

# Swissmedic Journal 04/2018

17. Jahrgang  
17<sup>e</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  
[www.swissmedic.ch/journal](http://www.swissmedic.ch/journal)

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

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

<u>Seite</u>	<u>Seite</u>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Prevymis®, Filmtabletten (Letermovirum) <b>250</b>	<b>Arzneimittel Statistik</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Kevzara®, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Sarilumabum) <b>252</b>	Neuzulassung <b>258</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ongentys®, Hartkapseln (Opicaponum) <b>254</b>	Revision und Änderung der Zulassung <b>268</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Tektrotyd, Markierungsbesteck (HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum, Acidum ethyldiamini-N,N'-diaceticum) <b>256</b>	Änderung der Zulassungsinhaberin <b>326</b>
	Widerruf der Zulassung <b>329</b>
	Erlöschen der Zulassung <b>335</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

<b>Page</b>	<b>Page</b>
<b>Médicaments</b>	<b>Miscellanées</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Prevmis®, comprimés pelliculés (Letermovirum) <b>251</b>	Nouvelle autorisation <b>258</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Kevzara®, solution pour injection en seringue pré-remplie (Sarilumabum) <b>253</b>	Révision et modification de l'autorisation <b>268</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ongentys®, gélules (Opicaponum) <b>255</b>	Modification du titulaire d'AMM <b>326</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Tektrotyd, trousse de marquage (HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]-trifluoroacetum, Acidum ethylendiamini-N,N'-diaceticum) <b>257</b>	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché <b>329</b>
	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché <b>335</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Prevymis<sup>®</sup>, Filmpillen (Letermovirum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Prevymis <sup>®</sup> , Filmpillen
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Letermovirum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	240 mg und 480 mg, Filmpillen
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Prevymis ist zur Prophylaxe von Cytomegalovirus (CMV) Infektionen oder Erkrankungen bei erwachsenen, CMV-seropositiven Empfängern [R+] einer allogenen hämatopoetischen Stammzelltransplantation (HSZT) indiziert.
<b>ATC Code:</b>	J05AX18
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.03.0./Mittel gegen Viren
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66652
<b>Zulassungsdatum:</b>	05.04.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Prevymis<sup>®</sup>, comprimés pelliculés (Letermovirum)**

<b>Préparation:</b>	Prevymis <sup>®</sup> , comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Letermovirum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	240 mg et 480 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Prevymis ist zur Prophylaxe von Cytomegalovirus (CMV) Infektionen oder Erkrankungen bei erwachsenen, CMV-seropositiven Empfängern [R+] einer allogenen hämatopoetischen Stammzelltransplantation (HSZT) indiziert. 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>	J05AX18
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparation antivirales
<b>No d'autorisation:</b>	66652
<b>Date d'autorisation:</b>	05.04.2018 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

## Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Kevzara<sup>®</sup>, Injektionslösung in einer Fertigspritze (Sarilumabum)

<b>Name Arzneimittel:</b>	Kevzara <sup>®</sup> , Injektionslösung in einer Fertigspritze
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Sarilumabum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	150 mg/1.14 ml und 200 mg/1.14 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	<p>Kevzara est indiqué en association avec le méthotrexate (MTX) pour le traitement de la polyarthrite rhumatoïde active modérée à sévère chez les patients adultes qui n'ont pas suffisamment répondu ou ont présenté une intolérance aux antirhumatismaux modificateurs de la maladie (DMARDs, disease-modifying anti-rheumatic drugs).</p> <p>Kevzara peut être indiqué en monothérapie en cas d'intolérance au MTX ou si le traitement par le MTX est inapproprié.</p> <p>Une amélioration des fonctions physiques a été démontrée avec Kevzara. Une inhibition de la progression des lésions articulaires a été démontrée avec Kevzara en association avec le méthotrexate.</p> <p>Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> zu konsultieren.</p>
<b>ATC Code:</b>	L04AC14
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.15.0./Immunsuppressive Stoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66424
<b>Zulassungsdatum:</b>	20.4.2018
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Kevzara<sup>®</sup>, solution pour injection en seringue pré-remplie (Sarilumabum)**

<b>Préparation:</b>	Kevzara <sup>®</sup> , solution pour injection en seringue pré-remplie
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Sarilumabum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	150 mg/1.14 ml und 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Kevzara est indiqué en association avec le méthotrexate (MTX) pour le traitement de la polyarthrite rhumatoïde active modérée à sévère chez les patients adultes qui n'ont pas suffisamment répondu ou ont présenté une intolérance aux antirhumatismaux modificateurs de la maladie (DMARDs, disease-modifying anti-rheumatic drugs).</p> <p>Kevzara peut être indiqué en monothérapie en cas d'intolérance au MTX ou si le traitement par le MTX est inapproprié.</p> <p>Une amélioration des fonctions physiques a été démontrée avec Kevzara. Une inhibition de la progression des lésions articulaires a été démontrée avec Kevzara en association avec le méthotrexate.</p>
<b>Code ATC:</b>	L04AC14
<b>No IT / désignation:</b>	07.15.0./Immunosuppresseurs
<b>No d'autorisation:</b>	66424
<b>Date d'autorisation:</b>	20.4.2018

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Ongentys<sup>®</sup>, Hartkapseln (Opicaponum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Ongentys <sup>®</sup> , Hartkapseln
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Opicaponum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	50 mg, Hartkapseln
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Ongentys est indiqué en association aux préparations à base de lévodopa/d'inhibiteurs de la DOPA décarboxylase (IDDC) comme traitement chez les patients adultes souffrant de la maladie de Parkinson et présentant des fluctuations motrices de fin de dose, non stabilisés sous ces associations. Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> zu konsultieren.
<b>ATC Code:</b>	N04BX04
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	01.08.0./Parkinson
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66547
<b>Zulassungsdatum:</b>	26.4.2018 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Ongentys<sup>®</sup>, gélules (Opicaponum)**

<b>Préparation:</b>	Ongentys <sup>®</sup> , gélules
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Opicaponum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	50 mg, gélules
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Ongentys est indiqué en association aux préparations à base de lévodopa/d'inhibiteurs de la DOPA décarboxylase (IDDC) comme traitement chez les patients adultes souffrant de la maladie de Parkinson et présentant des fluctuations motrices de fin de dose, non stabilisés sous ces associations.
<b>Code ATC:</b>	N04BX04
<b>No IT / désignation:</b>	01.08.0./Parkinson
<b>No d'autorisation:</b>	66547
<b>Date d'autorisation:</b>	26.4.2018

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:**

**Tektrotyd, Markierungsbesteck (HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum, Acidum ethylendiamini-N,N'-diaceticum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Tektrotyd, Markierungsbesteck
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum, acidum ethylendiamini-N,N'-diaceticum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	Tektrotyd 16 µg, Kit für ein radioaktives Arzneimittel
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Dieses Arzneimittel ist ein Diagnostikum. <sup>99m</sup> Tc-EDDA/HYNIC-TOC bindet spezifisch an Somatostatinrezeptoren. Die nach Radiomarkierung mit Natrium( <sup>99m</sup> Tc) pertechnetat erhaltene Injektionslösung <sup>99m</sup> Tc-EDDA/HYNIC-TOC ist indiziert bei Erwachsenen mit gastroenteropankreatischen neuroendokrinen Tumoren (GEP-NET) zur Lokalisierung primärer Tumore und deren Metastasen.
<b>ATC Code:</b>	V09IA07
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	17.01.9./Tumor Diagnostika
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	66540
<b>Zulassungsdatum:</b>	25.4.2018

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Tektrotyd, trousse de marquage (HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]-  
trifluoroacetum, Acidum ethylen-diamini-N,N'-diaceticum)**

<b>Préparation:</b>	Tektrotyd, Trousse de marquage
<b>Principe(s) actif(s):</b>	HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum, acidum ethylen-diamini-N,N'-diaceticum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	Tektrotyd 16 µg, trousse pour une préparation radiophar- maceutique
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Dieses Arzneimittel ist ein Diagnostikum. <sup>99m</sup> Tc-EDDA/HYNIC-TOC bindet spezifisch an Somatostatinre- zeptoren. Die nach Radiomarkierung mit Natrium( <sup>99m</sup> Tc) per- technetat erhaltene Injektionslösung <sup>99m</sup> Tc-EDDA/HYNIC-TOC ist indiziert bei Erwachsenen mit gastroenteropankreati- schen neuroendokrinen Tumoren (GEP-NET) zur Lokalisie- rung primärer Tumore und deren Metastasen Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenz- sprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a> zu konsultieren.
<b>Code ATC:</b>	V09IA07
<b>No IT / désignation:</b>	17.01.9./Préparations diagnostiques pour les tumeurs
<b>No d'autorisation:</b>	66540
<b>Date d'autorisation:</b>	25.4.2018 Pour des informations complètes sur la préparation, consul- tez l'information professionnelle.

**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 Amavita Dormyl-N 50 mg, Tabletten**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>67061</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.03.1.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	diphenhydramini hydrochloridum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) C
Gültig bis		23.04.2023	

**01 Caspofungin Sandoz eco 50 mg i.v., Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung****02 Caspofungin Sandoz eco 70 mg i.v., Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>66716</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	17.04.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetatas, saccharum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetatas, saccharum, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		16.04.2023	

**01 Darunavir-Mepha 800 mg, Lactabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66532</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	20.04.2018
Zusammensetzung	01	darunavirum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Gültig bis		19.04.2023	

**02 Darunavir-Mepha 400 mg, Lactabs****03 Darunavir-Mepha 600 mg, Lactabs**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66531</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	20.04.2018
Zusammensetzung	02	darunavirum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	darunavirum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	02	001	60 Tablette(n) A
	03	002	60 Tablette(n) A
Gültig bis		19.04.2023	

**01 FemiRing, Ring zur vaginalen Anwendung**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66569</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11 mg, ethinylestradiolum 3.474 mg, excipiens pro praeparatione.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Stück Vaginalring B
		002	3 Stück Vaginalring B
Gültig bis		24.04.2023	

**01 Foclivia, Injektionssuspension in einer Durchstechflasche**

PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: <b>66161</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	20.04.2018
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H5N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Vietnam/1194/2004 NIBRG-14) 7.5 µg, adjuvans MF59C.1: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipiens: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesi chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, conserv.: thiomersalum 50 µg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza Impfstoff	
Packung/en	01	001	10 Durchstechflasche(n) à 5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2018	
Gültig bis		19.04.2023	

**01 Foclivia, Injektionssuspension in einer Fertigspritze**

PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: <b>66156</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	20.04.2018
Zusammensetzung	01	haemagglutininum influenzae A (H5N1) et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Vietnam/1194/2004 NIBRG-14) 7.5 µg, adjuvans MF59C.1: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, excipients: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Pandemischer Influenza Impfstoff	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	10 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2018	
Gültig bis		19.04.2023	

**01 Hansaplast ABC Wärmecrème, Crème**

Beiersdorf AG, Duggingerstrasse 21, 4153 Reinach BL

Zul.-Nr.: <b>66367</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.10.4.	04.04.2018
Zusammensetzung	01	capsaicinum 0.75 mg, E 218, E 216, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Lokale Schmerzlinderung der Rückenmuskulatur	
Packung/en	01	001	100 g <span style="float: right;">C</span>
Gültig bis		03.04.2023	

**01 Kevzara 150 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie****02 Kevzara 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en seringue pré-remplie**

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

N° d'AMM: <b>66424</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	20.04.2018
Composition	01	sarilumabum 150 mg, L-histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, L-arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
	02	sarilumabum 200 mg, L-histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, L-arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde	
Conditionnements	01	001	2 seringue(s) préremplie(s) <span style="float: right;">B</span>
	02	003	2 seringue(s) préremplie(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		NAS (New Active Substance): sarilumabum	
Valable jusqu'au		19.04.2023	

**01 Kevzara 150 mg/1.14 ml, solution pour injection en stylo pré-rempli**

**02 Kevzara 200 mg/1.14 ml, solution pour injection en stylo pré-rempli**

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

N° d'AMM: <b>66425</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	20.04.2018
Composition	01	sarilumabum 150 mg, L-histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, L-arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
	02	sarilumabum 200 mg, L-histidinum aut histidini hydrochloridum monohydricum, L-arginini hydrochloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.14 ml.	
Indication		Polyarthrite rhumatoïde	
Conditionnements	01	001	2 stylo(s) prérempli(s) <b>B</b>
	02	003	2 stylo(s) prérempli(s) <b>B</b>
Valable jusqu'au		19.04.2023	

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

Accord Healthcare AG, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: **66780** Abgabekategorie: **A** Index: 07.10.6. 13.04.2018

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

Anwendung	Arthritis, Psoriasis, Morbus Crohn			
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n)	A
	02	005	1 Fertigspritze(n)	A
	03	009	1 Fertigspritze(n)	A
	04	013	1 Fertigspritze(n)	A
	05	017	1 Fertigspritze(n)	A
	06	021	1 Fertigspritze(n)	A
	07	025	1 Fertigspritze(n)	A
	08	029	1 Fertigspritze(n)	A
	09	033	1 Fertigspritze(n)	A
	10	037	1 Fertigspritze(n)	A
Gültig bis	12.04.2023			

**01 Naelia, Vaginalring**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66584</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	25.04.2018	
Zusammensetzung	01	etonogestrelum 11.7 mg, ethinylestradiolum 2.7 mg, excipients pro praeparatione.		
Anwendung	Hormonale Kontrazeption			
Packung/en	01	001	1 Stück Vaginalring	B
		002	3 Stück Vaginalring	B
Gültig bis	24.04.2023			

**01 Nicorette Polar Mint 2 mg, Lutschtabletten****02 Nicorette Polar Mint 4 mg, Lutschtabletten**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>66204</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 15.02.0.	18.04.2018	
Zusammensetzung	01	nicotinum 2 mg ut nicotini resinas, aromatica, excipients pro compresso obducto.		
	02	nicotinum 4 mg ut nicotini resinas, aromatica, excipients pro compresso obducto.		
Anwendung	Unterstützung der Raucherentwöhnung			
Packung/en	01	001	20 Tablette(n)	D
		002	80 Tablette(n)	D
	02	003	20 Tablette(n)	D
		004	80 Tablette(n)	D
Gültig bis	17.04.2023			

**01 Ongentys 50 mg, gélules**

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

N° d'AMM: <b>66547</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	26.04.2018	
Composition	01	opicaponum 50 mg, color.: E 127, E 132, excipients pro capsula.		
Indication	Maladie de Parkinson			
Conditionnements	01	001	30 capsule(s)	B
		002	90 capsule(s)	B
		003	10 capsule(s)	B
Remarque	NAS (New Active Substance): opicaponum			
Valable jusqu'au	25.04.2023			

**01 Pergoveris Pen 300IE/150IE/0.48ml, Injektionslösung****02 Pergoveris Pen 450IE/225IE/0.72ml, Injektionslösung****03 Pergoveris Pen 900IE/450IE/1.44ml, Injektionslösung**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>66608</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.08.1.	13.04.2018
Zusammensetzung	01	follitropinum alfa 22 µg, lutropinum alfa 6 µg, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, poloxamerum 188, arginini hydrochloridum, antioxid.: methioninum 72 µg, conserv.: phenolum 2.4 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.48 ml.	
	02	follitropinum alfa 33 µg, lutropinum alfa 9 µg, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, poloxamerum 188, arginini hydrochloridum, antioxid.: methioninum 108 µg, conserv.: phenolum 3.6 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 0.72 ml.	
	03	follitropinum alfa 66 µg, lutropinum alfa 18 µg, saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, poloxamerum 188, arginini hydrochloridum, antioxid.: methioninum 216 µg, conserv.: phenolum 7.2 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1.44 ml.	
Anwendung		Stimulation der Follikelreifung	
Packung/en	01	001	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen A
	02	002	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen A
	03	003	1 Injektor(en), vorgefüllt/Pen A
Gültig bis		12.04.2023	

**01 Prevymis 240 mg, Filmtabletten****02 Prevymis 480 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>66652</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	letermovirum 240 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	letermovirum 480 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Virostatikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) A
	02	002	28 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): letermovirum	
Gültig bis		04.04.2023	

**01 Scabi-med 5%, Creme**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>66376</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.5.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	permethrinum 50 mg, conserv.: E 200, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung von Scabies	
Packung/en	01	001	30 g B
Gültig bis		23.04.2023	

**01 Soledum 100 mg, Kapseln****02 Soledum forte 200 mg, Kapseln**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>66484</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	cineolum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	02	cineolum 200 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Expektorans	
Packung/en	01	001	20 Kapsel(n) D
		002	50 Kapsel(n) D
		003	100 Kapsel(n) D
	02	004	20 Kapsel(n) D
		005	50 Kapsel(n) D
Gültig bis		11.04.2023	

**01 Tektrotyd, Markierungsbesteck**

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: <b>66540</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.01.9.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	I) Durchstechflasche 1: HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum 16 µg, tricinum, stanni(II) chloridum dihydricum, mannitolium, pro vitro.	
		II) Durchstechflasche 2: acidum ethylendiamini-N,N'-diaceticum 10 mg, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		SPECT/CT-Darstellung rezeptortragender GEP- und karzinoider Tumoren	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) 16 µg Hynic-[D-Phe1,Tyr3-octreotid]•TFA Salz und 10 mg EDDA A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): HYNIC-[D-Phe(1), Tyr(3)-octeotridum]trifluoroacetum, Hersteller-Monographie NAS (New Active Substance): acidum ethylendiamini-N,N'-diaceticum	
Gültig bis		24.04.2023	

01 Vardenafil-Mepha 5 mg, Lactab  
 02 Vardenafil-Mepha 10 mg, Lactab  
 03 Vardenafil-Mepha 20 mg, Lactab  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>66650</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	vardenafilum 5 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	02	vardenafilum 10 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
	03	vardenafilum 20 mg ut vardenafilum hydrochloridum trihydraz, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
	02	002	4 Tablette(n) B
		003	12 Tablette(n) B
	03	004	4 Tablette(n) B
		005	12 Tablette(n) B
Gültig bis		24.04.2023	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Spotinor 10 ad us. vet., Lösung zum Aufgiessen**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>66805</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	05.04.2018
Zusammensetzung	01	deltamethrinum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizide und akarizide Lösung zum Aufgiessen für Rinder und Schafe	
Packung/en	01	001	250 ml B
		002	500 ml B
		003	1000 ml B
		004	2500 ml B
Gültig bis	04.04.2023		

**01 Vetaflumex 50 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>66402</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	26.04.2018
Zusammensetzung	01	flunixinum 50 mg ut flunixinum megluminum 83 mg, diethanolaminum, dinatrii edetas, propylenglycolum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 2.5 mg, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidaler Entzündungshemmer (NSAID) für Rinder, Pferde und Schweine	
Packung/en	01	001	50 ml B
		002	100 ml B
Gültig bis	25.04.2023		

**01 Virbazone ad us. vet., Pulver**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>66575</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	23.04.2018
Zusammensetzung	01	phenylbutazonum 1.00 g, aromatica, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum für Pferde und Ponys	
Packung/en	01	001	100 x 5 g B
Gültig bis	22.04.2023		

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 01 Actemra 80 mg/4 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

#### 02 Actemra 200 mg/10 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

#### 03 Actemra 400 mg/20 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: <b>58868</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	tocilizumabum 80 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	02	tocilizumabum 200 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	tocilizumabum 400 mg, polysorbatum 80, saccharum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Rheumatoide Arthritis. Systemische juvenile idiopathische Arthritis. Polyartikuläre juvenile idiopathische Arthritis.	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2023	

#### 01 Alendronat-Teva 70 mg, Wochentabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58839</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas monohydricus, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.01.2024	

**02 Allergodil Nasenspray, Lösung**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>51257</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 12.02.7.	12.04.2018
Zusammensetzung	02	azelastini hydrochloridum 0.14 mg, excipiens ad solutionem pro dosi.	
Anwendung		Allergische Rhinitis	
Packung/en	02	022	10 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.02.2024	

**01 Aloxi 500 microgrammes, capsule molle**

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

N° d'AMM: <b>62952</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	05.04.2018
Composition	01	palonosetronum 500 µg ut palonosetroni hydrochloridum, antiox.: E 320, excipiens pro capsula.	
Indication		Antiémétique	
Conditionnements	01	001	1 capsule(s) <span style="float: right;">B</span>
		002	5 capsule(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.10.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		27.10.2023	

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

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60222</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	anagallis arvensis e planta tota ferm D4 0.1 g, cichorium intybus recens ferm D6 0.1 g, kalium carbonicum e cinere fagi silvaticae D6 0.1 g, silybum marianum ferm D4 0.1 g, taraxacum officinale ferm D4 0.1 g, natrii chloridum et natrii hydrogenocarbonas et aqua ad iniectionabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

**01 Anouk, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>63179</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.1.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	desogestrelum 75 µg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Orale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	3 x 28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	6 x 28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.12.2023	

**04 Antidry bath, ölige Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>51930</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	23.04.2018
Zusammensetzung	04	amygdalae oleum raffinatum 200 mg, paraffinum liquidum 730 mg, cocamide DEA, laureth-12, arom.: vanillinum et alia, antiox.: E 320, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	04	003	200 ml D
		004	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2023	

**01 Apis/Belladonna/Mercurius, Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60217</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	apis mellifica GI D4 0.1 g, atropa belladonna e fructibus ferm D3 0.1 g, mercurius solubilis hahnemanni D14 aquos 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Applikationsart s.c. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.11.2023	

**01 Aqua ad injectabilia "Bichsel", sterile Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>52107</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.4.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Trägerlösung für Arzneimittel	
Packung/en	01	016	100 ml PP-Infusionsflaschen B
		024	250 ml PP-Infusionsflaschen B
		032	500 ml PP-Infusionsflaschen B
		040	1000 ml PP-Infusionsflaschen B
		083	10 x 10 ml Ampullen B
		091	100 x 10 ml Ampullen B
		105	3000 ml Cryovac-Infusionsbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.10.2023	

**01 Aripiprazol Actavis 5 mg, Tabletten**  
**02 Aripiprazol Actavis 10 mg, Tabletten**  
**03 Aripiprazol Actavis 15 mg, Tabletten**  
**04 Aripiprazol Actavis 30 mg, Tabletten**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65428</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	aripiprazolum 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, excipients pro compresso.	
	04	aripiprazolum 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.12.2020	

**01 Arkocaps Escholtzia, gélules**  
 Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: <b>57426</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 01.04.1.	16.04.2018
Composition	01	eschscholziae californicae herbae cum flore pulvis 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Traditionnellement utilisé pour lutter contre la tension nerveuse et pour améliorer la qualité du repos nocturne	
Conditionnements	01	001 45 capsule(s)	D
		002 150 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.04.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		21.08.2023	

**01 Arteoptic LA 1% UD, Augentropfen**  
**02 Arteoptic LA 2% UD, Augentropfen**  
 Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15A, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>56215</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	16.04.2018
Zusammensetzung	01	carteololi hydrochloridum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	carteololi hydrochloridum 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	002 30 x 0.2 ml	B
	02	004 30 x 0.2 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.07.2023	

**01 Artofen, gel**

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

N° d'AMM: <b>54965</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	18.04.2018
Composition	01	ibuprofenum 100 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Antiphlogistique percutané	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		01.12.2023	

**01 Aspirin, Granulat**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57673</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	17.04.2018
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad granulatatum pro charta.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	004	10 Beutel <span style="float: right;">D</span>
		006	20 Beutel <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.05.2023	

**01 Azzalure, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>62780</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.13.0.	20.04.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: botulinumtoxinum-A haemagglutininkomplex 125 U.I., albuminum seri humani, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		vorübergehende Verbesserung des Erscheinungsbildes von mittelstarken bis starken - Glabellafalten beim Stirnrunzeln - lateralen Augenfalten bei maximalem Lächeln bei Erwachsenen unter 65 Jahren, wenn das Ausmass dieser Falten eine erhebliche psychische Belastung darstellt.	
Packung/en	01	001	2 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
		002	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2017 (Ergänzung einer Indikation mit neuer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		04.06.2023	

**02 Binaldan, capsules**

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

N° d'AMM: <b>25396</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 04.09.0.	19.04.2018
Composition	02	loperamidi hydrochloridum 2 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		Diarrhées	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		02.10.2023	

**02 Biotin-Biomed forte, Tabletten**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>34149</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	12.04.2018
Zusammensetzung	02	biotinum 5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Biotin-Präparat	
Packung/en	02	097	30 Tablette(n) D
		100	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

**01 Bite-X, flüssig**

Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>30945</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.99.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	sacchari octaacetas 159 mg, acetonum, ethanolum, ethylcellulosum, povidonum, toluenum, antiox.: E 320, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Nagelbeissen	
Packung/en	01	026	15 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2023	

**01 Calcitriol Salmon Pharma 0,25 ug, Kapseln****02 Calcitriol Salmon Pharma 0,5 ug, Kapseln**

Salmon Pharma GmbH, St. Jakobs-Strasse 90, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>55950</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.02.3.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	calcitriolum 0.25 µg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
	02	calcitriolum 0.5 µg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	002	30 Kapsel(n) B
		004	100 Kapsel(n) B
	02	006	30 Kapsel(n) B
		008	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.07.2023	

**02 Calcium D3-Mepha 1200/800, Brausetabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59096</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.51	10.04.2018
Zusammensetzung	02	calcii carbonas 3 g corresp. calcium 1.2 g, cholecalciferolum 800 U.I. ut cholecalciferoli pulvis 8 mg, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	02	007	10 Tablette(n) D
		008	20 Tablette(n) D
		009	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2023	

**01 Candesartan Spirig HC 4 mg, Tabletten****02 Candesartan Spirig HC 8 mg, Tabletten****03 Candesartan Spirig HC 16 mg, Tabletten****04 Candesartan Spirig HC 32 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>66096</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	23.04.2018
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipiens pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz, Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen 6 - 17 Jahre	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) B
		008	10 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
		009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	03	004	28 Tablette(n) B
		005	98 Tablette(n) B
		011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
	04	006	28 Tablette(n) B
		007	98 Tablette(n) B
		013	30 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 4 mg: 10 Tabletten; 8 mg/16 mg/32 mg: 30 + 100 Tabletten)	
Gültig bis		03.08.2021	

**01 CardioGen-82, générateur de radionucléides**ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS (SWITZERLAND) SA, rue de la Tour-de-l'Ile 4,  
1204 Genève

N° d'AMM: <b>62332</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 17.03.	27.04.2018
Composition	01	strontium (82-Sr) au temps de calibration 3.3-5.6 GBq, natrii chloridi solutio 9 g/L pro vitro.	
Indication		Pour l'imagerie PET (tomographie d'émission de positrons) du myocarde.	
Conditionnements	01	001	1 appareil <span style="float: right;">A</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.02.2015 Renouvellement de l'autorisation faisant suite à l'expiration de la validité de l'autorisation	
Valable jusqu'au		16.05.2023	

**01 Cellcept i.v., Lyophilisat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>54688</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: mofetili mycophenolas 500 mg, polysorbatum 80, acidum citricum, natrii chloridum, pro vitro.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	016	4 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2013 (Verlängerung der Zulassung) polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		24.11.2023	

**01 Certican 0.25 mg, dispergierbare Tabletten****02 Certican 0.1 mg, dispergierbare Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>56239</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	everolimusum 0.25 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	02	everolimusum 0.1 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe von Organabstossungen	
Packung/en	02	004	60 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.12.2014 (Umwandlung Zulassungsart Dosisstärkenummer 01, Certican 0.25 mg, dispergierbare Tabletten) 56239 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.04.2020	

**01 Cetirizin Q-generics, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>58941</b>	Abgabekategorie: <b>B/C</b>	Index: 07.13.1.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) C
		002	30 Tablette(n) B
		003	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2023	

**01 Climavita forte, Tabletten**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>59108</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 09.99.0.	09.04.2018
Zusammensetzung	01	cimicifugae extractum ethanolicum siccum 13 mg, DER: 4.5-8.5:1, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) D
		002	90 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.06.2023	

**01 Clopidogrel Actavis, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60106</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Änderung Zulassungsart Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.07.2020	

**03 Collu-Blache, Rachenspray**

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

Zul.-Nr.: <b>36030</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	23.04.2018
Zusammensetzung	03	chlorhexidini digluconas 0.5 mg/ml corresp. chlorhexidini digluconas 0.11 mg pro dosi, oxybuprocaini hydrochloridum 0.10 mg/ml corresp. oxybuprocaini hydrochloridum 0.022 mg pro dosi, aromatica, saccharinum natricum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Infektionen im Mund- und Rachenbereich	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.01.2021	

**01 Combivir, Filmtabletten**

ViiV Healthcare GmbH, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>54568</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	lamivudinum 150 mg, zidovudinum 300 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	010	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2023	

**01 Conoxia, Druckgasflasche 200 bar****02 Conoxia, Druckgasflasche 300 bar**

PanGas AG, Industriepark 10, 6252 Dagmersellen

Zul.-Nr.: <b>56414</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	23.04.2018
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
	02	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	002	210 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 / Stahl E
		003	430 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 2 / Stahl / Aluminium E
		004	750 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3.5 / Stahl E
		005	1070 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 5 / Stahl / Aluminium E
		006	2150 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 10 / Stahl / Aluminium E
		007	4300 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 20 / Stahl / Aluminium E
		008	10600 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 50 / Stahl E
		009	93300 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 12 x 36 / Stahl E
		010	127200 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 12 x 50 / Stahl E
		014	700 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3.3 / Stahl E
	02	011	600 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 2 / Aluminium E
		012	900 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 3 / Aluminium E
		015	300 l Druckgasflasche / Geom. Vol. Liter 1 / Aluminium E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.04.2016 (Widerruf der Packungsgrösse 1400 L Druckgasflasche 300 bar / Geom. Vol. Liter 4.7 / Aluminium)	
Gültig bis		03.02.2019	

**01 Docetaxel 160 mg/16 ml Sandoz, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62967</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	09.04.2018
Zusammensetzung	01	docetaxelum 160 mg, acidum citricum anhydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 9.453 g, ad solutionem pro 16 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Ampulle(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2023	

**01 Dolobene, Gel**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>45998</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.2.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., dimethylis sulfoxidum 150 mg, dexpanthenolum 25 mg, propylenglycolum et aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Stumpfe Sportverletzungen, venöse Beinleiden	
Packung/en	01	010	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.12.2023	

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

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62372</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Packung/en	01	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	02	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland > Hauptzulassung) (Änderung Präparatenname, früher: Helvepezil)	
Gültig bis		18.12.2022	

**01 Doxazosin retard Helvepharm 4 mg, Filmtabletten**  
**02 Doxazosin retard Helvepharm 8 mg, Filmtabletten**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>59194</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	doxazosinum 4 mg ut doxazosini mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	doxazosinum 8 mg ut doxazosini mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.11.2023	

**01 Duac Akne, Gel**  
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>58494</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	benzoylis peroxidum 50 mg ut benzoylis peroxidum cum aqua, clindamycinum 10 mg ut clindamycini phosphas, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Akne vulgaris	
Packung/en	01	003	25 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.09.2023	

**01 Ecofenac Sandoz, Lipogel**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54296</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	16.04.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et alia, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	030	50 g D
		031	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Erneute Zulassung und Verlängerung)	
Gültig bis		21.08.2023	

**01 Engystol, homöopathische Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>52651</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	vincetoxicum hirundinaria D6 75 mg, vincetoxicum hirundinaria D10 75 mg, vincetoxicum hirundinaria D30 75 mg, sulfur D4 37.5 mg, sulfur D10 37.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei grippalen Erscheinungen	
Packung/en	01	027	50 Tablette(n) D
		028	250 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2023	

01 Epirubicin-Teva 10 mg/5 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation  
 02 Epirubicin-Teva 50 mg/25 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation  
 03 Epirubicin-Teva 200 mg/100 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation  
 04 Epirubicin-Teva 20 mg/10 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation  
 05 Epirubicin-Teva 150 mg/75 ml, Konzentrat zur Injektion/Instillation  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58676</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	17.04.2018
Zusammensetzung	01	epirubicini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	epirubicini hydrochloridum 50 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	epirubicini hydrochloridum 200 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	04	epirubicini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	05	epirubicini hydrochloridum 150 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 75 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 x 10 mg/5 ml Durchstechflasche(n)	A
	02	002 1 x 50 mg/25 ml Durchstechflasche(n)	A
	03	003 1 x 200 mg/100 ml Durchstechflasche(n)	A
	04	004 1 x 20 mg/10 ml Durchstechflasche(n)	A
	05	005 1 x 150 mg/75 ml Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2023	

02 Erbitux 100 mg/20 ml, Infusionslösung  
 03 Erbitux 500 mg/100 ml, Infusionslösung  
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>56072</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	23.04.2018
Zusammensetzung	02	cetuximabum 100 mg, natrii chloridum, glycinum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	cetuximabum 500 mg, natrii chloridum, glycinum, polysorbatum 80, acidum citricum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Kolorektalkarzinom, Plattenepithelkarzinom im Kopf-Hals-Bereich	
Packung/en	02	003 1 x 20 ml Durchstechflasche	A
	03	002 1 x 100 ml Durchstechflasche	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.11.2023	

**01 Estring, Vaginalring**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52275</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.2.	16.04.2018
Zusammensetzung	01	estradiolum hemihydricum 2 mg corresp. 7.5 µg/24 h, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Lokale Oestrogensubstitutionstherapie nach der Menopause	
Packung/en	01	016	1 Stück Vaginalring <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.12.2023	

**01 Folutyn 20 mg/1 ml, Infusionslösung****02 Folutyn 40 mg/2 ml, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>62657</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	pralatrexatum 20 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	pralatrexatum 40 mg, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	002	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

**01 Furosemid Helvepharm, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>43226</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	furosemidum 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.03.2017 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.03.2024	

**01 Gabapentin Sandoz 600 mg, Filmtabletten****02 Gabapentin Sandoz 800 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57616</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2016 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		15.05.2022	

**01 Galantamin SR Helvepharm 8 mg, Retardkapseln**  
**02 Galantamin SR Helvepharm 16 mg, Retardkapseln**  
**03 Galantamin SR Helvepharm 24 mg, Retardkapseln**  
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62890</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	galantaminum 8 mg ut galantamini hydrobromidum, excipiens pro capsula.	
	02	galantaminum 16 mg ut galantamini hydrobromidum, excipiens pro capsula.	
	03	galantaminum 24 mg ut galantamini hydrobromidum, color.: E 127, E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Leichte bis mittelschwere Demenz vom Alzheimer Typ	
Packung/en	01	002	28 Kapsel(n) B
	02	003	28 Kapsel(n) B
	03	004	28 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.11.2023	

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

Zul.-Nr.: <b>60347</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	bryonia cretica ferm D2 0.1 g, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm D2 0.1 g, gelsemium sempervirens e rhizoma siccata ferm D14 0.1 g, vivianit D7 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 25.09.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.09.2023	

**01 Gincosan, capsule**  
 Ginsana SA, Via Mulini, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>49826</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 02.97.0.	16.04.2018
Composizione	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 54 - 60 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 15 mg et terpenlactona ginkgo 3.6 mg, DER: 40:1, ginseng extractum ethanolicum siccum 30 - 55 mg corresp. ginsenosidea 4 mg, DER: 5:1, excipiens pro capsula.	
Indicazione		In caso di diminuzione dell'efficienza causata dall'età	
Confezione/i	01	001	90 capsula/capsule D
		028	30 capsula/capsule D
		036	100 capsula/capsule D
		037	60 capsula/capsule D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 19.03.2018 (nuova misura della confezione supplementare, nuovo: 90 capsule)	
Valevole fino al		22.12.2023	

**01 GlucoSalin 2:1 Bioren, soluzione per perfusione****03 GlucoSalin 4:1 Bioren, soluzione per perfusione**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>52421</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	12.04.2018
Composizione	01	glucosum anhydricum 33.3 g, natrii chloridum 3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. env. 560 kJ, natrium 51 mmol, chloridum 51 mmol.	
	03	glucosum anhydricum 40 g, natrii chloridum 1.8 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. env. 670 kJ, natrium 31 mmol, chloridum 31 mmol.	
Indicazione		Idratazione	
Confezione/i	01	012	20 x 250 ml
		020	10 x 500 ml
		039	10 x 1000 ml
	03	040	20 x 250 ml
		041	10 x 500 ml
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.11.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		27.10.2023	

**01 Gripp-Heel, homöopathische Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>41442</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D4 120 mg, bryonia cretica D4 60 mg, eupatorium perfoliatum D3 30 mg, lachesis mutus D12 60 mg, phosphorus D5 30 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei grippalen Zuständen	
Packung/en	01	034	50 Tablette(n)
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2023	

**01 Holle Holunder, Sirup**

Morga AG, Kapplerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: <b>38256</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	09.04.2018
Zusammensetzung	01	sambuci fructus succus spissus 1.8 g, sambuci floris extractum 60 mg, limonis succus concentratus 0.6 g, saccharum, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Bei Husten, Erkältung	
Packung/en	01	017	380 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.10.2013 (Verlängerung der Zulassung; Präzisierung der Darreichungsform in der Präparatebezeichnung)	
Gültig bis		30.09.2023	

**01 Ibandronat-Mepha Osteo i.v. 3 mg/3 ml, Fertigspritzen**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62719</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 3 mg, natrii ibandronas hydricus, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, natrii hydroxidum, acidum aceticum glaciale, aqua q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2023	

**01 Inderal 10 mg, Tabletten****02 Inderal 40 mg, Tabletten**

AstraZeneca AG, Grafenauweg 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>31706</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	propranololi hydrochloridum 10 mg, color.: E 120, excipients pro compresso.	
	02	propranololi hydrochloridum 40 mg, color.: E 120, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
	02	002	50 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		003	150 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2017 (Neuer deklarationspflichtiger Hilfsstoff: Farbstoff Carmine E 120)	
Gültig bis		20.10.2019	

**01 Infanrix DTPa-IPV+Hib, Injektionssuspension**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>619</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	toxoidum diphtheriae min. 30 U.I., toxoidum tetani min. 40 U.I., toxoidum pertussis 25 µg, haemagglutininum filamentosum (B. pertussis) 25 µg, pertactinum (B. pertussis) 8 µg, virus poliomyelitis typus 1 inactivatum (Stamm Mahoney) 40 U.I., virus poliomyelitis typus 2 inactivatum (Stamm MEF-1) 8 U.I., virus poliomyelitis typus 3 inactivatum (Stamm Saukett) 32 U.I., polysaccharida capsulae (HIB ut PRP-T) 10 µg, lactosum, aluminium ut aluminium hydroxidum hydricum ad adsorptionem, natrii chloridum, residui: polysorbatum 80 et formaldehydum et medium 199 et neomycini sulfas et polymyxini B sulfas, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Diphtherie, Tetanus, Pertussis, Poliomyelitis und Haemophilus influenzae Ty b, ab dem vollendeten 2. Lebensmonat, Auffrischimpfung (4. Dosis), ab dem vollendeten 12. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Fertigspritze(n) und 1 Stechampulle <span style="float: right;">B</span>
		002	10 Fertigspritze(n) und 10 Stechampullen <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2023	

**01 Jaydess 10 mcg/24 Stunden, Gestagen abgebendes Intrauterinsystem**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>62688</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.02.2.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 13.5 mg, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Kontrazeption	
Packung/en	01	001	1 Stück Vaginalinsert <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.10.2023	

**01 Keppra 250 mg, Filmtabletten****04 Keppra 1000 mg, Filmtabletten****05 Keppra 500 mg, Filmtabletten**

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

N° d'AMM: <b>55297</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	24.04.2018
Composition	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiepileptikum	
Conditionnements	01	004	30 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
	04	044	30 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		050	100 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		052	2 x 100 comprimé(s) Mehrfachpackung <span style="float: right;">B</span>
	05	056	20 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		062	100 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
		068	2 x 100 comprimé(s) Mehrfachpackung <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.04.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		22.09.2023	

- 01 Ketalgin 10 mg, Suppositorien  
 02 Ketalgin 5 mg, Suppositorien  
 03 Ketalgin 20 mg, Suppositorien  
 04 Ketalgin 30 mg, Suppositorien  
 05 Ketalgin 40 mg, Suppositorien  
 06 Ketalgin 50 mg, Suppositorien  
 07 Ketalgin 75 mg, Suppositorien  
 08 Ketalgin 100 mg, Suppositorien  
 09 Ketalgin 125 mg, Suppositorien  
 10 Ketalgin 150 mg, Suppositorien

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Wiesenstrasse 21,  
 5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: <b>19932</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	methadoni hydrochloridum 10 mg, excipiens pro supposito.	
	02	methadoni hydrochloridum 5 mg, excipiens pro supposito.	
	03	methadoni hydrochloridum 20 mg, excipiens pro supposito.	
	04	methadoni hydrochloridum 30 mg, excipiens pro supposito.	
	05	methadoni hydrochloridum 40 mg, excipiens pro supposito.	
	06	methadoni hydrochloridum 50 mg, excipiens pro supposito.	
	07	methadoni hydrochloridum 75 mg, excipiens pro supposito.	
	08	methadoni hydrochloridum 100 mg, excipiens pro supposito.	
	09	methadoni hydrochloridum 125 mg, excipiens pro supposito.	
	10	methadoni hydrochloridum 150 mg, excipiens pro supposito.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	028 5 Suppositorien	A
		036 25 Suppositorien	A
	02	037 10 Suppositorien	A
		038 50 Suppositorien	A
	03	039 10 Suppositorien	A
		040 50 Suppositorien	A
	04	041 10 Suppositorien	A
		042 50 Suppositorien	A
	05	043 10 Suppositorien	A
		044 50 Suppositorien	A
	06	045 10 Suppositorien	A
		046 50 Suppositorien	A
	07	047 10 Suppositorien	A
		048 50 Suppositorien	A
	08	049 10 Suppositorien	A
		050 50 Suppositorien	A
	09	051 10 Suppositorien	A
		052 50 Suppositorien	A
	10	053 10 Suppositorien	A
		054 50 Suppositorien	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2015 (Widerruf der Dosisstärke 125 mg) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		21.06.2021	

**01 Klaciped, Granulat zur Herstellung einer Kindersuspension zum Einnehmen**  
**02 Klaciped Forte, Granulat zur Herstellung einer Kindersuspension zum Einnehmen**  
 BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>51608</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.6.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 125 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, excipiens ad granulatum corresp. suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 100 ml	A
	02	002 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2017 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung: Aromastoffe)	
Gültig bis		20.12.2022	

**01 Kybernin P 500, Injektionslösung**  
**02 Kybernin P 1000, Injektionslösung**  
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: <b>46928</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.1.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio 251-367 mg corresp. proteina 70-120 mg corresp. antithrombinum III humanum 500 U.I., glycinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 10 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: proteinorum plasmatis humani solutio 503-734 mg corresp. proteina 140-240 mg corresp. antithrombinum III humanum 1000 U.I., glycinum, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectionabilia 20 ml.	
Anwendung		Substitutionstherapie bei kongenitalem Antithrombin-III-Mangel	
Packung/en	01	001 500 I.E. 1 Trockensubstanz + 1 Lösungsmittel + 1 Überleitungsgerät	B
	02	002 1000 I.E. 1 Trockensubstanz + 1 Lösungsmittel + 1 Überleitungsgerät	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2023	

**01 Lacrycon, Augen-Gel (Mehrdosenflacon)**

THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>63024</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.08.2.	23.04.2018
Zusammensetzung	01	acidum hyaluronicum 0.14 mg ut natrii hyaluronas, excipiens ad gelatum pro 1 ml.	
Anwendung		Tränenflüssigkeitsersatz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.11.2023	

**01 Laxipeg, polvere per soluzione orale****02 Laxipeg senza aroma, polvere per soluzione orale**

Zambon Svizzera SA, Via Industria 13, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>62765</b>	Categoria di dispensazione: <b>C</b>	Index: 04.08.11	25.04.2018
Composizione	01	macrogolum 4000 9.736 g, acesulfamum kalicum, aromatica, excipiens ad pulverem pro 10 g.	
	02	macrogolum 4000 1000 mg ad pulverem pro 1 g.	
Indicazione		costipazione	
Confezione/i	01	001 20 x 10 g bustine	C
		002 100 x 10 g bustine	C
		003 1 x 200 g barattolo	C
	02	004 20 x 10 g bustine	C
		005 100 x 10 g bustine	C
		006 1 x 200 g barattolo	C
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 10.08.2017 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		16.10.2023	

01 Lidocain HCl Bichsel 5 mg/ml, Injektionslösung

02 Lidocain HCl Bichsel 10 mg/ml, Injektionslösung

03 Lidocain HCl Bichsel 20 mg/ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: <b>53570</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum anhydricum 5 mg ut lidocaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lidocaini hydrochloridum anhydricum 10 mg ut lidocaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum anhydricum 20 mg ut lidocaini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästheticum	
Packung/en	01	011	10 Ampulle(n) Ampullen zu 5 ml B
		038	100 Ampulle(n) Ampullen zu 5 ml B
		127	10 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml B
		135	100 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml B
	02	046	10 Ampulle(n) Ampullen zu 5 ml B
		054	100 Ampulle(n) Ampullen zu 5 ml B
		062	10 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml B
		070	100 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml B
	03	089	10 Ampulle(n) Ampullen zu 2 ml B
		097	100 Ampulle(n) Ampullen zu 2 ml B
		100	10 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml B
		119	100 Ampulle(n) Ampullen zu 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2024	

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

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>56777</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	10.04.2018
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.	
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
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.02.2015 (Dosisstärke 04 (2.5 mg) wird per 10.04.2018 widerrufen)	
Gültig bis		25.08.2020	

**01 Magnesium Biomed, Brausetabletten**

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>53889</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	03.04.2018
Zusammensetzung	01	magnesium 182.3 mg ut magnesii aspartas dihydricus, aspartamum, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		002	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.08.2023	

**01 Magnesium Sandoz 243, Brausetabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60038</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	magnesii aspartas dihydricus 667.56 mg et magnesii citras 1.23 g corresp. magnesium 243 mg, sorbitolum, aromatica, saccharinum natricum, aspartamum et excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	003	20 Tablette(n) D
		004	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

**01 Magnesium-Protina 150, Brausegranulat**  
Doetsch Grether AG, Sternengasse 17, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>52214</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	03.04.2018
Zusammensetzung	01	magnesium 150 mg ut magnesii subcarbonas levis, aromatica, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipiens ad granulatum.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2018 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.08.2023	

**01 Mannitol Bichsel 10 %, Infusionslösung**  
**02 Mannitol Bichsel 20 %, Infusionslösung**  
Grosse Apotheke Dr. G. Bichsel AG, Bahnhofstrasse 5a, 3800 Interlaken

Zul.-Nr.: <b>36796</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.01.0.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	mannitolium 10 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	mannitolium 20 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Diureticum bei Niereninsuffizienz	
Packung/en	01	001	18 x 250 ml Flasche(n) B
		014	1 x 250 ml Flasche(n) B
	02	002	18 x 250 ml Flasche(n) B
		003	10 x 100 ml Flasche(n) B
		030	1 x 250 ml Flasche(n) B
		059	1 x 100 ml Flasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.10.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.02.2024	

**01 Methergin, Dragées**  
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>15678</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.01.1.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	methylergometrini maleas 0.125 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Uterotonicum	
Packung/en	01	062	30 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

**01 Methergin, Injektionslösung s.c., i.m., i.v.**  
Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>12730</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 09.01.1.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	methylergometrini maleas 0.2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Uterotonicum	
Packung/en	01	012	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

**01 Methotrexat Sandoz 1000 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**  
**02 Methotrexat Sandoz 5000 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>51079</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	methotrexatum 1 g ut methotrexatum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	methotrexatum 5 g ut methotrexatum natricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	028	1 x 10 ml Durchstechflasche A
	02	029	1 x 50 ml Durchstechflasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2018 (Änderung galenische Bezeichnung, früher: Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung)	
Gültig bis		18.05.2019	

**01 Mg 5-Longoral, comprimés à croquer**  
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>46144</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	25.04.2018
Composition	01	magnesii aspartas racemicus tetrahydricus 1.8 g corresp. magnesium 5 mmol, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, saccharinum natricum, natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s) D
		002	50 comprimé(s) D
		003	100 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.07.2017 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.08.2023	

**01 Mg 5-Oraleff, comprimés effervescents**  
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: <b>49890</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	25.04.2018
Composition	01	magnesii aspartas dihydricus 2.43 g corresp. magnesium 7.5 mmol, arom.: vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	01	028	30 comprimé(s) D
		036	60 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 14.03.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		17.08.2023	

**01 Mirtazapin Actavis 15 mg, Filmtabletten**  
**02 Mirtazapin Actavis 30 mg, Filmtabletten**  
**03 Mirtazapin Actavis 45 mg, Filmtabletten**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61460</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidepressivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
Gültig bis		05.09.2021	

**01 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 2 ml)**  
**02 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 5 ml)**  
**03 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 10 ml)**  
**04 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (ampoules à 20 ml)**  
**05 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (vials à 50 ml)**  
**06 NaCl 0,9% Sintetica, solution injectable (vials à 100 ml)**  
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>56540</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	16.04.2018	
Composizione	01	natrii chloridum 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.		
	02	natrii chloridum 45 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.		
	03	natrii chloridum 90 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.		
	04	natrii chloridum 180 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.		
	05	natrii chloridum 450 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.		
	06	natrii chloridum 900 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.		
Indicazione		Apport d'eau et d'électrolytes		
Confezione/i	01	001	10 x 2 ml fiala/fiale	B
	02	002	10 x 5 ml fiala/fiale	B
	03	003	10 x 10 ml fiala/fiale	B
	04	007	5 x 20 ml fiala/fiale	B
	05	008	1 x 50 ml fiala/fiale	B
	06	009	1 x 100 ml fiala/fiale	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 29.05.2013 (proroga dell'omologazione)		
Valevole fino al		09.12.2023		

**01 Naproxen Mepha 250 mg, Lactab****02 Naproxen Mepha 500 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>51480</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	naproxenum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	naproxenum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	015	20 Tablette(n) B
	02	031	10 Tablette(n) B
		058	20 Tablette(n) B
		066	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

**01 Nasobol Inhalo, comprimés effervescents**

Sanofi SA, Route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>55737</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 12.03.3.	26.04.2018
Composition	01	cineolum 8.5 mg, levomentholum 9.2 mg, rosmarini aetheroleum 7.9 mg, thymi aetheroleum 4.2 mg, aromatica, excipients pro compresso.	
Indication		Affections des voies respiratoires	
Conditionnements	01	014	30 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 30.05.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.06.2023	

**01 Natulan, Hartkapseln**

Alfasigma Schweiz AG, Luzernerstrasse 2, 4800 Zofingen

Zul.-Nr.: <b>58474</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	10.04.2018
Zusammensetzung	01	procarbazineum 50 mg ut procarbazine hydrochloridum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Kombinationschemotherapie bei Morbus Hodgkin; zur Kombinationschemotherapie bei Non-Hodgkin-Lymphomen	
Packung/en	01	002	50 Kapsel(n) Blister A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2023	

**01 Nicorette Mint, Spray zur Anwendung in der Mundhöhle**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62566</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 15.02.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	nicotinum 1 mg, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi. doses pro vase 150.	
Anwendung		Unterstützung der Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	003	1 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse C
		004	2 Stück Dispenser à 150 Sprühstösse C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.09.2023	

**01 Oleum camphoratum comp., Solutio oleosa ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60402</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	13.04.2018
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 92 mg, eucalypti aetheroleum 4.6 mg, pini aetheroleum 4.6 mg, terebinthinae aetheroleum e pino pinastro 4.6 mg, arachidis oleum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		13.06.2018	

**01 Omeprazol-Mepha 10 mg, magensaftresistente Kapseln**  
**02 Omeprazol-Mepha 20 mg, magensaftresistente Kapseln**  
**03 Omeprazol-Mepha 40 mg, magensaftresistente Kapseln**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62875</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	omeprazolium 10 mg, excipiens pro capsula.	
	02	omeprazolium 20 mg, excipiens pro capsula.	
	03	omeprazolium 40 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Ulcustherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	029 14 Kapsel(n)	B
		030 28 Kapsel(n)	B
		031 56 Kapsel(n)	B
		032 98 Kapsel(n)	B
	02	033 7 Kapsel(n)	B
		034 14 Kapsel(n)	B
		035 28 Kapsel(n)	B
		036 56 Kapsel(n)	B
		037 98 Kapsel(n)	B
	03	038 7 Kapsel(n)	B
		039 14 Kapsel(n)	B
		040 28 Kapsel(n)	B
		041 56 Kapsel(n)	B
		042 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.11.2023	

**01 Ondansetron Fresenius i.v. 4 mg/2 ml, Infusionskonzentrat/Injektionslösung**  
**02 Ondansetron Fresenius i.v. 8 mg/4 ml, Infusionskonzentrat**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>63071</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.09.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii chloridum, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	001 5 x 2 ml Ampulle(n)	B
		002 10 x 2 ml Ampulle(n)	B
	02	003 5 x 4 ml Ampulle(n)	B
		004 10 x 4 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.10.2023	

**03 Oralpäden, Pulver**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>53205</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.7.	11.04.2018
Zusammensetzung	03	natrii chloridum 0.47 g, kalii chloridum 0.3 g, dinatrii hydrogenocitras sesquihydricus 0.53 g, glucosum monohydricum 3.56 g, excipiens ad pulverem, pro charta corresp., solutio reconstituta 200 ml corresp., natrium, kalium, chloridum, citras, glucosum.	
Anwendung		Elektrolyte zur oralen Rehydratation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.09.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.04.2019	

**01 Orkambi 200 mg/125 mg, Filmtabletten****02 Orkambi 100 mg/125 mg, Filmtabletten**

Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Baarerstrasse 88, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>65981</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 03.99.0.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	lumacaftorum 200 mg, Ivacaftorum 125 mg, color.: E 120, E 132, E 133, excipiens pro compresso obducto.	
	02	lumacaftorum 100 mg, Ivacaftorum 125 mg, color.: E 120, E 132, E 133, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001	112 (4 x 28) Tablette(n) A
	02	002	112 (4 x 28) Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.11.2016 (Indikationserweiterung (Kinder 6-11 Jahre) mit neuer Dosierungsempfehlung und neuer Dosierung 100mg/125mg)	
Gültig bis		01.09.2021	

**01 Orlistat Helvepharm 120 mg, Kapseln**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>62596</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	orlistatum 120 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiadiposium	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.09.2023	

**01 Ossopan 800, Filmtabletten**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>45386</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.2.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	osseinum-hydroxyapatit 830 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena 216 mg et calcium 178 mg et phosphorus ruber 82 mg et peptida 75 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	015	40 Tablette(n) C
		023	120 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.08.2023	

**01 Ossopan Pulvis, Granulat**

Pierre Fabre Pharma SA, Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>12917</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.02.2.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	osseinum-hydroxyapatit 820 mg (Rind: Knochen) corresp. collagena et calcium et phosphorus ruber et proteina, saccharum, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens ad granulatam pro 1 g.	
Anwendung		Calciumtherapie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.08.2023	

**01 Oxaliplatin Actavis Solution 50 mg/10 ml, Konzentrat für Infusionslösung****02 Oxaliplatin Actavis Solution 100 mg/20 ml, Konzentrat für Infusionslösung****03 Oxaliplatin Actavis Solution 200 mg/40 ml, Konzentrat für Infusionslösung**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61888</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.08.2021	

**01 Oxalis/Quarz comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60334</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	13.04.2018
Zusammensetzung	01	nicotiana tabacum recens ferm D29 0.1 g, oxalis acetosella e planta tota ferm D29 0.1 g, quarz D29 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		13.06.2018	

**01 Pantoprazol-Mepha gastro 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>59483</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	015 7 Tablette(n) 016 14 Tablette(n)	C C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2017 (Änderung Präparatename, früher: Contraflux, magensaftresistente Filmtabletten)	
Gültig bis		29.04.2020	

**01 Paracetamol Q-generics, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>58530</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.1.	17.04.2018
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	003 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.09.2023	

**01 Paraconica 1 g I.V., Infusionslösung**

Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg

Zul.-Nr.: <b>62711</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.01.1.	17.04.2018
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, mannitolium, dinatrii phosphas dihydricus, antiox.: cysteini hydrochloridum monohydricum 25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Analgeticum	
Packung/en	01	001 10 x 100 ml Durchstechflasche(n) (Spitalpackung)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2023	

**01 Peditrace, Infusionskonzentrat, Zusatzampulle**

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

Zul.-Nr.: <b>52013</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	cuprum 0.315 µmol ut cupri(II) chloridum dihydricum, manganum 18.2 nmol ut mangani(II) chloridum tetrahydricum, iodidum 7.88 nmol ut kalii iodidum, fluoridum 3 µmol ut natrii fluoridum, zincum 3.82 µmol ut zinci chloridum, selenium 25.3 nmol ut natrii selenis anhydricus, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	011	10 x 10 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2023	

**01 Pethidin HCl 25 mg/ml Bichsel, Injektionslösung****02 Pethidin HCl 50 mg/ml Bichsel, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>53572</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	pethidini hydrochloridum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	pethidini hydrochloridum 50 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	014	10 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">A</span>
		022	100 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">A</span>
	02	030	10 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">A</span>
		049	100 x 2 ml Ampulle(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		22.02.2024	

**01 Pioglitazon Actavis 15 mg, Tabletten****02 Pioglitazon Actavis 30 mg, Tabletten****03 Pioglitazon Actavis 45 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>62095</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	pioglitazonum 15 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	pioglitazonum 30 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	03	pioglitazonum 45 mg ut pioglitazoni hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		orales Antidiabetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.11.2021	

**01 Plak-out Spray 0,1 %**

KerrHawe SA, 6934 Bioggio

N° d'AMM: <b>54576</b>	Categoria di dispensazione: <b>D</b>	Index: 13.04.0.	23.04.2018
Composizione	01	chlorhexidini digluconas 1 mg, aromatica, color.: corresp. ethanolum 8.5 % V/V, E 127, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indicazione		Desinfettante per malattie della cavità orale	
Confezione/i	01	013 50 ml	D
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.02.2013 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		05.10.2023	

**01 Pregabalin Actavis 25 mg, Kapseln****02 Pregabalin Actavis 50 mg, Kapseln****03 Pregabalin Actavis 75 mg, Kapseln****04 Pregabalin Actavis 100 mg, Kapseln****05 Pregabalin Actavis 150 mg, Kapseln****06 Pregabalin Actavis 200 mg, Kapseln****07 Pregabalin Actavis 300 mg, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>65880</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipients pro capsula.	
	04	pregabalinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	05	pregabalinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	06	pregabalinum 200 mg, excipients pro capsula.	
	07	pregabalinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		21.06.2021	

**01 Primofenac, Emulsions-Gel**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>50191</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	028 50 g	D
		036 100 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.10.2023	

**01 Rhus/Salix comp., Solutio ad injectionem**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60315</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.02.0.	13.04.2018
Zusammensetzung	01	aconitum napellus e tubere ferm D4 10 mg, atropa belladonna e fructibus ferm D4 10 mg, bryonia cretica ferm D3 10 mg, dryopteris filix-mas e radice ferm D3 10 mg, Phyllitis scolopendrium ex herba recenti ferm D3 10 mg, pteridium aquilinum ex herba recenti ferm D3 10 mg, salix viminalis e cortice et foliis recentibus ferm D3 3.3 mg, salix purpurea e cortice et foliis recentibus ferm D3 3.3 mg, salix alba subsp. vitellina e cortice et foliis recentibus ferm D3 3.3 mg, stibium metallicum D6 10 mg, strychnos nux-vomica ferm D4 10 mg, rhus toxicodendron e foliis recentibus ferm D4 10 mg, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma. Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung		
Gültig bis	13.06.2018		

**01 Rifampicine Labatec 150 mg, capsules****02 Rifampicine Labatec 300 mg, capsules**

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

N° d'AMM: <b>50264</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.02.1.	03.04.2018
Composition	01	rifampicinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	02	rifampicinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Indication	Tuberculostatique		
Conditionnements	01	001	20 capsule(s) A
		017	80 capsule(s) A
	02	002	40 capsule(s) A
		003	10 capsule(s) A
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 04.05.2015 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	25.08.2023		

**01 Ringer B. Braun (ohne Carbonat), Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>38205</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.2.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 8.6 g, kalii chloridum 0.3 g, calcii chloridum dihydricum 0.33 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 147.2 mmol, kalium 4 mmol, calcium 2.2 mmol, chloridum 155.7 mmol.	
Anwendung		Wasser- und Elektrolytsubstitution	
Packung/en	01	234	20 x 250 ml Ecobag B
		242	20 x 500 ml Ecobag B
		250	10 x 1000 ml Ecobag B
		269	10 x 1000 ml Ecoflac B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

**01 Ringerlactat B. Braun (nach Hartmann), Infusionslösung****02 Ringerlactat Glucose B. Braun (nach Hartmann), Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>38207</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 6 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum dihydricum 0.27 g, natrii lactatis solutio 50% (m/m) 6.24 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 130.5 mmol, kalium 5.36 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 111.7 mmol, dl-lactas 27.8 mmol.	
	02	natrii chloridum 6 g, kalii chloridum 0.4 g, calcii chloridum dihydricum 0.27 g, natrii lactatis solutio 50% (m/m) 6.24 g, glucosum anhydricum 50 g ut glucosum monohydricum, acidum hydrochloridum concentratum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml, Corresp. natrium 130.5 mmol, kalium 5.36 mmol, calcium 1.84 mmol, chloridum 112.5-113 mmol, dl-lactas 27.8 mmol.	
Anwendung		Rehydratation, leichte Alkalisierung, Volumenersatz, Trägerlösung	
Packung/en	01	237	20 x 250 ml Ecobag B
		245	20 x 500 ml Ecobag B
		253	10 x 1000 ml Ecobag B
		296	10 x 500 ml Ecoflac plus B
		326	10 x 1000 ml Ecoflac plus B
		327	1 x 500 ml Ecoflac plus B
		328	1 x 1000 ml Ecoflac plus B
	02	261	20 x 250 ml Ecobag B
		288	10 x 1000 ml Ecobag B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.11.2023	

**01 Rivocor 5 mg, compresse****02 Rivocor 10 mg, compresse**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>56397</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	12.04.2018
Composizione	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		inibitore dei bettarecettori	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 13.12.2017 (proroga dell'omologazione)	
		Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		19.10.2023	

**01 Rosa aetheroleum/Silicea colloidalis comp., Unguentum**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>60336</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	01	geranii aetheroleum 2.5 mg, rosae aetheroleum 0.5 mg, silicea colloidalis solutio aquosa 0.28 g corresp. silica colloidalis anhydrica 0.01 g, adeps lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2014	
		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
		(Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.10.2023	

**01 Sauerstoff medicinal Carbagas, Inhalationsgas, flüssig in mobilen Behältern**

CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: <b>59119</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 176 l Kryobehälter	E
		002 600 l Kryobehälter	E
		003 645 l Kryobehälter	E
		004 20 l Reservebehälter FreeLOX	E
		005 32 l Reservebehälter FreeLOX	E
		006 44 l Reservebehälter FreeLOX	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2024	

**01 Sauerstoff medicinal Carbagas, Inhalationsgas, flüssig in stationären Behältern**  
 CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: <b>59120</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 2000-3000 l stationäre Kryobehälter	E
		002 3000-4000 l stationäre Kryobehälter	E
		003 4000-5000 l stationäre Kryobehälter	E
		004 5000-6000 l stationäre Kryobehälter	E
		005 6000-7000 l stationäre Kryobehälter	E
		006 7000-8000 l stationäre Kryobehälter	E
		007 8000-9000 l stationäre Kryobehälter	E
		008 9000-10000 l stationäre Kryobehälter	E
		009 10000-11000 l stationäre Kryobehälter	E
		010 11000-12000 l stationäre Kryobehälter	E
		011 12000-13000 l stationäre Kryobehälter	E
		012 14000-15000 l stationäre Kryobehälter	E
		013 17000-18000 l stationäre Kryobehälter	E
		014 19000-20000 l stationäre Kryobehälter	E
		015 20000-21000 l stationäre Kryobehälter	E
		016 21000-22000 l stationäre Kryobehälter	E
		017 26000-27000 l stationäre Kryobehälter	E
		018 27000-28000 l stationäre Kryobehälter	E
		019 30000-31000 l stationäre Kryobehälter	E
		020 35000-36000 l stationäre Kryobehälter	E
		021 36000-37000 l stationäre Kryobehälter	E
		022 41000-42000 l stationäre Kryobehälter	E
		023 49000-50000 l stationäre Kryobehälter	E
		024 57000-58000 l stationäre Kryobehälter	E
		025 59000-60000 l stationäre Kryobehälter	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2024	

**01 Sauerstoff Carbagas, Medizinalgas**

CARBAGAS AG, 3074 Muri bei Bern

Zul.-Nr.: <b>56667</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	18.04.2018
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001	1 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		002	2 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		003	2.5 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		004	4 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		005	5 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		006	10 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		007	15 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		008	30 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		009	50 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
		010	12 x 50 l Bündel Sauerstoff medizinal E
		011	11 l Sauerstoff medizinal in Flaschen E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2024	

**01 Secresol 100 mg, Granulat**

Permamed AG, Kreuzweg 15, 4143 Dornach

Zul.-Nr.: <b>50106</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	16.04.2018
Zusammensetzung	01	acetylcysteinum 100 mg, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum, saccharinum natricum et alia, excipients ad granulatam pro charta.	
Anwendung		Mukolytikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.11.2023	

**01 Sevredol 10 mg, Filmtabletten****02 Sevredol 20 mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>52076</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	morphini sulfas pentahydricus 10 mg corresp. morphinum 7.5 mg, color.: E 133, excipients pro compresso obducto.	
	02	morphini sulfas pentahydricus 20 mg corresp. morphinum 15 mg, color.: E 110, E 127, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	048	20 Tablette(n) A
	02	001	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.01.2014 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		19.02.2024	

**01 Simdax 12.5 mg/5 ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62463</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 02.05.2.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	levosimendanum 12.5 mg, povidonum K 12, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 3.925 g, ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Akut dekompensierte chronische Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001	1 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		002	4 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
		003	10 x 5 ml Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2023	

**01 Similasan Arnica, Salbe**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>54134</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	arnica montana D6, arnica montana D12, arnica montana D15 ana partes 33.3 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Verstauchungen, Prellungen	
Packung/en	01	011	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

**01 Similasan Beruhigung, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>58714</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	asa foetida D4, crataegus e fructibus recentibus D4, lycopus virginicus D3, passiflora incarnata D4 ana partes 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	002	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2023	

**01 Similasan Beruhigung, Tropfen**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: <b>46306</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	asa foetida D4, crataegus e fructibus recentibus D4, lycopus virginicus D3, passiflora incarnata D4 ana partes ad solutionem corresp. ethanolum 60 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	016	50 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

**01 Similasan Calendula, Salbe**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jone

Zul.-Nr.: <b>54135</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	calendula officinalis D4, calendula officinalis D6, calendula officinalis D12 ana partes 33.3 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Riss- und Quetschwunden	
Packung/en	01	018	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

**02 Similasan Heuschnupfen Nr. 1, Tabletten**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jone

Zul.-Nr.: <b>46149</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	02	cardiospermum halicacabum D4, luffa operculata D6, schoenocaulon officinale D4, thryallis glauca D4 ana partes 6.25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Heuschnupfen	
Packung/en	02	019	80 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

**01 Similasan Ohrentropfen, Tropfen**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jone

Zul.-Nr.: <b>52750</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita D10 333.3 mg, mercurius solubilis hahnemanni D15 333.3 mg, sulfur D12 333.3 mg, ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Kurzzeitbehandlung von Ohrenschmerzen	
Packung/en	01	017	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.11.2023	

**01 Solmucalm tosse grassa, sciroppo per bambini****02 Solmucalm tosse grassa, sciroppo per adulti**

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

N° d'AMM: <b>57854</b>	Categoria di dispensazione: <b>C</b>		Index: 03.02.0.	26.04.2018
Composizione	01	acetylcysteinum 100 mg, chlorphenamini maleas 2 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.		
	02	acetylcysteinum 200 mg, chlorphenamini maleas 4 mg, aromatica, conserv.: E 202, E 211, excipiens ad solutionem pro 10 ml.		
Indicazione	Tosse grassa			
Confezione/i	01	001	90 ml	C
	02	002	180 ml	C
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 24.01.2013 Rinnovo dell'omologazione dopo la scadenza della validità / proroga dell'omologazione			
Valevole fino al	13.08.2023			

**01 Spasmo-Canulase, Bitabs**

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>30197</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>		Index: 04.03.3.	25.04.2018
Zusammensetzung	01	metixeni hydrochloridum 1 mg, pancreatis pulvis corresp. amylasum 2100 U. Ph. Eur. et lipasum 1200 U. Ph. Eur. et proteasum 80 U. Ph. Eur., cellulasum 0.9 U. FIP, pepsini pulvis 120 U. Ph. Eur., dimeticonum 40 mg, natrii dehydrocholas 20 mg (Rind: Galle), acidi glutamici hydrochloridum 100 mg, color.: E 127, excipiens pro compresso.		
Anwendung	Verdauungsbeschwerden mit Darmspasmen			
Packung/en	01	011	30 Tablette(n)	C
		038	100 Tablette(n)	C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	27.11.2023			

**01 Spersallerg, Augentropfen**

THEA Pharma S.A., Moserstrasse 27, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>37272</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>		Index: 11.06.2.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	antazolini hydrochloridum 0.5 mg, tetryzolini hydrochloridum 0.4 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Allergien der Bindehaut			
Packung/en	01	019	10 ml	C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	23.11.2023			

**01 Staloral 300 Birke (Kombipackung 1 x 10 IR/ml und 2 x 300 IR/ml), sublinguale Lösung****02 Staloral 300 Birke (300 IR/ml), sublinguale Lösung**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>57504</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.13.3.	27.04.2018
Zusammensetzung	01	I) 10 U./ml: pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 10 U./ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml. II) 300 U./ml: pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 300 U./ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	pollinis allergeni extractum (betula pendula Roth) 300 U./ml, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Hyposensibilisierung	
Packung/en	01	003 3 x 10 ml Flasche(n) Anfangsbehandlung	A
	02	004 3 x 10 ml Flasche(n) Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.07.2023	

**01 Sumatriptan Helvepharm 50 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>59464</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2023	

**01 Sumatriptan-Mepha, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58340</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.05.1.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	sumatriptanum 50 mg ut sumatriptani succinas (1:1), excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	003 6 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2023	

**01 Talcid, Kautabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47588</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.01.0.	13.04.2018
Zusammensetzung	01	hydrotalcitum 500 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antacidum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		16.12.2023	

**01 Tambocor, Injektionslösung**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>45710</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	flecainidi acetat 150 mg, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	017 5 x 15 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2023	

**01 Tambocor, Tabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>45711</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	19.04.2018
Zusammensetzung	01	flecainidi acetat 100 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	013 20 Tablette(n)	B
		021 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2023	

**01 Tamsulosin-Mepha retard, Depocaps**  
**02 Tamsulosin-Mepha retard, Depocaps**  
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58828</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.99.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	02	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	01	009 10 Kapsel(n) Depocaps	B
		010 20 Kapsel(n) Depocaps	B
		011 30 Kapsel(n) Depocaps	B
		012 50 Kapsel(n) Depocaps	B
		013 60 Kapsel(n) Depocaps	B
		014 90 Kapsel(n) Depocaps	B
		015 100 Kapsel(n) Depocaps	B
		016 200 Kapsel(n) Depocaps	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2017 (Verlängerung der Zulassung) 58828 02 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.11.2023	

**01 Tecfidera 120 mg, magensaftresistente Kapseln**  
**02 Tecfidera 240 mg, magensaftresistente Kapseln**  
 Biogen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>62831</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.04.2018
Zusammensetzung	01	dimethylis fumaras 120 mg, color.: E 133, excipients pro capsula.	
	02	dimethylis fumaras 240 mg, color.: E 133, excipients pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
	02	003 56 Kapsel(n)	B
		004 168 Kapsel(n) 3 x 28-Tage-Packung	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 240 mg, 168 Kapseln)	
Gültig bis		06.08.2019	

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

Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>63077</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	telmisartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2023	

**01 Timisol SDU 0,25 %, Augentropfen****02 Timisol SDU 0,5 %, Augentropfen**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>54370</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 11.09.0.	10.04.2018
Zusammensetzung	01	timololum 2.5 mg ut timololi maleas, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	timololum 5 mg ut timololi maleas, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	016	30 x 0.4 ml Monodosen B
	02	024	30 x 0.4 ml Monodosen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.11.2023	

**01 Tostran 20 mg/g, Gel**

Cederberg GmbH, Neuhofweg 4, 4102 Binningen

Zul.-Nr.: <b>57959</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.4.	16.04.2018
Zusammensetzung	01	testosteronum 20 mg, propylenglycolum, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Männlicher Hypogonadismus	
Packung/en	01	004	1 x 60 g Gel B
		005	2 x 60 g Gel B
		006	3 x 60 g Gel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2023	

**02 Transpulmin N Balsam, Salbe**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>21836</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.06.0.	12.04.2018
Zusammensetzung	02	camphora racemica 25 mg, cineolum 100 mg, levomentholum 50 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 217, E 218, E 219, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei Erkältungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2017 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.12.2023	

**01 Treupel Dolo Ibuprofen 200, Filmtabletten****02 Treupel Dolo forte Ibuprofen 400, Filmtabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>56773</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	06.04.2018
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
		022	20 Tablette(n) D
	02	042	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2023	

**01 Valsartan HCT Actavis 80/12.5 mg, Filmtabletten****02 Valsartan HCT Actavis 160/12.5 mg, Filmtabletten****03 Valsartan HCT Actavis 160/25 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61309</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	30.04.2018
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2017 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.04.2021	

**01 Venlafaxin ER Sandoz 37.5, Retardkapseln****02 Venlafaxin ER Sandoz 75, Retardkapseln****03 Venlafaxin ER Sandoz 150, Retardkapseln**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>63072</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	11.04.2018
Zusammensetzung	01	venlafaxinum 37.5 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	02	venlafaxinum 75 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
	03	venlafaxinum 150 mg ut venlafaxini hydrochloridum, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antidepressivum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		008 28 Kapsel(n)	B
	02	002 14 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
		004 98 Kapsel(n)	B
	03	005 14 Kapsel(n)	B
		006 28 Kapsel(n)	B
		007 98 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2017 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 28 Kapseln für die Dosierungsstärke 37.5 mg)	
Gültig bis		19.02.2023	

**01 Vertigoheel, homöopathische Tabletten**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlintach

Zul.-Nr.: <b>41460</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	26.04.2018
Zusammensetzung	01	ambra grisea D6 30 mg, conium maculatum D3 30 mg, anamirta cocculus D4 210 mg, petroleum rectificatum D8 30 mg, potenziert mit: excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Schwindelzuständen	
Packung/en	01	016 50 Tablette(n)	C
		024 250 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.12.2023	

**01 Vita-Hexin, Salbe**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>52477</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	05.04.2018
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 5 mg, retinoli palmitas 400 U.I., morrhuae oleum 50 mg, zinci oxidum 50 mg, propylenglycolum, alcoholes adipis lanae, adeps lanae, antiox.: E 320, ethylis gallas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundsalbe	
Packung/en	01	018	30 g D
		026	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.09.2023	

**01 Xarelto 10 mg, Filmtabletten****02 Xarelto 15 mg, Filmtabletten****03 Xarelto 20 mg, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>58728</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.0.	24.04.2018
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	rivaroxabanum 15 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	rivaroxabanum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe, Behandlung von Lungenembolien (LE)	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		006	10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung B
		009	98 Tablette(n) B
		014	100 Tablette(n) Spitalpackung B
	02	007	100 Tablette(n) Spitalpackung B
		010	14 Tablette(n) B
		011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
		013	10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung B
	03	008	100 Tablette(n) Spitalpackung B
		020	14 Tablette(n) B
		021	28 Tablette(n) B
		022	98 Tablette(n) B
		023	10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.09.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 10 mg / 98 Filmtabletten + 10 mg / 100 Filmtabletten (Spitalpackung))	
Gültig bis		17.12.2018	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Buscopan compositum ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>35186</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	10.04.2018
Zusammensetzung	01	scopolamini butylbromidum 4 mg, metamizolum natricum monohydricum 500 mg, acidum tartaricum, conserv.: phenolum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Spasmolytikum, Analgetikum für Pferde, Rinder, Schweine und Hunde	
Packung/en	01	018	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.03.2024	

**01 Agraro ad us. vet., Zitzendesinfektionsmittel**

Halag Chemie AG, Weiernstrasse 30, 8355 Aadorf

Zul.-Nr.: <b>58905</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	17.04.2018
Zusammensetzung	01	iodum 3 mg ut nonoxinolum-9-iodum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
Packung/en	01	001	5 l E
		002	25 l E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2023	

**02 B-COL 500 ad us. vet., prémélange médicamenteux**

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

N° d'AMM: <b>40074</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	18.04.2018
Composition	02	colistinum 500 Mio U.I. ut colistini sulfas, excipiens ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		Maladies entériques causées par des infections à bactéries à Gram négatif, en particulier E. coli. Colienterotoxémie des porcelets au sevrage.	
Conditionnements	02	066	1 kg (avec mesurette) A
		074	5 kg (sans mesurette) A
		082	25 kg (sans mesurette) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.07.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.09.2023	

**01 Baycox 5% ad us. vet., orale Suspension**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>56127</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	12.04.2018
Zusammensetzung	01	toltrazurilum 50 mg, conserv.: E 211, E 281, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gegen Kokzidiosen bei Kälbern, Ferkeln, Lämmern und Kaninchen	
Packung/en	01	001 100 ml	B
		003 250 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.05.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.11.2023	

**01 Benakor F 2.5 mg ad us. vet., Tabletten****02 Benakor F 5 mg ad us. vet., Tabletten****03 Benakor F 20 mg ad us. vet., Tabletten**

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

Zul.-Nr.: <b>58611</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.04.2018
Zusammensetzung	01	benazeprili hydrochloridum 2.5 mg, arom.: natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
	02	benazeprili hydrochloridum 5 mg, arom.: natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
	03	benazeprili hydrochloridum 20 mg, arom.: natrii cyclamas, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	002 2 x 14 Tablette(n)	B
		004 7 x 14 Tablette(n)	B
	02	006 2 x 14 Tablette(n)	B
		008 7 x 14 Tablette(n)	B
	03	010 2 x 14 Tablette(n)	B
		012 7 x 14 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2023	

**02 Catosal 10% ad us. vet., Injektionslösung**

Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>34465</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	26.04.2018
Zusammensetzung	02	butafosfanum 100 mg, cyanocobalaminum 50 µg, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Anregung des Stoffwechsels bei Rindern, Pferden, Schweinen, Schafen, Ziegen, Hunden, Katzen, Geflügel und Pelztieren	
Packung/en	02	001 250 ml	B
		011 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.10.2023	

**01 Cydectin 0.1% orale Lösung für Schafe ad us. vet.**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55657</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	03.04.2018
Zusammensetzung	01	moxidectinum 1 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
Packung/en	01	002	1 l Flasche A
		004	2.5 l Flasche A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.09.2023	

**01 Deltanil 10 ad us. vet., Lösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>63022</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	17.04.2018
Zusammensetzung	01	deltamethrinum 10 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Insektizid und Akarizid für Rinder und Schafe zum Aufgiessen	
Packung/en	01	001	500 ml B
		002	1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.02.2024	

**02 Dentisept ad us. vet., Paste**

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

Zul.-Nr.: <b>52272</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	25.04.2018
Zusammensetzung	02	chlorhexidinum 2 mg, arom.: vanillinum, excipients ad pastam pro 1 g.	
Anwendung		Dental-Adhäsiv-Paste für Hunde und Katzen	
Packung/en	02	018	20 g Tube D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2023	

**01 Dinalgen 150 mg ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>63082</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	04.04.2018
Zusammensetzung	01	ketoprofenum 150 mg, argininum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antipyretikum, Analgetikum für Rinder, Schweine und Pferde	
Packung/en	01	007	100 ml B
		008	10 x 100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2017 (Ergänzung der Zieltierarten Schwein und Pferd)	
Gültig bis		14.11.2018	

**01 EAZI-breed CIDR G ad us. vet., Intravaginalpessar****02 EAZI-breed CIDR B ad us. vet., Intravaginalpessar**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>52284</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	11.04.2018
Zusammensetzung	01	progesteronum 0.33 g, excipients pro praeparatione.	
	02	progesteronum 1.94 g, excipients pro praeparatione.	
Anwendung	01	Oestrussynchronisation bei Schafen und Ziegen	
	02	Oestrussynchronisation bei Rindern und Kühen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.09.2023	

**01 Engemycin 10% ad us. vet., Injektionslösung**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>38721</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.04.2018
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 100 mg ut oxytetracyclini hydrochloridum, magnesii oxidum leve, povidonum K 12, ethanolaminum, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibiotikum für Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	038 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

**03 EXspot ad us. vet., Lösung**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>51793</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index:	04.04.2018
Zusammensetzung	03	permethrinum 715 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bekämpfung von Flöhen, Zecken und Schmetterlingsmücken bei Hunden	
Packung/en	03	001 6 x 1 ml Ampullen	C
		002 6 x 6 x 1 ml Ampullen	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.09.2023	

**01 Grün-Gel ad us. vet., Salbe**

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: <b>46443</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index:	18.04.2018
Zusammensetzung	01	dextrocamphora 50 mg, methylis salicylas 20 mg, populi unguentum 20 mg, color.: E 104, E 131, E 132, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündungshemmende und durchblutungsfördernde Salbe für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	020 1 kg Dose	D
		047 450 g Dose	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.08.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.11.2023	

**01 Mastiplan LC ad us. vet., ölige Suspension**

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>58437</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	25.04.2018
Zusammensetzung	01	Suspension: cefapirinum 300 mg ut natrii cefapirinum, prednisolonum 20 mg, glyceroli monostearas 40-55, calcii natrii alumini silicas, arachidis oleum raffinatum, q.s. ad suspensionem pro vase 8 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua purificata 30 % V/V, ad solutionem pro 2.4 ml.	
Anwendung		Kombinationspräparat zur Mastitisbehandlung bei Kühen	
Packung/en	01	004 20 Euterinjektore(n) + 20 Reinigungstücher	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.09.2023	

**01 Menzi Dip ad us. vet., Zitzendesinfektionsmittel**

Halag Chemie AG, Weiernstrasse 30, 8355 Aadorf

Zul.-Nr.: <b>57988</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	12.04.2018
Zusammensetzung	01	iodum 3 mg ut nonoxinolum-9-iodum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzendesinfektionsmittel für Kühe	
Packung/en	01	001 5 l	E
		003 25 l	E
		004 60 l	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.09.2023	

**03 Morphasol-4 ad us. vet., Injektionslösung****04 Morphasol-10 ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>53760</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	18.04.2018
Zusammensetzung	03	butorphanolum 4 mg ut butorphanoli tartras, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	butorphanolum 10.08 mg ut butorphanoli tartras, acidum citricum monohydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, conserv.: benzethonii chloridum 0.1 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Analgetikum für Hunde, Katzen, Pferde, Kaninchen, Meerschweinchen und Frettchen. Antitussivum für Hunde.	
Packung/en	03	032 10 ml	A
		033 5 x 10 ml	A
	04	034 20 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.05.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.10.2023	

**03 PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Katzen****04 PET ad us. vet., Ungezieferhalsband für Hunde**

Martec Handels AG, Bubenbergstrasse 11, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: <b>55532</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	17.04.2018
Zusammensetzung	03	dimpylatum 2.1 g, color.: E 153, excipients pro praeparatione.	
	04	dimpylatum 3.9 g, color.: E 153, excipients pro praeparatione.	
Anwendung	03	Ektoparasiten bei Katzen	
	04	Ektoparasiten bei Hunden	
Packung/en	03	007 1 Halsband schwarz	E
		009 1 Halsband grau reflektierend	E
	04	011 1 Halsband schwarz	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.12.2023	

**01 Preventef N ad us. vet., Halsband für Katzen**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>47954</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index:	19.04.2018
Zusammensetzung	01	dimpylatum 2.1 g, color.: E 172, excipients pro praeparatione.	
Anwendung		Antiparasitär wirkendes Halsband für Katzen	
Packung/en	01	001 1 Halsband braun	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2017 (Änderung der Dosierungsstärke)	
Gültig bis		01.06.2021	

**01 Regumate Porcine ad us. vet., ölige Lösung zum Eingeben**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6006 Luzern

Zul.-Nr.: <b>58096</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	19.04.2018
Zusammensetzung	01	altrenogestum 4 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen zur Brunstsynchronisation bei zyklischen Jungsauen	
Packung/en	01	003 1 l	B
		004 540 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.01.2017 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.10.2023	

**01 Rota-TS Pulver ad us. vet.**

VETOQUINOL AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>45731</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	18.04.2018
Zusammensetzung	01	sulfadimidinum 500 mg, trimethoprimum 100 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen, Kokzidiose bei Wiederkäuern und Schweinen	
Packung/en	01	001 200 g (mit Messlöffel)	A
		002 750 g (mit Messlöffel)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.03.2018 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2023	

**03 SK-40 ad us. vet., prémélange médicamenteux**

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

N° d'AMM: <b>42296</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index:	16.04.2018
Composition	03	chlortetracyclini hydrochloridum 50 g, tylosinum 10 g ut tylosini tartras, sulfadimidinum 100 g ut sulfadimidinum natricum, arom.: saccharinum natricum, excipients ad pulverem pro 1 kg.	
Indication		<p>Traitement et métaphylaxie des infections bactériennes combinées, si les bactéries impliquées sont sensibles à la combinaison chlortétracycline, tylosine et sulfadimidine, particulièrement :</p> <p>Porcs :</p> <p>Affections des voies respiratoires causées par les mycoplasmes (spécialement la pneumonie enzootique), Bordetella bronchiseptica, Pasteurella multocida (Rhinitis atrophicans) et Actinobacillus pleuropneumoniae (APP).</p> <p>Affections intestinales causées par Lawsonia intracellularis (Adénomatoze porcine intestinale) et E. coli.</p> <p>Inflammations des séreuses et des articulations causées par Haemophilus parasuis.</p> <p>Veaux :</p> <p>Affections des voies respiratoires causées par les mycoplasmes et les pasteurelles.</p>	
Conditionnements	03	066	1 kg boîte (avec mesurette) A
		074	5 kg sac (sans mesurette) A
		082	25 kg sac (sans mesurette) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.07.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.09.2023	

**01 Supprestral ad us. vet., Injektionssuspension**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>42099</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.04.2018
Zusammensetzung	01	medroxyprogesteroni acetat 50 mg, natrii chloridum, polysorbatum 80, macrogolum 4000, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Verhinderung und Unterbrechung der Läufigkeit, Nymphomanie bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	015	5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

**01 Westolyt-Lösung ad us. vet., Infusionslösung**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>45840</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.04.2018
Zusammensetzung	01	sorbitolum 12 g, natrii hydrogenocarbonas 4.2 g, natrii acetate trihydricus 6.8 g, natrii chloridum 2.338 g, kalii chloridum 0.373 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.305 g, conserv.: E 217 0.3 g, E 219 0.7 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Rehydratation von Kälbern	
Packung/en	01	018	1000 ml <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.03.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

**01 Westolyt-Pulver ad us. vet.**

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>45841</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	24.04.2018
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 28.44 g, natrii acetate anhydricus 8.2 g, natrii chloridum 3.51 g, kalii chloridum 1.94 g, magnesi chloridum hexahydricum 0.53 g, calcii gluconas 2.69 g, kalii dihydrogenophosphas 3.54 g, excipients ad pulverem pro charta 50 g.	
Anwendung		Orale Rehydratation von Kälbern	
Packung/en	01	014	25 x 50 g Beutel <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.09.2023	

## Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

### Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.04.2018 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 01.04.2018, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
47473	Miacalcic, Nasalspray

Per 01.04.2018 übernimmt die Firma **RECORDATI AG, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **AstraZeneca AG, Zug:**

A compter du 01.04.2018, l'entreprise **RECORDATI AG, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **AstraZeneca AG, Zug:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
52110	Beloc Zok, Retardtabletten
52238	Logimax, Retardtabletten
56191	Beloc i.v., Injektionslösung

Per 15.04.2018 übernimmt die Firma **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **PHA (Schweiz) AG, Zug:**

A compter du 15.04.2018, l'entreprise **Spirig HealthCare AG, Egerkingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **PHA (Schweiz) AG, Zug:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
58530	Paracetamol Q-generics, Tabletten
58941	Cetirizin Q-generics, Filmtabletten

Per 16.04.2018 übernimmt die Firma **Orion Pharma AG, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

A compter du 16.04.2018, l'entreprise **Orion Pharma AG, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Novartis Pharma Schweiz AG, Risch:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54522	Comtan, Filmtabletten

Per 17.04.2018 übernimmt die Firma **Shire Switzerland GmbH, Zug** folgende/s Arzneimittel der Firma **Opopharma Vertriebs AG, Rümlang:**

A compter du 17.04.2018, l'entreprise **Shire Switzerland GmbH, Zug** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Opopharma Vertriebs AG, Rümlang:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
65811	Mezavant, magensaftresistente Retardtabletten

Per 20.04.2018 übernimmt die Firma **Galderma SA, Cham** folgende/s Arzneimittel der Firma **Galderma Schweiz AG, Egerkingen:**

A compter du 20.04.2018, l'entreprise **Galderma SA, Cham** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Galderma Schweiz AG, Egerkingen:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
28830	Premadol, Salbe
35984	Calmurid, Crème
39608	Excipial, Mandelölsalbe
39903	Excipial, Crème
39904	Excipial, Fettsalbe
40841	Excipial Kerasal, Salbe
41708	Excipial, Fettcrème
42428	Excipial U Hydrolotio, Emulsion
44205	Betacorton, Crème
44206	Betacorton, Fettcrème
44654	Betacorton S, Lösung
45185	Benzac, Gel
45187	Nutraplus, Crème
45188	Nutraplus, Lotion
45539	Aknefug BP, Lotio
46935	Excipial Balmandol, Badeöl
47429	Aknecolor, Crèmepaste
47599	Procutol, Lösung
49620	Excipial U Lipolotio, Emulsion
49688	Neocapil, Lösung
50977	Rozex, Gel
51281	Loceryl, Nagellack
51784	Alfacorton, Crème
51785	Alfacorton, Fettcrème
52619	Silkis, Salbe
52867	Differin, Gel
54731	Differin, Crème
55030	Rozex, Crème
55031	Rozex, Lotio
56134	Metvix, Crème
56853	Tetralysal, Kapseln
57240	Clobex, Emulsion
57650	Clobex, Shampoo

58460	Epiduo, Gel
61682	Alocapil, Filmtabletten
61686	Oracea, Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung
62065	Curanel, Nagellack
62314	Clobex Hautspray, Lösung
62526	Pliaglis, Crème
65180	Mirvaso, Gel
65561	Soolantra, Crème

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

Per 13.04.2018 ändert die Firma **Kedrion Swiss Sarl** ihr Firmendomizil von Obmoos 4, 6301 Zug nach **Obmoos 4, 6300 Zug**.

A compter du 13.04.2018, l'entreprise **Kedrion Swiss Sarl** actuellement sise Obmoos 4, 6301 Zug, aura pour nouveau domicile **Obmoos 4, 6300 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
58155	Uman Albumin Kedrion, Infusionslösung
58157	Ig Vena Kedrion 50g/l, Infusionslösung
59373	Venbig, Pulver und Lösungsmittel zur intravenösen Injektion
59374	Uman Big, Lösung zur intramuskulären Injektion

Per 23.04.2018 ändert die Firma **Medtronic BioPharma Sàrl** ihr Firmendomizil von route de Pierre-à-Bot 97, 2000 Neuchâtel nach **Route du Molliau 31, 1131 Tolochenaz**.

A compter du 23.04.2018, l'entreprise **Medtronic BioPharma Sàrl** actuellement sise route de Pierre-à-Bot 97, 2000 Neuchâtel, aura pour nouveau domicile **Route du Molliau 31, 1131 Tolochenaz**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
56828	InductOs 1.5 mg/ml, poudre, solvant et matrice pour matrice pour implantation

## 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>Amavita Hamamelis, Salbe</b> Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp	<b>65838</b>	<b>D</b>	10.06.0.	18.04.2018
1	01	<b>Azithromycin Spirig HC 250, Filmtabletten</b> Spirig HealthCare AG, Industriestrasse 30, 4622 Egerkingen	<b>58127</b>	<b>A</b>	08.01.6.	31.03.2019
1	01	<b>Betolvex, Injektionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>31833</b>	<b>B</b>	06.07.2.	30.04.2018
1	02	<b>Ceftazidim Actavis 500 mg i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58877</b>	<b>A</b>	08.01.3.	05.04.2018
1	03	<b>Ceftazidim Actavis 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58877</b>	<b>A</b>	08.01.3.	05.04.2018
1	04	<b>Ceftazidim Actavis 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58877</b>	<b>A</b>	08.01.3.	05.04.2018

1	01	<b>Ceftriaxon Actavis 250 mg i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58878</b>	<b>A</b>	08.01.3. 05.04.2018
1	02	<b>Ceftriaxon Actavis 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58878</b>	<b>A</b>	08.01.3. 05.04.2018
1	03	<b>Ceftriaxon Actavis 1 g i.v./i.m., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58878</b>	<b>A</b>	08.01.3. 05.04.2018
1	04	<b>Ceftriaxon Actavis 2 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58878</b>	<b>A</b>	08.01.3. 05.04.2018
1	01	<b>Cefurox Actavis 125 mg, Filmtabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58813</b>	<b>A</b>	08.01.3. 05.04.2018
1	02	<b>Cefurox Actavis 250 mg, Filmtabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58813</b>	<b>A</b>	08.01.3. 05.04.2018
1	03	<b>Cefurox Actavis 500 mg, Filmtabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58813</b>	<b>A</b>	08.01.3. 05.04.2018
1	01	<b>Cefuroxim Actavis i.v. 750 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61447</b>	<b>A</b>	08.01.3. 05.04.2018
1	02	<b>Cefuroxim Actavis i.v. 1,5 g, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61447</b>	<b>A</b>	08.01.3. 05.04.2018

1	01	<b>Dacplat 50 mg / 10 ml, concentré pour perfusion</b> Debiopharm International SA, Chemin Messidor 5-7, 1006 Lausanne	<b>65134</b>	<b>A</b>	07.16.1. 25.04.2018
1	02	<b>Dacplat 100 mg / 20 ml, concentré pour perfusion</b> Debiopharm International SA, Chemin Messidor 5-7, 1006 Lausanne	<b>65134</b>	<b>A</b>	07.16.1. 25.04.2018
1	03	<b>Dacplat 200 mg / 40 ml, concentré pour perfusion</b> Debiopharm International SA, Chemin Messidor 5-7, 1006 Lausanne	<b>65134</b>	<b>A</b>	07.16.1. 25.04.2018
1	01	<b>Denosol, Medicinal-Spray</b> Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich	<b>29971</b>	<b>D</b>	12.99.0. 30.09.2018
1	01	<b>Donepezil Actavis ODT 5, Schmelztabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>62035</b>	<b>B</b>	01.99.0. 03.04.2018
1	02	<b>Donepezil Actavis ODT 10, Schmelztabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>62035</b>	<b>B</b>	01.99.0. 03.04.2018
1	01	<b>Donepezil Actavis 5 mg, Filmtabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61815</b>	<b>B</b>	01.99.0. 18.04.2018
1	02	<b>Donepezil Actavis 10 mg, Filmtabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61815</b>	<b>B</b>	01.99.0. 18.04.2018
1	01	<b>Duavive 20mg/0.45mg, Filmtabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>63003</b>	<b>B</b>	07.09.0. 24.04.2018
1	02	<b>Duavive 20mg/0.625mg, Filmtabletten</b> Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	<b>63003</b>	<b>B</b>	07.09.0. 24.04.2018

1	01	<b>Franzbranntwein-Gel Klosterfrau, Gel</b> Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich	<b>50858</b>	<b>D</b>	07.10.4.	30.06.2018
1	01	<b>Gabapentin Sandoz 100 mg, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>57446</b>	<b>B</b>	01.07.1.	18.04.2018
1	02	<b>Gabapentin Sandoz 300 mg, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>57446</b>	<b>B</b>	01.07.1.	18.04.2018
1	03	<b>Gabapentin Sandoz 400 mg, Kapseln</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>57446</b>	<b>B</b>	01.07.1.	18.04.2018
1	01	<b>Glibesifar, compresse</b> Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano	<b>52269</b>	<b>B</b>	07.06.2.	30.06.2018
1	01	<b>Loceryl, Crème</b> Galderma Schweiz AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	<b>51280</b>	<b>B</b>	10.09.4.	09.04.2018
1	01	<b>Lorasifar 1 mg, compresse</b> Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano	<b>52267</b>	<b>B</b>	01.04.1.	30.06.2018
1	02	<b>Lorasifar 2,5 mg, compresse</b> Siphar SA, Via al Forte 4, 6900 Lugano	<b>52267</b>	<b>B</b>	01.04.1.	30.06.2018
1	01	<b>Mometason Actavis 50 mcg, Dosier-Nasenspray</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>65391</b>	<b>B</b>	12.02.3.	09.04.2018
1	01	<b>Naloxon Actavis 0.4mg/ml, Injektionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58225</b>	<b>B</b>	15.01.1.	11.04.2018
1	01	<b>Oxaliplatin Actavis 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61687</b>	<b>A</b>	07.16.1.	05.04.2018

1	02	<b>Oxaliplatin Actavis 100 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>61687</b>	<b>A</b>	07.16.1. 05.04.2018
1	01	<b>Pantoprazol Actavis, Lyophilisat für Infusionslösung</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>60686</b>	<b>B</b>	04.99.0. 06.04.2018
1	01	<b>Perskindol Dolo Hot Patch</b> Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>61272</b>	<b>D</b>	07.10.4. 29.04.2018
1	01	<b>Rhinathiol, gel oral en sachets</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>54286</b>	<b>D</b>	03.02.0. 16.04.2018
1	01	<b>Tramadol/Paracetamol Actavis 37.5 mg/325 mg, Filmtabletten</b> Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>65659</b>	<b>A</b>	01.01.4. 27.04.2018
1	01	<b>Traumalix dolo Thermo-Patch</b> Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	<b>59470</b>	<b>D</b>	07.10.4. 25.04.2018

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

4	01	<b>Degramycin ad us. vet., Augensalbe</b> Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	<b>33466 A</b>	12.03.2018
---	----	---	----------------	------------

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Ecodipin retard, Retardtabletten</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>48044</b>	<b>B</b>	02.06.1.	31.08.2018
03	<b>Elevit Pronatal, Lacktabletten</b> Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	<b>45604</b>	<b>C</b>	07.02.51	20.08.2018
01	<b>Mandal 425, Kapseln</b> Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal	<b>54859</b>	<b>C</b>	01.04.1.	11.09.2018
02	<b>Omeprazol-Teva Medika 20 mg, magensaftresistente Kapseln</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58264</b>	<b>B</b>	04.99.0.	04.09.2018
03	<b>Omeprazol-Teva Medika 40 mg, magensaftresistente Kapseln</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58264</b>	<b>B</b>	04.99.0.	04.09.2018
05	<b>Omeprazol-Teva Medika 10 mg, magensaftresistente Kapseln</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>58264</b>	<b>B</b>	04.99.0.	04.09.2018
01	<b>Rhus/Salix comp., Globuli velati</b> WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	<b>60306</b>	<b>D</b>	20.02.0.	27.08.2018

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	<b>Oribiotic ad us.vet., Salbe</b> Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee	<b>42349</b>	<b>A</b>	30.09.2018
----	--	--------------	----------	------------