

# Journal

## Swissmedic

**7/2015**

14. Jahrgang  
14<sup>s</sup> année

ISSN 2234-9456

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

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

Erscheint monatlich/Publication mensuelle

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

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

	<b>Seite</b>		<b>Seite</b>
<b>Im Brennpunkt</b>		<b>Arzneimittel Statistik</b>	
ICH Guideline Q3D: Implementierung Swissmedic	<b>712</b>	Neuzulassung	<b>722</b>
<b>Arzneimittel Nachrichten</b>		Revision und Änderung der Zulassung	<b>732</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Daklinza®, Filmtabletten (Daclatasvirum)	<b>714</b>	Änderung der Zulassungsinhaberin	<b>803</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Moventig®, Filmtabletten (Naloxegolum)	<b>716</b>	Widerruf der Zulassung	<b>808</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Plegridy®, Injektionslösung in einer Fertigspritze oder in einem Fertigpen (Peginterferonum beta-1a)	<b>718</b>	Erlöschen der Zulassung	<b>810</b>
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Otezla®, Filmtabletten (Apremilastum)	<b>720</b>	Berichtigung	<b>811</b>

### Swissmedic Kontaktliste

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

### Zeichenerklärung

#### Abgabekategorien

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

	Page		Page
<b>Actualités</b>		<b>Miscellanées</b>	
Directive Q3D de l'ICH : Mise en application par Swissmedic	<b>713</b>	Nouvelle autorisation	<b>722</b>
<b>Médicaments</b>		Révision et modification de l'autorisation	<b>732</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Daklinza®, Comprimés pelliculés (Daclatasvirum)	<b>715</b>	Modification du titulaire d'AMM	<b>803</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Moventig®, Comprimés pelliculés (Naloxegolum)	<b>717</b>	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	<b>808</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Plegridy®, solution injectable en seringue pré-remplie et solution injectable en injecteur (pen) pré-rempli à usage unique (Peginterferonum beta-1a)	<b>719</b>	Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	<b>810</b>
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Otezla®, Comprimés pelliculés (Apremilastum)	<b>721</b>	Rectification	<b>811</b>

## Annuaire Swissmedic

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

## Légende

### Catégories de remise

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

## ICH Guideline Q3D: Implementierung Swissmedic

Die ICH Guideline Q3D zum Thema "Elemental Impurities" wurde am 16. Dezember 2014 durch das ICH Steering Committee im Step 4 verabschiedet. Durch diese Verabschiedung gilt diese Richtlinie innerhalb der ICH-Regionen EU, Japan und USA sowie in Canada und der Schweiz als harmonisiert und repräsentiert bezüglich den definierten Anforderungen den aktuellen Stand der Wissenschaft und Technik (vgl. Swissmedic Journal 05/2006, S. 504).

Das Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) der Europäischen Arzneimittelagentur (EMA) hat im Januar und Februar 2015 mit Publikationen auf der EMA Website<sup>1</sup> folgende Zeitpunkte für die Implementierung der ICH Richtlinie Q3D festgelegt: Juni 2016 für neue Zulassungsanträge und Dezember 2017 für bereits zugelassene Arzneimittel.

Die Europäische Pharmakopöe (Ph. Eur.) hat mit einer Pressemitteilung vom 28. April 2015 auf ihrer Website<sup>2</sup> mitgeteilt, dass sie den Inhalt des Kapitels 5.20 ("Metal catalyst or metal reagent residues") aus der ICH Leitlinie Q3D übernehmen und im Supplement 9.3 der Ph. Eur. (Implementierungsdatum: 1. Januar 2018) publizieren wird. Gleichzeitig ist auch vorgesehen, die allgemeine Monographie "Pharmaceutical preparations" mit einen Hinweis auf das revidierte Kapitel 5.20 zu ergänzen.

### Anwendung der ICH Richtlinie Q3D bei der Zulassung

Swissmedic orientiert sich an diesen Implementierungsdaten und wird die ICH Leitlinie Q3D bei allen Zulassungsgesuchen zu neuen Humanarzneimitteln, die im Geltungsbereich der Richtlinie beschrieben sind (sowohl Präparate mit neuen wie auch mit bekannten Wirkstoffen) und nach dem 1. Juli 2016 eingereicht werden, anwenden.

Bereits zugelassene Präparate sollen ab dem 1. Januar 2018 den Empfehlungen der ICH Guideline Q3D entsprechen. In der Übergangsphase sollen die Zulassungsinhaberinnen für ihre Präparate eine Risikobeurteilung zu möglichen Kontaminationen durch elementare Verunreinigungen durchführen und dokumentieren. Diese Risikobeurteilungen sollen für Inspektionen ab dem 1. Januar 2018 verfügbar sein. Sofern sich bei diesen Risikobeurteilungen herausstellen sollte, dass zusätzliche Kontrollen bezüglich elementaren Verunreinigungen, Änderungen bei der Qualität der eingesetzten Materialien oder eine Änderung des Herstellprozesses notwendig sind, um den Anforderungen der Richtlinie Q3D zu entsprechen, so sind diese Swissmedic in Form eines entsprechenden Änderungsgesuches einzureichen.

<sup>1</sup> [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu):  
Dokumente EMA/CHMP/ICH/353369/2013 und  
EMA/CHMP/QWP/109127/2015

<sup>2</sup> [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)

## Directive Q3D de l'ICH : Mise en application par Swissmedic

La directive Q3D de l'ICH relative aux impuretés élémentaires (« Elemental Impurities ») a été adoptée le 16 décembre 2014 par le comité directeur de l'ICH à l'étape 4, si bien qu'elle est considérée comme harmonisée au sein des régions suivantes de l'ICH : Union européenne, Japon et Etats-Unis ainsi que Canada et Suisse. Les exigences énoncées dans ce texte correspondent à l'état actuel des connaissances scientifiques et techniques (cf. Journal Swissmedic 05/2006, p. 508).

En janvier et février 2015, le Comité des médicaments à usage humain (CHMP) de l'Agence européenne des médicaments (EMA) a publié sur le site web<sup>1</sup> de l'EMA le calendrier suivant pour la mise en application de la directive Q3D de l'ICH : juin 2016 pour les nouvelles demandes d'autorisation et décembre 2017 pour les médicaments déjà autorisés.

La Pharmacopée Européenne (Ph. Eur.) a quant à elle annoncé dans un communiqué de presse mis en ligne sur son site web<sup>2</sup> le 28 avril 2015 qu'elle reprendra le texte de la directive Q3D pour le contenu du chapitre 5.20 (« Metal catalyst or metal reagent residues ») et le publiera dans le Supplément 9.3 de la Ph. Eur. (date d'entrée en vigueur : 1<sup>er</sup> janvier 2018). Il est prévu d'introduire simultanément un renvoi au chapitre 5.20 révisé dans la monographie générale « Pharmaceutical preparations ».

### Application de la directive Q3D de l'ICH en matière d'autorisation

Swissmedic se conforme à ce calendrier de mise en œuvre de la directive Q3D de l'ICH et l'appliquera à toutes les demandes d'autorisation relatives à de nouveaux médicaments à usage humain entrant dans le champ d'application de la directive (aussi bien aux préparations contenant des principes actifs nouveaux que connus) qui lui parviendront à compter du 1<sup>er</sup> juillet 2016.

Quant aux préparations déjà autorisées, c'est à partir du 1<sup>er</sup> janvier 2018 qu'elles devront satisfaire aux recommandations de la directive Q3D de l'ICH. Durant cette période de transition, les titulaires d'autorisation de mise sur le marché devront, pour leurs préparations, effectuer et documenter une évaluation des risques de contamination par des impuretés élémentaires. Ces évaluations devront être disponibles en cas d'inspection dès le 1<sup>er</sup> janvier 2018. S'il ressort de ces documents que des mesures doivent être prises afin de satisfaire aux exigences de la directive Q3D de l'ICH, une ou des demandes de modification (introduction de contrôles supplémentaires concernant les impuretés élémentaires, changement de la qualité des matières utilisées ou modification du procédé de fabrication) devront être adressées à Swissmedic.

<sup>1</sup> [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu): Documents EMA/CHMP/ICH/353369/2013 et EMA/CHMP/QWP/109127/2015

<sup>2</sup> [www.edqm.eu](http://www.edqm.eu)

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Daklinza<sup>®</sup>, Filmtabletten (Daclatasvirum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Daklinza <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Daclatasvirum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	30 und 60 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Daklinza wird in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung der chronischen Infektion mit dem Hepatitis-C-Virus (HCV) Genotyp 1,3 oder 4 bei Erwachsenen angewendet (siehe auch „ <i>Dosierung/-Anwendung</i> “, „ <i>Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen</i> “ sowie „ <i>Eigenschaften/Wirkungen</i> “). Zur spezifischen Aktivität gegen die verschiedenen HCV-Genotypen, siehe „ <i>Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen</i> “ sowie „ <i>Eigenschaften/Wirkungen</i> “.
<b>ATC Code:</b>	J05AX14
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	08.03.0./Mittel gegen Viren
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65332
<b>Zulassungsdatum:</b>	26.06.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

## Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Daklinza<sup>®</sup>, Comprimés pelliculés (Daclatasvirum)

<b>Préparation:</b>	Daklinza <sup>®</sup> , Comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Daclatasvirum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	30 et 60 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Daklinza wird in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung der chronischen Infektion mit dem Hepatitis-C-Virus (HCV) Genotyp 1,3 oder 4 bei Erwachsenen angewendet (siehe auch „ <i>Dosierung/Anwendung</i> “, „ <i>Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen</i> “ sowie „ <i>Eigenschaften/Wirkungen</i> “). Zur spezifischen Aktivität gegen die verschiedenen HCV-Genotypen, siehe „ <i>Warnhinweise und Vorsichtsmassnahmen</i> “ sowie „ <i>Eigenschaften/Wirkungen</i> “. 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>	J05AX14
<b>No IT / désignation:</b>	08.03.0./Préparations antivirales
<b>No d'autorisation:</b>	65332
<b>Date d'autorisation:</b>	26.06.2015
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Moventig<sup>®</sup>, Filmtabletten (Naloxegolum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Moventig <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Naloxegolum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	12.5 und 25 mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Moventig ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten ab 18 Jahren mit opioidinduzierter Obstipation (OIC) bei Schmerzen nicht malignen Ursprungs einschliesslich Patienten mit unzureichendem Ansprechen auf Laxantien.
<b>ATC Code:</b>	A06AH03
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	04.08.11./Synthetische Laxantien, salinische Laxantien
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65205
<b>Zulassungsdatum:</b>	08.07.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Moventig<sup>®</sup>, Comprimés pelliculés (Naloxegolum)**

<b>Préparation:</b>	Moventig <sup>®</sup> , Comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Naloxegolum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	12.5 et 25 mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Moventig ist indiziert für die Behandlung erwachsener Patienten ab 18 Jahren mit opioidinduzierter Obstipation (OIC) bei Schmerzen nicht malignen Ursprungs einschliesslich Patienten mit unzureichendem Ansprechen auf Laxantien. 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>	A06AH03
<b>No IT / désignation:</b>	04.08.11./Laxatifs synthétiques, laxatifs salins
<b>No d'autorisation:</b>	65205
<b>Date d'autorisation:</b>	08.07.2015

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Plegridy<sup>®</sup>, Injektionslösung in einer Fertigspritze oder in einem Fertigpen  
(Peginterferonum beta-1a)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Plegridy <sup>®</sup> , Injektionslösung in einer Fertigspritze oder in einem Fertigpen
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Peginterferonum beta-1a
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	63 mcg, 94 mcg und 125 mcg/0.5 ml, Injektionslösung in einer Fertigspritze oder in einem Fertigpen
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Plegridy ist zur Behandlung der schubförmig remittierenden Multiplen Sklerose indiziert, um die Häufigkeit von Schüben zu verringern und das Fortschreiten der Behinderung zu verlangsamen.
<b>ATC Code:</b>	L03AB13
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	01.99.0./Varia
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65240 und 65242
<b>Zulassungsdatum:</b>	08.07.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Plegridy<sup>®</sup>, solution injectable en seringue pré-remplie et solution injectable  
en injecteur (pen) pré-rempli à usage unique (Peginterferonum beta-1a)**

<b>Préparation:</b>	Plegridy <sup>®</sup> , solution injectable en seringue pré-remplie et solution injectable en injecteur (pen) pré-rempli à usage unique
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Peginterferonum beta-1a
<b>Dosage et forme galénique:</b>	63 mcg, 94 mcg et 125 mcg/0.5 ml, solution injectable en seringue pré-remplie et solution injectable en injecteur (pen) pré-rempli à usage unique
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	Plegridy ist zur Behandlung der schubförmig remittierenden Multiplen Sklerose indiziert, um die Häufigkeit von Schüben zu verringern und das Fortschreiten der Behinderung zu verlangsamen. 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.swissmedicin.ch">www.swissmedicin.ch</a> .
<b>Code ATC:</b>	L03AB13
<b>No IT / désignation:</b>	01.99.0./Varia
<b>No d'autorisation:</b>	65240 et 65242
<b>Date d'autorisation:</b>	08.07.2015 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:  
Otezla<sup>®</sup>, Filmtabletten (Apremilastum)**

<b>Name Arzneimittel:</b>	Otezla <sup>®</sup> , Filmtabletten
<b>Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:</b>	Apremilastum
<b>Dosisstärke und galenische Form:</b>	10, 20 und 30mg, Filmtabletten
<b>Anwendungsgebiet / Indikation:</b>	Psoriasis Otezla ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die auf eine andere systemische Therapie nicht angesprochen haben, eine solche nicht tolerieren oder wenn eine solche kontraindiziert ist. Psoriatische Arthritis Otezla ist als Monotherapie oder in Kombination mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) zur Behandlung der aktiven Psoriasis-Arthritis bei erwachsenen Patienten indiziert, die auf eine vorhergehende Therapie mit DMARDs nicht angesprochen haben oder eine solche nicht tolerieren oder wenn eine solche kontraindiziert ist.
<b>ATC Code:</b>	L04AA32
<b>IT-Nummer / Bezeichnung:</b>	07.15.0./Immunsuppressive Stoffe
<b>Zulassungsnummer/n:</b>	65346
<b>Zulassungsdatum:</b>	21.07.2015 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:  
Otezla<sup>®</sup>, Comprimés pelliculés (Apremilastum)**

<b>Préparation:</b>	Otezla <sup>®</sup> , Comprimés pelliculés
<b>Principe(s) actif(s):</b>	Apremilastum
<b>Dosage et forme galénique:</b>	10, 20 et 30mg, comprimés pelliculés
<b>Possibilités d'emploi / Indication:</b>	<p>Psoriasis</p> <p>Otezla ist indiziert zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Plaque-Psoriasis, die auf eine andere systemische Therapie nicht angesprochen haben, eine solche nicht tolerieren oder wenn eine solche kontraindiziert ist.</p> <p>Psoriatische Arthritis</p> <p>Otezla ist als Monotherapie oder in Kombination mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika (DMARDs) zur Behandlung der aktiven Psoriasis-Arthritis bei erwachsenen Patienten indiziert, die auf eine vorhergehende Therapie mit DMARDs nicht angesprochen haben oder eine solche nicht tolerieren oder wenn eine solche kontraindiziert ist.</p> <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à <a href="http://www.swissmedicinfo.ch">www.swissmedicinfo.ch</a>.</p>
<b>Code ATC:</b>	L04AA32
<b>No IT / désignation:</b>	07.15.0./Immunosuppresseurs
<b>No d'autorisation:</b>	65346
<b>Date d'autorisation:</b>	21.07.2015
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez 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 Abasaglar KwikPen 100 U/ml, solution injectable

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

N° d'AMM: <b>65069</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	09.07.2015
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., glycerolum (85 per centum), zincum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001 5 x 3 ml	B
Valable jusqu'au		08.07.2020	

#### 01 Abasaglar cartouche 100 U/ml, solution injectable

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

N° d'AMM: <b>65067</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.1.	09.07.2015
Composition	01	insulinum glarginum 3.64 mg corresp. insulinum glarginum 100 U., glycerolum (85 per centum), zincum, conserv.: metacresolum 2.7 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Diabète sucré	
Conditionnements	01	001 5 x 3 ml	B
Valable jusqu'au		08.07.2020	

#### 01 Algifor Liquid caps 400, Capsule de gélatine molle

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

N° d'AMM: <b>65372</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.1.	24.07.2015
Composition	01	ibuprofenum 400 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Analgésique	
Conditionnements	01	001 10 capsule(s)	D
Valable jusqu'au		23.07.2020	

**01 Ampres 10 mg/ml, soluzione iniettabile****02 Ampres 20 mg/ml, soluzione iniettabile****03 Ampres 30 mg/ml, soluzione iniettabile**

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: <b>65563</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 01.02.2.	31.07.2015
Composizione	01	chloroprocaini hydrochloridum 10 mg corresp. natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	02	chloroprocaini hydrochloridum 20 mg corresp. natrii chloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
	03	chloroprocaini hydrochloridum 30 mg corresp. natrii chloridum, acidum hydrochloridum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Indicazione		anestetico locale		
Confezione/i	01	001	10 x 5 ml fiala/fiale	B
	02	002	5 x 20 ml fiala/fiale	B
		003	1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
	03	004	5 x 20 ml fiala/fiale	B
		005	1 x 20 ml flaconcino/flaconcini	B
Valevole fino al		30.07.2020		

**01 Aplona, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

athenstaedt AG, 6440 Ingenbohl

Zul.-Nr.: <b>62752</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>		Index: 04.09.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	mali fructus siccati pulvis 4.9 g, excipiens ad pulverem pro charta.		
Anwendung		bei unkomplizierten Durchfallerkrankungen		
Packung/en	01	001	20 Beutel	D
		002	50 Beutel	D
Gültig bis		13.07.2020		

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

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

N° d'AMM: <b>65452</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>		Index: 08.01.3.	16.07.2015
Composition	01	Praeparatio sicca: cefepimum 1 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.		
	02	Praeparatio sicca: cefepimum 2 g ut cefepimi dihydrochloridum monohydricum, argininum, pro vitro.		
Indication		Maladies infectieuses		
Conditionnements	01	001	1 flacon(s)	A
		002	10 flacon(s)	A
	02	003	1 flacon(s)	A
		004	10 flacon(s)	A
Valable jusqu'au		15.07.2020		

**01 Celecoxib mmpharm 200 mg, Hartgelatinecapseln****02 Celecoxib mmpharm 100 mg, Hartgelatinecapseln**

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>63208</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.10.1.	15.07.2015
Zusammensetzung	01	celecoxibum 200 mg, excipients pro capsula.	
	02	celecoxibum 100 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Selektiver COX-2-Hemmer	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.07.2020	

**01 ColiFin Pari 2 Mio. I.E., poudre pour solution pour inhalation par nébuliseur**

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

N° d'AMM: <b>65338</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.9.	23.07.2015
Composition	01	colistimethatum natricum 2 Mio U.I. pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/l 4 ml pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001 56 flacon(s) fl.avec lyophil. + 60 amp. avec 4 ml de sol. + 1 nébulisateur	A
Valable jusqu'au		22.07.2020	

**01 Dafalgan Odis 250 mg, Granulat****02 Dafalgan Odis 500 mg, Granulat (Erdbeer/Vanille)****03 Dafalgan Odis 1000 mg, Granulat****04 Dafalgan Odis 500 mg, Granulat (Cappuccino)**

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>65339</b>	Abgabekategorie: <b>B/D</b>	Index: 01.01.1.	21.07.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolum 250 mg, sorbitolum, sucralosum, arom.: vanillinum et alia, excipients ad granulatam, pro charta.	
	02	paracetamolum 500 mg, sorbitolum, sucralosum, arom.: vanillinum et alia, excipients ad granulatam, pro charta.	
	03	paracetamolum 1000 mg, sorbitolum, sucralosum, aromatica, excipients ad granulatam, pro charta.	
	04	paracetamolum 500 mg, sorbitolum, sucralosum, aromatica, excipients ad granulatam, pro charta.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001 16 Beutel	D
		002 40 Beutel	B
	02	003 16 Beutel	D
		004 40 Beutel	B
	03	007 16 Beutel	B
		008 40 Beutel	B
		009 100 Beutel	B
	04	005 16 Beutel	D
		006 40 Beutel	B
Gültig bis		20.07.2020	

**01 Esomeprazol Spirig HC 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**  
**02 Esomeprazol Spirig HC 40 mg, magensaftresistente Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65828</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.99.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	esomeprazolium 20 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	esomeprazolium 40 mg ut magnesii esomeprazolium dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Protonenpumpenblocker	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) Blister B
		002	30 Tablette(n) Blister B
		003	60 Tablette(n) Blister B
		004	100 Tablette(n) Blister B
		005	100 Tablette(n) Bottles B
	02	006	14 Tablette(n) Blister B
		007	30 Tablette(n) Blister B
		008	60 Tablette(n) Blister B
		009	100 Tablette(n) Blister B
		010	100 Tablette(n) Bottles B
Gültig bis		13.07.2020	

**01 Gemcitabine Pharmintraco 200 mg, Concentrato per soluzione per infusione**  
**02 Gemcitabine Pharmintraco 1 g, Concentrato per soluzione per infusione**  
**03 Gemcitabine Pharmintraco 2 g, Concentrato per soluzione per infusione**  
 Pharmintraco Sagl, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>65174</b>	Categoria di dispensazione: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.07.2015
Composizione	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 5.26 ml.	
	02	gemcitabinum 1000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 26.3 ml.	
	03	gemcitabinum 2000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem pro 52.6 ml.	
Indicazione		Citostatico	
Confezione/i	01	001	1 flaoncino/flaoncini A
		002	10 flaoncino/flaoncini A
	02	003	1 flaoncino/flaoncini A
		004	10 flaoncino/flaoncini A
	03	005	1 flaoncino/flaoncini A
		006	10 flaoncino/flaoncini A
Valevole fino al		06.07.2020	

01 Memantin Spirig HC 5mg, Filmtabletten  
 02 Memantin Spirig HC 10mg, Filmtabletten  
 03 Memantin Spirig HC 15mg, Filmtabletten  
 04 Memantin Spirig HC 20mg, Filmtabletten  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>65279</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	30.07.2015
Zusammensetzung	01	memantinum hydrochloridum 5 mg corresp. memantinum 4.15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	memantinum hydrochloridum 10 mg corresp. memantinum 8.31 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	memantinum hydrochloridum 15 mg corresp. memantinum 12.46 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	memantinum hydrochloridum 20 mg corresp. memantinum 16.62 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alzheimer-Krankheit	
Packung/en	01	003 1 Kombipackung(en) Starterpackung best. aus je 7 Tabl. zu 5/10/15/20 mg	B
	02	001 50 Tablette(n)	B
	03	004 1 Kombipackung(en) Kombipackung siehe Packungssequenz 001	B
	04	002 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		29.07.2020	

01 Moventig 12.5 mg, Filmtabletten  
 02 Moventig 25 mg, Filmtabletten  
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>65205</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 04.08.11	08.07.2015
Zusammensetzung	01	naloxegolum 12.5 mg ut naloxegoli oxalas, antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.	
	02	naloxegolum 25 mg ut naloxegoli oxalas, antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Opiat-induzierte Obstipation	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		003 90 Tablette(n)	B
	02	006 30 Tablette(n)	B
		007 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): naloxegolum, DCI	
Gültig bis		07.07.2020	

**03 Otezla 30mg, Filmtabletten****04 Otezla 10 mg, 20 mg, 30 mg, Filmtabletten**

Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65346</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.15.0.	21.07.2015
Zusammensetzung	03	apremilastum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	I) 10 mg: apremilastum 10 mg, excipients pro compresso obducto. II) 20 mg: apremilastum 20 mg, excipients pro compresso obducto. III) 30 mg: apremilastum 30 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Aktive Psoriasis-Arthritis und mittelschwere bis schwere Plaque-Psoriasis	
Packung/en	03	003 56 Tablette(n)	B
	04	001 4 + 4 + 19 Tablette(n) Initialpackung 2 Wochen mit 4 à 10 mg, 4 à 20 mg, 19 à 30 mg	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): apremilastum, DCI	
Gültig bis		20.07.2020	

**01 Oxycodon Streuli 5mg, Retardtabletten****02 Oxycodon Streuli 10mg, Retardtabletten****03 Oxycodon Streuli 20mg, Retardtabletten****04 Oxycodon Streuli 40mg, Retardtabletten****05 Oxycodon Streuli 80mg, Retardtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>65113</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 5 mg corresp. oxycodonum 4.48 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum 8.97 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 20 mg corresp. oxycodonum 17.98 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	oxycodoni hydrochloridum 40 mg corresp. oxycodonum 35.86 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	oxycodoni hydrochloridum 80 mg corresp. oxycodonum 71.72 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
		002 60 Tablette(n)	A
	02	003 30 Tablette(n)	A
		004 60 Tablette(n)	A
	03	005 30 Tablette(n)	A
		006 60 Tablette(n)	A
	04	009 30 Tablette(n)	A
		010 60 Tablette(n)	A
	05	007 30 Tablette(n)	A
		008 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		06.07.2020	

**01 Oxynorm Inject 10mg/1ml, Injektionslösung**  
**02 Oxynorm Inject 50mg/1ml, Injektionslösung**  
**03 Oxynorm Inject 200mg/20ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>63203</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	20.07.2015
Zusammensetzung	01	oxycodoni hydrochloridum 10 mg corresp. oxycodonum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	oxycodoni hydrochloridum 50 mg corresp. oxycodonum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	oxycodoni hydrochloridum 200 mg corresp. oxycodonum, natrii citras dihydricus, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Narkotisches Analgetikum	
Packung/en	01	001 5 x 1 ml Ampulle(n)	A
	02	002 5 x 1 ml Ampulle(n)	A
	03	003 4 x 20 ml Ampulle(n)	A
Bemerkung		Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		19.07.2020	

**01 Plegridy Pen, 63 mcg/0.5 ml**  
**02 Plegridy Pen, 94 mcg/0.5 ml**  
**03 Plegridy Pen, 125 mcg/0.5 ml**

Biogen Idec Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>65242</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	peginterferonum beta-1a 63 µg, L-arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia 0.5 ml q.s. ad solutionem pro.	
	02	peginterferonum beta-1a 94 µg, L-arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia 0.5 ml q.s. ad solutionem pro.	
	03	peginterferonum beta-1a 125 µg, L-arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia 0.5 ml q.s. ad solutionem pro.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001 1 Kombipackung(en) Starterpackung best. aus je 1 Fertigpen zu 63 mcg/0.5 ml und 94 mcg/0.5 ml	B
	02	003 1 Kombipackung(en) siehe Packungssequenz 001	B
	03	002 2 Stück Fertigpen	B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): peginterferonum beta-1a, DCI	
Gültig bis		07.07.2020	

**01 Plegridy, 63 mcg/0.5 ml****02 Plegridy, 94 mcg/0.5 ml****03 Plegridy, 125 mcg/0.5 ml**

Biogen Idec Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>65240</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	peginterferonum beta-1a 63 µg, L-arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia 0.5 ml q.s. ad solutionem pro.	
	02	peginterferonum beta-1a 94 µg, L-arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia 0.5 ml q.s. ad solutionem pro.	
	03	peginterferonum beta-1a 125 µg, L-arginini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia 0.5 ml q.s. ad solutionem pro.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	1 Kombipackung(en) Starterpackung best. aus je 1 Spritze zu 63 mcg/0.5 ml und 94 mcg/0.5 ml B
	02	003	1 Kombipackung(en) siehe Packungssequenz 001 B
	03	002	2 Fertigspritze(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): peginterferonum beta-1a, DCI	
Gültig bis		07.07.2020	

**01 Prezista 100 mg/ml, orale Suspension**

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>65381</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.03.0.	23.07.2015
Zusammensetzung	01	darunavirum 100 mg ut darunavirum ethanolicum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 219, ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		HIV-Infektionen	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) Flasche à 200 mL A
Gültig bis		22.07.2020	

**01 Rivastigmin Actavis 1.5 mg, Kapseln****02 Rivastigmin Actavis 3 mg, Kapseln****03 Rivastigmin Actavis 4.5 mg, Kapseln****04 Rivastigmin Actavis 6 mg, Kapseln**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>62782</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	30.07.2015
Zusammensetzung	01	rivastigminum 1.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	02	rivastigminum 3 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	03	rivastigminum 4.5 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
	04	rivastigminum 6 mg ut rivastigmini hydrogenotartras, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer Typ, Demenz bei Parkinson Krankheit	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.07.2020	

**01 Strattera 4mg/ml, solution buvable**

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

N° d'AMM: <b>65350</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 01.10.2.	23.07.2015
Composition	01	atomoxetine 4 mg ut atomoxetini hydrochloridum, arom.: vanillinum, ethylvanillinum, conserv.: E 211, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		TDAH	
Conditionnements	01	001	1 x 100 ml flacon(s) A
		002	3 x 100 ml flacon(s) A
Valable jusqu'au		22.07.2020	

**01 Viburcol, Flüssigkeit zum Einnehmen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>63260</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	01.07.2015
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D6 11 mg, chamomilla recutita D4 25 mg, plantago major D4 25 mg, pulsatilla pratensis D6 50 mg, solanum dulcamara D6 25 mg, calcium carbonicum hahnemanni D8 75 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Unruhezuständen und Reizbarkeit mit und ohne Fieber, v.a. bei Säuglingen und Kindern (z.B. beim Zahnen, bei leichten Bauschmerzen, Schlaflosigkeit) und zur systematischen Behandlung häufiger Infekte.	
Packung/en	01	001	15 x 1.0 ml D
Gültig bis		30.06.2020	

**01 Voriconazol Sandoz 200 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>65064</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.06.0.	21.07.2015
Zusammensetzung	01	voriconazolum 200 mg, sulphobutyl ether beta-cyclodextrin sodium, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
		002	5 Durchstechflasche(n) A
		003	10 Durchstechflasche(n) A
Gültig bis		20.07.2020	

01 Xigduo XR 5 mg / 500 mg, Filmtabletten  
 02 Xigduo XR 10 mg / 500 mg, Filmtabletten  
 03 Xigduo XR 5 mg / 1000 mg, Filmtabletten  
 04 Xigduo XR 10 mg / 1000 mg, Filmtabletten  
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>65377</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	16.07.2015
Zusammensetzung	01	metformini hydrochloridum 500 mg, dapagliflozinum 5 mg ut propandioli dapagliflozinum, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	02	metformini hydrochloridum 500 mg, dapagliflozinum 10 mg ut propandioli dapagliflozinum, excipients pro compresso obducto.	
	03	metformini hydrochloridum 1000 mg, dapagliflozinum 5 mg ut propandioli dapagliflozinum, excipients pro compresso obducto.	
	04	metformini hydrochloridum 1000 mg, dapagliflozinum 10 mg ut propandioli dapagliflozinum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Antidiabetikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		15.07.2020	

01 Zamdopa 100mg/25mg, Compressa a rilascio prolungato  
 02 Zamdopa 200mg/50mg, Compressa a rilascio prolungato  
 Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: <b>65826</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	08.07.2015
Composizione	01	carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 100 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	02	carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, levodopum 200 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Morbo di Parkinson	
Confezione/i	01	001 30 compressa/compresse	B
		002 100 compressa/compresse	B
	02	003 30 compressa/compresse	B
		004 100 compressa/compresse	B
Valevole fino al		07.07.2020	

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

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

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

### Humanarzneimittel / Produits à usage humain

#### 02 1001 Blattgrün Dragées

Biomed AG, Ueberlandstrasse 199, 8600 Dübendorf

Zul.-Nr.: <b>26293</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.99.0.	07.07.2015
Zusammensetzung	02	chlorophyllinum cupricum et natricum 21 mg, color.: E 132, E 104, E 131, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Desodorierung von Körpergeruch	
Packung/en	02	001 50 Dragée(s) 049 120 Dragée(s)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2021	

#### 01 Actikerall, Lösung

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>61467</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.4.	02.07.2015
Zusammensetzung	01	fluorouracilum 5 mg, acidum salicylicum 100 mg, dimethylis sulfoxidum, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Aktinische Keratosen	
Packung/en	01	001 25 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.04.2021	

#### 02 Alendronat Streuli 70 mg, Wochentabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>58215</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	08.07.2015
Zusammensetzung	02	acidum alendronicum 70 mg ut natrii alendronas trihydricus, excipients pro compresso.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	02	003 4 Tablette(n) 004 12 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.06.2012 (Widerruf der Dosisstärke 10 mg)	
Gültig bis		21.01.2018	

**01 Alli, Hartkapseln**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>59358</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.99.0.	06.07.2015
Zusammensetzung	01	orlistatum 60 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Gewichtsabnahme	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		09.09.2019	

**03 Alucol Pfefferminzaroma, Gel****04 Alucol Fruchtroma, Gel**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>36355</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.01.0.	16.07.2015
Zusammensetzung	03	aluminii oxidum hydricum 375 mg, magnesii hydroxidum 175 mg, aromatica, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
	04	aluminii oxidum hydricum 375 mg, magnesii hydroxidum 175 mg, arom.: vanillinum, bergamottae aetheroleum et alia, saccharinum natricum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 5 ml corresp. ethanolum 5 % V/V.	
Anwendung		Antacidum	
Packung/en	03	107	1 x 130 ml D
		115	1 x 500 ml D
	04	123	1 x 130 ml D
		131	1 x 500 ml D
		132	20 Beutel zu 10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2021	

**02 Amaryl 2 mg, comprimés****03 Amaryl 3 mg, comprimés****04 Amaryl 4 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>53130</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.06.2.	15.07.2015
Composition	02	glimepiridum 2 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	03	glimepiridum 3 mg, excipients pro compresso.	
	04	glimepiridum 4 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Indication		Antidiabétique oral	
Conditionnements	02	046	30 comprimé(s) B
		054	120 comprimé(s) B
	03	062	30 comprimé(s) B
		070	120 comprimé(s) B
	04	089	120 comprimé(s) B
		097	30 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 26.06.2014 (Renonciation 6 mg)	
Valable jusqu'au		20.12.2019	

**01 Amavita Nieren- und Blasendragées, Filmtabletten**

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65480</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	10.07.2015
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-31.2 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.12.2014 (Änderung Spezifikation Arbutin)	
Gültig bis		22.12.2019	

**01 Anaemodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>21522</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	extracta ethanolica liquida ex urticae planta tota recens 300 mg et fragariae fructus recens 150 mg, mel 50 mg, excipients ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Zur Anregung der Eisenverwertung	
Packung/en	01	023 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**03 Antidry wash, ölige Lösung**

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

Zul.-Nr.: <b>51929</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	03.07.2015
Zusammensetzung	03	sojae oleum raffinatum 300 mg, paraffinum liquidum 380 mg, alfa-bisabololum racemicum 5 mg, aromatica, antiox.: diethylis phthalas, carvacrolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Trockene, empfindliche Haut	
Packung/en	03	001	200 ml D
		002	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2013 (Änderung Präparatename, früher: Antidry Hautwaschöl, ölige Lösung) (Änderung Spezifikation)	
Gültig bis		02.12.2018	

**01 Apomorphin HCl Amino 10mg/ml, Injektionslösung**

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>56511</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	apomorphini hydrochloridum 10 mg, mannitolium, antiox.: E 223 0.5 mg, E 300 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiparkinson	
Packung/en	01	001	10 Ampulle(n) à 1 ml B
		002	100 Ampulle(n) à 1 ml B
		003	10 Ampulle(n) à 10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.08.2020	

**01 Arbid N, Tropfen**

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

N° d'AMM: <b>58373</b>	Catégorie de remise: <b>C</b>	Index: 12.02.6.	09.07.2015
Composition	01	chlorphenamini maleas 2 mg, aromatica, conserv.: E 217, E 219, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. 20 guttae.	
Conditionnements	01	001	30 ml flacon compte-gouttes C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.12.2020	

**01 Arimidex, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: <b>53535</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	011	30 Tablette(n) B
		038	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.03.2021	

**01 Arnica comp. / Formica, Oleum**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59915</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	16.07.2015
Zusammensetzung	01	extractum glycerolicum 30 mg ex formica rufa, DER: 1:3, extractum oleosum 445 mg ex arnicae flos 20 mg, betulae folium 26,7 mg, calendulae herba 6,7 mg, DER: 1,2:10, lavandulae aetheroleum 24 mg, rosmarini aetheroleum 16 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.04.2014 (Änderung Rezeptur)	
Gültig bis		02.04.2019	

**01 Atropair Steri-Nebis 0.5mg/2ml, Lösung für einen Vernebler****02 Atropair Steri-Nebis 0.25mg/1ml, Lösung für einen Vernebler**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58404</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 03.04.3.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.5 mg, excipiens ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ipratropii bromidum corresp. ipratropii bromidum anhydricum 0.25 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bronchospasmolytikum	
Packung/en	01	008	60 Einzeldose(n) B
	02	009	60 Einzeldose(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 Verzicht auf Packungsgrösse 60 (2 x 30)	
Gültig bis		09.06.2018	

**01 Betadine, Lösung standardisiert**

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

Zul.-Nr.: <b>34282</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	17.07.2015
Zusammensetzung	01	iodum 11 mg ut povidonum iodinum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Haut-, Schleimhaut-, Wunddesinfiziens	
Packung/en	01	001	1 x 1000 ml D
		013	1 x 120 ml D
		021	1 x 500 ml D
		048	5 x 1000 ml D
		110	1 x 10 ml D
		129	1 x 60 ml D
		137	1 x 30 ml D
		161	Kombipackung(en) Taschenapotheke mit 10 ml Betadine Lösung standardisiert D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1000 ml)	
Gültig bis		03.05.2017	

**01 Bilol comp. 5/12.5, Filmtabletten****02 Bilol comp. 10/25, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57382</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2020	

**02 Brinavess 500 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>61304</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.02.0.	16.07.2015
Zusammensetzung	02	vernakalanti hydrochloridum 500 mg corresp. vernakalantum 452.5 mg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	02	003	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2021	

**01 Calcort 6 mg, comprimés****02 Calcort 30 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>46595</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.07.27	30.07.2015
Composition	01	deflazacortum 6 mg, excipients pro compresso.	
	02	deflazacortum 30 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Thérapie par glucocorticoïdes	
Conditionnements	01	025	20 comprimé(s) B
		033	100 comprimé(s) B
	02	017	10 comprimé(s) B
		041	30 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		24.07.2021	

**01 Cansartan-Mepha plus 8/12.5, Tabletten**  
**02 Cansartan-Mepha plus 16/12.5, Tabletten**  
**03 Cansartan-Mepha plus 32/12.5, Tabletten**  
**04 Cansartan-Mepha plus 32/25, Tabletten**  
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61215</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	02	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	04	011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.01.2021	

**01 Cefurox Actavis 125 mg, Filmtabletten**  
**02 Cefurox Actavis 250 mg, Filmtabletten**  
**03 Cefurox Actavis 500 mg, Filmtabletten**  
Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>58813</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.3.	19.05.2015
Zusammensetzung	01	cefuroximum 125 mg ut cefuroximum axetil, excipients pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, color.: E 132, E 133. excipients pro compresso obducto.	
	03	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, color.: E 132, E 133. excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 14 Tablette(n)	A
	02	003 14 Tablette(n)	A
	03	005 14 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2014 Änderung Präparatename (früher: Cefuroxim Actavis, Filmtabletten)	
Gültig bis		08.11.2019	

**01 Clarelux, Schaum zur Anwendung auf der Haut**

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimerweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>60393</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	clobetasoli-17 propionas 0.5 mg, propylenglycolum, propellentia et excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Glukokortikoidempfindliche Dermatose der Kopfhaut	
Packung/en	01	001	50 g Aluminium-Druckbehälter <span style="float: right;">B</span>
		002	100 g Aluminium-Druckbehälter <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.12.2020	

**01 Clopidogrel Streuli 75mg, Filmtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: <b>60097</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.2.	10.07.2015
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
		002	84 Tablette(n) <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2020	

**01 Co-Amoxicillin Sandoz 625, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55185</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	29.07.2015
Zusammensetzung	01	acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, amoxicillinum anhydricum 500 mg ut amoxicillinum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	014	10 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
		016	20 Tablette(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2021	

**01 Co-Amoxicillin Sandoz 156,25,Pulver zur Zubereitung einer Suspension****02 Co-Amoxicillin Sandoz 312,5, Pulver zur Zubereitung einer Suspension**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55203</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 08.01.93	24.07.2015
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 125 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 31.25 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
	02	amoxicillinum anhydricum 250 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 62.5 mg ut kalii clavulanas, arom.: bergamottae aetheroleum, vanillinum et alia, aspartamum, excipiens ad pulverem corresp., suspensio reconstituta 5 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	010	100 ml A
	02	012	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2021	

**01 Co-Losartan Spirig HC 50/12,5 mg, Filmtabletten****02 Co-Losartan Spirig HC 100/25 mg, Filmtabletten****03 Co-Losartan Spirig HC 100/12,5 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>58485</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	16.07.2015
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Packung/en	01	011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
	02	013	28 Tablette(n) B
		014	98 Tablette(n) B
	03	015	28 Tablette(n) B
		016	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2014	
Gültig bis		13.04.2020	

**01 Co-Valsartan Sandoz 80/12.5, Filmtabletten**  
**02 Co-Valsartan Sandoz 160/12.5, Filmtabletten**  
**03 Co-Valsartan Sandoz 160/25, Filmtabletten**  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61874</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
	02	004	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	03	007	28 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.12.2020	

**01 Codicontin 60 mg, Tabletten retard**  
**02 Codicontin 90 mg, Tabletten retard**  
**03 Codicontin 120 mg, Tabletten retard**  
 Mundipharma Medical Company, Hamilton, Bermuda, Basel Branch, St. Alban-Rheinweg 74, 4052 Basel

Zul.-Nr.: <b>53027</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	dihydrocodeini tartras 60 mg corresp. dihydrocodeinum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	dihydrocodeini tartras 90 mg corresp. dihydrocodeinum 60 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	dihydrocodeini tartras 120 mg corresp. dihydrocodeinum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
		002	60 Tablette(n) A
	02	003	30 Tablette(n) A
		004	60 Tablette(n) A
	03	005	30 Tablette(n) A
		006	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.05.2014 (Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		25.10.2019	

**01 Compressi Harpagophyti Radix, Tabletten**

Dixa AG, Stationsstrasse 39a, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>56425</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.6.	24.07.2015
Zusammensetzung	01	harpagophyti radidis pulvis 182.36 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur unterstützenden Behandlung von leichten Schmerzen des Bewegungsapparates	
Packung/en	01	001	250 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2020	

**01 Coop Vitality Nieren- und Blasendragées, Filmtabletten**

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: <b>65448</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	10.07.2015
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-31.2 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	20 Dragée(s) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2014 (Änderung Spezifikation Arbutin)	
Gültig bis		20.11.2019	

**01 Cralonin, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>37969</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	crataegus e fructibus recentibus TM 0.7 g, kalii carbonas D3 0.01 g, spigelia anthelmia D2 0.01 g, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 45 % V/V.	
Anwendung		Bei funktionellen Herz- und Kreislaufbeschwerden	
Packung/en	01	028	30 ml <span style="float: right;">C</span>
		036	100 ml <span style="float: right;">C</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.12.2020	

- 01 Crilomus 0.5 mg, Kapseln  
 02 Crilomus 1 mg, Kapslen  
 03 Crilomus 5 mg, Kapslen  
 04 Crilomus 0.75 mg, Kapslen  
 05 Crilomus 2 mg, Kapslen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>59322</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.15.0.	24.07.2015
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipients pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg, excipients pro capsula.	
	04	tacrolimusum 0.75 mg, tacrolimus monohydricum, excipients pro capsula.	
	05	tacrolimusum 2 mg, tacrolimus monohydricum 2.044 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	006	50 Kapsel(n) A
	02	007	50 Kapsel(n) A
	03	008	50 Kapsel(n) A
	04	009	50 Kapsel(n) A
	05	010	50 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2014 (Änderung Präparatename, früher: Tacrolimus Sandoz, Kapseln)	
Gültig bis		02.09.2019	

**01 Cystimed, Filmtablette**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>65340</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	10.07.2015
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-31.2 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	20 Dragée(s) D
		002	60 Dragée(s) D
		003	40 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2015 (Änderung Spezifikation Arbutin)	
Gültig bis		01.12.2019	

**01 Daivobet, Salbe**

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>55800</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.03.0.	31.07.2015
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	001	30 g B
		005	60 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2015 (Widerruf der Packungsgrösse 120g-Tube)	
Gültig bis		08.03.2017	

**03 Demetrin 20, Tabletten****04 Demetrin 10, Tabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>39416</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.04.1.	09.07.2015
Zusammensetzung	03	prazepamum 20 mg, excipiens pro compresso.	
	04	prazepamum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Anxiolyticum	
Packung/en	03	050	20 Tablette(n) B
		069	50 Tablette(n) B
	04	034	20 Tablette(n) B
		042	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2010 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		06.12.2020	

**01 Dexeryl, Creme**

Pierre Fabre (Suisse) S.A., Hegenheimermattweg 183, 4123 Allschwil

Zul.-Nr.: <b>60404</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.10.0.	06.07.2015
Zusammensetzung	01	glycerolum 150 mg, vaselinum album 80 mg, paraffinum liquidum 20 mg, macrogolum 600, conserv.: E 216, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Behandlung trockener Haut bei gewissen Dermatosen, zum Beispiel bei Ichthyose	
Packung/en	01	001	50 g Tube D
		002	250 g Tube D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.01.2021	

**01 Diaphin IR 200, Tabletten**

DiaMo Narcotics GmbH, Grabenstrasse 6, 3600 Thun

Zul.-Nr.: <b>57724</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	diamorphini hydrochloridum anhydricum 200 mg corresp. diamorphinum 182 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Ergänzung der Behandlung von schwer heroïnabhängigen Personen	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2010 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		20.12.2020	

**01 Diaphin SR 200, Filmtabletten**

DiaMo Narcotics GmbH, Grabenstrasse 6, 3600 Thun

Zul.-Nr.: <b>57720</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	diamorphini hydrochloridum anhydricum 200 mg corresp. diamorphinum 182 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Ergänzung der Behandlung von schwer heroïnabhängigen Personen	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2010 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		20.12.2020	

**01 Docetaxel Actavis 20 mg/1 ml, Infusionskonzentrat****02 Docetaxel Actavis 80 mg/4 ml, Infusionskonzentrat****03 Docetaxel Actavis 140 mg/7 ml, Infusionskonzentrat**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>60726</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	29.07.2015
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 400 mg ad solutionem pro 1 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1600 mg ad solutionem pro 4 ml.	
	03	docetaxelum 140 mg, acidum citricum anhydricum, povidonum K 12, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 2800 mg ad solutionem pro 7 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	004 1 Durchstechflasche(n)	A
	02	005 1 Durchstechflasche(n)	A
	03	006 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2021	

**01 Docetaxel Zentiva 20mg / 1ml, concentré pour solution pour perfusion****02 Docetaxel Zentiva 80mg / 4ml, concentré pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>62120</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	03.07.2015
Composition	01	docetaxelum 20 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 395 mg ad solutionem pro 1 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1.58 g ad solutionem pro 4 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	003	1 flacon(s) A
	02	004	1 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.01.2021	

**01 Dogmatil, capsules**

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

N° d'AMM: <b>34316</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	08.07.2015
Composition	01	sulpiridum 50 mg, conserv.: E 220, excipients pro capsula.	
Indication		Antipsychotique	
Conditionnements	01	015	30 capsule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.03.2021	

**01 Dogmatil 200 mg, comprimés**

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

N° d'AMM: <b>40706</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	09.07.2015
Composition	01	sulpiridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Antipsychotique	
Conditionnements	01	011	12 comprimé(s) B
		046	60 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		01.03.2021	

**01 Dolocyl, Crème**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: <b>46590</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	15.07.2015
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 50 mg, propylenglyolum, aromatica, conserv.: E 219, excipients ad unguentum pro 1.0 g.	
Anwendung		Kutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 Umwandlung von Export zu Hauptzulassung für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein. (Änderung Präparatename, früher: Dolgit, Crème)	
Gültig bis		13.09.2017	

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

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

Zul.-Nr.: <b>61288</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.07.2015
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		22.12.2020	

**01 Echinamed Halsschmerz-Spray**

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: <b>61302</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 12.03.2.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 863.3 mg, ratio: 1:12, echinaceae purpureae radices recentis extractum ethanolicum liquidum 45.5 mg, ratio: 1:11, salviae extractum ethanolicum liquidum 430 mg, ratio: 1:17, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 40-47 % V/V.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 30 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2014 (Änderung Alkoholgehalt, früher: 38-42 % V/V)	
Gültig bis		27.12.2019	

**02 Eldisine, Lyophilisat**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>42863</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	29.07.2015
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: vindesini sulfas 5 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	025 1 Durchstechflasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.04.2021	

**01 Endoxan, Dragées**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>25441</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	03.07.2015
Zusammensetzung	01	cyclophosphamidum anhydricum 50 mg ut cyclophosphamidum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	036 50 Dragée(s)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2020	

**02 Endoxan 200 mg, Trockensubstanz zur intravenösen Infusion****03 Endoxan 1 g, Trockensubstanz zur intravenösen Infusion****04 Endoxan 500 mg, Trockensubstanz zur intravenösen Infusion**

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>25442</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	03.07.2015
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: cyclophosphamidum anhydricum 200 mg ut cyclophosphamidum monohydricum, pro vitro.	
	03	Praeparatio sicca: cyclophosphamidum anhydricum 1 g ut cyclophosphamidum monohydricum, pro vitro.	
	04	Praeparatio sicca: cyclophosphamidum anhydricum 500 mg ut cyclophosphamidum monohydricum, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	075	1 Durchstechflasche(n) A
	03	083	1 Durchstechflasche(n) A
	04	091	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2020	

**01 Epogam 1000 Vegicaps Soft, Kapseln**

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>54281</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.04.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	oenotherae seminis oleum 1000 mg corresp. acidum gamolenicum 80 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Chronische Ekzeme	
Packung/en	01	013	120 Kapsel(n) D
		021	240 Kapsel(n) (2 x 120 Kapseln) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2021	

**02 Esberitop, Tabletten**

Max Zeller Söhne AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: <b>51060</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	02	extractum ethanolicum liquidum ex thujae summitates 2 mg, baptisiae radix 10 mg, echinaceae purpureae radix et echinaceae pallidae radix (1:1) 7.5 mg, DER: 1:11, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen; bei Erkältung	
Packung/en	02	032	60 Tablette(n) Tabletten D
		040	120 Tablette(n) Tabletten D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

**01 Evit 200, Kapseln****02 Evit 600, Kapseln**

Vita Health Care AG, 3177 Laupen

Zul.-Nr.: <b>53294</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	(+)-alfa-tocopherolum 200 U.I., excipients pro capsula.	
	02	(+)-alfa-tocopherolum 600 U.I., excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E Präparat	
Packung/en	01	014	60 Kapsel(n) D
	02	022	50 Kapsel(n) D
		030	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2010	
Gültig bis		13.10.2020	

**02 Evit 600, Kapseln**

Vita Health Care AG, 3177 Laupen

Zul.-Nr.: <b>53294</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.3.	08.07.2015
Zusammensetzung	02	(+)-alfa-tocopherolum 600 U.I., excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin E Präparat	
Packung/en	02	022	50 Kapsel(n) D
		030	100 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2010 (Verlängerung der Zulassung) (Widerruf der Dosisstärke 200)	
Gültig bis		13.10.2020	

**01 Excipial Kerasal, Salbe**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>40841</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.07.0.	17.07.2015
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 50 mg, ureum 100 mg, macrogolum 400, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hyperkeratotische Hautveränderungen	
Packung/en	01	001	50 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.08.2020	

**03 Femoston 1/10 mg, Tabletten****04 Femoston 2/10 mg, Tabletten**

Abbott AG, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: <b>53128</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.08.6.	09.07.2015
Zusammensetzung	03	I) Tablette weiss: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. II) Tablette grau: estradiolum 1 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	I) Tablette ziegelrot: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens pro compresso obducto. II) Tablette gelb: estradiolum 2 mg ut estradiolum hemihydricum, dydrogesteronum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonsubstitution nach der Menopause	
Packung/en	03	025	28 Tablette(n) B
	04	033	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.10.2020	

**01 Feniallerg, Dragées**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>27527</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	01.07.2015
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	020	20 Dragée(s) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2020	

**01 Feniallerg, Retard-Kapseln**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>52402</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	01.07.2015
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 4 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	01	027	10 Kapsel(n) C
		028	20 Kapsel(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2020	

**02 Feniallerg, Tropfen**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>27528</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 07.13.1.	01.07.2015
Zusammensetzung	02	dimetindeni maleas 1 mg, arom.: saccharinum natricum, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml, corresp. 20 guttae.	
Anwendung		Antihistaminikum	
Packung/en	02	075	20 ml C
		076	50 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2020	

**01 Ferinject 100mg, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 2ml)****02 Ferinject 500mg, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 10ml)****03 Ferinject 1000mg, Injektionslösung zur i.v. Verabreichung (Stechampullen zu 20ml)**

Vifor (International) AG, Rechenstrasse 37, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: <b>57851</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.07.1.	29.07.2015
Zusammensetzung	01	ferrum 100 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ferrum 500 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	ferrum 1000 mg ut ferri oxidum/carboxymaltosum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
Anwendung		Antianämikum	
Packung/en	01	001	5 x 2 ml Ampulle(n) B
		003	1 x 2 ml Ampulle(n) B
	02	002	5 x 10 ml Ampulle(n) B
		004	1 x 10 ml Ampulle(n) B
	03	005	1 x 20ml Ampulle(n) B
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, neu zusätzlich 1000 mg Stechampulle zu 20 ml)	
Gültig bis		22.11.2017	

**01 Fortakehl D3, homöopathische Suppositorien**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>52949</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti D3 trituratio 200 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	025	10 Suppositorien C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Fortakehl D4, homöopathische Kapseln**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50287</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti D4 trituration 330 mg, materia capsulae: hypromellose, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	017 20 Kapsel(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Fortakehl D5, homöopathische Tabletten**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50288</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	penicillium roqueforti D5 trituration 250 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Magenbeschwerden	
Packung/en	01	013 20 Tablette(n)	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Fusicutan, Creme**  
 Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: <b>61359</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.2.	03.07.2015
Zusammensetzung	01	acidum fusidicum anhydricum 20 mg ut acidum fusidicum, antioxid.: E 320, conserv.: E 202, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Bakterielle Hautinfektionen	
Packung/en	01	001 15 g	B
		002 30 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

**01 Gabapentin Spirig HC 100 mg, Kapseln**  
**02 Gabapentin Spirig HC 300 mg, Kapseln**  
**03 Gabapentin Spirig HC 400 mg, Kapseln**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>57430</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	16.07.2015
Zusammensetzung	01	gabapentinum 100 mg, excipiens pro capsula.	
	02	gabapentinum 300 mg, excipiens pro capsula.	
	03	gabapentinum 400 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, bei neuropathischen Schmerzen	
Packung/en	01	032	50 Kapsel(n) B
		033	100 Kapsel(n) B
	02	034	50 Kapsel(n) B
		035	100 Kapsel(n) B
	03	036	50 Kapsel(n) B
		037	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2021	

**01 Galium aparine compositum, Injektionslösung**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>59016</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	23.07.2015
Zusammensetzung	01	galium aparine D3 0.44 mg, galium mollugo D3 0.44 mg, sedum acre D3 0.55 mg, sempervivum tectorum ssp. Tectorum D4 0.55 mg, clematis recta D4 0.55 mg, thuja occidentalis D3 0.55 mg, caltha palustris D3 0.55 mg, ononis spinosa D4 0.55 mg, juniperus communis D4 0.55 mg, hederia helix D4 0.55 mg, betula alba D2 0.55 mg, echinacea D5 0.55 mg, calcii fluoridum D8 0.55 mg, phosphorus D8 0.55 mg, aurum metallicum D10 0.55 mg, argentum metallicum D8 0.55 mg, apis mellifica D12 0.55 mg, acidum nitricum D6 0.55 mg, urtica urens D3 0.22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1.1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		13.01.2021	

**01 Gemcitabin DRAC 200mg, Lyophilisat****02 Gemcitabin DRAC 1g, Lyophilisat****03 Gemcitabin DRAC 2g, Lyophilisat**

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: <b>62825</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	22.07.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 1 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: gemcitabinum 2 g ut gemcitabini hydrochloridum, mannitolium, natrii acetat trihydricus, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.12.2012 (Umwandlung Zulassungsart, neu: nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		27.12.2017	

**01 Gemcitabin Sandoz 200 mg/5 ml, Infusionskonzentrat****02 Gemcitabin Sandoz 1000 mg/25 ml, Infusionskonzentrat****03 Gemcitabin Sandoz 2000 mg/50 ml, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>61449</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	29.07.2015
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	gemcitabinum 1000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
	03	gemcitabinum 2000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Flasche(n) A
	02	002	1 Flasche(n) A
	03	003	1 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2021	

01 Gemcitabin Sandoz 200mg / 20ml, Infusionslösung  
 02 Gemcitabin Sandoz 500mg / 50ml, Infusionslösung  
 03 Gemcitabin Sandoz 1000mg / 100ml, Infusionslösung  
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>60567</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	02.07.2015
Zusammensetzung	01	gemcitabinum 200 mg ut gemcitabini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	02	gemcitabinum 500 mg ut gemcitabini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	03	gemcitabinum 1000 mg ut gemcitabini hydrochloridum, natrii acetat trihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2020	

01 GlucoSaline 2 : 1 B. Braun, Infusionslösung  
 02 GlucoSaline 4 : 1 B. Braun, Infusionslösung  
 04 GlucoSaline 1 : 1 B. Braun, Infusionslösung  
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>29551</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	13.07.2015
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 33 g, natrium 51 mmol, chloridum 51 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 520 kJ.	
	02	glucosum anhydricum 40 g, natrium 31 mmol, chloridum 31 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 624 kJ.	
	04	glucosum anhydricum 25 g, natrium 77 mmol, chloridum 77 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 390 kJ.	
Anwendung		Parenterale Wasser, NaCl- und Glukose-Zufuhr	
Packung/en	01	138 10 x 250 ml Ecoflac	B
		146 10 x 500 ml Ecoflac	B
		154 10 x 1000 ml Ecoflac	B
		189 20 x 250 ml Ecobag	B
		197 20 x 500 ml Ecobag	B
		200 10 x 1000 ml Ecobag	B
		243 1 x 500 ml Ecoflac mit Besteck	B
		251 1 x 1000 ml Ecoflac mit Besteck	B
	02	057 10 x 500 ml Ecoflac	B
	04	103 10 x 500 ml Ecoflac	B
		111 10 x 1000 ml Ecoflac	B
		219 20 x 250 ml Ecobag	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2012 (Widerruf der Packungsgrößen 20 x 500 ml Ecobag und 10 x 1000 ml Ecobag)	
Gültig bis		18.12.2017	

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

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

Zul.-Nr.: <b>49685</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 05.03.3.	21.07.2015
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 33.33 g, natrii chloridum 3 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Dehydratation, Oligurie	
Packung/en	01	114	250 ml Beutel Freeflex B
		122	500 ml Beutel Freeflex B
		130	1000 ml Beutel Freeflex B
		219	250 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		220	500 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		221	1000 ml KabiPac Polyethylen-Flasche B
		225	250 ml Beutel Freeflex+ B
		226	500 ml Beutel Freeflex+ B
		227	1000 ml Beutel Freeflex+ B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2015 (Widerruf der Dosisstärke Glucose 5% - NaCl 0.9% 1:1 Fresenius)	
Gültig bis		16.12.2017	

**01 Halaven, Injektionslösung**

Eisai Pharma AG, Schaffhauserstrasse 611, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>59489</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	eribulini mesilas 1 mg, ethanolum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Mammakarzinom	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.05.2021	

**01 Hypericum Sandoz 650, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55676</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 01.04.1.	21.07.2015
Zusammensetzung	01	hyperici herbae extractum ethanolicum siccum 650 mg corresp. hypericinum 0.7 -2.0 mg, DER: 3.5-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	026	30 Tablette(n) C
		027	100 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 Änderung des ATC-Codes	
Gültig bis		20.02.2017	

**02 ImmuCyst, Lyophilisat**

CytoChemia GmbH, 6330 Cham

Zul.-Nr.: <b>52011</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.07.2015
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: bacillus calmette guerin (connaught)(BCG) 81 mg, natrii hydrogenoglutamas, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		In-situ-Carcinom der Harnblase	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.08.2011 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.03.2017	

**01 InductOs 1.5 mg/ml, poudre, solvant et matrice pour matrice pour implantation**

Medtronic BioPharma Sàrl, route de Pierre-à-Bot 97, 2000 Neuchâtel

N° d'AMM: <b>56828</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.99.0.	09.07.2015
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: diboteterminum alfa 12 mg, glycinum, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 80, glutamas, pro vitro. II): solvens: aqua ad iniectabilia 8.4 ml. Tela cum: collagenum nativum (bovin:).	
Indication		Ostéosynthèse: traitement des fractures de tibia chez l'adulte, traitement de discopathies dégénératives chez l'adulte	
Conditionnements	01	001	1 set <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.08.2014 (modification du nom de la préparation, anciennement: Inductos 12 mg, préparation injectable)	
Valable jusqu'au		07.11.2019	

**01 Infludoron Globuli, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>46444</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	24.07.2015
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D4 10 mg, bryonia cretica D1 6 mg, eucalyptus globulus D1 5 mg, eupatorium perfoliatum D1 4 mg, ferrum phosphoricum D6 10 mg, schoenocaulon officinale D1 1 mg, saccharum ad globulos pro 1 g.	
Anwendung		Zur Linderung von Grippe und Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	094	10 g <span style="float: right;">D</span>
		108	50 g <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.11.2020	

**01 Irinotecan Fresenius 40 mg/2 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Irinotecan Fresenius 100 mg/5 ml, Infusionskonzentrat**  
**03 Irinotecan Fresenius 300 mg/15 ml, Infusionskonzentrat**  
**04 Irinotecan Fresenius 500 mg/25 ml, Infusionskonzentrat**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>61246</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	irinotecani hydrochloridum trihydricum 40 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	irinotecani hydrochloridum trihydricum 100 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	03	irinotecani hydrochloridum trihydricum 300 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 15 ml.	
	04	irinotecani hydrochloridum trihydricum 500 mg, sorbitolum, acidum lacticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 25 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	005	1 Durchstechflasche(n) A
	03	009	1 Durchstechflasche(n) A
	04	013	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.01.2021	

**01 Jevtana 60 mg/1.5 ml, concentré et solvant pour solution pour perfusion**  
 Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: <b>61543</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	08.07.2015
Composition	01	cabazitaxelum 60 mg ut cabazitaxeli acetoni solvatum, polysorbatum 80 pro vitro. Solvens: ethanolum 96 per centum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4.5 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	001	1 + 1 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		05.04.2021	

**01 Kamillofluid, flüssig**

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12,  
5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>16858</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	24.07.2015
Zusammensetzung	01	matricariae extractum ethanolicum liquidum corresp. matricariae aetheroleum 1 mg, ratio: 1:2-4, ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 54 % V/V.	
Anwendung		Bei Haut- und Schleimhautreizungen	
Packung/en	01	021	100 ml D
		056	200 ml D
		064	500 ml D
		072	5000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.02.2011 Anpassung des DEV von 1:6-8 auf 1:2-4	
Gültig bis		27.03.2016	

**02 Kamillosan, Liquidum**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>12537</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.08.0.	15.07.2015
Zusammensetzung	02	matricariae extractum ethanolicum liquidum corresp. levomenolum 50-150 µg et apigenini-7 glucosidum 1.75-3.25 mg, ratio: 1:4-4.5, excipients ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 43 % V/V.	
Anwendung		Bei kleineren Hautverletzungen	
Packung/en	02	034	100 ml D
		042	500 ml D
		077	250 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2021	

**01 Kiovig, Infusionslösung**

Baxalta Schweiz AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: <b>57469</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	23.07.2015
Zusammensetzung	01	immunoglobulinum humanum normale 100 mg, glycinum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		humanes Immunglobulin G	
Packung/en	01	001	10 ml Infusionsflasche zu 1g/10ml B
		002	25 ml Infusionsflasche zu 2.5g/ml B
		003	50 ml Infusionsflasche zu 5g/50ml B
		004	100 ml Infusionsflasche zu 10g/100ml B
		005	200 ml Infusionsflasche zu 20g/200ml B
		006	300 ml Infusionsflasche zu 30g/300 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.12.2020	

**01 Lactoferment 5, Kapseln**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>53746</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.09.0.	02.07.2015
Zusammensetzung	01	lactobacillus acidophilus mortuus cryodesiccatus (lactobacillus fermentum et lactobacillus delbrueckii) 5 Mia. ut culturae extractum filtratum cryodesiccatum 80 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		symptomatische Behandlung der Diarrhöe	
Packung/en	01	020	2 x 10 Kapsel(n) 2 Blister mit je 10 Kapseln D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.12.2020	

**01 Lamisil Pedisan DermGel, Gel**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>55777</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.4.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	terbinafinum 10 mg, ethanolum, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Fusspilz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.09.2016	

**01 Lapidar 1, Tabletten**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>10383</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.07.1.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	cardui benedicti herba 22 mg, centaurii herba 40 mg, gentianae radix 34 mg, millefolii herba 36 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Appetitlosigkeit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.02.2021	

**02 Lapidar 12, Tabletten**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>10266</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	09.07.2015
Zusammensetzung	02	berberidis cortex 23 mg, cardui benedicti herba 28 mg, curcumae xanthorrhizae rhizoma 30 mg, liquiritiae radix 20 mg, millefolii flos 29 mg, taraxaci herba 32 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.02.2021	

**01 Lapidar 3, Tabletten**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>10385</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.11.2.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	boldo folium 50 mg, cynarae folium 35 mg, menthae piperitae folium 7.5 mg, cardui mariae fructus 50 mg, foeniculi fructus 7.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.01.2021	

**01 Lapidar 5, Tabletten**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>10387</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	betulae folium 41 mg, equiseti herba 24 mg, liquiritiae radix 27 mg, ononidis radix 27 mg, uvae ursi folium 40 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Schmerzen und Entzündungen im Blasen- und Harnleiterbereich	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.02.2021	

**01 Lapidar 6, Tabletten**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>10388</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	crataegi fructus 45 mg, crataegi folium cum flore 23 mg, leonuri cardiacae herba 22 mg, valerianae radix 42 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2020	

**01 Lapidar 8, Tabletten**

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>10390</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 04.99.0.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	cynarae folium 40 mg, cardui benedicti herba 6 mg, melissae folium 28 mg, gentianae radix 10 mg, liquiritiae radix 53 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		29.01.2021	

**01 Leiguar, Granulat**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>44621</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	10.07.2015
Zusammensetzung	01	guari farina 9.15 g, excipiens ad granulatum pro 10 g.	
Anwendung		Adjuvans zur Blutzucker- und Blutlipidsenkung	
Packung/en	01	010 250 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.05.2021	

**01 Letrozol Actavis 2.5 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: <b>61432</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.16.2.	29.07.2015
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	003 30 Tablette(n) Blister	B
		006 100 Tablette(n) Blister	B
		008 30 Tablette(n) HDPE-Container	B
		010 100 Tablette(n) HDPE-Container	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2021	

**01 Leucen heilungsfördernde Salbe, Salbe**

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>15855</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.06.0.	17.07.2015
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 10 mg, oxychinolini sulfas 0.5 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 40 mg, resorcinolum 5 mg, zinci oxidum 100 mg, macrogolum 400, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Wundbehandlung	
Packung/en	01	001 30 g	D
		002 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.04.2021	

**01 Levetiracetam Spirig HC 250 mg, Filmtabletten**  
**02 Levetiracetam Spirig HC 500 mg, Filmtabletten**  
**03 Levetiracetam Spirig HC 1000 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61499</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.07.1.	30.07.2015
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	008	30 Tablette(n) B
	02	009	20 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
		011	200 Tablette(n) B
	03	012	30 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
		014	200 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.03.2021	

**02 Lifo-Scrub, Lösung**  
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>53905</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 10.09.1.	17.07.2015
Zusammensetzung	02	chlorhexidini digluconas 40 mg, aromatica, color.: E 124, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfizierende Haut- und Händewaschung	
Packung/en	02	001	1 x 500 ml mit Dispenser D
		183	1 x 1000 ml D
		184	1 x 5 l D
		186	10 x 1000 ml D
		187	2 x 5 l D
		188	1 x 100 ml D
		189	20 x 100 ml D
		190	1 x 500 ml Ovalflasche D
		191	20 x 500 ml Ovalflasche D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.02.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 500 ml mit Dispenser)	
Gültig bis		07.09.2019	

**02 Locoid, Creme**

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: <b>36481</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.05.1.	07.07.2015
Zusammensetzung	02	hydrocortisoni-17 butyras 1 mg, conserv.: E 216, butylis parahydroxybenzoas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Hautkrankheiten ekzematöser, entzündlicher oder allergischer Genese	
Packung/en	02	021	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.12.2020	

**01 Losartan Helvepharm 12.5 mg, Filmtabletten****03 Losartan Helvepharm 50 mg, Filmtabletten****04 Losartan Helvepharm 100 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: <b>60234</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	10.07.2015
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 12.5 mg, color.: E 104, excipients pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	losartanum kalicum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	008	10 Tablette(n) B
	03	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
	04	011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.01.2021	

**02 Mag 2, ampoules buvables**

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

N° d'AMM: <b>46871</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 07.02.1.	14.07.2015
Composition	02	magnesii l-pidolas hydricus 1.5 g corresp. magnesium 122 mg, saccharinum natricum, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 104, E 110, E 150, conserv.: E 217, E 219, excipients ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Carences magnésiques	
Conditionnements	02	018	30 ampoule(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 29.10.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.04.2021	

**01 Magnesium Vital Classic 7.5 mmol, comprimés effervescents**

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

N° d'AMM: <b>54805</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	02.07.2015
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	001	30 comprimé(s) D
		002	60 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (modification du nom de la préparation, anciennement: Magnesium Vital, Brausetabletten)	
Valable jusqu'au		17.08.2018	

**01 Magnesium Vital Complex 1.25 mmol, capsules**

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

N° d'AMM: <b>46111</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	02.07.2015
Composition	01	magnesii chloridum 4.5-hydricum 30 mg et magnesii glutamas tetrahydricus 50 mg et magnesii glycerophosphas 50 mg et magnesii orotas dihydricus 100 mg et magnesii aspartas dihydricus 150 mg corresp. magnesium 30.55 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Préparation à base de magnésium	
Conditionnements	01	001	40 capsule(s) D
		002	100 capsule(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (modification du nom de la préparation, anciennement: Magnésium Complexe, capsules)	
Valable jusqu'au		15.12.2019	

**01 Magnesium-Diasporal 300 pro, Granulat**

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>60538</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.1.	30.07.2015
Zusammensetzung	01	magnesium 301 mg ut magnesii citras anhydricus, saccharum, aromatica, antiox.: E 320, excipients ad granulatum pro charta 5.09 g.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.03.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.02.2021	

**01 Mandragora comp., Dilutio**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>59525</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	22.07.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota D15, betula pendula e foliis D3, equisetum arvense ethanol. decoctum D15, formica rufa D10, mandragora ethanol. decoctum D3, meniscus genus vituli D6 (Rind:) ana partes 167 mg, potenziert mit: excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 21 % V/V.	
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.	
Gültig bis		12.11.2018	

**01 Menodoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>18605</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum liquidum et extractum aquosum liquidum ex majoranae semen 60 mg, extractum aquosum liquidum ex millefolii flos 40 mg, extractum aquosum liquidum ex bursae pastoris herba 30 mg, extractum aquosum liquidum ex quercus cortex 50 mg, extractum aquosum liquidum ex urticae flos 20 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 20 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung von Menstruationsbeschwerden	
Packung/en	01	023	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.11.2020	

- 01 Methrexx 7.5 mg / 0.75 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 02 Methrexx 10 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 03 Methrexx 15 mg / 1.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 04 Methrexx 20 mg / 2 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 05 Methrexx 20 mg / 1 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 06 Methrexx 25 mg / 1.25 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 07 Methrexx 30 mg / 1.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 09 Methrexx 7.5 mg / 0.375 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 10 Methrexx 10 mg / 0.5 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 11 Methrexx 12.5 mg / 0.625 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 12 Methrexx 17.5 mg / 0.875 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 13 Methrexx 22.5 mg / 1.125 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 14 Methrexx 27.5 mg / 1.375 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen  
 15 Methrexx 15 mg / 0.75 ml, Injektionslösung in Fertigspritzen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>62083</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.10.6.	06.07.2015
Zusammensetzung	01	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
	02	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	04	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	05	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	06	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.25 ml.	
	07	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.5 ml.	
	09	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.375 ml.	
	10	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	11	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.625 ml.	
	12	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.875 ml.	
	13	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.125 ml.	
	14	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.375 ml.	
	15	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.75 ml.	
Anwendung		Arthritis und Psoriasis	
Packung/en	01	001	1 Spritze(n) A
	02	002	1 Spritze(n) A
	03	003	1 Spritze(n) A
	04	004	1 Spritze(n) A
	05	005	1 Spritze(n) A
	06	006	1 Spritze(n) A
	07	007	1 Spritze(n) A

	09	008	1 Spritze(n)	A
	10	009	1 Spritze(n)	A
	11	010	1 Spritze(n)	A
	12	011	1 Spritze(n)	A
	13	012	1 Spritze(n)	A
	14	013	1 Spritze(n)	A
	15	014	1 Spritze(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Zulassung von neuen Dosisstärken)		
Gültig bis		31.05.2017		

---

- 06 Metoject 7.5 mg, Injektionslösung  
 07 Metoject 10 mg, Injektionslösung  
 08 Metoject 15 mg, Injektionslösung  
 09 Metoject 20 mg, Injektionslösung  
 10 Metoject 25 mg, Injektionslösung  
 11 Metoject 30 mg, Injektionslösung  
 12 Metoject 12.5 mg, Injektionslösung  
 13 Metoject 17.5 mg, Injektionslösung  
 14 Metoject 22.5 mg, Injektionslösung  
 15 Metoject 27.5 mg, Injektionslösung

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>57272</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.10.6.	03.07.2015
Zusammensetzung	06	methotrexatum 7.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.15 ml.	
	07	methotrexatum 10 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml.	
	08	methotrexatum 15 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	09	methotrexatum 20 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	10	methotrexatum 25 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	11	methotrexatum 30 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	12	methotrexatum 12.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.25 ml.	
	13	methotrexatum 17.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.35 ml.	
	14	methotrexatum 22.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.45 ml.	
	15	methotrexatum 27.5 mg ut methotrexatum natricum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.55 ml.	
Anwendung		Arthritis und Psoriasis	
Packung/en	06	040 1 Spritze(n)	A
		060 4 Spritze(n)	A
		061 6 Spritze(n)	A
		062 12 Spritze(n)	A
		063 24 Spritze(n) (2 X 12)	A
	07	044 1 Spritze(n)	A
		064 4 Spritze(n)	A
		065 6 Spritze(n)	A
		066 12 Spritze(n)	A
		067 24 Spritze(n) (2 X 12)	A
	08	048 1 Spritze(n)	A
		068 4 Spritze(n)	A
		069 6 Spritze(n)	A
		070 12 Spritze(n)	A
		071 24 Spritze(n) (2 X 12)	A
	09	052 1 Spritze(n)	A
		072 4 Spritze(n)	A

	073	6 Spritze(n)	A
	074	12 Spritze(n)	A
	075	24 Spritze(n) (2 X 12)	A
10	056	1 Spritze(n)	A
	076	4 Spritze(n)	A
	077	6 Spritze(n)	A
	078	12 Spritze(n)	A
	079	24 Spritze(n) (2 X 12)	A
11	080	1 Spritze(n)	A
	081	4 Spritze(n)	A
	082	6 Spritze(n)	A
	083	12 Spritze(n)	A
	084	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
12	085	1 Spritze(n)	A
	086	4 Spritze(n)	A
	087	6 Spritze(n)	A
	088	12 Spritze(n)	A
	089	24 Spritze(n) 2 x 12	A
13	090	1 Spritze(n)	A
	091	4 Spritze(n)	A
	092	6 Spritze(n)	A
	093	12 Spritze(n)	A
	094	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
14	095	1 Spritze(n)	A
	096	4 Spritze(n)	A
	097	6 Spritze(n)	A
	098	12 Spritze(n)	A
	099	24 Spritze(n) (2 x 12)	A
15	100	1 Spritze(n)	A
	101	4 Spritze(n)	A
	102	6 Spritze(n)	A
	103	12 Spritze(n)	A
	104	24 Spritze(n)	A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	01.09.2020		

**01 Metoprolol-Teva Retard 25 mg, Retardtabletten**  
**02 Metoprolol-Teva Retard 50 mg, Retardtabletten**  
**03 Metoprolol-Teva Retard 100 mg , Retardtabletten**  
**04 Metoprolol-Teva Retard 200 mg, Retardtabletten**  
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>61537</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.03.0.	01.07.2015
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 50 Tablette(n)	B
		009 100 Tablette(n)	B
	04	010 30 Tablette(n)	B
		011 50 Tablette(n)	B
		012 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2020	

**02 Mucohäm D3, homöopathische Suppositorien**  
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>50231</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.01.0.	07.07.2015
Zusammensetzung	02	mucor racemosus D3 trituratio 200 mg, excipients pro suppositorio.	
Anwendung		Bei Haemorrhoiden, Analfissuren	
Packung/en	02	038 10 Suppositorien	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

**02 Mucosolvon retard, Kapseln**

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

Zul.-Nr.: <b>47915</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	16.07.2015
Zusammensetzung	02	ambroxoli hydrochloridum 75 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Mukolytikum	
Packung/en	02	033	30 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verzicht der Packungsgrösse OP 10)	
Gültig bis		16.08.2016	

**03 Nerton NR, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>51254</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	03	acidum phosphoricum dilutum D4 120 mg, avena sativa D1 120 mg, cinchona pubescens spag. Peka D3 120 mg, ginseng spag. Peka D2 120 mg, hypericum perforatum D2 140 mg, piper methysticum spag. Peka D8 140 mg, schoenocaulon officinale D6 120 mg, semecarpus anacardium D10 120 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 26 % V/V.	
Anwendung		Bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	03	066	50 ml D
		074	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Neurexan, homöopathische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>61207</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	passiflora incarnata D2, avena sativa D2, coffea arabica D12, zincum isovalerianicum D4, ana partes 0.060 g, excipiens ad solutionem, corresp. ethanolum 36 % V/V.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild kann Neurexan, Tropfen bei Schlafstörungen und nervösen Unruhezuständen angewendet werden.	
Packung/en	01	001	30 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2020	

**01 Nexium Control 20 mg, magensaftresistente Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>65473</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.99.0.	02.07.2015
Zusammensetzung	01	esomeprazolom 20 mg ut magnesii esomeprazolom trihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Kurzzeitige Behandlung von Refluxsymptomen bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001	7 Tablette(n) C
		002	14 Tablette(n) C
Gültig bis		01.07.2020	

**01 Normolytoral, Pulver**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>43916</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 07.02.7.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 350 mg, natrii citras dihydricus 590 mg, kalii chloridum 300 mg, glucosum anhydricum 4 g, saccharinum natricum, arom.: vanillinum et alia, excipiens ad pulverem, pro charta.	
Anwendung		Elektrolyte zur oralen Rehydratation	
Packung/en	01	025	10 Sachet(s) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

**02 Nutriflex Peri, Infusionslösung**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: <b>47614</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.01.2.	27.07.2015
Zusammensetzung	02	<p>I) Glucose-Lösung: glucosum anhydricum 80 g, natrii chloridum 0.17 g, calcii chloridum dihydricum 0.37 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 600 ml.</p> <p>II) Aminosäure-Lösung: acidum asparticum 1.50 g, acidum glutamicum 3.50 g, alaninum 4.85 g, argininum 2.70 g, glycinum 1.65 g, histidinum 1.25 g, isoleucinum 2.34 g, leucinum 3.13 g, lysinum anhydricum 2.27 g, methioninum 1.96 g, phenylalaninum 3.51 g, prolinum 3.40 g, serinum 3.00 g, threoninum 1.82 g, tryptophanum 0.57 g, valinum 2.60 g, magnesii acetat tetrahydricus 0.86 g, natrii acetat trihydricus 1.56 g, kalii dihydrogenophosphas 0.78 g, kalii hydroxidum 0.52 g, natrii hydroxidum 0.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 400 ml.</p> <p>I) et II) corresp.: solutio reconstituta corresp. aminoacida 40 g ut acidum asparticum 1.50 g, acidum glutamicum 3.50 g, alaninum 4.85 g, argininum 2.70 g, glycinum 1.65 g, histidinum 1.25 g, isoleucinum 2.34 g, leucinum 3.13 g, lysinum anhydricum 2.27 g, methioninum 1.96 g, phenylalaninum 3.51 g, prolinum 3.40 g, serinum 3.00 g, threoninum 1.82 g, tryptophanum 0.57 g, valinum 2.60 g, glucosum anhydricum 80 g, natrium 27 mmol, kalium 15 mmol, calcium 2.5 mmol, magnesium 4 mmol, chloridum 31.6 mmol, phosphas 5.7 mmol, acetat 19.5 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.</p>	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	02	074	1 x 1000 ml Twin Flex <span style="float: right;">B</span>
		082	5 x 1000 ml Twin Flex <span style="float: right;">B</span>
		104	1 x 2000 ml Twin Flex <span style="float: right;">B</span>
		112	5 x 2000 ml Twin Flex <span style="float: right;">B</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.01.2021	

**01 Octagam 5 %, Lösung zur intravenösen Anwendung**

Octapharma AG, Seidenstrasse 2, 8853 Lachen SZ

Zul.-Nr.: <b>584</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.09.	10.07.2015
Zusammensetzung	01	proteina 50 mg corresp. immunoglobulinum humanum normale min. 95 %, maltosum, residui: immunoglobulinum A max. 200 µg, octoxinolum-10 max. 5 µg, Tri-(n-butylis)-phosphas max. 1 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		primärer und sekundärer Antikörpermangel, Immunmodulation bei idiopathischer thrombozytopenischer Purpura (ITP), Immunmodulation bei Kawasaki-Syndrom	
Packung/en	01	007	20 ml Infusionsflasche B
		008	50 ml Infusionsflasche B
		009	100 ml Infusionsflasche B
		010	120 ml Infusionsflasche B
		011	200 ml Infusionsflasche B
		012	500 ml Infusionsflasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.05.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2020	

**04 Oculosan, Augentropfen**

THEA Pharma S.A., Webergasse 45, 8200 Schaffhausen

Zul.-Nr.: <b>25942</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 11.04.0.	01.07.2015
Zusammensetzung	04	naphazolini nitras 50 µg, zinci sulfas heptahydricum 0.2 mg, hamamelidis aqua 40 mg, aurantii floris aetheroleum 5 µg, lavandulae aetheroleum 1.8 µg, euphrasiae tinctura 0.8 mg, conserv.: benzoxonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündungen der Augen	
Packung/en	04	027	10 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Olbetam, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: <b>47644</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.12.0.	29.07.2015
Zusammensetzung	01	acipimoxum 250 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Lipidsenker	
Packung/en	01	038	90 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2021	

**01 Oxaliplatin Fresenius 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat**  
**02 Oxaliplatin Fresenius 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat**  
**04 Oxaliplatin Fresenius 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat**  
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: <b>61679</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, acidum succinicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, acidum succinicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	04	oxaliplatinum 200 mg, acidum succinicum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n) (Safety Container bzw. Plastikbecher)	A
		005 1 Durchstechflasche(n) (Schrumpffolie)	A
	02	002 1 Durchstechflasche(n) (Safety Container bzw. Plastikbecher)	A
		006 1 Durchstechflasche(n) (Schrumpffolie)	A
	04	003 1 Durchstechflasche(n) (Safety Container bzw. Plastikbecher)	A
		004 1 Durchstechflasche(n) (Schrumpffolie)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.01.2021	

**01 Palexia 50 mg, Filmtabletten**  
**02 Palexia 75 mg, Filmtabletten**  
**03 Palexia 100 mg, Filmtabletten**  
 Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: <b>60530</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.01.3.	23.07.2015
Zusammensetzung	01	tapentadolum 50 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	tapentadolum 75 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	tapentadolum 100 mg ut tapentadoli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	002 20 Tablette(n)	A
		003 60 Tablette(n)	A
	02	006 20 Tablette(n)	A
		007 60 Tablette(n)	A
	03	014 20 Tablette(n)	A
		015 60 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2011 (Verzicht der Packungsgrößen: 10 Filmtabletten und 10 x 10 Filmtabletten) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		21.02.2016	

**03 Perskindol Classic, gel**

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

N° d'AMM: <b>48009</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	08.07.2015
Composition	03	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetat 1 mg, conserv.: E 216, E 218, benzylis benzoas, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires	
Conditionnements	03	050	100 ml D
		069	1000 ml D
		077	200 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.10.2020	

**03 Perskindol Classic, spray**

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

N° d'AMM: <b>46141</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 07.10.4.	08.07.2015
Composition	03	levomentholum 15 mg, aurantii dulcis flavedinis aetheroleum 4 mg, bergamottae aetheroleum 1 mg, gaultheriae aetheroleum 3.5 mg, lavandulae aetheroleum 0.2 mg, limonis aetheroleum 1 mg, pini silvestris aetheroleum 13.5 mg, rosmarini aetheroleum 0.6 mg, terpineolum 1 mg, terpinylis acetat 1 mg, conserv.: benzylis benzoas, excipiens ad solutionem pro 1 g, solutio 100 g et, propellentia ad aerosolum, pro vase 130 g.	
Indication		Douleurs musculaires et troubles articulaires	
Conditionnements	03	040	150 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.10.2020	

**01 Piperacilline-Tazobactam Labatec i.v. 2 g - 0,25 g , poudre pour solution pour injection ou pour perfusion****02 Piperacilline-Tazobactam Labatec i.v. 4 g - 0,5 g, poudre pour solution pour injection ou pour perfusion**

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

N° d'AMM: <b>60142</b>	Catégorie de remise: <b>A</b>	Index: 08.01.93	08.07.2015
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 2 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.25 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: piperacillinum 4 g ut piperacillinum natricum, tazobactamum 0.5 g ut tazobactamum natricum, pro vitro.	
Indication		maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	1 flacon perforable A
	02	002	1 flacon perforable A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.12.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.12.2020	

**01 ProQuad, Injektionssuspension**

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>699</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	01.07.2015
Zusammensetzung	01	virus morbilli vivus (Stamm: Ender's Edmonston) min. 3 log 10 U., virus parotitis vivus (Stamm: Jeryl Lynn (Level B)) min. 4.3 log 10 U., virus rubella vivus (Stamm: Wistar RA 27/3) min. 3 log 10 U., virus varicellae vivus (Stamm: Oka/Merck) min. 3.99 log 10 U., saccharum, gelatina, natrii chloridum, sorbitolum, medium199, natrii hydrogenoglutamas monohydricus, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii hydrogenocarbonas, minimal essential medium (MEM), kalii hydrogenophosphas, kalii chloridum, neomycinum 5 µg, phenolsulfonphthaleinum, albuminum seri humani.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Masern, Mumps, Röteln und Varizellen, ab dem 1. bis zum 12. Geburtstag	
Packung/en	01	003	1 Durchstechflasche(n) 1 Durchstechflasche mit Pulver + 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel B
		004	10 Durchstechflasche(n) 10 Durchstechflaschen mit Pulver + 10 Fertigspritzen mit Lösungsmittel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**02 Ramipril-HCT-Mepha 5/25 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>58640</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.2.	09.07.2015
Zusammensetzung	02	ramiprilum 5 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	02	003	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2015 Umwandlung der Zulassung für den Export in eine Zulassung für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein.	
Gültig bis		13.08.2019	

**01 Rhinathiol sans sucre Adultes, sirop**

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

N° d'AMM: <b>54112</b>	Catégorie de remise: <b>D</b>	Index: 03.02.0.	30.07.2015
Composition	01	carbocisteinum 750 mg, arom.: saccharinum natricum, vanillinum et alia, color.: E 150, conserv.: E 219, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		Mucolytique	
Conditionnements	01	041	300 ml D
		068	200 ml D
		069	250 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.01.2013 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		30.10.2020	

**01 Rilutek, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: <b>53678</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.99.0.	23.07.2015
Composition	01	riluzolum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Sclérose latérale amyotrophique (SLA)	
Conditionnements	01	017	56 comprimé(s) <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		07.11.2020	

**01 Ropinirole Rivopharm 0.25 mg, compresse rivestite con film****02 Ropinirole Rivopharm 0.5 mg, compresse rivestite con film****03 Ropinirole Rivopharm 1 mg, compresse rivestite con film****04 Ropinirole Rivopharm 2 mg, compresse rivestite con film****05 Ropinirole Rivopharm 5 mg, compresse rivestite con film**

Rivopharm SA, 6928 Manno

N° d'AMM: <b>60512</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 01.08.0.	30.07.2015
Composizione	01	ropinirolum 0.25 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ropinirolum 0.5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	ropinirolum 1 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	04	ropinirolum 2 mg ut ropiniroli hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	05	ropinirolum 5 mg ut ropiniroli hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indicazione		Morbo di Parkinson	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 09.10.2013 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		12.01.2021	

**01 Sanalgin N, Tabletten**

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: <b>55339</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.01.2.	03.07.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, coffeinum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.08.2020	

**02 Sandoparin, Injektionslösung**

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: <b>50067</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.03.3.	30.07.2015
Zusammensetzung	02	certoparinum natricum 32 mg corresp. 3000 U.I., aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
Anwendung		Prophylaxe der postoperativen Venenthrombose und Lungenembolie	
Packung/en	02	076 10 Spritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Widerruf der Packungsgrösse 1000 Fertigspritzen)	
Gültig bis		20.11.2018	

**01 Santuril, Tabletten**

Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>57365</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.11.2.	30.07.2015
Zusammensetzung	01	probenecidum 500 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Urikosurikum	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2020	

**01 Sauerstoff medicinal Westfalen, Inhalationsgas, flüssig in stationären Behältern**

Westfalen Gas Schweiz GmbH, Sisslerstrasse 11, 5074 Eiken

Zul.-Nr.: <b>59122</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 03.99.0.	29.07.2015
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 1000 l stationäre Kryobehälter	E
		002 2000 l stationäre Kryobehälter	E
		003 3000 l stationäre Kryobehälter	E
		004 6000 l stationäre Kryobehälter	E
		005 9000 l stationäre Kryobehälter	E
		006 11000 l stationäre Kryobehälter	E
		007 17000 l stationäre Kryobehälter	E
		008 20000 l stationäre Kryobehälter	E
		009 25000 l stationäre Kryobehälter	E
		010 28000 l stationäre Kryobehälter	E
		011 32000 l stationäre Kryobehälter	E
		012 37000 l stationäre Kryobehälter	E
		013 41000 l stationäre Kryobehälter	E
		014 43000 l stationäre Kryobehälter	E
		015 5000 l stationäre Kryobehälter	E
		016 7000 l stationäre Kryobehälter	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 7000 Liter)	
Gültig bis		27.08.2019	

**01 Sebiprox, Shampoo**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>56957</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 10.09.4.	17.07.2015
Zusammensetzung	01	ciclopiroxum olaminum 15 mg, detergentia, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Seborrhoische Dermatitis der Kopfhaut	
Packung/en	01	002 100 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2021	

**02 Sedicelo N, homöopathisch-spagyrische Tropfen**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>53547</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	02	acidum phosphoricum dilutum D4 110 mg, agaricus muscarius D6 110 mg, coffea arabica D8 140 mg, humulus lupulus TM 160 mg, hyoscyamus niger spag. Peka D4 120 mg, hypericum perforatum D2 120 mg, semecarpus anacardium D4 125 mg, zincum isovalerianicum D4 115 mg ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 59 % V/V.	
Anwendung		Bei nervöser Unruhe	
Packung/en	02	053 50 ml 054 100 ml	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

**01 Sensodyne, Proschmelz Fluorid Gelée, Gel**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>60543</b>	Abgabekategorie: <b>C/D</b>	Index: 13.05.1.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	fluoridum 12.5 mg ut natrii fluoridum, natrii laurilsulfas, arom.: vanillinum et alia, saccharinum natricum, color.: E 131, excipients ad gelatum.	
Anwendung		Kariesprophylaxe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.01.2021	

**02 Seropram 20 mg, Filmtabletten**

Lundbeck (Schweiz) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>49970</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.06.0.	15.07.2015
Zusammensetzung	02	citalopramum 20 mg ut citaloprami hydrobromidum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Selektiver Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer	
Packung/en	02	048 28 Tablette(n) 056 98 Tablette(n) 064 14 Tablette(n)	B B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.05.2021	

**02 Sidroga Erkältungstee, geschnittene Drogen**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>39445</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 03.99.0.	23.07.2015
Zusammensetzung	02	rosae pseudofructus 20 %, matricariae flos 20 %, sambuci flos 20 %, serpylli herba 20 %, tiliae flos 20 % pro charta 1.8 g.	
Anwendung		Bei Erkältung mit Husten	
Packung/en	02	026 20 x 1,8 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.10.2020	

**01 Sidroga Herz- und Kreislauftee, geschnittene Drogen**

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>39446</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	02.07.2015
Zusammensetzung	01	betulae folium 17.6 %, melissae folium 11.8 %, menthae crispae folium 5.9 %, crataegi folium cum flore 41.2 %, leonuri cardiacae herba 23.5 %, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	014 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.09.2020	

**02 Similasan Schnupfenspray, Spray**

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: <b>45627</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	15.07.2015
Zusammensetzung	02	kalii dichromas D6, luffa operculata D6, schoenocaulon officinale D6 ana partes 303.33 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Schnupfen	
Packung/en	02	022 20 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.01.2021	

- 01 SmofKabiven, Infusionsemulsion 986 ml  
 02 SmofKabiven, Infusionsemulsion 1477 ml  
 03 SmofKabiven, Infusionsemulsion 1970 ml  
 05 SmofKabiven, Infusionsemulsion 493 ml

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

Zul.-Nr.: **60689** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 27.07.2015

Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung 42 %:  
 glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad  
 iniectabilia q.s. ad solutionem pro 298 ml.  
 II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte:  
 alaninum 7 g, argininum 6 g, glycinum 5.5 g, histidinum 1.5 g,  
 isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysinum anhydricum 3.3 g ut  
 lysini acetat, methioninum 2.2 g, phenylalaninum 2.6 g,  
 prolinum 5.6 g, serinum 3.2 g, taurinum 500 mg, threoninum 2.2 g,  
 tryptophanum 1 g, tyrosinum 200 mg, valinum 3.1 g, calcii  
 chloridum anhydricum 280 mg ut calcii chloridum dihydricum,  
 natrii glycerophosphas 2.1 g, magnesi sulfas anhydricus 600 mg ut  
 magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 2.2 g, natrii acetat  
 anhydricus 1.7 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus  
 6.5 mg ut zinci sulfas heptahydricus, aqua ad iniectabilia q.s.  
 ad solutionem pro 500 ml.  
 III) Fettemulsion:  
 sojae oleum raffinatum 11.3 g, triglycerida saturata media 11.3 g,  
 olivae oleum 9.4 g, piscis oleum 5.6 g, int-rac-alfa-tocopherolum,  
 phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad  
 iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 188 ml.  
 I) et II) et III) corresp.:  
 aminoacida 50 g, nitrogenia 8 g, carbohydrata 125 g, materia crassa  
 38 g, natrium 40 mmol, kalium 30 mmol, magnesium 5 mmol, calcium  
 2.5 mmol, phosphas 12 mmol, zincum 0.04 mmol, sulfas 5 mmol,  
 chloridum 35 mmol, acetat 104 mmol, in emulsione recenter  
 mixta 986 ml.  
 Corresp. 4600 kJ pro 986 ml.

- 02 I) Glucoselösung 42 %:  
glucosum anhydricum 187 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 446 ml.
- II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyten:  
alaninum 10.5 g, argininum 9 g, glycinum 8.2 g, histidinum 2.2 g, isoleucinum 3.8 g, leucinum 5.6 g, lysinum anhydricum 5 g ut lysini acetat, methioninum 3.2 g, phenylalaninum 3.8 g, prolinum 8.4 g, serinum 4.9 g, taurinum 750 mg, threoninum 3.3 g, tryptophanum 1.5 g, tyrosinum 300 mg, valinum 4.6 g, calcii chloridum anhydricum 420 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 3.1 g, magnesi sulfas anhydricus 900 mg ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 3.4 g, natrii acetat anhydricus 2.6 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 9.7 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- III) Fettemulsion:  
sojae oleum raffinatum 16.9 g, triglycerida saturata media 16.9 g, olivae oleum 14.1 g, piscis oleum 8.4 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 281 ml.
- I) et II) et III) corresp.:  
aminoacida 75 g, nitrogenia 12 g, carbohydrata 187 g, materia crassa 56 g, natrium 60 mmol, kalium 45 mmol, magnesium 7.5 mmol, calcium 3.8 mmol, phosphas 19 mmol, zincum 0.06 mmol, sulfas 7.5 mmol, chloridum 52 mmol, acetat 157 mmol, in emulsione recenter mixta 1477 ml.
- Corresp. 6700 kJ pro 1477 ml.
- 03 I) Glucoselösung 42 %:  
glucosum anhydricum 250 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 595 ml.
- II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte:  
alaninum 14 g, argininum 12 g, glycinum 11 g, histidinum 3 g, isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysinum anhydricum 6.6 g ut lysini acetat, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, taurinum 1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, tyrosinum 400 mg, valinum 6.2 g, calcii chloridum anhydricum 560 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphas 4.2 g, magnesi sulfas anhydricus 1.2 g ut magnesi sulfas heptahydricus, kalii chloridum 4.5 g, natrii acetat anhydricus 3.4 g ut natrii acetat trihydricus, zinci sulfas anhydricus 13 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- III) Fettemulsion:  
sojae oleum raffinatum 22.5 g, triglycerida saturata media 22.5 g, olivae oleum 18.8 g, piscis oleum 11.3 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- I) et II) et III) corresp.:  
aminoacida 100 g, nitrogenia 16 g, carbohydrata 250 g, materia crassa 75 g, natrium 80 mmol, kalium 60 mmol, magnesium 10 mmol, calcium 5 mmol, phosphas 25 mmol, zincum 0.08 mmol, sulfas 10 mmol, chloridum 70 mmol, acetat 209 mmol, in emulsione recenter mixta 1970 ml.
- Corresp. 9200 kJ pro 1970 ml.

05	I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 62.5 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 149 ml.		
	II) Aminosäurenlösung mit Elektrolyte: alaninum 3.5 g, argininum 3 g, glycinum 2.8 g, histidinum 0.8 g, isoleucinum 1.3 g, leucinum 1.9 g, lysinum anhydricum 1.7 g ut lysini acetat, methioninum 1.1 g, phenylalaninum 1.3 g, prolinum 2.8 g, serinum 1.6 g, taurinum 250 mg, threoninum 1.1 g, tryptophanum 0.5 g, tyrosinum 100 mg, valinum 1.6 g, calcii chloridum anhydricum 140 mg ut calcii chloridum dihydricum, natrii glycerophosphat 1.1 g, magnesi sulfas anhydricum 300 mg ut magnesi sulfas heptahydricum, kalii chloridum 1.1 g, natrii acetat anhydricum 900 mg ut natrii acetat trihydricum, zinci sulfas anhydricum 3.3 mg ut zinci sulfas heptahydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.		
	III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum 5.6 g, triglycerida saturata media 5.6 g, olivae oleum 4.7 g, piscis oleum 2.8 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 94 ml.		
	I) et II) et III) corresp.: aminoacida 25 g, nitrogenia 4 g, carbohydrata 62.5 g, materia crassa 19 g, natrium 20 mmol, kalium 15 mmol, magnesium 2.5 mmol, calcium 1.3 mmol, phosphat 6 mmol, zincum 0.02 mmol, sulfas 2.5 mmol, chloridum 18 mmol, acetat 52 mmol, in emulsione recenter mixta 493 ml. Corresp. 2300 kJ pro 493 ml.		
Anwendung	Parenterale Ernährung für Erwachsene		
Packung/en	01	002	4 x 986 ml Beutel
	02	004	4 x 1477 ml Beutel
	03	006	4 x 1970 ml Beutel
	05	009	6 x 493 ml Beutel
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	25.01.2021		

**01 SolcoTrichovac, Lyophilisat**

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

Zul.-Nr.: **466** Abgabekategorie: **B** Index: 08.08. 06.07.2015

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: inactivated micro-organisms of selected strains of Lactobacillus acidophilus: L. rhamnosus (3 Stämme) et L. vaginalis (3 Stämme) et L. salivarius (1 Stamm) et L. fermentum (1 Stamm) > 7 x 10 <sup>9</sup> U.. polygelinum, natrii chloridum, conserv.: phenolum max. 0.2 mg. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung	Immunstimulans bei Trichomoniasis und unspezifischen Vaginitiden, ab dem vollendeten 14. Lebensjahr		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	30.04.2021		

**01 SolcoTrichovac, Suspension**

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

Zul.-Nr.: <b>437</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	06.07.2015
Zusammensetzung	01	inactivated micro-organisms of selected strains of <i>Lactobacillus acidophilus</i> : <i>L. rhamnosus</i> (3 Stämme) et <i>L. vaginalis</i> (3 Stämme) et <i>L. salivarius</i> (1 Stamm) et <i>L. fermentum</i> (1 Stamm) > 7 x 10 <sup>9</sup> U.. natrii chloridum, conserv.: phenolum max. 1.25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Immunstimulans bei Trichomoniasis und unspezifischen Vaginitiden, ab dem vollendeten 14. Lebensjahr	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2011 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.04.2021	

**01 Solian 100 mg/ml, gouttes buvables**

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

N° d'AMM: <b>55355</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 01.05.0.	09.07.2015
Composition	01	amisulpridum 100 mg, saccharinum natricum, vanillinum, conserv.: E 202, E 216, E 218, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Neuroleptique	
Conditionnements	01	002	60 ml <span style="float: right;">B</span>
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		09.02.2021	

**01 Spagyman, Tropfen, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel**

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: <b>47405</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.01.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae planta tota recens TM 564 mg, echinaceae purpureae planta tota recens TM 150 mg, echinaceae purpureae herba recens TM 150 mg, eupatorii perfoliati herba recens TM 27.3 mg, eupatorii perfoliati planta tota recens spag. Baumann TM 18.2 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 35 guttae, corresp. ethanololum 60 % V/V.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen	
Packung/en	01	017	50 ml <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2020	

**01 Swidro Nieren- und Blasendragées**

Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: <b>61470</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 05.02.0.	09.07.2015
Zusammensetzung	01	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 108-120 mg, DER: 4-5:1, corresp. arbutinum 24-31.2 mg, betulae folii extractum aquosum siccum 46.25 mg, DER: 4.5-5.5:1, solidaginis herbae extractum ethanolicum siccum 40 mg, DER: 4-6:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Reizungen der Harnwege	
Packung/en	01	001	20 Dragée(s) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2015 (Änderung Spezifikation Arbutin)	
Gültig bis		21.07.2020	

**01 Synacthen Depot 1 mg/ml, Injektionssuspension**

Mallinckrodt Schweiz AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>33801</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.1.	31.07.2015
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 1 mg ut tetracosactidi hexaacetas, zinci chloridum, dinatrii phosphas dodecahydricus, natrii chloridum, conserv.: alcohol benzylicus 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		ACTH-Therapie	
Packung/en	01	001	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		033	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1 x 1 Ampulle à 1ml)	
Gültig bis		08.11.2017	

**01 Synacthen, Injektionslösung**

Mallinckrodt Schweiz AG, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: <b>31723</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 07.07.1.	31.07.2015
Zusammensetzung	01	tetracosactidum 0.25 mg ut tetracosactidi hexaacetas, acidum aceticum glaciale, natrii acetat trihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Funktionsdiagnostik der NNR; ACTH-Therapie	
Packung/en	01	001	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		027	10 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.12.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1 x 1 Ampulle à 1ml)	
Gültig bis		08.11.2017	

**01 Tasmar 100 mg, Filmtabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>54055</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 01.08.0.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	tolcaponum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) Blister A
		013	30 Tablette(n) Braunglasflaschen A
		021	100 Tablette(n) Braunglasflaschen A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2014 Ergänzung der Packungsbeschreibungen	
Gültig bis		08.03.2019	

**02 Tebokan 80, Filmtabletten****03 Tebokan 120, Filmtabletten**

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>54534</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.97.0.	08.07.2015
Zusammensetzung	02	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 80 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 17.6-21.6 mg et terpenlactona ginkgo 4.32-5.28 mg, DER: 35-67:1, antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
	03	ginkgonis extractum siccum raffinatum et quantificatum 120 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 26.4-32.4 mg et terpenlactona ginkgo 6.48-7.92 mg, DER: 35-67:1, antiox.: E 200, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nachlassender geistiger Leistungsfähigkeit; bei Claudicatio intermittens; bei Vertigo und Tinnitus	
Packung/en	02	035	60 Tablette(n) B
		043	120 Tablette(n) B
	03	045	90 Tablette(n) B
		046	120 Tablette(n) B
		047	15 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Telebrix 35, Injektionslösung**

Guerbet AG, Winterthurerstrasse 92, 8006 Zürich

Zul.-Nr.: <b>53703</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 14.01.0.	30.07.2015
Zusammensetzung	01	meglumini ioxitalamas 650.9 mg et natrii ioxitalamas 96.6 mg corresp. iodum 350 mg, natrii calcii edetas, natrii dihydrogenophosphas dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Röntgenkontrastmittel	
Packung/en	01	002	1 x 100 ml Vial B
		038	1 x 50 ml Vial B
		046	1 x 100 ml Vial B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.03.2021	

**01 Tetley Technegas, Generator**

Heider AG, Picardiestrasse 3, 5040 Schöftland

Zul.-Nr.: <b>54546</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 17.03.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	graphites 1.34 g pro vase.	
Anwendung		Generator zur Herstellung von <sup>99m</sup> Tc-markiertem Kohlenstoff-Aerosol für die Lungenventilationsszintigraphie	
Packung/en	01	025 50 Stück Graphit-Tiegel	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2014 betreffend Korrektur der Deklaration	
Gültig bis		18.03.2019	

**01 Thalamus opticus suis compositum, Injektionslösung**

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: <b>58990</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 20.01.0.	24.07.2015
Zusammensetzung	01	adenosin-3',5'-monohydrogenphosphoricum D6, corpus pineale bovis D8, glandula suprarenalis D10, thalamus bovis D8, viscum album D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		18.01.2021	

**01 Topsympolyvalent, crema**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>43144</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	28.07.2015
Composizione	01	fluocinonidum 0.5 mg, gramicidinum 0.25 mg, neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100000 U.I., propylenglycolum, conserv.: E 216, E 218, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Dermatosi superinfettati da batteri e/o lieviti	
Confezione/i	01	014 15 g	B
		022 30 g	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 16.07.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		27.10.2020	

**01 Topsympolyvalent, unguento**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>38653</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>	Index: 10.05.2.	28.07.2015
Composizione	01	fluocinonidum 0.5 mg, gramicidinum 0.25 mg, neomycinum 2.5 mg ut neomycini sulfas, nystatinum 100000 U.I., alcoholes adipis lanae, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Indicazione		Dermatosi superinfettati da batteri e/o lieviti	
Confezione/i	01	016 15 g	B
		024 30 g	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 16.07.2010 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		27.10.2020	

**01 Topsy, crema**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>43945</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 10.05.1.	28.07.2015
Composizione	01	fluocinonidum 0.5 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.		
Indicazione	Dermatosi noninfette di origine allergica e infiammatoria			
Confezione/i	01	017	15 g	B
		025	30 g	B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 16.07.2010 (proroga dell'omologazione)			
Valevole fino al	27.10.2020			

**01 Topsy, unguento**

FARMACEUTICA TEOFARMA SUISSE SA, 6900 Lugano

N° d'AMM: <b>36428</b>	Categoria di dispensazione: <b>B</b>		Index: 10.05.1.	28.07.2015
Composizione	01	fluocinonidum 0.5 mg, propylenglycolum, excipients ad unguentum pro 1 g.		
Indicazione	Dermatosi noninfette di origine allergica e infiammatoria			
Confezione/i	01	082	15 g	B
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 16.07.2010 (proroga dell'omologazione)			
Valevole fino al	27.10.2020			

**02 Toxogonin, Injektionslösung (AE HS-Zusammensetzung)**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: <b>31514</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>		Index: 15.01.0.	22.07.2015
Zusammensetzung	02	obidoximi chloridum 250 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.		
Anwendung	Organophosphat-Vergiftungen			
Packung/en	02	011	5 Ampulle(n) Spitalpräparat	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	23.03.2021			

**01 Tradonal Melt, Schmelztabletten**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: <b>57148</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>		Index: 01.01.3.	03.07.2015
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, arom.: vanillinum et ethylvanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.		
Anwendung	Analgetikum			
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)			
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt			
Gültig bis	08.03.2021			

01 Triatec 1,25 mg, comprimés

02 Triatec 2,5 mg, comprimés

03 Triatec 5 mg, comprimés

04 Triatec 10 mg, comprimés

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

N° d'AMM: <b>53875</b>	Catégorie de remise: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	01.07.2015
Composition	01	ramiprilum 1.25 mg, excipients pro compresso.	
	02	ramiprilum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	ramiprilum 5 mg, excipients pro compresso.	
	04	ramiprilum 10 mg, excipients pro compresso.	
Indication		Hypertonie	
Conditionnements	01	106	20 comprimé(s) B
		114	100 comprimé(s) B
	02	122	20 comprimé(s) B
		130	100 comprimé(s) B
	03	149	20 comprimé(s) B
		157	100 comprimé(s) B
	04	084	20 comprimé(s) B
		092	100 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		02.02.2021	

**02 True Test, Pflaster**

Stallergenes AG, Aegertstrasse 11, 8305 Dietlikon

Zul.-Nr.: <b>56688</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 14.03.0.	09.07.2015
Zusammensetzung	02	<p>Tela cum praeparatione (Panel 1):            niccoli sulfas 0.16 mg, alcoholes adipis lanae 0.81 mg, neomycini sulfas 0.49 mg, kalii dichromas 44 µg, Cain-mix: benzocainum 0.364 mg, cinchocaini hydrochloridum 73 µg, tetracaini hydrochloridum 73 µg, Parfum-Mix: amylicinnamaldehydum 15 µg, isoeugenolum 15 µg, cinnamaldehydum 34 µg, eugenolum 34 µg, alcohol cinnamylicus 54 µg, hydroxycitronellalum 54 µg, geraniolum 70 µg, evernia prunastri 70 µg, colophonium 0.97 mg, E 320, E 321, Paraben-Mix: E 218 0.16 mg, E 214 0.16 mg, E 216 0.16 mg, butylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, benzylis parahydroxybenzoas 0.16 mg, Negativ-Kontrolle, balsamum peruvianum 0.65 mg, ethylendiamini dihydrochloridum 41 µg, cobalti dichloridum 16 µg, excipients pro praeparatione.</p> <p>Tela cum praeparatione (Panel 2):            resina p-tert-butylphenoli formaldehydi 36 µg, epoxy resina 41 µg, Carba-Mix: diphenylguanidinum 68 µg, zinci diethyldithiocarbamas 68 µg, zinci dibutyldithiocarbamas 68 µg, Schwarzgummi-Mix: isopropyl-phenyl-para-phenylendiaminum 10 µg, cyclohexyl-phenyl-para-phenylendiaminum 25 µg, diphenyl-para-phenylendiaminum 25 µg, methyl(chloro)isothiazolinonum 3.2 µg, quaternium-15 81 µg, methyldibromoglutaronitril 4.1 µg, para-phenylendiaminum 65 µg, formaldehydum ut hydroxymethylis succinimidum 0.15 mg, Mercapto-Mix: morpholinylmercapto-benzothiazolum 20 µg, cyclohexylbenzothiazylis sulphenamidum 20 µg, dibenzothiazylis disulphidum 20 µg, thiomersalum 5.7 µg, Thiuram-Mix: tetramethylthiuramum monosulfidum 5.5 µg, thiramum 5.5 µg, disulfiramum 5.5 µg, dipentamethylenis thiurami disulphas 5.5 µg, excipients pro praeparatione.</p> <p>Tela cum praeparatione (Panel 3):            diazolidinyl-ureum 0.45 mg, Quinolin-Mix: clioquinolum 80 µg, chlorquinaldolum 80 µg, tixocortoli-21 pivalas 2.4 µg, natrii aurothiosulfas dihydricum 61 µg, imidazolidinyl-ureum 0.49 mg, budesonidum 0.8 µg, hydrocortisoni-17 butyras 16 µg, 2-mercapto-benzothiazolum 61 µg, bacitracinum 0.49 mg, parthenolidum 2.4 µg, disperse blue 106 41 µg, bronopolium 0.2 mg, excipients pro praeparatione.</p>	
Anwendung		Diagnose von Allergien	
Packung/en	02	004	10 x 3 Pflaster
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2015 (Neuer Hilfsstoff und Packungscode)	
Gültig bis		28.09.2020	

**01 Valsartan Spirig HC, 40 mg, Filmtabletten**  
**02 Valsartan Spirig HC, 80 mg, Filmtabletten**  
**03 Valsartan Spirig HC, 160 mg, Filmtabletten**  
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: <b>61324</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 02.07.1.	24.07.2015
Zusammensetzung	01	valsartanum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 80 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	006 28 Tablette(n)	B
	02	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.07.2015 (Korrektur der Packungscode)	
Gültig bis		01.03.2021	

**01 Valverde Herz Filmtabletten/Coeur comprimés pelliculés**  
 Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: <b>47836</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.98.0.	23.07.2015
Zusammensetzung	01	crataegi folii cum flore extractum ethanolicum siccum 81 mg corresp. hyperosidum 1.4-2.2 mg, DER: 5-6:1, crataegi fructus extractum ethanolicum siccum 21 mg, DER: 5-7:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 5-7:1, valerianae extractum methanolicum siccum 67.5 mg, DER: 5-8:1, lupuli extractum methanolicum siccum 29.4 mg, DER: 7-10:1, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	026 60 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.10.2020	

**01 Valviska, Dragées**  
 Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: <b>53585</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 01.04.2.	02.07.2015
Zusammensetzung	01	melissae extractum aquosum siccum 120 mg, DER: 5:1, menthae piperitae extractum aquosum siccum 30 mg, DER: 4:1, valerianae extractum ethanolicum siccum 140 mg, DER: 6:1, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Packung/en	01	019 20 Dragée(s)	D
		027 60 Dragée(s)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Varilrix, Trockensubstanz mit Lösungsmittel**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>585</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 08.08.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	Vaccinum attenuatum: virus varicellae vivus (Stamm OKA) min. 2000 U. PBE (Plaque-bildende Einheiten), neomycini sulfas, aminoacida, albuminum humanum, lactosum monohydricum, mannitolium, sorbitolum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 0.5 ml, pro vitro.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Varizellen, ab dem vollendeten 9. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) (inkl. Fertigspritze mit Lösungsmittel), mit oder ohne Nadel <b>B</b>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2020	

**01 Venaphyt N, Kapseln**

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>52950</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	17.07.2015
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 50 mg corresp. aescinum 10 mg, ratio: 4.5-6.2:1, millefolii herba 30 mg, calendulae flos 30 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Venaphyt N, Tropfen**

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: <b>52951</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 02.08.1.	17.07.2015
Zusammensetzung	01	hippocastani extractum ethanolicum siccum 60 mg corresp. aescinum 10 mg, ratio: 4.5-6.2:1, extractum ethanolicum liquidum ex millefolii herba 30 mg et calendulae flos 30 mg, ratio: 1:6.5-8.5, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. 35 guttae, corresp. ethanolium 55 % V/V.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2020	

**01 Vidaza 100 mg, Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension**

Celgene GmbH, Bändliweg 20, 8048 Zürich

Zul.-Nr.: <b>57380</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 07.16.1.	08.07.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: azacitidinum 100 mg, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

**01 Vigamox, Augentropfen**

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: <b>57349</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index: 11.07.1.	07.07.2015
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 5 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen des vorderen Augenabschnittes	
Packung/en	01	004	5 ml <span style="float: right;">A</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.10.2020	

**01 Voluven, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: <b>55093</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 06.01.23	28.07.2015
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-amylopectini hydrolysatum (130/0.4) 30 g, natrii chloridum 4.5 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.	
Anwendung		Plasmaersatz bei Hypovolämie; Hämodilution	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.10.2016	

**01 Wala Arnika-Kompressen, anthroposophisches Arzneimittel**

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: <b>42977</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	Tela cum: arnicae floris extractum ethanolicum liquidum 4 g.	
Anwendung		Bei traumatischen Verletzungen	
Packung/en	01	012	5 imprägnierter Verband <span style="float: right;">D</span>
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Weleda Calendula-Spray, anthroposophisches Arzneimittel**

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>55520</b>	Abgabekategorie: <b>D</b>	Index: 20.02.0.	24.07.2015
Zusammensetzung	01	extractum ethanolicum ex calendulae herba recens 200 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. ethanolum 53 % V/V.	
Anwendung		Zur Behandlung von oberflächlichen Hautwunden	
Packung/en	01	003 50 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.11.2020	

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

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: <b>53265</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 20.02.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	zinci oxidum 200 mg, thymi aetheroleum 30 mg, menthae piperitae aetheroleum 20 mg, mica, cera flava, jojobae oleum ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Herpes labialis	
Packung/en	01	022 6,5 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

- 01 Xylesin 0,5%, Injektionslösung (mit Konservans)  
 02 Xylesin 1%, Injektionslösung (mit Konservans)  
 03 Xylesin 2%, Injektionslösung (mit Konservans)  
 04 Xylesin 1%, Injektionslösung (ohne Konservans)  
 05 Xylesin 2%, Injektionslösung (ohne Konservans)

Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte, Althofstrasse 12,  
 5432 Neuenhof

Zul.-Nr.: <b>23706</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index: 01.02.2.	31.07.2015
Zusammensetzung	01	lidocaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	lidocaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	05	lidocaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanaestheticum	
Packung/en	01	016 1 x 50 ml Vials	B
		024 10 x 50 ml Vials	B
		032 1 x 100 ml Vials	B
	02	121 1 x 50 ml Vials	B
		237 10 x 50 ml	B
		245 1 x 100 ml	B
	03	350 1 x 50 ml Vials	B
		369 10 x 50 ml Vials	B
		377 1 x 100 ml Vials	B
	04	164 10 x 2 ml Ampullen	B
		172 100 x 2 ml Ampullen	B
		180 10 x 5 ml Ampullen	B
		199 100 x 5 ml Ampullen	B
		202 10 x 10 ml Ampullen	B
		210 100 x 10 ml Ampullen	B
	05	253 10 x 1 ml Ampullen	B
		261 100 x 1 ml Ampullen	B
		288 10 x 2 ml Ampullen	B
		296 100 x 2 ml Ampullen	B
		318 10 x 5 ml Ampullen	B
		326 100 x 5 ml Ampullen	B
		334 10 x 10 ml Ampullen	B
		342 100 x 10 ml Ampullen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2014 (Verzicht Packungsgrößen 10x1ml und 100x1ml von Xylesin 1% ohne Konservans)	
Gültig bis		19.05.2020	

**01 Zantic 75 Acid Reducer, Brausetabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>55420</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.01.1.	02.07.2015
Zusammensetzung	01	ranitidinum 75 mg ut ranitidini hydrochloridum, arom.: aspartamum et alia, antiox.: E 320, E 321, conserv.: E 211, E 220, excipiens pro compresso.	
Anwendung		H2-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	003	12 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 Zantic 75 Acid Reducer, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: <b>53419</b>	Abgabekategorie: <b>C</b>	Index: 04.01.1.	02.07.2015
Zusammensetzung	01	ranitidinum 75 mg ut ranitidini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		H2-Rezeptor-Antagonist	
Packung/en	01	054	12 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.11.2020	

**01 actilife Artischocke, flüssig**

Dr. Dünner AG, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: <b>61551</b>	Abgabekategorie: <b>E</b>	Index: 04.99.0.	14.07.2015
Zusammensetzung	01	cynarae involucri recentis succus, ratio: 1:0.6-0.9.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	001	200 ml E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.01.2021	

## Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

**01 Borgal 24% ad us. vet., Injektionslösung**

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>36732</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	08.07.2015
Zusammensetzung	01	sulfadoxinum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, natrii hydroxidum, glyceroli formalum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Pferden und Schweinen	
Packung/en	01	016 100 ml	A
		024 5 x 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.12.2020	

**01 Canaural ad us.vet., Ohrentropfen**

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

Zul.-Nr.: <b>39422</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.07.2015
Zusammensetzung	01	diethanolamini fusidas 5 mg, framycetini sulfas 5 mg, nystatinum 100'000 U.I., prednisolonum 2.5 mg, excipients ad suspensionem pro 1 g.	
Anwendung		Otitis externa bei Hunden und Katzen	
Packung/en	01	050 15 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

**01 Endex 19.5% ad us.vet., Suspension**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>51377</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	01.07.2015
Zusammensetzung	01	triclabendazolum 120 mg, levamisoli hydrochloridum 75 mg, antiox.: E 223, conserv.: E 210, E 216, E 218, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Oral anwendbares Breitband-Anthelminthikum gegen Nematoden und Leberegelbefall bei Rindern	
Packung/en	01	060 0.8 l	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.03.2021	

**01 Flubenol 5% ad us. vet., Arzneimittelinformation**

Provot AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>46231</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	01.07.2015
Zusammensetzung	01	flubendazolium 50 mg, excipiens ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Arzneimittelmischung (Anthelminthikum) für Schweine und Geflügel	
Packung/en	01	023	600 g A
		058	12 kg A
		066	2 kg A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2014 (Verzicht auf die Packungsgrösse 5kg)	
Gültig bis		21.10.2019	

**01 Karsivan 50 ad us. vet., Filmtabletten****02 Karsivan 100 ad us. vet., Filmtabletten**

MSD Animal Health GmbH, Weysstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: <b>48049</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	07.07.2015
Zusammensetzung	01	propentofyllinum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	propentofyllinum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Geriatikum für Hunde	
Packung/en	01	028	60 Tablette(n) B
	02	036	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2020	

**03 Konstigmin ad us. vet., Injektionslösung**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>43619</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	21.07.2015
Zusammensetzung	03	neostigmini bromidum 2.5 mg, natrii chloridum, natrii acetatis trihydricus, conserv.: alcohol benzylicus 15 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Peristaltikum für Wiederkäuer, Pferde, Schweine, Hunde und Katzen	
Packung/en	03	020	5 x 10 ml Stechampullen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.03.2021	

**01 Micotil 300 ad us. vet., Injektionslösung**

Provot AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: <b>52143</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	21.07.2015
Zusammensetzung	01	tilmicosinum 300 mg, propylenglycolum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Enzootische Bronchopneumonie bei Rindern	
Packung/en	01	012	50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.12.2020	

**02 Monocillin ad us. vet., Suspension in Injektoren**

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: <b>42757</b>	Abgabekategorie: <b>B</b>	Index:	21.07.2015
Zusammensetzung	02	benzylpenicillinum procainum 4 Mio U.I., ethanolum 96 per centum, carmellosum natricum, dinatrii edetas, natrii citras dihydricus, conserv.: E 216 3.5 mg, E 218 6.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro vase 10.77 g.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	001 70 x 10 ml Injektoren	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2021	

**01 Prostavet ad us. vet., Injektionslösung**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>52825</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	28.07.2015
Zusammensetzung	01	etiprostonum 1.95 mg, natrii chloridum, conserv.: chlorocresolum 3 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Luteolytikum für Kühe und Rinder	
Packung/en	01	040 10 x 2 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2021	

**02 Rilexine 200 LC ad us. vet., Suspension**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: <b>54694</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	21.07.2015
Zusammensetzung	02	cefalexinum monohydricum 200 mg, ricini oleum hydrogenatum, arachidis oleum, antiox.: E 320 1.8 mg, pro vase 10 ml. Tela cum: alcohol isopropylicus 2 ml.	
Anwendung		Mastitis bei Kühen	
Packung/en	02	016 4 x 10 ml Injektoren mit 4 Desinfektionstüchern 024 12 x 10 ml Injektoren mit 12 Desinfektionstüchern 032 32 x 10 ml Injektoren mit 32 Desinfektionstüchern	A A A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2021	

**01 Tetran mite ad us. vet., Uterusobletten**  
**02 Tetran forte ad us. vet., Uterusobletten**  
 Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern

Zul.-Nr.: <b>36130</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	06.07.2015
Zusammensetzung	01	tetracyclini hydrochloridum 1 g, excipients pro compresso.	
	02	tetracyclini hydrochloridum 2 g, excipients pro compresso.	
Anwendung		Puerperalinfektionen bei Kühen	
Packung/en	01	016 10 Obletten	A
		024 50 Obletten	A
		032 900 Obletten	A
	02	040 10 Obletten	A
		048 900 Obletten	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2020	

**01 Vesuprim ad us. vet., Injektionslösung**  
 Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: <b>51205</b>	Abgabekategorie: <b>A</b>	Index:	10.07.2015
Zusammensetzung	01	sulfadiazinum 200 mg, trimethoprimum 40 mg, dinatrii edetas, 1-methyl-2-pyrrolidonum, antioxid.: natrii hydroxymethansulfinas 1 mg, conserv.: chlorocresolum 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle Infektionen bei Rindern, Schweinen, Hunden und Katzen	
Packung/en	01	022 10 x 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2021	

## 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 01.07.2015 übernimmt die Firma **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen** folgende/s Arzneimittel der Firma **ROTTAPHARM SA, Chiasso:**

A compter du 01.07.2015, l'entreprise **MEDA Pharma GmbH, Wangen-Brüttisellen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise

### **ROTTAPHARM SA, Chiasso:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
15219	Zymafluor, Tabletten
18013	Echinacin, Tropfen
26821	Agiolax mit Senna, Granulat
31286	Reparil, Tabletten
32827	Uralyt-U, Granulat
38296	Legalon, Kapseln
42933	Agiolax mite (ohne Senna), Granulat
45669	Spasmo-Urgenin Neo, Dragées
48080	Legalon SIL, Durchstechflasche mit Trockensubstanz
51830	Reparil N, Gel
52039	Lomaherpan Fieberblasen-Creme
52117	Echinacin, Lutschpastillen
52460	Zymafluor, Tropfen
53075	Prosta-Urgenin, Kapseln
54680	Agnolyt, Lösung
55242	Echinacin, Saft

Per 01.07.2015 übernimmt die Firma **Vifor Consumer Health SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 01.07.2015, l'entreprise **Vifor Consumer Health SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
9534	Em-eukal, bonbons contre la toux
10714	Otalgan, solution
12874	Pectocalmine N, sirop
18383	Itinerol B6, suppositoires
21213	Demotherm, pommade contre le rhumatisme
22582	Tyrothricine + Gramicidine Democal, comprimés à sucer
23397	Bismorectal, suppositoires
23560	Itinerol B6, suppositoires pour bébés et enfants
24024	Tussanil-N, suppositoires pour adultes
24272	Calonat, comprimés effervescents
25127	Itinerol B6, dragées
25396	Binaldan, capsules
25398	Stilex, crème
26146	Solarcaine, lotion
26339	Muxol, dragées
31312	Arbid-Top, spray doseur
32567	Stilex spray, solution
32938	Collypan, collyre
33445	Triocaps retard, capsules
36251	Isochinol, pommade
37936	Demonatur Dragées pour les reins et la vessie
38045	Demo, sirop
38115	Demolaxin, dragées
38598	Quinoderm, crème
39045	Lunadon, comprimés
40770	Itinerol B6, capsules
41312	Stilex, gel
42015	Vigoran, gélules
42134	Demovarín, pommade
42158	Demo pommade contre les refroidissements
42280	Naudicelle, capsules
42369	Perskindol Classic. fluid
42450	Angidine menthe, pastilles à sucer
44036	Lidazon, liquide
44143	Angidine orange, pastilles à sucer
45954	Nina, suppositoires
46111	Magnésium Complexe, capsules
46141	Perskindol Classic, spray
46567	Optovit, capsules
46619	Triofan Rhume, gel nasal
46620	Triofan Rhume, gouttes nasales

46621	Triofan Rhume, spray-doseur
46668	Drofaron, comprimés à sucer
46894	Dolo Demotherm au DMSO, émulsion
47140	Lidazon, spray
47600	Mg 5-Granoral, granulé buvable
47601	Arbid-Top, gouttes nasal
47833	Bondin, crème
47856	Macosil, comprimés à croquer
48009	Perskindol Classic, gel
48134	Resiston nouvelle formule, comprimés effervescents
48981	Revalid, capsules
49034	Stilex Fluigel, gel
49057	Ameu, capsules
49153	Tenderdol, gel
49317	Kafa, suppositoires
49586	Mycodermil, crème
49587	Mycodermil, poudre
49588	Mycodermil, spray
49926	Pulmoform retard, capsules
50135	Sanadermil, Hydrocrème
50136	Sanadermil, Lipocrème
50137	Sanadermil, mousse
50329	Demonatur Ginkgo, comprimés
50411	Algifor, comprimés filmés
50446	Demonatur capsules contre les refroidissements
50573	Demopectol, gouttes bronchiques
50734	Em-eukal sans sucre avec Isomalt, bonbons pectoraux
51135	Kafa Tabs, comprimés filmés
51420	Kafa Paracetamol monosubstance, poudre
51518	Demogripal C, granulé
51568	Noctaval, poudre
52005	Pectocalmine, sans sucre, sirop
52006	Pectocalmine Junior N sans sucre, sirop
52187	Demoactisan, ampoule buvable
52365	Nardyl Sommeil, comprimés
52526	Demopectol, sirop bronchique
53051	Vifenac, gel
53241	Perskindol Cool, gel réfrigérant
53249	Demovarín forte, hydrogel
53319	Perskindol Cool, spray réfrigérant
53532	Perskindol Classic, bain
53848	Demolibral, granulé
53853	Tavolax, dragées
53954	Demotussol, sirop
53967	Demotussol, gouttes
53978	Pulmoform, gouttes
53979	Pulmoform, sirop

54003	Perskindol Classic, lingettes
54032	Lidazon citron, comprimés à sucer
54033	Lidazon himbo, comprimés à sucer
54119	Ipsin, capsules
54276	Demovit C 1000, comprimés effervescents
54280	Seranex N, comprimés
54539	Demopectol Junior, sirop contre la toux
54622	Femicin tisane pour les reins et la vessie, instant granulé
54623	Algifor forte, comprimés pelliculés
54635	Demodon Neo, dragées
54805	Magnesium Vital, comprimés effervescents
54813	Perskindol Cool, emplâtre réfrigérant
54965	Artofen, gel
54997	Algifor-L 200, granulé
55066	Trioфан Rhume sans conservant, spray-doseur
55377	Demo Tussil, comprimés à sucer
55548	Perskindol Dolo, gel
55549	Perskindol Dolo, spray
55564	Rombellin 5mg Biotin, comprimés
55766	Algifor-L, comprimés filmés
55863	Pulmofor Hot, granulé
55897	Kafa, flashtabs
55963	Sonotryl nouvelle formule, comprimés pelliculés
56015	Perskindol Cool avec consoude, gel
56033	Perskindol Cool avec arnica, gel
56046	Algifor Junior, Suspension
56308	Kafa plus caféine, poudre
57067	Trioфан Allergie, comprimés à sucer
57458	Vifenac 25, comprimés filmés
57767	Femicin Menopause One, capsules
57891	Lidazon Actilong, comprimés à sucer
58373	Arbid N, gouttes à avaler
58608	Xulux, solution
58834	Algifor Dolo Junior, Suspension
61272	Perskindol Dolo Hot Patch
62121	DemoPectol nouvelle formule, pastilles pectorales
65344	Mucosil Phyto, sirop pectoral
65345	Mucosil Phyto Junior, sirop pectoral
65390	Mucosil ACC, comprimés effervescents
65470	Mucosil Carbo-C, Sirop
65608	Algifor Dolo Junior, Suspension, Sachets

Per 01.07.2015 übernimmt die Firma **Gedeon Richter (Schweiz) AG, Cham** folgende/s Arzneimittel der Firma **Bayer (Schweiz) AG, Zürich:**

A compter du 01.07.2015, l'entreprise **Gedeon Richter (Schweiz) AG, Cham** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Bayer (Schweiz) AG, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
63163	apleek, transdermales Pflaster

Per 15.07.2015 übernimmt die Firma **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Forest Laboratories Switzerland GmbH, Zürich:**

A compter du 15.07.2015, l'entreprise **Actavis Switzerland AG, Regensdorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Forest Laboratories Switzerland GmbH, Zürich:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54915	Colistin zur Inhalation, Trockensubstanz + Solvens

## Widerruf der Zulassung

## Révocation de l'autorisation de mise sur le marché

## Zeichenerklärung

**1** Widerruf der Zulassung infolge Verzichts auf Vertrieb

Révocation de l'AMM suite à la décision de l'entreprise de renoncer à la distribution

**2** Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 66 des Heilmittelgesetzes

Révocation de l'autorisation en application de l'article 66 de la loi sur les produits thérapeutiques

**3** Widerruf der Zulassung infolge Entlassung aus der Heilmittelkontrolle

Révocation de l'AMM pour les spécialités libérées du contrôle des médicaments

**4** Widerruf der Zulassung in Anwendung von Artikel 16a des Heilmittelgesetzes

Révocation de l'autorisation en application de l'article 16a de la loi sur les produits thérapeutiques

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

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

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

## Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	<b>Aggrastat 0,25 mg, Infusionskonzentrat</b> Correvio International Sàrl, rue des Alpes 21, 1201 Genève	<b>54761</b>	<b>A</b>	06.03.2.	30.07.2015
1	01	<b>Doxorubicin Sandoz 10 mg / 5 ml, Injektionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58205</b>	<b>A</b>	07.16.1.	15.07.2015
1	02	<b>Doxorubicin Sandoz 50 mg / 25 ml, Injektionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58205</b>	<b>A</b>	07.16.1.	15.07.2015
1	03	<b>Doxorubicin Sandoz 100 mg / 50 ml, Injektionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58205</b>	<b>A</b>	07.16.1.	15.07.2015
1	04	<b>Doxorubicin Sandoz 200 mg / 100 ml, Injektionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>58205</b>	<b>A</b>	07.16.1.	15.07.2015
1	01	<b>Flector, soluzione iniettabile</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	<b>54257</b>	<b>B</b>	07.10.1.	30.09.2015
1	01	<b>Flector 50 mg, supposte</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	<b>53352</b>	<b>B</b>	07.10.1.	30.09.2015
1	02	<b>Flector 100 mg, supposte</b> IBSA Institut Biochimique SA, Via al Ponte 13, 6903 Lugano	<b>53352</b>	<b>B</b>	07.10.1.	30.09.2015

1	01	<b>Imipenem/Cilastatin 250/250 Sandoz eco i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung</b> Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	<b>62245</b>	<b>A</b>	08.01.93 07.07.2015
1	01	<b>Paracetamol 500 mg Grünenthal, teilbare Tabletten</b> Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd	<b>61275</b>	<b>B/D</b>	01.01.1. 30.06.2016
1	01	<b>Propofol-Teva 1 %, Emulsion zur Injektion / Infusion</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>62400</b>	<b>B</b>	01.02.1. 23.07.2015
1	02	<b>Propofol-Teva 2 %, Emulsion zur Infusion</b> Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	<b>62400</b>	<b>B</b>	01.02.1. 23.07.2015
1	01	<b>Semi-Daonil, comprimés</b> Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	<b>41017</b>	<b>B</b>	07.06.2. 06.07.2015
1	01	<b>Virazole, Lyophilisat für Aerosol</b> MEDA Pharmaceuticals Switzerland GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen	<b>48286</b>	<b>A</b>	08.03.0. 17.07.2015

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
<b>Humanarzneimittel / Produits à usage humain</b>					
01	<b>Belladonna-Homaccord, homöopathische Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>47391</b>	<b>C</b>	20.01.0.	27.11.2015
01	<b>Cardiospermum Salbe Cosmochema, homöopathische Salbe</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>53577</b>	<b>D</b>	20.01.0.	01.12.2015
01	<b>Dipsacus fullonum TM,Tropfen</b> Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil	<b>62097</b>	<b>D</b>	20.01.0.	06.12.2015
01	<b>Drosera-Homaccord, homöopathische Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>47394</b>	<b>C</b>	20.01.0.	27.11.2015
01	<b>Hamamelis-Homaccord, homöopathische Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>47397</b>	<b>C</b>	20.01.0.	27.11.2015
01	<b>Omeprazol Axapharm 20 mg, Kapseln</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	<b>59482</b>	<b>B</b>	04.99.0.	21.12.2015
02	<b>Omeprazol Axapharm 40 mg, Kapseln</b> Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar	<b>59482</b>	<b>B</b>	04.99.0.	21.12.2015
01	<b>Triofan Rhume, gel nasal</b> Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	<b>46619</b>	<b>D</b>	12.02.2.	11.12.2015
01	<b>Veratrum-Homaccord, homöopathische Tropfen</b> ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach	<b>47401</b>	<b>C</b>	20.01.0.	27.11.2015

**Berichtigung  
Rectification**

**Swissmedic Journal Nr. 06/2015, Juni 2015, Seite 593**  
**Journal Swissmedic No 06/2015, juin 2015, page 593**

Im Swissmedic Journal 06/2015 wurde beim Arzneimittel Odomzo 200mg, Kapseln in der französischen Publikation das Zulassungsdatum nicht korrekt publiziert.

Korrektes Zulassungsdatum ist: 30.06.2015

Dans la version française du Journal Swissmedic 06/2015, la date d'autorisation du médicament Odomzo 200mg, gélules était erronée.

La date correcte d'autorisation est le 30.06.2015.