

Journal

Swissmedic

8/2015

14. Jahrgang
14^s 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

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

	Seite		Seite
Im Brennpunkt		Regulatory News	
Abpacken von Arzneimitteln in patientenspezifische Einnahmeportionen	816	Präzisierung der Praxis zu den meldepflichtigen Änderungen Ziffern 13-15	828
Arzneimittel Nachrichten		Arzneimittel Statistik	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Ofev®, Weichkapseln (Nintedanibum)	818	Chargenrückrufe	830
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Lenvima®, Kapseln (Lenvatinibum)	820	Neuzulassung	832
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Cotellic®, Filmtabletten (Cobimetinibum)	822	Revision und Änderung der Zulassung	842
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zykadia®, Kapseln (Ceritinibum)	824	Änderung der Zulassungsinhaberin	904
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Comfortis ad us. vet., Kautabletten (Spinosadum)	826	Widerruf der Zulassung	910
		Erlöschen der Zulassung	914

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

	Page		Page
Actualités		Réglementation	
Conditionnement individuel de médicaments en doses à administrer	817	Précision de la pratique relative aux chiffres 13 à 15 concernant les modifications soumises à l'obligation d'annoncer	829
Médicaments		Miscellanées	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Ofev®, capsules molles (Nintedanibum)	819	Retraits de lots	831
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Lenvima®, capsules (Lenvatinibum)	821	Nouvelle autorisation	832
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Cotellic®, comprimés pelliculés (Cobimetinibum)	823	Révision et modification de l'autorisation	842
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zykadia®, gélules (Ceritinibum)	825	Modification du titulaire d'AMM	904
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Comfortis ad us. vet., Comprimés à croquer (Spinosadum)	827	Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	910
		Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	914

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 |

Abpacken von Arzneimitteln in patientenspezifische Einnahmeportionen

Patienten, welche mehrere Arzneimittel einnehmen müssen, erhalten in Heimen und Spitälern häufig die Arzneimittel in so genannten Dosierboxen. Das Befüllen dieser Dosierboxen in Pflegeinstitutionen für den Eigenbedarf ist klar Teil der Abgabe, wie sie in Art. 4 Abs. 1 Bst. f des Heilmittelgesetzes (HMG; 812.21) definiert wurde bzw. ist eine Herstellungstätigkeit, die als solche nicht bewilligungspflichtig ist.

Auch Apotheken können die Vorportionierung auf Rezept eines Arztes hin vornehmen. Diese Tätigkeit entspricht zwar nicht der ursprünglichen Idee der Herstellung eines Arzneimittels nach „formula magistralis“, kann jedoch als Herstellung nach „formula magistralis“ betrachtet werden, da hier im weitesten Sinne die Herstellung eines Kombinationspräparates vorliegt. Im Gegensatz zu einem Kombinationspräparat, für welches der Apotheker z.B. zwei zugelassene Salben mischt, enthält das abgabefertige Arzneimittel nicht mehrere im Arzneimittel verteilte Wirkstoffe, sondern besteht aus einer Einnahmeportion mit mehreren unterschiedlichen Tabletten oder Kapseln, welche sich im Wirkstoff unterscheiden können.

Die Vorportionierung in Apotheken wird also als Herstellung nach „formula magistralis“ bewertet. Sie muss gemäss der Ph. Helv. Kapitel 20.1 „Regeln der Guten Herstellungspraxis für Arzneimittel in kleinen Mengen“ erfolgen.

Seit einiger Zeit können Institutionen die patientenspezifische Vorportionierung („Verblisterung“) von Medikamenten auch maschinell zentral von der Institutionsapotheke, bzw. von Dritten durchführen lassen. Es stellt sich daher die Frage, wie die Vorportionierung durch die Institutionsapotheke bzw. durch Lohnauftragnehmer zu bewerten ist und welche Anforderungen zu erfüllen sind.

Für die Vorportionierung durch Institutions- oder Spitalapotheken sowie Personen, die über eine kantonale Detailhandelsbewilligung nach Artikel 30 HMG verfügen, ist laut Art. 6 der Arzneimittel-Bewilligungsverordnung (AMBV; SR 812.212.1) eine kantonale Herstellbewilligung notwendig, und die Überwachung der Herstellung erfolgt durch die kantonalen Behörden.

Eine Betriebsbewilligung der Swissmedic ist gemäss Art. 6 Abs. 2 AMBV jedoch dann notwendig, wenn die Risikoprüfung nach Anhang 1b zur AMBV den Schwellenwert von 100 Punkten erreicht oder überschreitet. Bei der Risiko-

prüfung gelten für das Vorportionieren von Arzneimitteln folgende Grundsätze:

- Stückzahl jährliche Produktionsmenge: Es gilt die Gesamtanzahl der einzelnen Einnahmeportionen, die jährlich hergestellt werden, und nicht die Anzahl Patientensets oder die Anzahl Einnahmeportionen gleicher Zusammensetzung;
- Inhärente Risiken des Wirkstoffs: Sind als „Inhärente Risiken der Zubereitung“ zu interpretieren;
- Herstellungsprozess: Abfüllen nicht steriler Arzneiformen (Faktor 1).

Lohnhersteller, welche die Vorportionierung als Dienstleistung im Lohnauftrag anbieten und die über keine kantonale Detailhandelsbewilligung nach Artikel 30 HMG verfügen, bedürfen einer Herstellbewilligung von Swissmedic. Es gelten die gleichen Bestimmungen und Anforderungen.

Da bei einer Lohnherstellung persönliche und gesundheitsbezogene, d.h. besonders schützenswerte Daten Dritter mitgeteilt werden, muss die lohnauftraggebende Medizinalperson oder Institution zwingend die Einverständniserklärung des Patienten einholen. Sie ist zudem für das Einhalten des Berufsgeheimnisses verantwortlich. Es wird empfohlen, dies im Vertrag zum Lohnauftrag aufzuführen.

Conditionnement individuel de médicaments en doses à administrer

Dans les établissements médico-sociaux (EMS) et les hôpitaux, les patients qui doivent prendre plusieurs médicaments les reçoivent souvent dans un pilulier. Le remplissage de ces piluliers dans les institutions de soin à des fins internes fait clairement partie de l'activité de remise telle qu'elle est définie à l'art. 4, al. 1, let. f de la loi sur les produits thérapeutiques (LPT ; 812.21), ou représente une activité de fabrication qui, en tant que telle, n'est pas soumise à autorisation.

Les pharmacies peuvent aussi procéder à une préparation préalable des doses à administrer sur ordonnance d'un médecin. Certes, cette activité ne correspond pas à l'idée d'origine de la fabrication d'un médicament d'après une formule magistrale, mais peut être considérée comme telle, puisqu'il s'agit, dans ce cas, de la fabrication d'une association de préparations au sens le plus large du terme. Contrairement à une préparation combinée, pour laquelle le pharmacien mélange p. ex. deux onguents autorisés, le médicament prêt à la remise ne contient pas plusieurs principes actifs répartis dans un médicament, mais consiste en une dose à administrer qui comprend plusieurs comprimés ou capsules différents pouvant avoir des principes actifs divers.

La préparation préalable des doses à administrer à l'officine est donc considérée comme une fabrication d'après une formule magistrale. Elle doit respecter les règles énoncées au chapitre 20.1 «Règles de Bonnes pratiques de Fabrication de médicaments en petites quantités» de la Ph. Helv.

Depuis quelques temps, les établissements ont aussi la possibilité de charger leur pharmacie interne ou un tiers de préparer à la machine et de manière centralisée les doses à administrer pour chaque patient (mise des médicaments sous emballage individuel). La question se pose donc de savoir comment la préparation en doses à administrer assurée par la pharmacie des établissements ou le fabricant à façon doit être considérée et quelles exigences elle doit satisfaire.

Selon l'article 6 de l'ordonnance sur les autorisations dans le domaine des médicaments (OAMéd; RS 812.212.1), la préparation en doses à administrer par des pharmacies d'établissements ou d'hôpitaux et des personnes qui dispo-

sent d'une autorisation de faire le commerce de détail en vertu de l'article 30 LPT exige une autorisation cantonale de fabrication et la fabrication est soumise à la surveillance des autorités cantonales.

Conformément à l'art. 6, al 2 OAMéd, l'établissement doit toutefois être en possession d'une autorisation d'exploitation délivrée par Swissmedic dès lors que le résultat de l'évaluation du risque selon l'annexe 1b OAMéd est égal ou supérieur à la valeur seuil de 100 points. Pour la préparation préalable des doses à administrer, les critères applicables lors de l'évaluation du risque sont les suivants:

- production annuelle (nombre d'unités) : est retenu le nombre total de doses individuelles à administrer qui est fabriqué chaque année et non le nombre de sets destinés aux patients ou le nombre de doses à administrer de composition identique;
- risques inhérents au principe actif: ce paramètre doit être interprété comme les «risques inhérents à la préparation»;
- procédé de fabrication: conditionnement des formes de médicaments non stériles (facteur 1).

Les fabricants à façon qui ne sont pas titulaires d'une autorisation cantonale de faire le commerce de détail en vertu de l'article 30 LPT et qui proposent la préparation des doses à administrer en tant que prestation à façon doivent disposer d'une autorisation de fabrication de Swissmedic. Les dispositions et exigences applicables sont identiques.

La fabrication à façon impliquant la transmission à des tiers de données personnelles et relatives à la santé, c'est-à-dire de données sensibles, l'établissement ou la personne exerçant une profession médicale qui confie le mandat doit obligatoirement obtenir une déclaration de consentement du patient. De plus, elle répond du bon respect du secret professionnel. Il est recommandé de le mentionner dans le contrat de fabrication à façon.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Ofev[®], Weichkapseln (Nintedanibum)**

Name Arzneimittel:	Ofev [®] , Weichkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Nintedanibum
Dosisstärke und galenische Form:	100mg und 150mg, Weichkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ofev ist für die Behandlung der idiopathischen Lungenfibrose (IPF) und zur Verlangsamung des Fortschreitens der Erkrankung indiziert.
ATC Code:	L01XE31
IT-Nummer / Bezeichnung:	03.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	65330
Zulassungsdatum:	13.08.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Ofev[®], capsules molles (Nintedanibum)**

Préparation:	Ofev [®] , capsules molles
Principe(s) actif(s):	Nintedanibum
Dosage et forme galénique:	100mg et 150mg, capsules molles
Possibilités d'emploi / Indication:	Ofev ist für die Behandlung der idiopathischen Lungenfibrose (IPF) und zur Verlangsamung des Fortschreitens der Erkrankung indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch .
Code ATC:	L01XE31
No IT / désignation:	03.99.0./Varia
No d'autorisation:	65330
Date d'autorisation:	13.08.2015

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Lenvima[®], Kapseln (Lenvatinibum)**

Name Arzneimittel:	Lenvima [®] , Kapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Lenvatinibum
Dosisstärke und galenische Form:	4mg und 10mg, Kapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Lenvima ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit Radiojod-refraktärem, lokal fortgeschrittenem oder metastasierendem, progredientem, differenziertem Schilddrüsenkarzinom.
ATC Code:	L01XE29
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	65512
Zulassungsdatum:	19.08.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Lenvima[®], capsules (Lenvatinibum)**

Préparation:	Lenvima [®] , capsules
Principe(s) actif(s):	Lenvatinibum
Dosage et forme galénique:	4mg et 10mg, capsules
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Lenvima ist indiziert für die Behandlung von Patienten mit Radiojod-refraktärem, lokal fortgeschrittenem oder metastasierendem, progredientem, differenziertem Schilddrüsenkarzinom.</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 www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	L01XE29
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	65512
Date d'autorisation:	19.08.2015

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Cotellic[®], Filmtabletten (Cobimetinibum)**

Name Arzneimittel:	Cotellic [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Cobimetinibum
Dosisstärke und galenische Form:	20mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Cotellic ist zur Anwendung in Kombination mit Zelbo- raf zur Behandlung von Patienten mit nicht resezier- barem oder metastasiertem Melanom mit BRAF-V600- Mutation indiziert.
ATC Code:	L01XE..
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	65620
Zulassungsdatum:	24.08.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die
Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Cotellic [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Cobimetinibum
Dosage et forme galénique:	20mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Cotellic ist zur Anwendung in Kombination mit Zelboraf zur Behandlung von Patienten mit nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom mit BRAF-V600-Mutation indiziert. L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicin.ch .
Code ATC:	L01XE..
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	65620
Date d'autorisation:	24.08.2015

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Zykadia[®], Kapseln (Ceritinibum)**

Name Arzneimittel:	Zykadia [®] , Kapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Ceritinibum
Dosisstärke und galenische Form:	150mg, Kapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zykadia ist für die Therapie von Patienten mit einem lokalen fortgeschrittenen oder metastasierenden ALK-(anaplastische Lymphomkinase) positiven nicht-kleinzelligen Bronchialkarzinom (NSCLC) indiziert, falls diese Patienten unter Crizotinib eine Tumorprogression haben oder eine Therapie mit Crizotinib nicht vertragen.
ATC Code:	L01XE28
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	65386
Zulassungsdatum:	25.08.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Zykadia[®], gélules (Ceritinibum)**

Préparation:	Zykadia [®] , gélules
Principe(s) actif(s):	Ceritinibum
Dosage et forme galénique:	150mg, gélules
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Zykadia ist für die Therapie von Patienten mit einem lokalen fortgeschrittenen oder metastasierenden ALK- (anaplastische Lymphomkinase) positivem nicht-kleinzelligen Bronchi-alkarzinom (NSCLC) indiziert, falls diese Patienten unter Crizotinib eine Tumorprogression haben oder eine Therapie mit Crizotinib nicht vertragen.</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 www.swissmedicin.ch.</p>
Code ATC:	L01XE28
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	65386
Date d'autorisation:	25.08.2015

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Comfortis ad us. vet., Kautabletten (Spinosadum)**

Name Arzneimittel:	Comfortis 90 mg, ad us. vet., Kautabletten Comfortis 140 mg, ad us. vet., Kautabletten Comfortis 180 mg, ad us. vet., Kautabletten Comfortis 270 mg, ad us. vet., Kautabletten Comfortis 425 mg, ad us. vet., Kautabletten Comfortis 665 mg, ad us. vet., Kautabletten Comfortis 1040 mg, ad us. vet., Kautabletten Comfortis 1620 mg, ad us. vet., Kautabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Spinosadum
Dosisstärke und galenische Form:	90, 140, 180, 270, 425, 665, 1040 und 1620 mg, Kautabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hund und Katze.
ATC Code:	QP53BX03
IT-Nummer / Bezeichnung:	--
Zulassungsnummer/n:	65290
Zulassungsdatum:	18.08.2015

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

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Comfortis ad us. vet., Comprimés à croquer (Spinosadum)**

Préparation:	Comfortis 90 mg, ad us. vet., Comprimés à croquer Comfortis 140 mg, ad us. vet., Comprimés à croquer Comfortis 180 mg, ad us. vet., Comprimés à croquer Comfortis 270 mg, ad us. vet., Comprimés à croquer Comfortis 425 mg, ad us. vet., Comprimés à croquer Comfortis 665 mg, ad us. vet., Comprimés à croquer Comfortis 1040 mg, ad us. vet., Comprimés à croquer Comfortis 1620 mg, ad us. vet., Comprimés à croquer
Principe(s) actif(s):	Spinosadum
Dosage et forme galénique:	90, 140, 180, 270, 425, 665, 1040 et 1620 mg, Comprimés à croquer
Possibilités d'emploi / Indication:	Ectoparasiticide à usage systémique pour chiens et chats.
Code ATC:	QP53 BX03
No IT / désignation:	--
No d'autorisation:	65290
Date d'autorisation:	18.08.2015

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

Präzisierung der Praxis zu den meldepflichtigen Änderungen Ziffern 13-15

Da bei Swissmedic häufig Fragen betreffend Anzahl einzureichender Formulare für die meldepflichtigen Änderungen Ziffern 13 – 15 (Anhang 8 Ziff. 2 Abs. 1 Ziff. 13 -15 AMZV; SR 812.212.22) eingehen, soll die diesbezügliche Praxis präzisiert werden.

Jeder neue oder zusätzliche Herstellungsstandort für die Primär-, Sekundär- oder Umverpackung eines verwendungsfertigen Arzneimittels ist als separate Meldung einzureichen (Anhang 8 Ziff. 2 Abs. 1 Ziff. 13 AMZV; SR 812.212.22) und dazu ist jeweils ein separates Formular *Meldepflichtige Änderung* auszufüllen.

Analog ist jedes neue oder zusätzliche Prüflabor für die Qualitätskontrolle oder jede neue oder zusätzliche verantwortliche Herstellerin für die Chargenfreigabe des verwendungsfertigen Arzneimittels ebenfalls als separate Meldung einzureichen (Anhang 8 Ziff. 2 Abs. 1 Ziff. 14 AMZV; SR 812.212.22).

Dem gegenüber kann gemäss Praxis von Swissmedic im Rahmen einer einzigen Meldung gleichzeitig auf mehrere Herstellungsstandorte verzichtet werden (Anhang 8 Ziff. 2 Abs. 1 Ziff. 15 AMZV; SR 812.212.22).

Précision de la pratique relative aux chiffres 13 à 15 concernant les modifications soumises à l'obligation d'annoncer

Swissmedic reçoit souvent des questions sur le nombre d'exemplaires de formulaires à soumettre pour les modifications soumises à l'obligation d'annoncer relevant des chiffres 13 à 15 (annexe 8, ch. 2, al. 1, ch. 13 -15 OEMéd ; SR 812.212.22) et a donc décidé de préciser sa pratique en la matière. Tout site, nouveau ou supplémentaire, de conditionnement primaire ou secondaire ou de reconditionnement d'un médicament prêt à l'emploi doit faire l'objet d'une annonce envoyée séparément (annexe 8, ch. 2, al. 1, ch. 13 OEMéd ; SR 812.212.22). Il convient pour ce faire de remplir un formulaire «*Modification soumise à l'obligation d'annoncer*» distinct.

De la même manière, tout laboratoire d'analyses, nouveau ou supplémentaire, chargé du contrôle de qualité ou tout fabricant, nouveau ou supplémentaire, responsable de la libération des lots du médicament prêt à l'emploi doit faire l'objet d'une annonce envoyée séparément (annexe 8, ch. 2, al. 1, ch. 14 OEMéd ; SR 812.212.22).

Par contre, selon la pratique de Swissmedic, il est possible de renoncer simultanément à plusieurs sites de fabrication dans une même annonce (annexe 8, ch. 2, al. 1, ch. 15 OEMéd ; SR 812.212.22).

Chargenrückrufe

Präparat: Amukina, solution
Zulassungsnummer: 43837
Wirkstoffe: Chlorum 11 mg ut Natrii hypochloris
Zulassungsinhaberin: REGEN LAB SA
Rückzug der Chargen: 0007

Die Firma REGEN LAB SA hat die obenerwähnte Charge von Amukina, solution vorsichtshalber bis auf Stufe Patient vom Markt zurückgezogen. Dem Präparat Amukina 1000 ml, Lösung (konzentrierte Lösung, vor Gebrauch zu verdünnen) wurde fälschlicherweise die Patienteninformation für Amukina Med (ca. 20fach verdünnte Lösung, gebrauchsfertig) beigelegt.

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

Präparat: Bactroban Nasal, Nasensalbe
 Bactroban, Crème
Zulassungsnummer: 52'361 und 54'316
Wirkstoffe: Mupirocinum
Zulassungsinhaberin: GlaxoSmithKline AG
Rückzug der Chargen: C704711 und C708425 (Bactroban Nasal, Nasensalbe)
 C694222 und C703200 (Bactroban, Crème)

Die Firma GlaxoSmithKline AG hat die obenerwähnten Chargen von 52'361 - Bactroban Nasal, Nasensalbe und 54'316 - Bactroban, Crème vorsorglich vom Markt zurückgezogen. Bei den betroffenen Chargen besteht ein geringes Risiko, dass der verwendete Wirkstoff (Calcium Mupirocin) durch exogene Partikel verunreinigt war.

Der Rückruf erfolgte mittels Firmenschreiben an die mit dem Präparat belieferten Kunden bis auf Stufe Grosshandel.

Präparat: Serophene 50 mg (5 und 10 Tabletten)
Zulassungsnummer: 45524
Wirkstoffe: Colomifeni dihydrogenocitras
Zulassungsinhaberin: Merck (Schweiz) AG
Rückzug der Chargen: S54009; S54011; S54013; S54017; S54030

Die Firma Merck (Schweiz) AG hat die obenerwähnten Chargen von Serophene 50 mg (5 und 10 Tabletten) vorsorglich bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgerufen. Bei diesen Chargen wurde eine erhöhte Konzentration an Bromo-Verunreinigung im Wirkstoff Clomifene Citrat nachgewiesen.

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

Retraits de lots

Préparation: Amukina, solution
N° d'autorisation: 43837
Principes actifs: Chlorum 11 mg ut Natrii hypochloris
Titulaire de l'autorisation: REGEN LAB SA
Retrait des lots: 0007

Par mesure de précaution, la société REGEN LAB SA a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation Amukina, jusqu'au niveau des patients. La notice pour le patient fixée sur le flacon ne correspond pas au produit AMUKINA 1000ml (solution concentrée, à diluer avant usage). Il s'agit de la notice destinée au produit AMUKINA MED (solution diluée, prêt à l'emploi).

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

Préparation: Bactroban Nasal, pommade nasale et Bactroban, crème
N° d'autorisation: 52'361 und 54'316
Principes actifs: Mupirocinum
Titulaire de l'autorisation: GlaxoSmithKline AG
Retrait des lots: C704711 et C708425 (Bactroban Nasal, pommade nasale)
 C694222 et C703200 (Bactroban, crème)

Par mesure de précaution, la société GlaxoSmithKline SA a retiré du marché les lots susmentionnés des préparations 52'361 - Bactroban Nasal, pommade nasale et 54'316 - Bactroban, crème. Il existe un faible risque que le principe actif (mupirocine sel de calcium) employé pour la fabrication des lots concernés ait été contaminé par des particules exogènes.

Ce retrait a été communiqué par circulaire aux clients ayant reçu livraison du produit jusqu'au niveau des grossistes.

Préparation: Serophene 50 mg (5 et 10 comprimés)
N° d'autorisation: 45524
Principes actifs: Colomifeni dihydrogenocitras
Titulaire de l'autorisation: Merck (Suisse) SA
Retrait des lots: S54009; S54011; S54013; S54017; S54030

Par mesure de précaution, la société Merck (Suisse) SA a retiré du marché les lots susmentionnés de la préparation Serophene 50 mg (5 et 10 comprimés) jusqu'au niveau du commerce de détail. Ces lots présentent une concentration élevée en impuretés bromo dans le principe actif citrate de clomifène.

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

Neuzulassung / Nouvelle autorisation

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

01 Atorvastatin Zentiva 10 mg, Filmtabletten

02 Atorvastatin Zentiva 20 mg, Filmtabletten

03 Atorvastatin Zentiva 40 mg, Filmtabletten

04 Atorvastatin Zentiva 80 mg, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65341	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	12.08.2015
Zusammensetzung	01	Tablette: atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, atorvastatinum calcicum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	Tablette: atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, atorvastatinum calcicum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	03	Tablette: atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, atorvastatinum calcicum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	04	Tablette: atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, atorvastatinum calcicum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	005 30 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	04	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		11.08.2020	

01 CERES Absinthium TM, Tropfen, homöopathisches Arzneimittel

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 60229	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	05.08.2015
Zusammensetzung	01	artemisia absinthium TM 1 ml, corresp. ethanolum 62-70 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Packung/en	01	001 20 ml	C
Gültig bis		04.08.2020	

01 Ciproflax 250 mg, Filmtabletten**02 Ciproflax 500 mg, Filmtabletten****03 Ciproflax 750 mg, Filmtabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65940	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	12.08.2015
Zusammensetzung	01	ciprofloxacinum 250 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ciprofloxacinum 500 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ciprofloxacinum 750 mg ut ciprofloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
	02	003	10 Tablette(n) A
		004	20 Tablette(n) A
	03	005	20 Tablette(n) A
Gültig bis		11.08.2020	

01 Cotellic 20mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 65620	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.08.2015
Zusammensetzung	01	cobimetinibum 20 mg ut cobimetinibi hemifumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	63 Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): cobimetinibum	
Gültig bis		23.08.2020	

01 Echinaforce Hot Drink 5ml, Heissgetränk

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 65094	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	extractum spissum ex: echinaceae purpureae herbae recentis tinctura 1.140 g, DER: 1:12, Auszugsmittel Ethanol 57.3% m/m, et echinaceae purpureae radice recentis tinctura 0.060 g, DER: 1:11, Auszugsmittel Ethanol 57.3% m/m, saccharum, E 202, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Erkältungskrankheiten und zur Vorbeugung bei Anfälligkeit gegen Erkältungskrankheiten	
Packung/en	01	001	100 ml D
Gültig bis		26.08.2020	

01 Granufink Blase, Hartkapseln

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: 65189	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	31.08.2015
Zusammensetzung	01	cucurbitae semen 400 mg, cucurbitae oleum 340 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Zur Linderung von Symptomen der unteren Harnwege, die infolge einer überaktiven Blase oder Blasenschwäche auftreten (z.B. unwillkürlicher Abgang kleiner Harnmengen, Harndrang oder häufiges Wasserlassen)	
Packung/en	01	001 50 Kapsel(n)	D
		002 100 Kapsel(n)	D
		003 160 Kapsel(n)	D
Gültig bis		30.08.2020	

01 Granufink Prosta forte, Hartkapseln

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: 65135	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	31.08.2015
Zusammensetzung	01	cucurbitae peponis seminis extractum spissum 500 mg, DER: 15-25:1, excipients pro capsula.	
Anwendung		Linderung von Symptomen der unteren Harnwege, die infolge einer überaktiven Blase oder Blasenschwäche oder einer gutartigen Vergrößerung der Prostata auftreten	
Packung/en	01	002 40 Kapsel(n)	D
		003 80 Kapsel(n)	D
		004 140 Kapsel(n)	D
Gültig bis		30.08.2020	

01 Granufink femina

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: 65193	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	31.08.2015
Zusammensetzung	01	cucurbitae oleum 227.3 mg, extracta aquosa sicca: 80 mg ex, rhois aromaticae arboris cortex 56 mg DER: 5-7:1, glucosum liquidum, extracta aquosa sicca: 20 mg ex lupuli strobilus 18 mg DER: 5.5-6.5:1, maltodextrinum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Traditionelles Arzneimittel zur Stärkung oder Kräftigung der Blasenfunktion	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	D
		002 60 Kapsel(n)	D
		003 120 Kapsel(n)	D
Gültig bis		30.08.2020	

01 Hametum Haemo, Suppositorien

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 65855	Abgabekategorie: D	Index: 02.09.1.	20.08.2015
Zusammensetzung	01	hamamelidis folii extractum liquidum 400 mg, ratio: 1:2, (+)-alfa-tocopherolum 2 mg, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	001 10 Suppositorien	D
Gültig bis		19.08.2020	

01 Lenvima 4 mg, Kapseln**02 Lenvima 10 mg, Kapseln**

Eisai Pharma AG, Schaffhauserstrasse 611, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 65512	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	19.08.2015
Zusammensetzung	01	lenvatinibum 4 mg ut lenvatinibum mesilatam, excipiens pro capsula.	
	02	lenvatinibum 10 mg ut lenvatinibum mesilatam, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	30 Kapsel(n) A
	02	002	30 Kapsel(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): lenvatinibum, DCI	
Gültig bis		18.08.2020	

01 Levosert 20mcg/24h, Intrauterinsystem

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65444	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.2.	24.08.2015
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 52 mg, barii sulfas, excipiens pro praeparatione, cum liberatione 20 µg/24 h.	
Anwendung		Intrauterine Kontrazeption und Idiopathische Hypermenorrhoe	
Packung/en	01	001	1 Intrauterinpressar(e) B
Gültig bis		23.08.2020	

01 Medica Pastillen Menthol, Lutschtabletten

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: 62923	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	chlorhexidini dihydrochloridum 5 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	36 Tablette(n) D
Gültig bis		26.08.2020	

01 Medica Spray Citron, Lösung

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: 62906	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 180 µg ut chlorhexidini digluconatis solutio, lidocaini hydrochloridum 45 µg, aromatica, excipiens ad solutionem pro dosi corresp. ethanolum 29.7 % V/V. doses pro vase 333.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	30 ml Flasche(n) D
Gültig bis		26.08.2020	

01 Medica Spray Menthol, Lösung

Interdelta S.A., Route André-Piller 21, 1762 Givisiez

Zul.-Nr.: 62907	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	chlorhexidini digluconas 180 µg ut chlorhexidini digluconatis solutio, lidocaini hydrochloridum 45 µg, aromatica, saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro dosi corresp. ethanolum 44.4 % V/V. doses pro vase 337.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraums	
Packung/en	01	001	30 ml Flasche(n) D
Gültig bis		26.08.2020	

01 Metoprolol Spirig HC 25, Retardtabletten**02 Metoprolol Spirig HC 50, Retardtabletten****03 Metoprolol Spirig HC 100, Retardtabletten****04 Metoprolol Spirig HC 200, Retardtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65908	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	10.08.2015
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipiens 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
Gültig bis		09.08.2020	

01 Moxifloxacin Spirig HC 400mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65383	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	11.08.2015
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 400 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 Tablette(n) A
		002	7 Tablette(n) A
		003	10 Tablette(n) A
Gültig bis	10.08.2020		

01 Moxifloxacin Spirig HC 400mg/250ml, Infusionslösung

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65384	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	11.08.2015
Zusammensetzung	01	moxifloxacinum 400 mg ut moxifloxacini hydrochloridum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	1 x 250 ml A
		002	5 x 250 ml A
		003	20 x 250 ml A
Gültig bis	10.08.2020		

01 Nurofen Liquid Caps 200 mg, Weichkapseln**02 Nurofen forte Liquid Caps 400 mg, Weichkapseln**

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

Zul.-Nr.: 63249	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	07.08.2015
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, color.: E 124, excipiens pro capsula.	
	02	ibuprofenum 400 mg, color.: E 124, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) D
		002	20 Kapsel(n) D
	02	003	10 Kapsel(n) D
Gültig bis	06.08.2020		

01 OFEV 100 mg, Weichkapseln**02 OFEV 150 mg, Weichkapseln**

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

Zul.-Nr.: 65330	Abgabekategorie: B	Index: 03.99.0.	13.08.2015
Zusammensetzung	01	nintedanibum 100 mg ut nintedanibi esilas, excipiens pro capsula.	
	02	nintedanibum 150 mg ut nintedanibi esilas, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Idiopathische Lungenfibrose	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) B
	02	002	60 Kapsel(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): nintedanibum, DCI	
Gültig bis	12.08.2020		

01 Rasagilin-Mepha 1mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65887	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	06.08.2015
Zusammensetzung	01	rasagilinum 1 mg ut rasagilini mesilas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
Gültig bis		05.08.2020	

01 Symfona 240 mg, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 63137	Catégorie de remise: B	Index: 02.97.0.	04.08.2015
Composition	01	ginkgo bilobae extractum acetonicum siccum 240 mg corresp. flavonglycosida ginkgo 52.8-64.8 mg et terpenlactona ginkgo 13.0-15.8 mg, DER: 35-67:1, excipiens pro compresso.	
Indication		Troubles de la circulation sanguine cérébrale dus à l'âge.	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	60 comprimé(s) B
Valable jusqu'au		03.08.2020	

- 01 Voncento 250/600 I.E., Pulver und Lösungsmittel (5 ml) zur Herstellung einer Infusionslösung
 02 Voncento 500/1200 I.E., Pulver und Lösungsmittel (10ml) zur Herstellung einer Infusionslösung
 03 Voncento 500/1200 I.E., Pulver und Lösungsmittel (5 ml) zur Herstellung einer Infusionslösung
 04 Voncento 1000/2400 I.E., Pulver und Lösungsmittel (10 ml) zur Herstellung einer Infusionslösung

CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 65477	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	11.08.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 250 U.I., von Willebrandfactor 600 U.I., albuminum, saccharum, acidum citricum-natrii citras, natrii chloridum, trometamolom, calcii chloridum anhydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 500 U.I., von Willebrandfactor 1200 U.I., albuminum, saccharum, acidum citricum-natrii citras, natrii chloridum, trometamolom, calcii chloridum anhydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 500 U.I., von Willebrandfactor 1200 U.I., albuminum, saccharum, acidum citricum-natrii citras, natrii chloridum, trometamolom, calcii chloridum anhydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia 5 ml.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: factor VIII coagulationis humanus 1000 U.I., von Willebrandfactor 2400 U.I., albuminum, saccharum, acidum citricum-natrii citras, natrii chloridum, trometamolom, calcii chloridum anhydricus, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Blutungen bei Hämophilie A und beim von Willebrand Syndrom	
Packung/en	01	001	250/600 I.E. Stechampulle Lyophilisat mit Solvens (5 ml) B
	02	002	500/1200 I.E. Stechampulle Lyophilisat mit Solvens (10 ml) B
	03	003	500/1200 I.E. Stechampulle Lyophilisat mit Solvens (5 ml) B
	04	004	1000/2400 I.E. Stechampulle Lyophilisat mit Solvens (10 ml) B
Gültig bis		10.08.2020	

01 Weleda Hustensirup, Sirup

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 65342	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	05.08.2015
Zusammensetzung	01	extractum aquosum decoctum 990 mg ex thymi herba 94.1 mg et anisi fructus 16.5 mg et marrubii vulgaris herba 11.6 mg et serpylli herba 11.6 mg et dulcamarae caulis 5 mg, extractum mucilaginosum 165 mg ex althaeae radix 19.8 mg, cephaelis ipecacuanha ethanol. Decoctum TM 3.3 mg corresp. drosera D2 3.3 mg, Pulsatilla vulgaris D3 0.4 mg, saccharum 1973.0 mg, multi extractum 165 mg, excipients ad solutionem pro 2.5 ml.	
Anwendung		Bei Hustenreiz und zähem Schleim	
Packung/en	01	001	100 ml D
Gültig bis		04.08.2020	

01 Zykadia, Kapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65386	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	25.08.2015
Zusammensetzung	01	ceritinibum 150 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	3 x 50 Kapsel(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ceritinibum	
Gültig bis		24.08.2020	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Comfortis 90 mg ad us. vet., Kautabletten
 02 Comfortis 140 mg ad us. vet., Kautabletten
 03 Comfortis 270 mg ad us. vet., Kautabletten
 04 Comfortis 425 mg ad us. vet., Kautabletten
 05 Comfortis 665 mg ad us. vet., Kautabletten
 06 Comfortis 1040 mg ad us. vet., Kautabletten
 07 Comfortis 1620 mg ad us. vet., Kautabletten
 08 Comfortis 180 mg ad us. vet., Kautabletten
 Provet AG, Gewerbestrasse 1, 3421 Lyssach

Zul.-Nr.: 65290	Abgabekategorie: B	Index:	18.08.2015
Zusammensetzung	01	spinosadum 90 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	spinosadum 140 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	spinosadum 270 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	spinosadum 425 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	05	spinosadum 665 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	06	spinosadum 1040 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	07	spinosadum 1620 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	08	spinosadum 180 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Ektoparasitikum zur systemischen Anwendung bei Hund und Katze	
Packung/en	01	002	6 Kautabletten B
	02	004	6 Kautabletten B
	03	006	6 Kautabletten B
	04	008	6 Kautabletten B
	05	010	6 Kautabletten B
	06	012	6 Kautabletten B
	07	014	6 Kautabletten B
	08	016	6 Kautabletten B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): spinosadum	
Gültig bis		17.08.2020	

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

01 Amavita Bronchialpastillen

Amavita Health Care AG, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 60128	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	25.08.2015
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.40 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.40 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	001	40 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.04.2014 neuer ATC-Code (vorher R05DB20)	
Gültig bis		20.10.2019	

01 Amiodaron-Mepha 100 mg, Tabletten

02 Amiodaron-Mepha 200 mg, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 55349	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	14.08.2015
Zusammensetzung	01	amiodaroni hydrochloridum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	01	008	60 Tablette(n) B
	02	010	20 Tablette(n) B
		012	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

01 Anastrozol Helvepharm 1mg, Filmpastillen

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61533	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Oncologicum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.03.2021	

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

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

Zul.-Nr.: 57964	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
	02	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, macrogoli 9 aether laurilicus 50 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Mittel für empfindliche Haut	
Packung/en	01	001	200 ml D
		002	500 ml D
	02	003	200 ml D
		004	500 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Ergänzung einer neuen Dosisstärkennummer: Formulierung ohne Parfümzusatz mit der neuen Bezeichnung Antidry Calm sensitive)	
Gültig bis		21.05.2018	

03 Antidry Lotion, Emulsion

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

Zul.-Nr.: 51931	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	05.08.2015
Zusammensetzung	03	natrii (S)-lactas 60.8 mg et acidum (s)-lacticum 1.25 mg corresp. acidum (s)-lacticum (sine aqua) 50.0 mg, amygdalae oleum raffinatum 100 mg, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: phenoxyethanolum, excipiens ad emulsionem 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 Mandelöl-Lotion, Emulsion)	
Gültig bis		02.12.2018	

01 Apomorphin HCl Amino 10mg/ml, Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 56511	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	19.08.2015
Zusammensetzung	01	apomorphini hydrochloridum hemihydricum 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 13.08.2015 Anpassung der Wirkstoffbezeichnung an die aktuelle Ph. Eur.	
Gültig bis		03.08.2020	

01 Arsenicum album comp., Tropfen

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 60155	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.15 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.10 ml, camphora D3 0.07 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.14 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.07 ml, kalii nitras D3 0.20 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.07 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.07 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 33 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.06.2021	

01 Azaimun 25 mg, Tabletten**02 Azaimun 50 mg, Tabletten**

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 57059	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	28.08.2015
Zusammensetzung	01	azathioprinum 25 mg, excipiens pro compresso.	
	02	azathioprinum 50 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	002	50 Tablette(n) B
	02	004	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
		007	2 x 50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.05.2021	

01 Betadine, flüssige Seife

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

Zul.-Nr.: 34286	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	04.08.2015
Zusammensetzung	01	iodum 7.5 mg ut povidonum iodinatum, detergentia, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfiziens zum Reinigen der Haut	
Packung/en	01	001	1000 ml D
		027	120 ml D
		035	500 ml D
		043	5 x 1000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 1000 ml)	
Gültig bis		09.05.2017	

01 Bisolvon Dextromethorphan, Sirup

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

Zul.-Nr.: 61441	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	19.08.2015
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum hydrobromidum 10 mg corresp. dextromethorphanum 7.3 mg, conserv.: E 218, arom.: saccharinum natricum, vanillinum, ethylvanillinum et alia, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		trockener Reizhusten	
Packung/en	01	001	200 ml Flasche(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.06.2021	

02 Bleomycin Baxter, Trockensubstanz zur parenteralen Anwendung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 35856	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.08.2015
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: bleomycinum 15000 U.I. ut bleomycini sulfas, pro vitro.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	02	099	1 Durchstechflasche(n) A
		102	10 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2021	

01 Bovisan D6, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 54797	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	mycobacterium bovis aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Bei akuter Asthenie mit Hypotonie	
Packung/en	01	028	5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2020	

01 Bromelain Zentiva, dragées

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

N° d'AMM: 62230	Catégorie de remise: B	Index: 07.14.0.	18.08.2015
Composition	01	bromelaina 100 U. FIP, corresp. 26 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Adjuvant lors d'inflammation des parties molles avec oedèmes	
Conditionnements	01	001	20 dragée(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.05.2021	

01 BronchoVerde Hustenlöser, Sirup

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 62305	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	31.08.2015
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 8.712 mg, DER: 6-7:1, arom.: alia, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		02.09.2017	

01 BronchoVerde Hustenlöser, Sirup

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 62305	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	13.08.2015
Zusammensetzung	01	hederae heliis extractum ethanolicum siccum 8.712 mg, DER: 6-7:1, arom.: alia, conserv.: E 202, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	002	55 ml D
		003	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.09.2012 Änderung Präparatename, früher: Valverde Husten, Sirup Neue Packungsgrösse, 55 ml Anpassung der Deklaration	
Gültig bis		02.09.2017	

01 Bryophyllum (V.21) D1, Dilutio

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59953	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	06.08.2015
Zusammensetzung	01	bryophyllum D1, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 17 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2014 Verzicht auf Sequenz 02 Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.07.2019	

01 Burgerstein EPA-Kapseln 500mg, Kapseln

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 49417	Abgabekategorie: D	Index: 07.12.0.	20.08.2015
Zusammensetzung	01	piscis oleum 500 mg corresp. acida carboxylica omega-3 oligoinsaturata 150 mg ut acidum eicosapentaenoicum 90 mg et acidum docosahexaenoicum 60 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als diätetische Ergänzung der Nahrung bei erhöhten Blutfetten	
Packung/en	01	012	60 Kapsel(n) D
		020	180 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.12.2020	

01 Burgerstein Magnesiumorotat, Tabletten

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 47049	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	10.08.2015
Zusammensetzung	01	magnesii orotas dihydricus 400 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesiumpräparat	
Packung/en	01	024	120 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2020	

01 Camphora comp., Tropfen

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 60166	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.14 ml, camphora D3 0.10 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.15 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.09 ml, kalii nitras D3 0.22 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.09 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.07 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 29 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.06.2021	

01 Carbovit, orale Suspension

Cyntos AG, Silbergrundstrasse 1, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 61450	Abgabekategorie: C	Index: 15.01.0.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	carbo activatus 15 g, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 100 ml.	
Anwendung		Antidot	
Packung/en	01	001	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

01 Carduus marianus comp., Tropfen

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 60160	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum spag. Glückselig D4 0.05 ml, aesculus hippocastanum e semine siccato Glückselig D1 0.01 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.05 ml, atropa belladonna e foliis recentibus Glückselig D4 0.02 ml, aurum chloratum D5 0.07 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.09 ml, camphora D3 0.04 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.01 ml, crataegus e foliis cum floribus recentibus Glückselig TM 0.04 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.12 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.04 ml, filipendula ulmaria ex herba recenti Glückselig D1 0.01 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.06 ml, juniperus communis e fructibus siccatis Glückselig D1 0.03 ml, kalii nitras D3 0.05 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.02 ml, orthosiphonis folium Glückselig D1 0.02 ml, paeonia officinalis e floribus siccatis Glückselig D1 0.02 ml, silybum marianum D2 0.04 ml, solidago virgaurea ex herba recenti Glückselig D1 0.02 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.06 ml, zincum metallicum D8 0.01 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 30 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung	
Gültig bis		29.06.2021	

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.: 58813	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.3.	05.08.2015
Zusammensetzung	01	cefuroximum 125 mg ut cefuroximum axetil, excipiens pro compresso obducto.	
	02	cefuroximum 250 mg ut cefuroximum axetil, color.: E 132, E 133. excipiens pro compresso obducto.	
	03	cefuroximum 500 mg ut cefuroximum axetil, color.: E 132, E 133. excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.05.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		08.11.2019	

01 Cinchona pubescens comp., Tropfen

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 60161	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	argenti nitras D5 0.02 ml, arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.04 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.08 ml, calcii phosphas D8 0.07 ml, camphora D3 0.04 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.06 ml, cinchonae cortex TM 0.04 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.10 ml, cyclamen purpurascens D4 0.02 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.04 ml, hypericum perforatum ex herba Glückselig D1 0.04 ml, kalii nitras D3 0.11 ml, plumbi(II) acetas trihydricus spag. Glückselig D4 0.03 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.08 ml, sulfur D7 0.02 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.03 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.02 ml, zincum metallicum D8 0.03 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 32 % V/V.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	07.06.2021		

01 Clindamycin Phosphat Labatec 300 mg/2 ml i.v./i.m., solution pour injection**02 Clindamycin Phosphat Labatec 600 mg/4 ml i.v./i.m., solution pour injection**

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

N° d'AMM: 60377	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.92	04.08.2015
Composition	01	clindamycinum 300 mg ut clindamycini phosphas, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	clindamycinum 600 mg ut clindamycini phosphas, natrii hydroxidum, dinatrii edetas, conserv.: alcohol benzylicus 36 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Indication	maladies infectieuses		
Conditionnements	01	001	5 x 2 ml ampoules A
		002	10 x 2 ml ampoules A
	02	003	5 x 4 ml ampoules A
		004	10 x 4 ml ampoules A
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 20.10.2010 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	19.10.2020		

01 Co-Amoxicillin Sandoz 1g, dispergierbare Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57341	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.93	11.08.2015
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 875 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 125 mg ut kalii clavulanas, aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	2 x 10 Tablette(n) A
		002	12 Tablette(n) A
		004	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Bündelpackung mit 2 x 10 dispergierbaren Tabletten)	
Gültig bis		28.11.2016	

01 Co-Dafalgan, Brausetabletten

Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 47353	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.2.	24.08.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolum 500 mg, codeini phosphas hemihydricus 30 mg, aromatica, aspartamum, conserv.: E 211, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	025	16 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.01.2021	

01 Coldanol Sandoz, Granulat

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62043	Abgabekategorie: C	Index: 01.01.2.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, pseudoephedrini hydrochloridum 30 mg, aromatica, excipiens ad granulatatum pro charta.	
Anwendung		Schnupfen mit erkältungsbedingten Schmerzen und Fieber	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.06.2015 (Änderung der Hilfsstoffzusammensetzung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.05.2017	

01 Contra-Schmerz plus, Tabletten

Dr. Wild & Co. AG, Hofackerstrasse 8, 4132 Muttenz

Zul.-Nr.: 55439	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.2.	19.08.2015
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 500 mg, coffeinum 50 mg, saccharinum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	002	10 Tablette(n) D
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.12.2020	

01 Daivobet, Gel

Leo Pharmaceutical Products Sarath Ltd, Eichwatt 5, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 61201	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	24.08.2015
Zusammensetzung	01	calcipotriolum 50 µg ut calcipotriolum monohydricum, betamethasonum 0.5 mg ut betamethasoni dipropionas, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Psoriasis	
Packung/en	01	001	60 g Flasche B
		002	2 x 60 g Flaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2021	

01 DemoPectol nouvelle formule, pastilles pectorales

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

N° d'AMM: 62121	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	27.08.2015
Composition	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.40 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.40 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Indication		En cas de toux due à un refroidissement	
Conditionnements	01	001	40 comprimé(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 Changement de code ATC	
Valable jusqu'au		12.04.2016	

01 Desofemine 20 Nova, Filmtabletten

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 63171	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	06.08.2015
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, desogestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Tablette(n) B
		002	1 x 21 Tablette(n) mit Sachets B
		003	3 x 21 Tablette(n) B
		004	3 x 21 Tablette(n) mit Sachets B
		005	6 x 21 Tablette(n) B
		006	6 x 21 Tablette(n) mit Sachets B
		007	1 x 21 Tablette(n) mit angebrachter Einsteckhülle B
		008	1 x 21 Tablette(n) mit Sachet und mit angebrachter Einsteckhülle B
		009	3 x 21 Tablette(n) mit angebrachter Einsteckhülle B
		010	3 x 21 Tablette(n) mit Sachet und mit angebrachter Einsteckhülle B
		011	6 x 21 Tablette(n) mit angebrachter Einsteckhülle B
		012	6 x 21 Tablette(n) mit Sachet und mit angebrachter Einsteckhülle B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Neue zusätzliche Packungen mit angebrachter Einsteckhülle)	
Gültig bis		30.09.2019	

01 Dipsacus fullonum TM, Tropfen

Ceres Heilmittel AG, Bachtobelstrasse 6, 8593 Kesswil

Zul.-Nr.: 62097	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	04.08.2015
Zusammensetzung	01	dipsacus fullonum TM, corresp. ethanolum 62-70 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.12.2010 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		06.12.2020	

01 Eau oxygénée 3% Regen Lab, solution pour application cutanée

REGEN LAB SA, En Budron B2, 1052 Le Mont-sur-Lausanne

N° d'AMM: 56461	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	17.08.2015
Composition	01	hydrogenii peroxidum 30 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiseptique	
Conditionnements	01	001	1x 100 ml Monodose D
		002	1x 125 ml Flacon multidoses D
		003	1x 250 ml Flacon multidoses D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.11.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		15.09.2020	

01 Estraderm MX 25, transdermales therapeutisches System
02 Estraderm MX 50, transdermales therapeutisches System
03 Estraderm MX 100, transdermales therapeutisches System
04 Estraderm MX 75, transdermales therapeutisches System
 Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53514	Abgabekategorie: B	Index: 07.08.2.	24.08.2015
Zusammensetzung	01	estradiolum 0.75 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 11 cm ² cum liberatione 25 µg/24 h.	
	02	estradiolum 1.5 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 22 cm ² cum liberatione 50 µg/24 h.	
	03	estradiolum 3 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 44 cm ² cum liberatione 100 µg/24 h.	
	04	estradiolum 2.25 mg ut estradiolum hemihydricum, excipiens ad praeparationem pro 33 cm ² cum liberatione 75 µg/24 h.	
Anwendung	Oestrogensubstitutionstherapie		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)		
	Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	11.10.2020		

01 Felodipin-Mepha 2,5 mg, Depotabs
02 Felodipin-Mepha 5 mg, Depotabs
03 Felodipin-Mepha 10 mg, Depotabs
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57429	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	11.08.2015
Zusammensetzung	01	felodipinum 2.5 mg, antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.	
	02	felodipinum 5 mg, antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.	
	03	felodipinum 10 mg, antiox.: E 310, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Calciumantagonist		
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
	02	004	20 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	008	20 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	09.02.2021		

02 Femicine tisane pour les reins et la vessie, instant granulé
 Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 54622	Catégorie de remise: D	Index: 05.02.0.	13.08.2015
Composition	02	uvae ursi folii extractum aquosum siccum 39.6-44 mg, DER: 4-5:1, matricariae extractum ethanolicum siccum 15.56 mg, DER: 4-7:1, matricariae aetheroleum, glucosum monohydricum ad granulatam pro 1 g.	
Indication	En cas de douleurs de la vessie et des voies urinaires		
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)		
	Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
Valable jusqu'au	30.10.2020		

01 Fenistil, Gel

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 38762	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	11.08.2015
Zusammensetzung	01	dimetindeni maleas 1 mg, propylenglycolum, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Antiallergikum, Antipruriginosum	
Packung/en	01	028	30 g D
		044	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.11.2020	

02 Fluarix Tetra 15 mcg / 0.5 ml, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 62961	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	25.08.2015
Zusammensetzung	02	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NIB-74xp derived from A/Christchurch/16/2010) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus Stamm A/Switzerland/9715293/2013 (H3N2)-like: reassortant virus NIB-88) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Phuket/3073/2013 (Yamagata lineage)) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus Stamm B/Brisbane/60/2008 (Victoria lineage)) 15 µg, polysorbatum 80, octoxinolum-10, natrii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dodecahydricus, kalii dihydrogenophosphas, kalii chloridum, alfa-tocopheroli hydrogenosuccinas, residui: ovalbuminum max. 0.05 µg, saccharum max. 2 mg, formaldehydum max. 5 µg, natrii desoxycholas max. 65 µg, gentamicini sulfas nihil, hydrocortisonum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab 36 Monaten	
Packung/en	02	009	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) fixe Nadel B
		010	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) fixe Nadel B
		011	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadel separat B
		012	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadel separat B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.03.2015 (Annual Update Saison 2015/2016)	
Gültig bis		27.05.2019	

21 Fluarix, Injektionssuspension

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 583	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	25.08.2015
Zusammensetzung	21	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NIB-74xp derived from A/Christchurch/16/2010) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Switzerland/9715293/2013 (H3N2)-like: reassortant virus NIB-88) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dodecahydricus, magnesii chloridum hexahydricum, polysorbatum 80 et octoxinolum-10, alfa-tocopheroli hydrogenosuccinas, residui: ovalbuminum max. 0.05 µg, saccharum max. 500 µg, formaldehydum max. 5 µg, natrii desoxycholas max. 50 µg, gentamicini sulfas nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	21	011	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) mit fixer Nadel B
		012	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) mit fixer Nadel B
		013	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) Nadel separat B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2014 (Annual Update Saison 2015/2016)	
Gültig bis		30.06.2017	

- 01 Forielle 75 U.I.(5.5 µg), Injektionspräparat
 02 Forielle 150 U.I.(11 µg), Injektionspräparat
 03 Forielle 37.5 U.I.(2.8 µg), Injektionspräparat
 04 Forielle 1050 U.I./1.75 mL (77 µg/1.75 mL), Injektionspräparat
 05 Forielle 450 U.I./0.75 mL (33 µg/0.75 mL), Injektionspräparat
 06 Forielle 75 U.I.(5.5 µg), Injektionspräparat
 07 Forielle 150 U.I.(11 µg), Injektionspräparat
 Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: **63002** Abgabekategorie: **A** Index: 07.08.1. 14.08.2015

Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 75 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	02	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 150 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	03	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 37.5 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	04	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 1200 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 18 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.
	05	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 600 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro. Solvens: conserv.: alcohol benzylicus 9 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.
	06	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 75 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.
	07	Praeparatio cryodesiccata: follitropinum alfa 150 U.I., saccharum, dinatrii phosphas dihydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, antiox.: methioninum 0.1 mg, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 1 ml.

Anwendung	Stimulierung der Follikelreifung bei anovulatorischen Zuständen, bei ärztlich assistierten Reproduktionsprogrammen und bei Frauen mit schwerem LH- und FSH-Mangel; Stimulierung der Spermatogenese
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2014 (Umwandlung Zulassungsart, neu nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt
Gültig bis	13.03.2018

01 Genotropin 5 mg, Injektionspräparat im vorgefüllten Pen GoQuick
02 Genotropin 12 mg, Injektionspräparat im vorgefüllten Pen GoQuick
Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61421	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	04.08.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ADNr 5.8 mg, glycinum, mannitolium, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, dinatrii phosphas anhydricus pro vase. Solvens: mannitolium, conserv.: metacresolum 3.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.14 ml pro vase, corresp. in solutione recenter reconstituta 5 mg/ml corresp. 16 U.I./ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: somatropinum ADNr 13.8 mg, glycinum, mannitolium, natrii dihydrogenophosphas anhydricus, dinatrii phosphas anhydricus pro vase. Solvens: mannitolium, conserv.: metacresolum 3.4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.13 ml pro vase, corresp. in solutione recenter reconstituta 12 mg/ml corresp. 36 U.I./ml.	
Anwendung		Wachstumshormonmangel	
Packung/en	01	001	1 Stück vorgefüllter Pen (1 ml) A
		002	5 Stück vorgefüllter Pen (1 ml) A
	02	003	1 Stück vorgefüllter Pen (1 ml) A
		004	5 Stück vorgefüllter Pen (1 ml) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.04.2021	

01 Glucosalin 2:1 Baxter, Infusionslösung
Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 43131	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.3.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 33 g, natrium 51 mmol, chloridum 51 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml corresp. 555 kJ.	
Anwendung		Parenterale Flüssigkeits- und Kalorienzufuhr	
Packung/en	01	044	250 ml Viaflo-Beutel B
		052	500 ml Viaflo-Beutel B
		060	1000 ml Viaflo-Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2021	

01 Hepar compositum, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58970	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	31.08.2015
Zusammensetzung	01	acidum alpha-ketoglutaricum D10, acidum dl-alpha-liponicum D8, acidum dl-malicum D10, acidum fumaricum D10, acidum oroticum D6, avena sativa D6, calcium carbonicum hahnemanni D28, chelidonium majus D4, cholesterolum D10, cinchona pubescens D4, colon suis D10, cyanocobalaminum D4, cynara scolymus D6, duodenum suis D10, fel tauri D8 (Rind: Galle), hepar suis D8, histaminum D10, lycopodium clavatum D4, natrium diethyloxalaceticum D10, pancreas suis D10, silybum marianum D3, sulfur D13, taraxacum officinale D4, glandulae thymi suis D10, veratrum album D4, vesica fellea suis D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 2.2 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.06.2011 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		22.06.2021	

01 Hepatodoron Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18604	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	fragariae herba 40 mg, vitis viniferae folium 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Anregung der Leber- und Darmtätigkeit	
Packung/en	01	035	100 g C
		043	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2020	

01 Hycamtin 4 mg, Lyophilisat**02 Hycamtin 1 mg, Lyophilisat**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53857	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	06.08.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio sicca: topotecanum 4 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, mannitolium, pro vitro.	
	02	Praeparatio sicca: topotecanum 1 mg ut topotecani hydrochloridum, acidum tartaricum, mannitolium, pro vitro.	
Anwendung		Ovarialkarzinom, kleinzelliges Bronchialkarzinom, Zervixkarzinom	
Packung/en	01	019	5 Durchstechflasche(n) A
		027	1 Durchstechflasche(n) A
	02	035	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.04.2021	

01 Ibandronat-Mepha 150 mg, Filmtabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61317	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	05.08.2015
Zusammensetzung	01	acidum ibandronicum 150 mg ut natrii ibandronas hydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) B
		002	3 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

01 Ibufen-L, Tabletten

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

Zul.-Nr.: 39893	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	14.08.2015
Zusammensetzung	01	ibuprofenum lysinum 500 mg corresp. ibuprofenum 292.6 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antiphlogistikum	
Packung/en	01	053	20 Tablette(n) B
		061	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 (Verlängerung der Zulassung).	
Gültig bis		21.03.2017	

01 Impuls Arnica-Gel mit Spilanthes, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57581	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	12.08.2015
Zusammensetzung	01	spilanthis oleraceae floris extractum ethanolicum liquidum 200 mg, ratio: 1:10, arnicae floris extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 1:10, arnicae radice extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:10, propylenglycolum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	001	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2021	

01 Impuls Venen-Gel, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57582	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	19.08.2015
Zusammensetzung	01	rusci aculeati rhizomae recentis extractum ethanolicum liquidum 390 mg corresp. ruscogenina 0.5 mg, ratio: 1:1.5-2.5, heparinum natricum 250 U.I., propylenglycolum, aromatica, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	001	100 g D
		002	200 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2021	

01 Impuls Wallwurz-Gel, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 57580	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	18.08.2015
Zusammensetzung	01	symphyti radicis recentis extractum ethanolicum liquidum 350 mg, ratio: 1:3-4, hyperici herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, calendulae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 50 mg, ratio: 1:1.5-2.5, echinaceae purpureae herbae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, menthae piperitae recentis extractum ethanolicum liquidum 25 mg, ratio: 1:1.5-2.5, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibemittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	001	100 g D
		002	200 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.01.2021	

01 Imurek 50 mg, Filmtabletten**02 Imurek 25 mg, Filmtabletten**

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 31887	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	19.08.2015
Zusammensetzung	01	azathioprinum 50 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	azathioprinum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	046	50 Tablette(n) B
		054	100 Tablette(n) B
	02	001	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt Imurek 25 mg, Filmtabletten)	
Gültig bis		18.12.2016	

01 Irbesartan-Mepha 150 mg, Filmtabletten**02 Irbesartan-Mepha 300 mg, Filmtabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61511	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	14.08.2015
Zusammensetzung	01	irbesartanum 150 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	irbesartanum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.02.2021	

01 Jarsin 300, dragées

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

N° d'AMM: 53148	Catégorie de remise: C	Index: 01.04.1.	28.08.2015
Composition	01	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 300 mg corresp. hypericinum 0.36-0.84 mg, DER: 3-6:1, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	018 50 dragée(s)	C
		026 100 dragée(s)	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 28.04.2011	
Valable jusqu'au		26.10.2016	

01 Jarsin 450, comprimés filmés

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

N° d'AMM: 57009	Catégorie de remise: C	Index: 01.04.1.	28.08.2015
Composition	01	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 450 mg corresp. hypericinum 0.54-1.26 mg, DER: 3-6:1, vanillinum, excipiens pro compresso obducto.	
Indication		En cas de baisse d'humeur	
Conditionnements	01	008 60 comprimé(s)	C
		022 100 comprimé(s)	C
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 03.11.2010	
Valable jusqu'au		14.12.2015	

01 Kaliumchlorid 14,9 % B. Braun,Zusatzampullen**02 Kaliumchlorid 7,45 % B. Braun,Zusatzampullen**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 29552	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	kalii chloridum 149 mg corresp. kalium 2 mmol et chloridum 2 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	kalii chloridum 74.5 mg corresp. kalium 1 mmol et chloridum 1 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Kaliumtherapie	
Packung/en	01	010	5 x 10 ml Glasampullen B
		090	20 x 10 ml Miniplasco connect B
	02	089	20 x 20 ml Miniplasco connect B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.02.2021	

01 Lamisil 125 mg, Tabletten**02 Lamisil 250 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51306	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	04.08.2015
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	031	14 Tablette(n) B
	02	015	14 Tablette(n) B
		023	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2020	

01 Lansoprazol Axapharm 15 mg, Kapseln**02 Lansoprazol Axapharm 30 mg, Kapseln**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 60065	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	13.08.2015
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, color.: E 131, excipiens pro capsula.	
Anwendung		peptisches Ulcus, gastroösophageale Refluxkrankheit	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.01.2021	

01 Lapidar 4, Filmtabletten

Kräuterpfarrer Künzle AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 10386	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.1.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	rutosidum trihydricum 20 mg, aescinum 25 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Symptome bei Krampfadern	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.06.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.12.2020	

01 Larifikehl D4, homöopathische Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51533	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	laricifomes officinalis D4 trituration 330 mg, materia capsulae: hypromellosem, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Fieber, bei Lungenkrankheiten und bei Entzündungen der Verdauungsorgane	
Packung/en	01	011	20 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

01 Larifikehl D5, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51531	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	laricifomes officinalis aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Bei Fieber, bei Lungenkrankheiten und bei Entzündungen der Verdauungsorgane	
Packung/en	01	019	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2020	

01 Latanoprost Sandoz, Augentropfen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61320	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	28.08.2015
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom-Therapeutikum	
Packung/en	01	001	1 x 2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

01 Latanoprost/Timolol Sandoz, Augentropfen

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61325	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	31.08.2015
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg ut timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	1 x 2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.01.2021	

01 Lebewohl, flüssig

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 23420	Abgabekategorie: D	Index: 10.07.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	acidum salicylicum 105.7 mg, acidum lacticum 105.7 mg, pyroxylinum, aether, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Hühneraugen, Hornhaut, Warzen	
Packung/en	01	031	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.02.2021	

01 Leptospermum scoparium TM, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59058	Abgabekategorie: C/D	Index: 20.01.0.	31.08.2015
Zusammensetzung	01	leptospermum scoparium e apic. ramorum siccum TM, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2011 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		08.03.2021	

01 Letrozol Helvepharm, Filmtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61501	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	25.08.2015
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.05.2021	

01 Letrozol-Teva 2,5 mg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60394	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, color.: E 102, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.03.2021	

01 Levetiracetam DRAC 250 mg, Filmtabletten**02 Levetiracetam DRAC 500 mg, Filmtabletten****03 Levetiracetam DRAC 1000 mg, Filmtabletten**

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 63058	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	18.08.2015
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.12.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.12.2018	

01 Levofloxacin Helvepharm 250 mg, Filmtabletten**02 Levofloxacin Helvepharm 500 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62114	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	11.08.2015
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	5 Tablette(n) A
		002	7 Tablette(n) A
		003	10 Tablette(n) A
	02	004	5 Tablette(n) A
		005	7 Tablette(n) A
		006	10 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2021	

03 Lipofundin MCT/LCT 10 %, Infusionsemulsion**04 Lipofundin MCT/LCT 20 %, Infusionsemulsion**

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 46686	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	18.08.2015
Zusammensetzung	03	sojae oleum 50 g, triglycerida saturata media 50 g, lecithinum ex ovo, glycerolum, natrii oleas, antioxid.: E 307 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml.	
	04	sojae oleum 100 g, triglycerida saturata media 100 g, lecithinum ex ovo, glycerolum, natrii oleas, antioxid.: E 307 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	03	071	10 x 500 ml Glasflaschen B
	04	136	10 x 100 ml Glasflaschen B
		144	10 x 250 ml Glasflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.02.2021	

01 Locapred, Creme

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

Zul.-Nr.: 43426	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	04.08.2015
Zusammensetzung	01	desonidum 1 mg, propylenglycolum, antioxid.: E 310, conserv.: E 200, E 218, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Entzündliche, nicht infizierte Dermatosen	
Packung/en	01	028	15 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

01 Lucentis, Injektionslösung zur intravitrealen Injektion in Durchstechflasche

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57664	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	31.08.2015
Zusammensetzung	01	ranibizumabum 10 mg, trehalosum dihydricum, histidini hydrochloridum monohydricum, histidinum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		exsudative altersbezogene Makuladegeneration, Visusverlust durch diabetisches Makulaödem, durch Makulaödem infolge eines retinalen Venenverschlusses und durch choroidale Neovaskularisation infolge pathologischer Myopie	
Packung/en	01	002	0,23 ml Durchstechflasche(n) mit Filternadel, Spritze und Injektionsnadel B
		003	0,23 ml Durchstechflasche(n) B
		004	0,23 ml Durchstechflasche(n) Durchstechflasche inkl. 1 Filternadel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Durchstechflasche mit Filternadel)	
Gültig bis		24.08.2016	

02 Macosil (menthe), comprimés à croquer

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

N° d'AMM: 47856	Catégorie de remise: D	Index: 04.01.0.	07.08.2015
Composition	02	aluminii oxidum hydricum 540 mg, magnesii hydroxidum 270 mg, simethiconum 100 mg, aromatica, saccharinum natricum, excipients pro compresso.	
Indication		Antiacide	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		21.12.2020	

01 Magnesium Vital Classic 7.5 mmol, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: 54805	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.1.	26.08.2015
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 20 comprimé(s) 002 40 comprimé(s)	D D
Remarque		Correction de l'attestation d'autorisation du 2.7.2015	
Valable jusqu'au		17.08.2018	

01 Metronidazole Bioren, soluzione per infusione

Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 55280	Categoria di dispensazione: B	Index: 08.04.3.	24.08.2015
Composizione	01	metronidazolum 500 mg, dinatrii phosphas monohydricus, acidum citricum, natrii chloridum, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Indicazione		Infezioni da batteri anaerobici	
Confezione/i	01	002 1 x 100 ml 003 10 x 100 ml	B B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 17.10.2014 (proroga dell'omologazione)	
Valevole fino al		02.02.2021	

01 Metronidazole Zentiva 250 mg, comprimés pelliculés**02 Metronidazole Zentiva 500 mg, comprimés pelliculés**

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

N° d'AMM: 62275	Catégorie de remise: B	Index: 08.04.3.	19.08.2015
Composition	01	metronidazolum 250 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metronidazolum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Maladies infectieuses dues à des bactéries anaérobies où à des protozoaires	
Conditionnements	01	001 20 comprimé(s) 002 4 comprimé(s) 003 20 comprimé(s)	B B B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		11.05.2021	

01 Mifegyne 200 mg, Tabletten**02 Mifegyne 600 mg, Tabletten**

Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 55205	Abgabekategorie: A	Index: 07.09.0.	19.08.2015
Zusammensetzung	01	mifepristonum 200 mg, excipients pro compresso.	
	02	mifepristonum 600 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antigestagen	
Packung/en	01	002	3 Tablette(n) A
	02	001	1 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.04.2015 (Zulassung der neuen Dosisstärke à 600 mg)	
Gültig bis		21.07.2020	

01 Minulet, Dragées

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 48113	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	028	1 x 21 Dragée(s) B
		036	3 x 21 Dragée(s) B
		044	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

01 Mirjanne 20, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62529	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 20 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.12.2017	

01 Mirjanne 30, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62547	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	drospirenonum 3 mg, ethinylestradiolum 30 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.12.2017	

01 Monuril 3 g, granulare**02 Monuril 2 g, granulare**

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 49298	Categoria di dispensazione: A		Index: 08.01.9.	18.08.2015
Composizione	01	fosfomicinum 3 g ut fosfomicinum trometamolium (1:1), saccharinum, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.		
	02	fosfomicinum 2 g ut fosfomicinum trometamolium (1:1), saccharinum, aromatica, excipiens ad granulatum pro charta.		
Indicazione	Malattie infettive			
Confezione/i	01	001	1 bustina/bustine	A
	02	002	1 bustina/bustine	A
Osservazione	Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 21.05.2015 (trasformazione tipo di omologazione Monuril 2 g, granulare; autorizzato anche per il commercio all'interno)			
Valevole fino al	12.11.2017			

01 Moventig 12.5 mg, Filmtabletten**02 Moventig 25 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 65205	Abgabekategorie: B		Index: 04.08.11	25.08.2015
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
	02	006	30 Tablette(n)	B
		007	90 Tablette(n)	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.07.2015 (Verzicht Packungsgrösse 90 Filmtabletten/12.5mg)			
Gültig bis	07.07.2020			

02 Mucedokehl D3, homöopathische Suppositorien

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50409	Abgabekategorie: B		Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	02	mucor mucedo D3 trituration 200 mg, excipiens pro suppositorio.		
Anwendung	Bei chronischen Entzündungen der Kiefer- und Stirnhöhlen, des Mittelohrs, sowie bei nervösen Beschwerden			
Packung/en	02	023	10 Suppositorien	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	06.11.2020			

01 Mucedokehl D5, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50408	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	mucor mucedo aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei chronischen Entzündungen der Kiefer- und Stirnhöhlen, des Mittelohrs, sowie bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	019	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		027	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		035	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

01 Mucedokehl D5, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50407	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	mucor mucedo aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Bei chronischen Entzündungen der Kiefer- und Stirnhöhlen, des Mittelohrs, sowie bei nervösen Beschwerden	
Packung/en	01	012	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2020	

02 Muse 250 ug, Urethrastab**03 Muse 500 ug, Urethrastab****04 Muse 1000 ug, Urethrastab**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 54525	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	06.08.2015
Zusammensetzung	02	alprostadium 250 µg, excipiens ad gelatum pro praeparatione.	
	03	alprostadium 500 µg, excipiens ad gelatum pro praeparatione.	
	04	alprostadium 1000 µg, excipiens ad gelatum pro praeparatione.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	02	044	1x1 Urethrastab B
		052	6x1 Urethrastab B
	03	060	1x1 Urethrastab B
		079	6x1 Urethrastab B
	04	087	1x1 Urethrastab B
		095	6x1 Urethrastab B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2013 (Widerruf der Dosisstärke 01, 125 µg)	
Gültig bis		29.03.2019	

01 Neocapil 2%, Lösung**02 Neocapil 5%, Lösung**

Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 49688	Abgabekategorie: C	Index: 10.99.0.	06.08.2015
Zusammensetzung	01	minoxidilum 20 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	minoxidilum 50 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Alopecia androgenetica	
Packung/en	01	001	3 x 50 ml Pumpspray C
		027	50 ml Pumpspray C
	02	002	3 x 50 ml Pumpspray C
		028	50 ml Pumpspray C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2011 (Neue zusätzliche Packungsgrößen, neu: Lösung 2%: 3 x 50ml; Lösung 5%: 3x 50ml)	
Gültig bis		18.12.2016	

02 Neurorubin, Injektionslösung

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 26050	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.4.	13.08.2015
Zusammensetzung	02	thiaini hydrochloridum 100 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, kalii cyanas, conserv.: alcohol benzylicus 30 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 3 ml.	
Anwendung		Vitamin B1, B6, B12-Präparat	
Packung/en	02	014	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.03.2021	

02 Notakehl D3, homöopathische Salbe

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50290	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	02	penicillium notatum D3 dilutio 100 mg, alcoholes adipis lanae, alcohol cetylicus et stearylicus, vaselinum album, triglycerida saturata media, glyceroli monostearas 40-55, propylenglycolum, magnesi sulfas heptahydricus, acidum lacticum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	02	026	30 g B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

02 Notakehl D3, homöopathische Suppositorien

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50291	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	02	penicillium notatum D3 trituration 200 mg, excipients pro supposito.	
Anwendung		Bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	02	022 10 Suppositorien	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

01 Notakehl D4, homöopathische Kapseln

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50292	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	penicillium notatum D4 trituration 330 mg, materia capsulae: hypromellosem, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	01	029 20 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

01 Notakehl D5, homöopathische Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50293	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	penicillium notatum D5 trituration 250 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	01	017 20 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

01 Notakehl D5, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50294	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	penicillium notatum aquos D5 dilutio.	
Anwendung		Bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	01	013 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2020	

01 Novesin 0,4 %, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 36289	Abgabekategorie: B	Index: 11.03.0.	31.08.2015
Zusammensetzung	01	oxybuprocaini hydrochloridum 4 mg, conserv.: chlorhexidini diacetat, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hornhaut- und Bindehaut-Oberflächenanästhesie	
Packung/en	01	015 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2021	

01 Nutriflex Omega plus, Infusionsemulsion 1250 ml
 02 Nutriflex Omega plus, Infusionsemulsion 1875 ml
 03 Nutriflex Omega plus, Infusionsemulsion 2500 ml
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **61193** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 03.08.2015

Zusammensetzung 01 I) Glucoselösung:
 glucosum anhydricum 150 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 2.34 g, zinci acetat dihydricus 6.58 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
 II) Fettemulsion:
 sojae oleum 20 g, triglycerida saturata media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
 III) Aminosäurenlösung:
 isoleucinum 2.82 g, leucinum 3.76 g, lysinum anhydricum 2.73 g ut lysinum monohydricum, methioninum 2.35 g, phenylalaninum 4.21 g, threoninum 2.18 g, tryptophanum 680 mg, valinum 3.12 g, argininum 3.24 g, histidinum 1.5 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 5.82 g, acidum asparticum 1.8 g, acidum glutamicum 4.21 g, glycinum 1.98 g, prolinum 4.08 g, serinum 3.6 g, natrii hydroxidum 976 mg, natrii chloridum 503 mg, natrii acetat trihydricus 277 mg, kalii acetat 3.434 g, magnesi acetat tetrahydricus 858 mg, calcii chloridum dihydricum 588 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
 I) et II) et III) corresp.:
 aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
 Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

- 02 I) Glucoselösung:
glucosum anhydricum 225 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.51 g, zinci acetat dihydricus 9.87 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettesemulsion:
sojae oleum 30 g, triglycerida saturata media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 75 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
isoleucinum 4.23 g, leucinum 5.64 g, lysinum anhydricum 4.10 g ut lysinum monohydricum, methioninum 3.53 g, phenylalaninum 6.32 g, threoninum 3.27 g, tryptophanum 1.02 g, valinum 4.68 g, argininum 4.86 g, histidinum 2.25 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.73 g, acidum asparticum 2.7 g, acidum glutamicum 6.32 g, glycinum 2.97 g, prolinum 6.12 g, serinum 5.4 g, natrii hydroxidum 1.464 g, natrii chloridum 755 mg, natrii acetat trihydricus 416 mg, kalii acetat 5.151 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.287 g, calcii chloridum dihydricum 882 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4240 kJ pro 1 l.
- 03 I) Glucoselösung:
glucosum anhydricum 300 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetat dihydricus 13.16 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- II) Fettesemulsion:
sojae oleum 40 g, triglycerida saturata media 50 g, omega-3 acidorum triglycerida 10 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 500 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
isoleucinum 5.64 g, leucinum 7.52 g, lysinum anhydricum 5.46 g ut lysinum monohydricum, methioninum 4.7 g, phenylalaninum 8.42 g, threoninum 4.36 g, tryptophanum 1.36 g, valinum 6.24 g, argininum 6.48 g, histidinum 3 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 11.64 g, acidum asparticum 3.6 g, acidum glutamicum 8.42 g, glycinum 3.96 g, prolinum 8.16 g, serinum 7.2 g, natrii hydroxidum 1.952 g, natrii chloridum 1.006 g, natrii acetat trihydricus 554 mg, kalii acetat 6.868 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.716 g, calcii chloridum dihydricum 1.176 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 38.4 g/l, nitrogenia 5.44 g/l, carbohydrata 120 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 40 mmol/l, kalium 28 mmol/l, magnesium 3.2 mmol/l, calcium 3.2 mmol/l, zincum 0.024 mmol/l, chloridum 36 mmol/l, phosphas 12 mmol/l, acetat 36 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4240 kJ pro 1 l.

Anwendung	Parenterale Ernährung			
Packung/en	01	001	5 x 1250 ml Beutel	B
	02	002	5 x 1875 ml Beutel	B
	03	003	5 x 2500 ml Beutel	B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)			
Gültig bis	09.12.2020			

01 Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 625 ml
 02 Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 1250 ml
 03 Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 1875 ml
 04 Nutriflex Omega special, Infusionsemulsion 2500 ml
 B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: **61186** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 03.08.2015

Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung: glucosum anhydricum 90 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 1.56 g, zinci acetat dihydricus 4.39 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.</p> <p>II) Fetteulsion: sojae oleum 10 g, triglycerida saturata media 12.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 2.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 25 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 125 ml.</p> <p>III) Aminosäurenlösung: isoleucinum 2.06 g, leucinum 2.74 g, lysinum anhydricum 1.99 g ut lysini hydrochloridum, methioninum 1.71 g, phenylalaninum 3.08 g, threoninum 1.59 g, tryptophanum 500 mg, valinum 2.26 g, argininum 2.37 g, histidinum 1.1 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 4.25 g, acidum asparticum 1.32 g, acidum glutamicum 3.07 g, glycinum 1.45 g, prolinum 2.98 g, serinum 2.63 g, natrii hydroxidum 732 mg, natrii chloridum 237 mg, natrii acetat trihydricus 157 mg, kalii acetat 2.306 g, magnesi acetat tetrahydricus 569 mg, calcii chloridum dihydricum 390 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 250 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml. Corresp. 4941 kJ pro 1 l.</p>
-----------------	----	--

- 02 I) Glucoselösung:
glucosum anhydricum 180 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 3.12 g, zinci acetat dihydricus 8.78 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- II) Fettemulsion:
sojae oleum 20 g, triglycerida saturata media 25 g, omega-3 acidorum triglycerida 5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antiox.: E 307 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 250 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
isoleucinum 4.11 g, leucinum 5.48 g, lysinum anhydricum 3.98 g ut lysinum monohydricum, methioninum 3.42 g, phenylalaninum 6.15 g, threoninum 3.18 g, tryptophanum 1 g, valinum 4.51 g, argininum 4.73 g, histidinum 2.19 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 8.49 g, acidum asparticum 2.63 g, acidum glutamicum 6.14 g, glycinum 2.89 g, prolinum 5.95 g, serinum 5.25 g, natrii hydroxidum 1.464 g, natrii chloridum 473 mg, natrii acetat trihydricus 313 mg, kalii acetat 4.611 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.137 g, calcii chloridum dihydricum 779 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 500 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
Corresp. 4941 kJ pro 1 l.

- 03 I) Glucoselösung:
glucosum anhydricum 270 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 4.68 g, zinci acetat dihydricus 13.17 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- II) Fettesemulsion:
sojae oleum 30 g, triglycerida saturata media 37.5 g, omega-3 acidorum triglycerida 7.5 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 75 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 375 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
isoleucinum 6.16 g, leucinum 8.22 g, lysinum anhydricum 5.96 g ut lysinum monohydricum, methioninum 5.13 g, phenylalaninum 9.22 g, threoninum 4.76 g, tryptophanum 1.5 g, valinum 6.76 g, argininum 7.09 g, histidinum 3.29 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 12.73 g, acidum asparticum 3.94 g, acidum glutamicum 9.2 g, glycinum 4.33 g, prolinum 8.93 g, serinum 7.88 g, natrii hydroxidum 2.196 g, natrii chloridum 710 mg, natrii acetat trihydricus 470 mg, kalii acetat 6.917 g, magnesi acetat tetrahydricus 1.706 g, calcii chloridum dihydricum 1.168 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 750 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4941 kJ pro 1 l.
- 04 I) Glucoselösung:
glucosum anhydricum 360 g ut glucosum monohydricum, natrii dihydrogenophosphas dihydricus 6.24 g, zinci acetat dihydricus 17.56 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- II) Fettesemulsion:
sojae oleum 40 g, triglycerida saturata media 50 g, omega-3 acidorum triglycerida 10 g, glycerolum, lecithinum ex ovo, natrii oleas, antioxid.: E 307 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad emulsionem pro 500 ml.
- III) Aminosäurenlösung:
isoleucinum 8.21 g, leucinum 10.96 g, lysinum anhydricum 7.95 g ut lysinum monohydricum, methioninum 6.84 g, phenylalaninum 12.29 g, threoninum 6.35 g, tryptophanum 2 g, valinum 9.01 g, argininum 9.45 g, histidinum 4.38 g ut histidini hydrochloridum monohydricum, alaninum 16.98 g, acidum asparticum 5.25 g, acidum glutamicum 12.27 g, glycinum 5.78 g, prolinum 11.9 g, serinum 10.5 g, natrii hydroxidum 2.928 g, natrii chloridum 946 mg, natrii acetat trihydricus 626 mg, kalii acetat 9.222 g, magnesi acetat tetrahydricus 2.274 g, calcii chloridum dihydricum 1.558 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.
- I) et II) et III) corresp.:
aminoacida 57.44 g/l, nitrogenia 8 g/l, carbohydrata 144 g/l, materia crassa 40 g/l, natrium 53.6 mmol/l, kalium 37.6 mmol/l, magnesium 4.24 mmol/l, calcium 4.24 mmol/l, zincum 0.032 mmol/l, chloridum 48 mmol/l, phosphas 16 mmol/l, acetat 48 mmol/l, in emulsione recenter mixta 1000 ml.
- Corresp. 4941 kJ pro 1 l.
- Anwendung Parenterale Ernährung

Packung/en	01	001	5 x 625 ml Beutel	B
	02	002	5 x 1250 ml Beutel	B
	03	003	5 x 1875 ml Beutel	B
	04	004	5 x 2500 ml Beutel	B
Bemerkung			Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis			09.12.2020	

01 Olanzapin Helvepharm 2.5 mg, Tabletten
02 Olanzapin Helvepharm 5 mg, Tabletten
03 Olanzapin Helvepharm 10 mg, Tabletten
04 Olanzapin Helvepharm 15 mg, Tabletten
05 Olanzapin Helvepharm 20 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61514	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	olanzapinum 2.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	olanzapinum 5 mg, excipients pro compresso.	
	03	olanzapinum 10 mg, excipients pro compresso.	
	04	olanzapinum 15 mg, excipients pro compresso.	
	05	olanzapinum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	28 Tablette(n) B
	03	003	28 Tablette(n) B
	04	004	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		61514 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.12.2020	

01 Omeprax 10 mg, magensaftresistente Kapseln
02 Omeprax 20 mg, magensaftresistente Kapseln
03 Omeprax 40 mg, magensaftresistente Kapseln
 Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61852	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	13.08.2015
Zusammensetzung	01	Omeprazolium 10 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	02	Omeprazolium 20 mg, color.: E 104, excipients pro capsula.	
	03	Omeprazolium 40 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		Ulcertherapie, Zollinger-Ellison-Syndrom	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n) Blister	B
		002 28 Kapsel(n) Blister	B
		003 56 Kapsel(n) Blister	B
		004 98 Kapsel(n) Blister	B
		005 56 Kapsel(n) HPDE-Dosen	B
		006 98 Kapsel(n) HPDE-Dosen	B
	02	007 7 Kapsel(n) Blister	B
		008 14 Kapsel(n) Blister	B
		009 28 Kapsel(n) Blister	B
		010 56 Kapsel(n) Blister	B
		011 98 Kapsel(n) Blister	B
		012 56 Kapsel(n) HPDE-Dosen	B
		013 98 Kapsel(n) HPDE-Dosen	B
	03	014 7 Kapsel(n) Blister	B
		015 28 Kapsel(n) Blister	B
		016 56 Kapsel(n) Blister	B
		017 26 Kapsel(n) HPDE-Dosen	B
		018 56 Kapsel(n) HPDE-Dosen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013	
Gültig bis		17.02.2021	

01 Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 80 mg, Suppositorien
02 Osa Schmerz- und Fieberzäpfchen 170 mg, Suppositorien
 Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen

Zul.-Nr.: 46351	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	24.08.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolium 80 mg, excipients pro supposito.rio.	
	02	paracetamolium 170 mg, excipients pro supposito.rio.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	053 10 Suppositorien	D
	02	061 10 Suppositorien	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.04.2014 (Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung)	
Gültig bis		05.09.2020	

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

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 59351	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	13.08.2015
Zusammensetzung	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Ulcustherapie, Refluxoesophagitis	
Packung/en	01	009	15 Tablette(n) B
		010	30 Tablette(n) B
		011	60 Tablette(n) B
		012	120 Tablette(n) B
		020	250 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		021	15 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		022	30 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		023	60 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		024	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		025	120 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
	02	013	7 Tablette(n) B
		014	15 Tablette(n) B
		015	30 Tablette(n) B
		016	60 Tablette(n) B
		017	100 Tablette(n) B
		018	120 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		019	250 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		026	7 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		027	15 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		028	30 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		029	60 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
		030	100 Tablette(n) Kunststoffflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Pantoprazol Spirig HC 20, Kunststoffflaschen à 15, 30, 60, 100, 120 und 250 Filmtabletten Pantoprazol Spirig HC 40, Kunststoffflaschen à 7, 15, 30, 60, 100, 120 und 250 Filmtabletten)	
Gültig bis		27.10.2019	

02 Paya Konjac Tuber, Tabletten

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 46699	Abgabekategorie: D	Index: 04.07.2.	12.08.2015
Zusammensetzung	02	konjac farina corresp. glucomannanum 300 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Unterstützende Behandlung von Uebergewicht	
Packung/en	02	017 120 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2020	

01 Pectus Bronchialpastillen

Tentan AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 54887	Abgabekategorie: D	Index: 03.02.0.	03.08.2015
Zusammensetzung	01	anisi aetheroleum 3.05 mg, eucalypti aetheroleum 1.40 mg, levomentholum 3.85 mg, polygalae extractum ethanolicum siccum 1.40 mg, DER: 3-6:1, glycerolum 60 mg, liquiritiae succus 129.6 mg, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Erkältungshusten	
Packung/en	01	027 40 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2011 Änderung des ATC-Codes neu: R05FB02	
Gültig bis		20.12.2016	

02 Phytomed Knoblauch/Weissdorn, Kapseln

Phytomed AG, Tschamerie 25, 3415 Hasle b. Burgdorf

Zul.-Nr.: 46799	Abgabekategorie: D	Index: 02.97.0.	12.08.2015
Zusammensetzung	02	allii sativi maceratum oleosum 150 mg corresp. Vinylthiinum 135-165 µg, DER: 1:1, crataegi fructus maceratum oleosum 120 mg, DER: 1:2, excipients pro capsula.	
Anwendung		Beschwerden bei Arteriosklerose	
Packung/en	02	011 120 Kapsel(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.01.2021	

01 Plenadren 5 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**02 Plenadren 20 mg, Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 62068	Abgabekategorie: B	Index: 07.07.21	18.08.2015
Zusammensetzung	01	hydrocortisonum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	hydrocortisonum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Behandlung der Nebennierenrindeninsuffizienz (M. Addison)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.05.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2017	

01 Pradif, Retardkapseln

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

Zul.-Nr.: 53471	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	10.08.2015
Zusammensetzung	01	tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Anwendung		benigne Prostatahyperplasie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		05.04.2021	

01 Procain HCl Amino 1%, Injektionslösung**02 Procain HCl Amino 2%, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 56503	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	procaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: E 223 744 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	procaini hydrochloridum 20 mg, natrii chloridum, kalii chloridum, calcii chloridum dihydricum, antiox.: E 223 744 µg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Neuraltherapie	
Packung/en	01	001 10 Ampulle(n) à 1 ml	B
		002 100 Ampulle(n) à 1 ml	B
		003 10 Ampulle(n) à 2 ml	B
		004 100 Ampulle(n) à 2 ml	B
		005 10 Ampulle(n) à 5 ml	B
		006 100 Ampulle(n) à 5 ml	B
		007 10 Ampulle(n) à 10 ml	B
		008 100 Ampulle(n) à 10 ml	B
	02	020 10 Ampulle(n) à 2 ml	B
		021 100 Ampulle(n) à 2 ml	B
		022 10 Ampulle(n) à 5 ml	B
		023 100 Ampulle(n) à 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.09.2020	

01 Prograf, Infusionskonzentrat

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 53153	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	28.08.2015
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 5 mg, PEG-60 hydrogenated castor oil, ethanolum 638 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	011 10 x 1 ml Ampulle(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2021	

01 Prolastin, Lyophilisat pour solution pour perfusion

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

N° d'AMM: 697	Catégorie de remise: B	Index: 06.01.1.	11.08.2015
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: alpha-1-proteinase inhibitor 1 g, natrii chloridum, dinatrii phosphas anhydricus, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Indication		Traitement substitutif à long terme, destiné aux patients en déficit d'inhibiteur de protéinase alpha-1, souffrant d'emphysème pulmonaire progressif, ayant un phénotype d'inhibiteur de protéinase (Z, Z), (Z,nul), (nul,nul) ou (S, Z).	
Conditionnements	01	001	2 flacon(s) 1 flacon(s) lyophilisat et solvant B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.12.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		18.01.2021	

01 Qvar Autohaler 50µg, Dossier-Aerosol**02 Qvar Autohaler 100µg, Dossier-Aerosol**

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54793	Abgabekategorie: B	Index: 03.04.4.	13.08.2015
Zusammensetzung	01	beclometasoni dipropionas 50 µg pro dosi, ethanolum, propellentia ad aerosolum.	
	02	beclometasoni dipropionas 100 µg pro dosi, ethanolum, propellentia ad aerosolum.	
Anwendung		Antiasthmatikum	
Packung/en	01	001	100 Inhalationen B
		002	200 Inhalationen B
	02	003	100 Inhalationen B
		004	200 Inhalationen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2021	

01 Ringer-Acetat Fresenius, Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 58605	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	11.08.2015
Zusammensetzung	01	natrium 137 mmol, kalium 4 mmol, calcium 1.65 mmol, magnesium 1.25 mmol, chloridum 110 mmol, acetat 36.8 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Volumenersatz	
Packung/en	01	001	250 ml Plastikflaschen KabiPac (PE) B
		002	500 ml Plastikflaschen KabiPac (PE) B
		003	1000 ml Plastikflaschen KabiPac (PE) B
		004	250 ml Beutel Freeflex B
		005	500 ml Beutel Freeflex B
		006	1000 ml Beutel Freeflex B
		007	250 ml Beutel Freeflex+ B
		008	500 ml Beutel Freeflex+ B
		009	1000 ml Beutel Freeflex+ B
		010	3000 ml Careflex-Stopfenbeutel B
		011	5000 ml Careflex-Stopfenbeutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrößen: 3000 ml und 5000 ml Careflex-Stopfenbeutel)	
Gültig bis		02.04.2019	

01 Ropivacain Fresenius 2 mg/ml, Infusionslösung/Injektionslösung**02 Ropivacain Fresenius 5 mg/ml, Injektionslösung****03 Ropivacain Fresenius 7.5 mg/ml, Injektionslösung****04 Ropivacain Fresenius 10 mg/ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 61877	Abgabekategorie: B	Index: 01.02.2.	25.08.2015
Zusammensetzung	01	ropivacaini hydrochloridum 2 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ropivacaini hydrochloridum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	ropivacaini hydrochloridum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	04	ropivacaini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Lokalanästhetikum	
Packung/en	01	002 5 x 100 ml Beutel	B
		005 5 x 200 ml Beutel	B
		008 5 x 10 ml Ampullen	B
		011 5 x 20 ml Ampullen	B
	02	014 5 x 10 ml Ampullen	B
	03	017 5 x 10 ml Ampullen	B
		020 5 x 20 ml Ampullen	B
	04	023 5 x 10 ml Ampullen	B
		026 5 x 20 ml Ampullen	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.04.2021	

01 Rozex, Lotio

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 55031	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	25.08.2015
Zusammensetzung	01	metronidazolium 7.5 mg, macrogolum 400, conserv.: alcohol benzylicus, E 202, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Rosacea	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.04.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.10.2020	

02 Rudolac, Sirup im Beutel**03 Rudolac, Sirup in Flasche**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 51067	Abgabekategorie: D	Index: 04.08.12	24.08.2015
Zusammensetzung	02	lactulosum 10 g corresp. lactulosum liquidum, aromatica, excipiens ad solutionem pro 15 ml.	
	03	lactulosum 10 g corresp. ad solutionem pro 15 ml.	
Anwendung		Darmregulans	
Packung/en	02	001	10 x 15 Beutel D
		002	20 x 15 Beutel D
	03	003	1000 ml D
		004	500 ml D
		005	200 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2010 (Dosisstärke 01 wird per 24.8.2016 widerrufen) Änderung Zusammensetzung Fertigprodukt Neue Packungsgrösse 1000 ml	
Gültig bis		25.01.2016	

01 Sanukehl Cand D5, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53006	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	candida albicans aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei soorbedingten Gingivostomatitis, Oesophagogastritis, Vulvovaginitis	
Packung/en	01	019	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		027	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		035	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

01 Sanukehl Coli D6, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53403	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	escherichia coli aquos D6 dilutio.	
Anwendung		Bei Cholecystitis, Cystitis, Prostatitis, chronischer Gastroenteritis	
Packung/en	01	018	10 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.11.2020	

01 Sanukehl Salm D6, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53007	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	26.08.2015
Zusammensetzung	01	salmonella enteritidis aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei bakterieller Gastroenteritis	
Packung/en	01	015	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		023	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		031	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.03.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

01 Sildenafil Spirig HC 25 mg, Filmtabletten**02 Sildenafil Spirig HC 50 mg, Filmtabletten****03 Sildenafil Spirig HC 100 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62796	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	19.08.2015
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, E 124, excipiens pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, E 124, excipiens pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, E 124, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	007	4 Tablette(n) B
		008	12 Tablette(n) B
	02	009	4 Tablette(n) B
		010	12 Tablette(n) B
	03	011	4 Tablette(n) B
		012	12 Tablette(n) B
		013	24 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 100 mg à 24 Filmtabletten)	
Gültig bis		26.11.2017	

01 Sildenafil-Mepha 25 mg, Lactab
02 Sildenafil-Mepha 50 mg, Lactab
03 Sildenafil-Mepha 100 mg, Lactab
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61377	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	10.08.2015
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, excipients pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, excipients pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	001 4 Tablette(n)	B
		002 12 Tablette(n)	B
	02	003 4 Tablette(n)	B
		004 12 Tablette(n)	B
	03	005 4 Tablette(n)	B
		006 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2021	

01 Sildenax 25 mg, Filmtabletten
02 Sildenax 50 mg, Filmtabletten
03 Sildenax 100 mg, Filmtabletten
Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 60179	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	sildenafilum 25 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	sildenafilum 50 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	sildenafilum 100 mg ut sildenafili citras, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Erektile Dysfunktion	
Packung/en	01	007 4 Tablette(n)	B
		008 12 Tablette(n)	B
	02	009 4 Tablette(n)	B
		010 12 Tablette(n)	B
	03	011 4 Tablette(n)	B
		012 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.01.2021	

01 Simvasin Spirig HC 20, Filmtabletten
02 Simvasin Spirig HC 40, Filmtabletten
03 Simvasin Spirig HC 80, Filmtabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57452	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	06.08.2015
Zusammensetzung	01	simvastatinum 20 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	02	simvastatinum 40 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
	03	simvastatinum 80 mg, antiox.: E 320, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	016	28 Tablette(n) B
		017	98 Tablette(n) B
	02	018	28 Tablette(n) B
		019	98 Tablette(n) B
	03	020	28 Tablette(n) B
		021	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.03.2021	

01 Skinsept farblos, Lösung
02 Skinsept color, Lösung
 Ecolab (Schweiz) GmbH, Kägenstrasse 10, 4153 Reinach

Zul.-Nr.: 56949	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	06.08.2015
Zusammensetzung	01	ethanolum 96 per centum 394 mg, alcohol isopropylicus 234 mg, alcohol benzylicus 8.7 mg, conserv.: hydrogenii peroxidum 30 per centum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ethanolum 96 per centum 394 mg, alcohol isopropylicus 234 mg, alcohol benzylicus 8.7 mg, color.: E 110, E 124, conserv.: hydrogenii peroxidum 30 per centum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Hautantiseptikum	
Packung/en	01	002	24 x 350 ml D
		004	12 x 1000 ml D
	02	042	24 x 350 ml D
		044	12 x 1000 ml D
		046	1 x 5000 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2015 (Verzicht Packungsgrösse: 1 x 5000 ml farblos)	
Gültig bis		16.05.2016	

01 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 986 ml
 02 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 1477 ml
 03 SmofKabiven EF, Infusionsemulsion 1970 ml
 Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW

Zul.-Nr.: **62283** Abgabekategorie: **B** Index: 07.01.2. 10.08.2015

Zusammensetzung	01	<p>I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 125 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 298 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung: 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, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 500 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum, triglycerida saturata media 11.3 g, olivae oleum raffinatum 9.4 g, piscis oleum 5.6 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectionem q.s. ad emulsionem pro 188 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 50 g, nitrogenia 8 g, carbohydrata 125 g, materia crassa 38 g, acetat 73 mmol, phosphas 2.8 mmol, in emulsione recenter mixta 986 ml.</p> <p>Corresp. 4600 kJ pro 986 ml.</p>
	02	<p>I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 187 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 446 ml.</p> <p>II) Aminosäurenlösung: 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, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 750 ml.</p> <p>III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum, triglycerida saturata media 16.9 g, olivae oleum raffinatum 14.1 g, piscis oleum 8.4 g, int-rac-alfa-tocopherolum, phospholipida purificata ex ovo, glycerolum, natrii oleas, aqua ad iniectionem q.s. ad emulsionem pro 281 ml.</p> <p>I) et II) et III) corresp.: aminoacida 75 g, nitrogenia 12 g, carbohydrata 187 g, materia crassa 56 g, acetat 110 mmol, phosphas 4.2 mmol, in emulsione recenter mixta 1477 ml.</p> <p>Corresp. 6700 kJ pro 1477 ml.</p>

03	I) Glucoselösung 42 %: glucosum anhydricum 250 g ut glucosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 595 ml.		
	II) Aminosäurenlösung: 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, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.		
	III) Fettemulsion: sojae oleum raffinatum, triglycerida saturata media 22.5 g, olivae oleum raffinatum 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, acetat 147 mmol, phosphas 5.6 mmol, in emulsione recenter mixta 1970 ml. Corresp. 9200 kJ pro 1970 ml.		
Anwendung	Parenterale Ernährung für Erwachsene		
Packung/en	01	001	4 x 986 ml Biofine-Beutel
	02	003	4 x 1477 ml Biofine-Beutel
	03	005	4 x 1970 ml Biofine-Beutel
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.08.2012 (Widerruf der Dosisstärke 04, 2463 ml)		
Gültig bis	09.08.2017		

01 Soluvit N, Trockenampullen

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

Zul.-Nr.: 43678	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	11.08.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: thiamini nitras 3.1 mg, riboflavini natrii phosphas 4.9 mg, pyridoxini hydrochloridum 4.9 mg, cyanocobalaminum 5 µg, nicotinamidum 40 mg, acidum folicum 0.4 mg, acidum d-pantothenicum 15 mg ut natrii d-pantothenas, biotinum 60 µg, acidum ascorbicum 100 mg ut natrii ascorbas, glycinum, dinatrii edetas, conserv.: E 218 0.5 mg pro vitro.	
Anwendung	Vitaminzusatz zur parenteralen Ernährung		
Packung/en	01	019	10 Ampulle(n)
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	06.03.2021		

- 02 Strattera 10 mg, Gélules
 03 Strattera 18 mg, Gélules
 04 Strattera 25 mg, Gélules
 05 Strattera 40 mg, Gélules
 06 Strattera 60 mg, Gélules
 07 Strattera 80 mg, Gélules
 08 Strattera 100 mg, Gélules

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

N° d'AMM : 58245	Catégorie de remise : A	Index : 01.10.2.	20.08.2015
Composition	02	atomoxetine 10 mg ut atomoxetini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	03	atomoxetine 18 mg ut atomoxetini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	04	atomoxetine 25 mg ut atomoxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	05	atomoxetine 40 mg ut atomoxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	06	atomoxetine 60 mg ut atomoxetini hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro capsula.	
	07	atomoxetine 80 mg ut atomoxetini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
	08	atomoxetine 100 mg ut atomoxetini hydrochloridum, excipients pro capsula.	
Indication		Sympathomimétique d'action centrale, non stimulante	
Conditionnements	02	005 7 capsule(s)	A
	03	009 7 capsule(s)	A
		011 28 capsule(s)	A
	04	013 7 capsule(s)	A
		015 28 capsule(s)	A
	05	006 7 capsule(s)	A
		019 28 capsule(s)	A
	06	023 28 capsule(s)	A
	07	002 28 capsule(s)	A
	08	004 28 capsule(s)	A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 11.06.2013 (modification ou adjonction d'une indication) (autorisation du nouveau dosage 80 mg et 100 mg)	
Valable jusqu'au		07.04.2019	

01 Symfonel, capsules**02 Symfonel forte, capsules**

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

N° d'AMM : 57427	Catégorie de remise : D	Index : 02.97.0.	28.08.2015
Composition	01	ginkgo bilobae extractum aceticum siccum 60 mg corresp. flavoglycosida ginkgo 15 mg et terpenlactona ginkgo 3.6 mg, DER: 50:1, excipiens pro capsula.	
	02	ginkgo bilobae extractum aceticum siccum 120 mg corresp. flavoglycosida ginkgo 30 mg et terpenlactona ginkgo 7.2 mg, DER: 50:1, excipiens pro capsula.	
Indication	En cas de troubles dus à l'artériosclérose		
Conditionnements	02	050	60 capsule(s) D
		051	120 capsule(s) D
		054	30 capsule(s) D
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 27.05.2015 (prolongation de l'autorisation) 57427 01 Dosage autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger		
Valable jusqu'au	26.10.2020		

01 Tartarus depuratus comp., Tropfen

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 60175	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, aurum chloratum D5 0.03 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.10 ml, camphora D3 0.04 ml, chelidonium majus ex herba recenti spag. Glückselig D7 0.03 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.10 ml, digitalis purpurea Glückselig D4 0.03 ml, filipendula ulmaria ex herba recenti Glückselig D1 0.04 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.05 ml, juniperus communis e fructibus siccatis Glückselig D1 0.05 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.08 ml, kalii nitras D3 0.09 ml, orthosiphonis folium Glückselig D1 0.03 ml, solidago virgaurea ex herba recenti Glückselig D1 0.04 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.08 ml, zincum metallicum D8 0.03 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. Ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung	ohne Indikation		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.		
Gültig bis	07.06.2021		

03 Taxotere 20 mg/1 ml, concentré pour solution pour perfusion**04 Taxotere 80 mg/4 ml, concentré pour solution pour perfusion**

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

N° d'AMM : 53262	Catégorie de remise : A	Index : 07.16.1.	07.08.2015
Composition	03	docetaxelum 20 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 395 mg ad solutionem pro 1 ml.	
	04	docetaxelum 80 mg ut docetaxelum trihydricum, polysorbatum 80, ethanolum anhydricum 1.58 g ad solutionem pro 4 ml.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	03	024	1 flacon(s) A
	04	025	1 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		21.02.2021	

01 Terbinafin Helvepharm 125 mg, Tabletten**02 Terbinafin Helvepharm 250 mg, Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57509	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	24.08.2015
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	002	14 Tablette(n) B
	02	004	14 Tablette(n) B
		006	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

01 Thalamus opticus suis compositum, Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 58990	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	28.08.2015
Zusammensetzung	01	adenosin-3',5'-monohydrogenphosphoricum D6, corpus pineale suis D8, glandula suprarenalis suis D10, thalamus suis D8, viscum album D10 ana partes 22 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Korrektur Wirkstoffbezeichnung 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 Transtec 35 ug/h, Transdermales Pflaster
02 Transtec 52,5 ug/h, Transdermales Pflaster
03 Transtec 70 ug/h, Transdermales Pflaster
 Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 55423	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	05.08.2015
Zusammensetzung	01	buprenorphinum 20 mg, excipients ad praeparationem pro 25 cm ² , cum liberatione 35 µg/h.	
	02	buprenorphinum 30 mg, excipients ad praeparationem pro 37.5 cm ² , cum liberatione 52.5 µg/h.	
	03	buprenorphinum 40 mg, excipients ad praeparationem pro 50 cm ² , cum liberatione 70 µg/h.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	020	4 Pflaster
		022	8 Pflaster
	02	024	4 Pflaster
		026	8 Pflaster
	03	028	4 Pflaster
		030	8 Pflaster
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.03.2011 (Verlängerung der Zulassung) Untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und die psychotropen Stoffe	
Gültig bis		16.02.2021	

05 Utrogestan 100 mg, capsules
06 Utrogestan 200 mg, capsules
 Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne

N° d'AMM: 45351	Catégorie de remise: B	Index: 07.08.3.	19.08.2015
Composition	05	progesteronum 100 mg, excipients pro capsula.	
	06	progesteronum 200 mg, excipients pro capsula.	
Indication		Irrégularités menstruelles, syndrome prémenstruel; en complément à une thérapie oestrogénique substitutive	
Conditionnements	05	043	30 capsule(s)
		044	3 x 30 capsule(s)
	06	001	15 capsule(s)
		002	3 x 15 capsule(s)
Remarque		Remplace l'attestation d'autorisation du 23.04.2013 (nouveaux codes d'emballage pour Utrogestan 200mg)	
Valable jusqu'au		27.07.2018	

01 Venoruton, Gel
 NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 27837	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	25.08.2015
Zusammensetzung	01	O-(2-hydroxyethyl)-rutosidea 20 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Venenbeschwerden	
Packung/en	01	026	100 g
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Änderung ATC- Code, früher: C05CA01)	
Gültig bis		30.01.2018	

01 Weleda Heilsalbe, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 24658	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	extractum ex calendulae herba recens 30 mg, mercurialis perennis planta tota recens 50 mg, morrhuae oleum 50 mg, balsamum peruvianum 7 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Zur Wundheilung	
Packung/en	01	024	25 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2020	

01 Wind-eze, Weichgelatine-Kapseln

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare AG, Talstrasse 5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55237	Abgabekategorie: D	Index: 04.04.0.	04.08.2015
Zusammensetzung	01	simethiconum 125 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Blähungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.06.2010 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2020	

01 Xultophy Insulin Degludec 100 E/ml und Liraglutide 3.6 mg/ml, Injektionslösung

Novo Nordisk Pharma AG, Untere Heslibachstrasse 46, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 65041	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.	19.08.2015
Zusammensetzung	01	insulinum degludecum 600 nmol corresp. insulinum degludecum 100 U., liraglutidum 3.6 mg, phenolum 5.7 mg, glycerolum, zincum ut zinci acetat dihydricus, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Diabetes mellitus bei Erwachsenen	
Packung/en	01	005	3 x 3 ml FlexTouch B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2014 (Neuer Packungscode infolge Änderung Zusammensetzung, neu: 65041 005)	
Gültig bis		11.09.2019	

01 Zincum metallicum comp., Tropfen

Apotheke zur Eiche AG, Platz 9-10, 9100 Herisau

Zul.-Nr.: 60178	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.08.2015
Zusammensetzung	01	arnica montana e floribus siccatis Glückselig D2 0.06 ml, atropa belladonna e foliis recentibus Glückselig D4 0.05 ml, aurum chloratum D5 0.06 ml, kaolinum ponderosum spag. Glückselig D2 0.10 ml, camphora D3 0.05 ml, cupri sulfas pentahydricus D4 0.14 ml, hydrargyri dichloridum spag. Glückselig D6 0.05 ml, kalii hydrogenotartras spag. Glückselig D2 0.07 ml, paeonia officinalis e floribus siccatis Glückselig D1 0.05 ml, stibii sulfidum nigrum D8 0.10 ml, valeriana officinalis Glückselig D1 0.06 ml, zincum metallicum D8 0.10 ml, excipiens ad solutionem pro 1 ml, corresp. Ethanolum 27 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		14.06.2021	

01 Zithromax 250 mg, Filmtabletten**04 Zithromax 500 mg, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53488	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	04.08.2015
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	azithromycinum 500 mg ut azithromycinum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	013	4 Tablette(n) A
		021	6 Tablette(n) A
	04	001	3 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.10.2020	

01 Zofran 4 mg, Filmtabletten**02 Zofran 8 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50710	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	13.08.2015
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	033	10 Tablette(n) B
	02	084	6 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2021	

01 Zofran 4 mg/2 mL, Infusionskonzentrat/Injektionslösung**02 Zofran 8 mg/4 mL, Infusionskonzentrat**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 50709	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	13.08.2015
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 2 ml.	
	02	ondansetronum 8 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, natrii citras dihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	019 5 x 2 ml	B
	02	027 5 x 4 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2021	

01 Zofran, Sirup

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 53591	Abgabekategorie: B	Index: 01.09.0.	13.08.2015
Zusammensetzung	01	ondansetronum 4 mg ut ondansetroni hydrochloridum dihydricum, aromatica, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiemetikum	
Packung/en	01	019 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2021	

01 Zurcal i.v., Lyophilisat

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 55830	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	20.08.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum, dinatrii edetas, natrii hydroxidum, pro vitro.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001 1 Durchstechflasche(n)	B
		007 360 x 1 Durchstechflasche(n) (Spitalpackung)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.12.2020	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Ceftiocyl ad us. vet., Injektionssuspension

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 61203	Abgabekategorie: A	Index:	27.08.2015
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 50 mg ut ceftiofuri hydrochloridum, phosphatidylcholinum e soja hydrogenatum, sorbitani oleas, oleum gossypii seminis q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cephalosporin der dritten Generation für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	002 100 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.04.2021	

01 Cydectin 10% LA für Rinder ad us. vet., Injektionslösung

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60572	Abgabekategorie: A	Index:	12.08.2015
Zusammensetzung	01	moxidectinum 100 mg, sorbitani oleas, conserv.: alcohol benzylicus 70 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Rinder	
Packung/en	01	001 50 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2021	

01 Cydectin 2% LA für Schafe ad us. vet., Injektionslösung

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60446	Abgabekategorie: A	Index:	12.08.2015
Zusammensetzung	01	moxidectinum 20 mg, sorbitani oleas, conserv.: alcohol benzylicus 70 mg, propylenglycoli octanoas et decanoas q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Endo- und Ektoparasitikum für Schafe	
Packung/en	01	001 50 ml	A
		002 200 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2021	

01 Equest Pramox orales Gel ad us. vet.

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 60465	Abgabekategorie: A	Index:	12.08.2015
Zusammensetzung	01	moxidectinum 19.5 mg, praziquantelum 121.7 mg, antiox.: E 321, conserv.: alcohol benzylicus, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Breitspektrum-Antiparasitikum für Pferde	
Packung/en	01	002 14.4 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		31.01.2021	

01 Hydrocortiderm ad us. vet., Emulsion

Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 42348	Abgabekategorie: B	Index:	13.08.2015
Zusammensetzung	01	neomycinum 3.5 mg ut neomycini sulfas, prednisoloni acetatas 1.5 mg, aromatica, conserv.: phenylhydrargyri nitras, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antibakterielle und entzündungshemmende Emulsion für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	015	60 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2021	

01 Orbenin Dry Cow ad us. vet., Suspension in Injektoren

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 36023	Abgabekategorie: A	Index:	24.08.2015
Zusammensetzung	01	Suspension: cloxacillinum 500 mg ut cloxacillinum benzathinum, acidum stearicum, aluminii monostearas, paraffinum liquidum, pro vase 3 g. Tela cum solutione: alcohol isopropylicus 70 % V/V, aqua q.s. ad solutionem pro 1.2 ml.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Mastitiden beim Trockenstellen der Milchkühe	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		13.06.2017	

01 Oxuvar ad us. vet., Träufellösung

Andermatt BioVet AG, Stahlermatten 6, 6146 Grossdietwil

Zul.-Nr.: 58236	Abgabekategorie: D	Index:	26.08.2015
Zusammensetzung	01	Lösung: acidum oxalicum anhydricum 12.5 g, excipients pro praeparatione. Beutel: saccharum, pro praeparatione. Solutio reconstituta: acidum oxalicum anhydricum 25 mg/ml, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Oxalsäure-Saccharose-Lösung zur Behandlung der Varroose der Honigbiene in brutfreien Bienenvölkern	
Packung/en	01	001	500 ml Dose und Beutel D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2010 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		25.11.2020	

01 Panacur Paste ad us. vet.

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 43473	Abgabekategorie: B	Index:	13.08.2015
Zusammensetzung	01	fenbendazolum 4.5 g, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad pastam pro vase 24 g.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für Pferde und andere Equiden	
Packung/en	01	042 24 g Dosierer	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

01 Preventef ad us. vet., Insektizidhalsband für Katzen**04 Preventef ad us. vet., Insektizidhalsband für Hunde**

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 47954	Abgabekategorie: E	Index:	27.08.2015
Zusammensetzung	01	dimpylatum 1.68 g, ethylis acida crassa 560 mg, color.: E 172, excipients pro praeparatione.	
	04	dimpylatum 5.43 g, ethylis acida crassa 1.81 g, color.: E 172, excipients pro praeparatione.	
Anwendung	01	Dermatologisch und antiparasitär wirkendes Halsband für Katzen	
	04	Dermatologisch und antiparasitär wirkendes Halsband für Hunde	
Packung/en	01	045 1 Halsband	E
	04	029 1 Halsband	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.06.2021	

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

MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 58096	Abgabekategorie: B	Index:	25.08.2015
Zusammensetzung	01	altrenogestum 4 mg, antiox.: E 320, E 321, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Progestagen zur Brunstsynchronisation bei zyklischen Jungsauen	
Packung/en	01	002 360 ml	B
		003 1 l	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 1 l)	
Gültig bis		08.10.2018	

01 Selen-E Vetag ad us. vet., Injektionslösung

MSD Animal Health GmbH, Weyrstrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 36553	Abgabekategorie: B	Index:	06.08.2015
Zusammensetzung	01	natrii selenis anhydricus 1 mg, int-rac-alfa-tocopherylis acetat 25 mg, dinatrii edetas, natrii chloridum, macrogolglyceroli ricinoleas, conserv.: alcohol benzylicus 20 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Vitamin-E-Präparat kombiniert mit Selen für Fohlen, Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	014	100 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.01.2021	

01 Stronghold 15 mg ad us. vet., Lösung**02 Stronghold 30 mg ad us. vet., Lösung****03 Stronghold 45 mg ad us. vet., Lösung****04 Stronghold 60 mg ad us. vet., Lösung****05 Stronghold 120 mg ad us. vet., Lösung****06 Stronghold 240 mg ad us. vet., Lösung**

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55397	Abgabekategorie: B	Index:	13.08.2015
Zusammensetzung	01	selamectinum 15 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.25 ml.	
	02	selamectinum 30 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.25 ml.	
	03	selamectinum 45 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.75 ml.	
	04	selamectinum 60 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 0.5 ml.	
	05	selamectinum 120 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 1 ml.	
	06	selamectinum 240 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro vase 2 ml.	
Anwendung	01	Antiparasitikum für Katzen und Hunde bis 2,5 kg	
	02	Antiparasitikum für Hunde von 2,6 kg bis 5,0 kg	
	03	Antiparasitikum für Katzen von 2,6 kg bis 7,5 kg	
	04	Antiparasitikum für Hunde von 5,1 kg bis 10,0 kg	
	05	Antiparasitikum für Hunde von 10,1 kg bis 20,0 kg	
	06	Antiparasitikum für Hunde von 20,1 kg bis 40,0 kg	
Packung/en	01	002	0.25 ml 3 Tuben B
	02	004	0.25 ml 3 Tuben B
	03	006	0.75 ml 3 Tuben B
	04	008	0.50 ml 3 Tuben B
	05	010	1.00 ml 3 Tuben B
	06	012	2.00 ml 3 Tuben B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.02.2021	

01 Truleva RTU ad us. vet., Injektionssuspension

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 61891	Abgabekategorie: A	Index:	06.08.2015
Zusammensetzung	01	ceftiofurum 50 mg ut ceftiofuri hydrochloridum 57.14 mg, phosphatidylcholinum e soja hydrogenatum, sorbitani oleas, aqua sterilis, oleum gossypii seminis q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bakterielle respiratorische Erkrankungen Rind und Schwein Interdigitale Nekrobazillose und akute Metritis Rind	
Packung/en	01	001	100 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2021	

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 01.08.2015 übernimmt die Firma **Biomed AG, Dübendorf** folgende/s Arzneimittel der Firma **Max Zeller Söhne AG, Romanshorn:**

A compter du 01.08.2015, l'entreprise **Biomed AG, Dübendorf** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Max Zeller Söhne AG, Romanshorn:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53712	Traumaplant, Salbe

Per 04.08.2015 übernimmt die Firma **Bienen Meier AG, Künten** folgende/s Arzneimittel der Firma **R. Meiers Söhne AG, Künten:**

A compter du 04.08.2015, l'entreprise **Bienen Meier AG, Künten** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **R. Meiers Söhne AG, Künten:**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
60557	Api Life Var ad us.vet., Evaporationsplättchen

Per 11.08.2015 übernimmt die Firma **BGP Products GmbH, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Abbott AG, Baar:**

A compter du 11.08.2015, l'entreprise **BGP Products GmbH, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Abbott AG, Baar:**

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

Per 18.08.2015 übernimmt die Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor Consumer Health SA, Villars-sur-Glâne:**

A compter du 18.08.2015, l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor Consumer Health 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)
47600	Mg 5-Granoral, granulé buvable

Per 31.08.2015 übernimmt die Firma **Zoetis Schweiz GmbH, Zürich** folgende/s Arzneimittel der Firma **Abbott AG, Baar**:

A compter du 31.08.2015, l'entreprise **Zoetis Schweiz GmbH, Zürich** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Abbott AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
56048	Isoflo ad us.vet., Inhalationsanästhetikum

Per 31.08.2015 übernimmt die Firma **BGP Products GmbH, Baar** folgende/s Arzneimittel der Firma **Abbott AG, Baar**:

A compter du 31.08.2015, l'entreprise **BGP Products GmbH, Baar** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Abbott AG, Baar**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
19220	Codein Knoll, Tabletten
32733	Paspertin 10 mg/2 mL, Injektionslösung
32735	Paspertin, Filmtabletten
32894	Duphalac, Sirup
33105	Duspatalin, Dragées
36119	Betaserc, Tabletten
38219	Creon 25'000, Kapseln
40609	Lipanthyl, Kapseln
40783	Isoptin retard 120, Filmtabletten
40795	Froben, Dragées
42894	Paspertin, Tropfen
44603	Floxyfral, Filmtabletten mit Bruchrille
45031	Brufen, Filmtabletten
45118	Rytmonorm, Filmtabletten
46337	Dicetel, Filmtabletten
46364	Isoptin RR retard 240, Filmtabletten
47639	Duspatalin Retard, Kapseln
49669	Brufen, Brausegranulat
49676	Prednitop, Crème
49678	Prednitop 0,25 %, Lösung mit Schaumapplikator
49679	Prednitop, Salbe
50072	Brufen retard, Filmtabletten
50469	Klacid, Filmtabletten
51608	Klacid, Kindersuspension
51759	Klacid i.v., Infusionspräparat
51884	Physiotens, Filmtabletten
52403	Betaserc, Tropfen
52620	Lipanthyl M, Kapseln
52771	Gopten, Kapseln
53115	Paspertin 50 mg/10 ml, Infusionslösungskonzentrat
53128	Femoston, Tabletten
53374	Isoptin 80 mg, Filmtabletten
54047	Creon 10'000, Kapseln
54214	Teveten, Filmtabletten

54888	Femoston mono, Filmtabletten
54986	Femoston conti, Filmtabletten
55426	Tarka, Filmtabletten
55783	Teveten plus, Filmtabletten
56327	Klacid One, Retardtabletten
56743	Lipanthyl 160 mg, Filmtabletten
57410	Duphalac fruit, Sirup in Beutel
57639	Creon 40'000, Kapseln
61433	Trilipix, Retardkapseln
61895	Veregen 10%, Salbe
62624	Creon micro, Mikropellets
65222	Cholib, Filmtabletten

Änderung Name der Zulassungsinhaberin / Changement de raison sociale

Per 18.08.2015 ändert die Firma **Biogen Idec Switzerland AG, Zug** ihren Firmennamen auf **Biogen Switzerland AG**.

A compter du 18.08.2015, l'entreprise **Biogen Idec Switzerland AG, Zug** aura pour nouvelle raison sociale **Biogen Switzerland AG**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
54094	Avonex, Lyophilisat
56735	Avonex, Injektionslösung in einer Fertigspritze
57273	Tysabri 300 mg, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
62178	Avonex Pen, Injektionslösung in einem Fertigpen
62831	Tecfidera, magensaftresistente Kapseln
65240	Plegridy, Injektionslösung in einer Fertigspritze
65242	Plegridy Pen, Injektionslösung in einem Fertigpen

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

Per 05.08.2015 ändert die Firma **Pro Farma AG** ihr Firmendomizil von Lindenstrasse 12, 6340 Baar nach **Lindenstrasse 8, 6340 Baar.**

A compter du 05.08.2015, l'entreprise **Pro Farma AG** actuellement sise Lindenstrasse 12, 6340 Baar, aura pour nouveau domicile **Lindenstrasse 8, 6340 Baar.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
30943	Antall-C Calcium, Brausetabletten
53055	Lacdigest, Kautabletten
55761	Vitacal, Sachets
55873	Tretinac, Kapseln
56264	Menamig, Filmtabletten
61884	UROCIT, Tabletten
62629	Bonames Filmtabletten

Per 13.08.2015 ändert die Firma **Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte** ihr Firmendomizil von Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof nach **Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf.**

A compter du 13.08.2015, l'entreprise **Amino AG, Fabrikation pharmazeutischer und chemischer Produkte** actuellement sise Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof, aura pour nouveau domicile **Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf.**

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
13369	Pethidin HCl Amino, Injektionslösung
14769	Ketalgin, Injektionslösung
14770	Ketalgin, Tabletten
16790	Crataegitan, Tropfen
16858	Kamillofluid, flüssig
19932	Ketalgin, Suppositorien
21505	Succinolin, Injektionslösung
23706	Xylesin, Injektionslösung
29138	Plus Kalium retard, Tabletten
30219	Vitamin B12 Amino, Injektionslösung
39893	Ibufen-L, Tabletten
42124	Ibufen-L, Suppositorien
42414	Marament N, Emulsion
56500	Indigocarmin Amino, Injektionslösung
56502	Glucose Amino, Injektionslösung
56503	Procain HCl Amino, Injektionslösung
56504	Aqua ad iniectabilia Amino, Injektionslösung
56507	Aminophyllin Amino, Injektionslösung
56508	Natrium chloratum 0,9% Amino, Injektionslösung
56509	Atropinsulfat Amino, Injektionslösung
56510	Ephedrin Amino, Injektionslösung
56511	Apomorphin HCl Amino, Injektionslösung
56512	Ketalgin, Lösung zum Einnehmen
56513	Morphin HCl Amino, Injektionslösung
56514	Adrenalin Amino, Injektionslösung
60061	Natrium chloratum Amino, Konzentrat für Infusionslösungen

Per 13.08.2015 ändert die Firma **Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte** ihr Firmendomizil von Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof nach **Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf**.

A compter du 13.08.2015, l'entreprise **Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte** actuellement sise Althofstrasse 12, 5432 Neuenhof, aura pour nouveau domicile **Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
28252	Sinusin, homöopathische Tabletten
36990	Siesta 1, Brausesalz
38845	Andursil, Kautabletten
41919	Sanotussin, Filmtabletten
42967	Bronchialpastillen Dr. Welti
42968	Sano-Tuss N, Sirup
44136	Herbapect Bronchialpastillen, Pastillen
45174	Hexamedal, Spüllösung
46587	Beruhigungsdragées Dr. Welti, Dragées
47058	Zolben, Tabletten
49862	Zolben C, Brausetabletten
52035	Bonox, Tabletten
53973	Sidina Wacholder, Kapseln
55495	Activital forte, Brausepulver
60540	Codicalm, Sirup

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	Apis mellifica D3, Augentropfen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59700	C	20.02.0.	06.08.2015
1	01	Argentum D6/Bryophyllum 50% aa, Pulver Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59863	D	20.02.0.	06.08.2015
1	01	Arnica, Planta tota D3 / Cepa D3 / Symphytum D3 aa, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59918	B	20.02.0.	07.08.2015
1	01	Arnica comp., Salbe fettarm Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59799	C	20.02.0.	07.08.2015
1	01	Aurum D10/Onopordon comp. 5% aa, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	60044	D	20.02.0.	07.08.2015
1	01	Bryonia 5%, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59735	B	20.02.0.	07.08.2015
1	01	Chelidonium/Curcuma, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59850	C	20.02.0.	07.08.2015
1	03	Crimanex, Shampoo Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	50098	D	10.04.0.	30.11.2015
1	02	Crimanex, Tinktur Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	45708	D	10.04.0.	30.11.2015

1	03	Dilzem 240 Uno, Retard-Kapseln Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	52315	B	02.06.1. 01.12.2015
1	01	Dilzem, Tabletten Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	44493	B	02.06.1. 01.12.2015
1	01	Duoglyze 2.5 mg/ 500 mg, Filmtabletten AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	62040	B	07.06.2. 27.08.2015
1	02	Duoglyze 2.5 mg/ 850 mg, Filmtabletten AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	62040	B	07.06.2. 27.08.2015
1	03	Duoglyze 2.5 mg/ 1000 mg, Filmtabletten AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug	62040	B	07.06.2. 27.08.2015
1	01	Fluorit 10%, Salbe Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59635	B	20.02.0. 07.08.2015
1	01	Formica 1%, Unguentum Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59913	D	20.02.0. 07.08.2015
1	01	Gelsica, Gel Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug	45228	D	10.08.0. 07.08.2015
1	01	Gelsica, Kompressen Resinag AG, Grienbachstrasse 17, 6300 Zug	45229	D	10.08.0. 07.08.2015
1	01	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine 30/70 Mix Patronen, Injektionssuspension CP Pharma (Schweiz) AG, Grafenauweg 6, 6300 Zug	54933	B	07.06.1. 31.10.2015
1	01	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine 30/70 Mix Vial, Injektionssuspension CP Pharma (Schweiz) AG, Grafenauweg 6, 6300 Zug	54932	B	07.06.1. 31.10.2015
1	01	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Isophane Patronen, Injektionssuspension CP Pharma (Schweiz) AG, Grafenauweg 6, 6300 Zug	54931	B	07.06.1. 31.10.2015

1	01	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Isophane Vial, Injektionssuspension CP Pharma (Schweiz) AG, Grafenauweg 6, 6300 Zug	54930	B	07.06.1.	31.10.2015
1	01	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Neutral Patronen, Injektionslösung CP Pharma (Schweiz) AG, Grafenauweg 6, 6300 Zug	54929	B	07.06.1.	31.10.2015
1	01	Insulin CP Pharma Hypurin Porcine Neutral Vial, Injektionslösung CP Pharma (Schweiz) AG, Grafenauweg 6, 6300 Zug	54928	B	07.06.1.	31.10.2015
1	01	Kalium bichromicum D4, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59625	D	20.02.0.	07.08.2015
1	01	Krenosin diagnostic, solution injectable Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier	53566	A	14.03.0.	29.08.2015
1	01	Levico D6/Prunus spinosa, Summitates Urtinktur 33% aa, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	60045	C	20.02.0.	07.08.2015
1	01	Mercurius vivus comp., Tabletten Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59751	B	20.02.0.	06.08.2016
1	02	Motilium 30 mg, Suppositorien Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	41904	B	04.06.0.	31.08.2015
1	03	Motilium 60 mg, Suppositorien Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug	41904	B	04.06.0.	31.08.2015
1	01	Movicol Junior Chocolat, Pulver Norgine AG, 4132 Muttenz	58246	B	04.08.11	18.08.2015
1	01	Nicorandil DRAC 10 mg, Tabletten DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten	61529	B	02.04.4.	10.07.2015
1	02	Nicorandil DRAC 20 mg, Tabletten DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten	61529	B	02.04.4.	10.07.2015

1	01	Onopordon comp. 5%, Dilutio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59538	C	20.02.0.	07.08.2015
1	01	Tacpan 0.5 mg, Kapseln Panacea Biotec (International) SA, Bösch 73, 6331 Hünenberg	62878	A	07.15.0.	28.08.2015
1	02	Tacpan 1 mg, Kapseln Panacea Biotec (International) SA, Bösch 73, 6331 Hünenberg	62878	A	07.15.0.	28.08.2015
1	03	Tacpan 5 mg, Kapseln Panacea Biotec (International) SA, Bösch 73, 6331 Hünenberg	62878	A	07.15.0.	28.08.2015
1	01	Tamsulosin T Sandoz eco, Retardtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62296	B	05.99.0.	20.08.2015
1	01	Tormentilla Rh D3, Ampullen Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59980	B	20.02.0.	07.08.2015
1	01	Zinnober D5, Trituratio Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim	59772	C	20.02.0.	07.08.2015

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

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

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

Dosisstärke Dosage	Arzneimittel Médicament	Zul.-Nr. N° d'AMM	Abgabe- kategorie Catégorie de remise	Index	Erlöschen per Extinction au
Humanarzneimittel / Produits à usage humain					
01	Gardasil, Injektionssuspension (Durchstechflaschen) Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar	61817	B	08.08.	11.01.2016
01	Herpes simplex D12, Trinkampullen Regenasanum AG, 8272 Ermatingen	62076	D	20.01.0.	27.12.2015
01	Ignatia comp., Solutio ad injectionem WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60360	B	20.02.0.	24.01.2016
01	Methylprednisolon-Teva 40 mg, Pulver für Injektionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61062	B	07.07.23	22.12.2015
02	Methylprednisolon-Teva 125 mg, Pulver für Injektionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61062	B	07.07.23	22.12.2015
03	Methylprednisolon-Teva 500 mg, Pulver für Injektionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61062	B	07.07.23	22.12.2015
04	Methylprednisolon-Teva 1 g, Pulver für Injektionslösung Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61062	B	07.07.23	22.12.2015
01	Prunus spinosa cum Ferro D6, Solutio ad injectionem WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60332	B	20.02.0.	18.01.2016
01	Rexophtal N UD, Augentropfen Bausch & Lomb Swiss AG, Industriestrasse 15a, 6301 Zug	54070	C	11.04.0.	07.11.2015

01	Zolpidem-Lipomed CR 6.25 mg, Retardtabletten Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim	60180	B	01.03.1. 25.08.2015
02	Zolpidem-Lipomed CR 12.5 mg, Retardtabletten Lipomed AG, Fabrikmattenweg 4, 4144 Arlesheim	60180	B	01.03.1. 25.08.2015