecarpus anacardium D4 165 mg, sempervivum tectorum ssp. Tectorum spag. Peka D6 101 mg, thuja occidentalis D12 110 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanololum 28 % V/V.	
Anwendung		Bei Warzen	
Packung/en	01	002	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.08.2020	

**03 Vipdomet 12.5 mg / 850 mg, Filmtabletten****04 Vipdomet 12.5 mg / 1000 mg, Filmtabletten****05 Vipdomet 12.5 mg / 500 mg, Filmtabletten**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: <b>62966</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	05.02.2015
Zusammensetzung	03	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 850 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	alogliptinum 12.5 mg ut alogliptini benzoas, metformini hydrochloridum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	03	005	56 Tablette(n) B
		008	112 Tablette(n) B
	04	017	56 Tablette(n) B
		020	112 Tablette(n) B
	05	025	56 Tablette(n) B
		026	112 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2014 Neue Dosierungsstärke: Vipdomet 12.5mg/500mg, Filmtabletten	
Gültig bis		19.01.2019	

**01 Voltaren Dolo Liquid Caps, Weichgelatinecapseln****02 Voltaren Dolo forte 25 mg Liquid Caps, Weichgelatinecapseln**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>58196</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.1.	04.02.2015
Zusammensetzung	01	diclofenacum kalicum 12.5 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	diclofenacum kalicum 25 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Kapsel(n) C
		003	20 Kapsel(n) C
	02	001	10 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.04.2020	

**01 Votrient 200 mg, Filmtabletten****02 Votrient 400 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>60326</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	16.02.2015
Zusammensetzung	01	pazopanibum 200 mg ut pazopanibi hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pazopanibum 400 mg ut pazopanibi hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung des Nierenzellkarzinoms Behandlung des fortgeschrittenen Weichteilsarkoms	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
	02	002 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.08.2020	

**01 Weleda Arnica-Salbe, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>57021</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	27.02.2015
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum ex arnica planta tota recens 100 mg, ratio: 1:3, adeps lanae, alcoholes adipis lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	002 25 g	D
		004 70 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.06.2020	

**03 Wundsalbe Widmer, Salbe**

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: <b>13358</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	09.02.2015
Zusammensetzung	03	kaolinum ponderosum cum 10 % m/m argento ustum 10 mg, aqua cum 0.0003 % m/m argento 588 mg, natrii laurilsulfas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundbehandlung	
Packung/en	03	001 20 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2020	

**01 Zoledronat-Mepha Osteo, Infusionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62683</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	12.02.2015
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 5 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Morbus Paget, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	003 1 Beutel	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.12.2012 (Übertragung der Zulassung, früher: mmpharm GmbH) (Änderung Präparatename, früher: Zoledronate mmpharm Osteo, Infusionslösung) (Umwandlung Zulassungsart, Umwandlung von Export in Vertrieb in der Schweiz)	
Gültig bis		13.12.2017	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Acidosan ad us.vet., Infusionslösung**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>43694</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	18.02.2015
Zusammensetzung	01	natrii hydrogenocarbonas 50 g, dinatrii edetas, polysorbatum 80, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1'000 ml.	
Anwendung		Azidose, Hyperkaliämie, Alkalisierung des Urins bei Rindern und Pferden	
Packung/en	01	014	500 ml Infusionsflasche <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Galastop ad us.vet., solution huileuse**

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

N° d'AMM: <b>54188</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index:	09.02.2015
Composition	01	cabergolinum 50 µg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Inhibiteur de la prolactine pour les chiennes	
Conditionnements	01	001	7 ml (avec seringue doseuse) <span style="float: right;">B</span>
		002	15 ml (avec seringue doseuse) <span style="float: right;">B</span>
		021	7 ml (avec pipette doseuse) <span style="float: right;">B</span>
		048	15 ml (avec pipette doseuse) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.08.2013 (ajout d'emballages, nouveau: 7 ml (avec seringue doseuse) et 15 ml (avec seringue doseuse))	
Valable jusqu'au		16.12.2018	

**01 Natriumchlorid "Bichsel" 7.2% ad us.vet., Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>57464</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	05.02.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 72 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Hypertone Infusionslösung zur initialen Therapie des hypovolämischen Schocks bei Pferden	
Packung/en	01	001	500 ml <span style="float: right;">B</span>
		003	10 x 500 ml <span style="float: right;">B</span>
		005	1000 ml <span style="float: right;">B</span>
		007	10 x 1000 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2020	

**03 Primadox 50 ad us.vet., Arzneimittelvormischung**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>55001</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.02.2015
Zusammensetzung	03	doxycyclinum 50 g ut doxycyclini hyclas, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Anwendung		Infektionen des Atmungsapparates, verursacht durch Doxycyclin-empfindliche Erreger. Insbesondere: Schweine: empfindliche Pasteurella multocida und Mycoplasma hyopneumoniae Kälber: empfindliche Pasteurella multocida	
Packung/en	03	020	5 kg Sack (ohne Messlöffel) A
		022	25 kg Sack (ohne Messlöffel) A
		029	700 g Dose (mit Messlöffel) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.10.2020	

## 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 01.02.2015 übernimmt die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** folgende/s Arzneimittel der Firma **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier:**

A compter du 01.02.2015, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH, Uster** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Sanofi-Aventis (Suisse) SA, Vernier:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
41655	De-ursil, Kapseln
44619	De-ursil RR, Kapseln

Per 01.02.2015 übernimmt die Firma **Iscador AG, Arlesheim** folgende/s Arzneimittel der Firma **Weleda AG, Arlesheim:**

A compter du 01.02.2015, l'entreprise **Iscador AG, Arlesheim** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Weleda AG, Arlesheim:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56829	Iscador M, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
56830	Iscador A, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
56831	Iscador P, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
56832	Iscador U c. Hg, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel
56833	Iscador Qu, Injektionslösung, anthroposophisches Arzneimittel

Per 01.02.2015 übernimmt die Firma **AstraZeneca AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Almirall AG, Wallisellen:**

A compter du 01.02.2015, l'entreprise **AstraZeneca AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Almirall AG, Wallisellen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62590	Eklira Genuair, Pulver zum Inhalieren

Per 12.02.2015 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **mmpharm GmbH, Cham:**

A compter du 12.02.2015, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** 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)
62683	Zoledronat-Mepha Osteo, Infusionslösung (Zoledronate mmpharm Osteo, Infusionslösung)

Per 24.02.2015 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 24.02.2015, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58640	Ramipril-HCT-Mepha, Tabletten (Ramipril/HCT-Teva, Tabletten)

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

Per 01.02.2015 ändert die Firma **ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS (SWITZERLAND) SA** ihr Firmendomizil von avenue Rosemont 11, 1208 Genève nach **rue de la Tour-de-l'Île 4, 1204 Genève.**

A compter du 01.02.2015, l'entreprise **ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS (SWITZERLAND) SA** actuellement sise avenue Rosemont 11, 1208 Genève, aura pour nouveau domicile **rue de la Tour-de-l'Île 4, 1204 Genève.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
57289	Gluscan, solution injectable multidoses
62332	CardioGen-82, générateur de radionucléides

Per 11.02.2015 ändert die Firma **CPS Cito Pharma Services GmbH** ihr Firmendomizil von Forchstrasse 4b, 8610 Uster nach **Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster.**

A compter du 11.02.2015, l'entreprise **CPS Cito Pharma Services GmbH** actuellement sise Forchstrasse 4b, 8610 Uster, aura pour nouveau domicile **Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
29621	Ledermix, Paste
30480	Ledermix Eugenol, Lösungen
37551	Hibiscrub, Lösung
40629	Distraneurin, Kapseln
40632	Distraneurin, Mixtur
41726	Ledermix, Zementpulver
44490	Hibidil, sterile Lösung
52775	Vesanoid, Weichkapseln
54959	Rohypnol 1 mg, Filmtabletten

Per 11.02.2015 ändert die Firma **Quisisana Pharma AG** ihr Firmendomizil von Chamerstrasse 52, 6300 Zug nach **Poststrasse 24, 6301 Zug.**

A compter du 11.02.2015, l'entreprise **Quisisana Pharma AG** actuellement sise Chamerstrasse 52, 6300 Zug, aura pour nouveau domicile **Poststrasse 24, 6301 Zug.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
58530	Paracetamol Q-generics, Tabletten
58941	Cetirizin Q-generics, Filmtabletten
60107	Clopidogrel Q-Generics, Filmtabletten

## Änderung Name und Domizil der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale et domicile

Per 01.02.2015 ändert die Firma **ProReo Pharma AG**, Rebgasse 2, 4410 Liestal ihren Firmennamen und ihr Domizil auf **Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal**.

A compter du 01.02.2015, l'entreprise **ProReo Pharma AG** actuellement sise Rebgasse 2, 4410 Liestal, aura pour nouvelle raison sociale et domicile **Curatis AG, Weierweg 7, 4410 Liestal**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
17885	Mysoline, Tabletten
37260	PC 30 V, Lösung
38189	Coldistop, Nasenöl
44778	Nalcrom, Kapseln
44941	Psychopax, Tropfen
46256	Nalcrom, Sachets
46996	Fluorescéine 0,5 % SDU Faure, Augentropfen
51078	Methotrexat Proreo, Lösung zur parenteralen Anwendung
52357	Foscavir, Infusionslösung
52918	Garamycin, Schwamm
54192	Pylori 13
54604	Fluoresceine Faure, Injektionslösung
57226	Haemopressin, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
57591	Renacet, Filmtabletten
57592	Renatriol, Weichgelatine kapseln
58375	Xenazine, Tabletten
59301	DigiFab, Lyophilisat
63237	Mitem 20 mg

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

### Zeichenerklärung

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

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Anti Brumm Après Pic Gel, gel</b> Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>58592</b>	<b>D</b>	10.01.0.	17.02.2015
1	01	<b>Asmanex 200 ug Twisthaler, Pulverinhalator</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>55231</b>	<b>B</b>	03.04.4.	01.05.2015
1	02	<b>Asmanex 400 ug Twisthaler, Pulverinhalator</b> MSD Merck Sharp & Dohme AG, Werftstrasse 4, 6005 Luzern	<b>55231</b>	<b>B</b>	03.04.4.	01.05.2015
1	03	<b>Azispooon 500, Granulat zur Herstellung einer Suspension</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>61900</b>	<b>A</b>	08.01.6.	17.02.2015
1	01	<b>Calcium D3-Mepha 600/400 Kautabletten, Kautabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>62133</b>	<b>D</b>	07.02.51	18.02.2015
1	01	<b>Coop Blasentee, geschnittene Kräuter</b> Coop Genossenschaft, Thiersteinallee 12, 4053 Basel	<b>54141</b>	<b>E</b>	05.02.0.	04.02.2015
1	01	<b>Coop Erkältungstee, geschnittene Kräuter</b> Coop Genossenschaft, Thiersteinallee 12, 4053 Basel	<b>54142</b>	<b>E</b>	03.99.0.	04.02.2015

1	01	<b>Coop Magentee, geschnittene Kräuter</b> Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	<b>54143</b>	<b>E</b>	04.07.1.	04.02.2015
1	01	<b>Coop Orangenblütentee, Beutel</b> Coop Genossenschaft, Thiersteinerallee 12, 4053 Basel	<b>54144</b>	<b>E</b>	01.04.1.	04.02.2015
1	01	<b>Dolopirin C, Brausetabletten</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>60293</b>	<b>D</b>	01.01.2.	30.09.2015
1	01	<b>Escitalo-Mepha 5 mg, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>63034</b>	<b>B</b>	01.06.0.	10.02.2015
1	02	<b>Escitalo-Mepha 10 mg, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>63034</b>	<b>B</b>	01.06.0.	10.02.2015
1	03	<b>Escitalo-Mepha 15 mg, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>63034</b>	<b>B</b>	01.06.0.	10.02.2015
1	04	<b>Escitalo-Mepha 20 mg, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>63034</b>	<b>B</b>	01.06.0.	10.02.2015
1	01	<b>Flexyess, Filmtabletten</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>62316</b>	<b>B</b>	09.02.1.	14.02.2015
1	01	<b>H.E.C., Nasensalbe</b> Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15a, 6301 Zug	<b>32855</b>	<b>D</b>	12.99.0.	31.12.2014
1	01	<b>Magnevist, Injektionslösung</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>49186</b>	<b>B</b>	14.02.0.	31.12.2014
1	01	<b>Ondansetron-Mepha 4 mg, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>57219</b>	<b>B</b>	01.09.0.	01.05.2015
1	02	<b>Ondansetron-Mepha 8 mg, Lactab</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>57219</b>	<b>B</b>	01.09.0.	01.05.2015
1	01	<b>Onymax 125 mg, Tabletten</b> Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	<b>57322</b>	<b>B</b>	08.06.0.	20.02.2015

1	02	<b>Onymax 250 mg, Tabletten</b> Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham	<b>57322</b>	<b>B</b>	08.06.0. 20.02.2015
1	02	<b>Perindopril-Mepha 4 mg, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>57844</b>	<b>B</b>	02.07.1. 11.02.2015
1	03	<b>Perindopril-Mepha 8 mg, Tabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>57844</b>	<b>B</b>	02.07.1. 11.02.2015
1	01	<b>Tamsulosin Sandoz, Retardkapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58167</b>	<b>B</b>	05.99.0. 25.02.2015
1	01	<b>Vitacen C, Brausetabletten</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>60258</b>	<b>D</b>	07.02.3. 31.12.2015

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	<b>Gentamisin ad us.vet., Suspension</b> MSD Animal Health GmbH, Weysstrasse 20, 6000 Luzern 6	<b>53047</b>	<b>A</b>	31.12.2014
1	01	<b>Neo-M-Suspension ad us.vet.</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>38112</b>	<b>A</b>	25.02.2015

## 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
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Alustal Cladosporium mix. Kombipackung, Injektionssuspension</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61052</b>	<b>A</b>	07.13.3.	14.07.2015
04	<b>Alustal Cladosporium mix. 10IC, Injektionssuspension</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>61052</b>	<b>A</b>	07.13.3.	14.07.2015
01	<b>Alustal Pferdehaar und -schuppen Kombipackung, Injektionssuspension</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60990</b>	<b>A</b>	07.13.3.	14.07.2015
04	<b>Alustal Pferdehaar und -schuppen 10IC, Injektionssuspension</b> Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon	<b>60990</b>	<b>A</b>	07.13.3.	14.07.2015
01	<b>Exsaderm heilungsfördernde Salbe, Salbe</b> Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>59561</b>	<b>D</b>	10.06.0.	23.04.2014
01	<b>Exsaderm, Zugsalbe</b> Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen	<b>59559</b>	<b>D</b>	10.06.0.	08.04.2014
01	<b>Gabapentin Actavis 100 mg, Kapseln</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60212</b>	<b>B</b>	01.07.1.	27.07.2015
02	<b>Gabapentin Actavis 300 mg, Kapseln</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60212</b>	<b>B</b>	01.07.1.	27.07.2015
03	<b>Gabapentin Actavis 400 mg, Kapseln</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60212</b>	<b>B</b>	01.07.1.	27.07.2015

01	<b>Goserelin Sandoz 3 Monate 10,8 mg, Implantat</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>61415</b>	<b>A</b>	07.16.2. 10.02.2015
01	<b>Goserelin-Acino 10.8, Implantat</b> Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	<b>60235</b>	<b>A</b>	07.16.2. 10.02.2015
01	<b>Mifegyne, Tabletten</b> Cosan GmbH, Industriestrasse 25, 8604 Volketswil	<b>55205</b>	<b>A</b>	07.09.0. 21.07.2015
01	<b>Swidro Ginseng Extrakt, Kapseln</b> Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG	<b>57514</b>	<b>D</b>	07.98.0. 27.06.2015
01	<b>Tacrolimus Actavis 0.5 mg, Kapseln</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60406</b>	<b>A</b>	07.15.0. 21.07.2015
02	<b>Tacrolimus Actavis 1 mg, Kapseln</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60406</b>	<b>A</b>	07.15.0. 21.07.2015
03	<b>Tacrolimus Actavis 5 mg, Kapseln</b> Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	<b>60406</b>	<b>A</b>	07.15.0. 21.07.2015
01	<b>Vitamin C 1000 mg Orange Medox, Brausetabletten</b> SwissCo Services AG, Bahnhofstrasse 14, 4334 Sisseln AG	<b>57217</b>	<b>D</b>	07.02.3. 27.07.2015

**Berichtigung  
Rectification**

**Swissmedic Journal Nr. 1/2015, Januar 2015, Seite 93  
Journal Swissmedic No 1/2015, janvier 2015, page 93**

Im Swissmedic Journal 1/2015 wurde bei Asmanex 200 ug Twisthaler, Pulverinhalator und Asmanex 400 ug Twisthaler, Pulverinhalator das Datum des Widerrufs falsch publiziert:  
Das korrekte Datum des Widerrufs ist: 1. Mai 2015

Dans l'édition 1/2015 du Journal Swissmedic, la date de révocation indiquée pour Asmanex 200 ug Twisthaler, inhalateur à poudre et Asmanex 400 ug Twisthaler, inhalateur à poudre est erronée :  
La date correcte est le 1<sup>er</sup> mai 2015

**Swissmedic Journal Nr. 1/2015, Januar 2015, Seite 95  
Journal Swissmedic No 1/2015, janvier 2015, page 95**

Im Swissmedic Journal 1/2015 wurde bei Glimepirid Helvepharm, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 4 mg und 6 mg, Tabletten das Datum des Widerrufs falsch publiziert:  
Das korrekte Datum des Widerrufs ist: 30. November 2015

Dans l'édition 1/2015 du Journal Swissmedic, la date de révocation indiquée pour Glimepirid Helvepharm, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 4 mg et 6 mg, comprimés est erronée :  
La date correcte est le 30 novembre 2015