

Journal

Swissmedic

9/2015

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	
Stärkung der Durchsetzungskraft von Marktüberwachungs- und Strafverfolgungsaktivitäten durch eine Swissmedic Enforcementgruppe	920
Supplement 11.2 zur Pharmacopoea Helvetica 11 in Kraft	922
Änderungen der Liste homöopathischer und anthroposophischer Stoffe (Liste HAS, Anhang 4 KPAV)	926
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Keytruda®, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (Pembrolizumab)	928
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Esbriet®, Hartkapseln (Pirfenidonum)	930
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Entresto®, Filmtabletten (Sacubitril/Valsartan)	932
Regulatory News	
Praxisänderung bei der Bearbeitung von Packungselementen	934
Praxisänderung zu meldepflichtigen Änderungen: Kein Verfügungsschreiben im Falle einer Guttheissung der Meldung	936
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	938
Neuzulassung	940
Revision und Änderung der Zulassung	950
Änderung der Zulassungsinhaberin	1019
Widerruf der Zulassung	1021
Erlöschen der Zulassung	1025

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	
Renforcement de la force de frappe des instances en charge de la surveillance du marché et des poursuites pénales par la création d'un groupe « Enforcement » au sein de Swissmedic	921
Entrée en vigueur du Supplément 11.2 de la Pharmacopoea Helvetica 11	924
Modifications de la liste des substances homéopathiques et anthroposophiques (liste SHA, annexe 4 de l'OAMédcophy)	927
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Keytruda®, Poudre pour solution à diluer pour perfusion (Pembrolizumab)	929
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Esbriet®, gélules (Pirfenidonum)	931
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Entresto®, comprimés pelliculés (Sacubitril/Valsartan)	933
Réglementation	
Nouvelles modalités de traitement des éléments d'emballage	935
Changement de pratique concernant les modifications soumises à l'obligation d'annoncer : Swissmedic n'enverra plus de décision en cas d'approbation	937
Miscellanées	
Retraits de lots	939
Nouvelle autorisation	940
Révision et modification de l'autorisation	950
Modification du titulaire d'AMM	1019
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	1021
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	1025

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 |

Stärkung der Durchsetzungskraft von Marktüberwachungs- und Strafverfolgungsaktivitäten durch eine Swissmedic Enforcementgruppe

Eines der zentralen Ziele von Swissmedic für die Strategieperiode 2015–2018 ist es, die Enforcement-Aktivitäten des Instituts zu stärken. Beim Auftreten neuer Erkenntnisse zu Risiken sollen korrigierende Massnahmen noch rascher als bisher umgesetzt und bei Widerhandlungen gegen das Heilmittelrecht und Gefährdungen der Heilmittelsicherheit noch konsequenter eingegriffen werden.

Eine Analyse der Enforcement-Aktivitäten des Instituts hat ergeben, dass die primäre Zuständigkeit zur Durchführung von Verwaltungsmassnahmen bei den bereits heute mit Enforcement-Aktivitäten betrauten Organisationseinheiten verbleiben soll, dass dieser Bereich der Tätigkeit des Instituts jedoch durch eine zentrale Koordination insbesondere bei bereichsübergreifendem Abstimmungsbedarf an Durchschlagskraft gewinnen kann. Die Direktion von Swissmedic hat deshalb beschlossen, unter dem Vorsitz der Leiterin des Bereichs Marktüberwachung eine ständige Enforcementgruppe

einzusetzen. Ihr werden Vertretungen aus den Bereichen Marktüberwachung („Single Point of Contact“, SPOC), Bewilligungen und Recht sowie der Abteilung Kommunikation angehören. Die Enforcementgruppe wird insbesondere

- Signale zu Widerhandlungen gegen das Heilmittelrecht, die ein rasches Eingreifen erfordern, nachverfolgen und als subsidiäre Meldestelle fungieren;
- koordinativ tätig sein (Klärung von Schnittstellenfragen, Koordination von Enforcement-Aktivitäten der dafür zuständigen Organisationseinheiten etc.);
- die zentrale Information der Öffentlichkeit über Enforcement-Aktivitäten sicherstellen und
- weitergehende organisatorische Massnahmen, welche geeignet sind, die Durchschlagskraft des Enforcements von Swissmedic zu erhöhen, prüfen und zuhanden der Direktion beantragen.

Renforcement de la force de frappe des instances en charge de la surveillance du marché et des poursuites pénales par la création d'un groupe « Enforcement » au sein de Swissmedic

Un des principaux objectifs de Swissmedic pour la période stratégique 2015–2018 consiste à renforcer les activités de l'institut en matière d'exécution des prescriptions légales. Il y a lieu de mettre en œuvre des mesures correctives encore plus rapidement que dans le passé lorsque des faits nouveaux apparaissent au sujet de certains risques, et de renforcer encore davantage la cohérence des interventions en cas d'infractions à la législation sur les produits thérapeutiques et d'atteintes à la sécurité de ces derniers.

Une analyse des activités de l'institut en matière d'exécution des prescriptions légales a révélé que la mise en œuvre des mesures administratives est une compétence qui doit continuer à être confiée en priorité aux unités organisationnelles qui sont déjà chargées aujourd'hui de l'exécution des prescriptions légales, mais que ce domaine d'activité de l'institut gagnerait en force de frappe si l'on mettait en place une coordination centrale, notamment lorsqu'une concertation entre différents secteurs est nécessaire. La Direction de Swissmedic a donc décidé de mettre sur pied un groupe « Enforcement » permanent qui sera présidé par la cheffe du secteur Surveillance du marché. Participeront également aux travaux de ce groupe des re-

présentants du secteur Surveillance du marché („Single Point of Contact“, SPOC), du secteur Autorisations et du secteur juridique ainsi que de la division Communication. Les tâches qui seront confiées spécifiquement au groupe « Enforcement » sont les suivantes :

- assurer le suivi des signaux relatifs aux infractions à la législation sur les produits thérapeutiques qui requièrent des mesures rapides et faire office de point de contact subsidiaire ;
- assurer la coordination des travaux (désigner l'instance responsable lorsqu'une problématique relève des compétences de plusieurs d'entre elles, coordonner les activités d'exécution des prescriptions légales menées par les unités organisationnelles compétentes, etc.) ;
- centraliser et diffuser les informations à communiquer au public sur les activités en matière d'exécution des prescriptions légales ;
- analyser des mesures organisationnelles complémentaires et proposer à la Direction de concrétiser celles qui permettront de renforcer la force de frappe des activités de l'institut en matière d'exécution des prescriptions légales.



Supplement 11.2 zur Pharmacopoea Helvetica 11 in Kraft

Der Institutsrat hat das Supplement 11.2 zur Schweizerischen Pharmakopöe auf den 1. Oktober 2015 in Kraft gesetzt.

Seit 1. Juli 2012 ist die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe in Kraft. Auf den 1. Oktober 2015 wurde das zweite Supplement dazu in Kraft gesetzt. Das Supplement 11.2 ist in Buchform mit einem Zugang zur Online-Version erhältlich.

Das Supplement 11.2 ist kumulativ und enthält somit alle Texte des Supplements 11.1.

Neuerungen im Supplement 11.2

Nachdem im Supplement 11.1 die Kapitel «20.1 Regeln der Guten Herstellungspraxis für Arzneimittel in kleinen Mengen» und «21.1 Erläuterungen zu den Regeln der Guten Herstellungspraxis für Arzneimittel in kleinen Mengen» überarbeitet waren, wurden nun in einem 2. Schritt der Zytostatika-Anhang (Kapitel 20.2) und dessen Erläuterungen (Kapitel 21.2) revidiert. Diese Kapitel handelten bisher eine in der Praxis häufig vorkommende Art der Herstellung von sterilen Arzneimitteln ab. Die Herstellung aller anderen sterilen Arzneimittel war bis anhin nur durch das Kapitel 20.1 abgedeckt. Beim Abgleich der Regeln der Guten Herstellungspraxis in kleinen Mengen mit den Empfehlungen der PIC/S wurden die Kapitel 20.2 und 21.2 grundlegend überarbeitet. Neu wird der bisherige Zytostatika-Anhang durch einen umfassenden Steril-Anhang ersetzt, der für alle sterilen Arzneimittel gilt (inkl. Zytostatika).

Beim neuen Steril-Anhang wurden die bisher im Zytostatika-Anhang beschriebenen Minimalforderungen – wo erforderlich und sinnvoll – mit Elementen aus dem PIC/S Guide PE 010 ergänzt. Dort wo die Herstellung von Zytostatika eine besondere Vorgehensweise erfordert, wurde spezifisch darauf hingewiesen.

Um alle Anforderungen zur Herstellung von sterilen Arzneimitteln in kleinen Mengen kompakt in einem einzigen Kapitel zu nennen, wurden die relevanten Erläuterungen zum bisherigen Zytostatika-Anhang in den Regeltext integriert und das Kapitel 21.2 gestrichen. Gleichzeitig wurde auf nicht Pharmakopöe-relevante Hinweise verzichtet. Um nach wie vor zwingende Vorgaben und Empfehlungen differenzieren zu können, unterscheidet der neue Steril-Anhang Muss- und Soll-Anforderungen.

Das Supplement 11.2 enthält folgende **neue** Texte:

Kapitel

11.3 Erläuterungen zum Supplement 11.2 der Ph. Helv. 11

Die nachstehenden Texte wurden **überarbeitet**:

Kapitel

- II. Schweizerische Pharmakopöorganisation
- III.2 Inhaltsverzeichnis der Ph. Eur.
- III.3 Wichtiger Hinweis zu den Allgemeinen Monographien
- III.4 Titel der Monographien der Ph. Eur. 8
- 1 Allgemeine Vorschriften Ph. Eur.
- 14.1 Temperaturmessgeräte
- 16.1.1 Verzeichnis der Reagenzien Ph. Eur.
- 18.1 Isokryoskopische Lösungen von Arzneistoffen
- 18.2 Arzneimittel, die dem Betäubungsmittelgesetz unterstellt sind
- 20.2 Regeln der Guten Herstellungspraxis für sterile Arzneimittel in kleinen Mengen

Monographien

Medizinal-Benzin
 Bitterorangenfluidextrakt, eingestellter
 Bitterorangenschalensirup
 Citronellgeist, zusammengesetzter
 Ethanol mit 0,1% Campher
 Galgant
 Hamamelisfluidextrakt
 Influenza-Impfstoff (inaktiviert) für Hühner,
 hochpathogene-
 Johanniskraut-Triebspitzen, frische
 Katzenpfötchenblüte, gelbe
 Lärchenterpentin
 Magnesiumcitrat-Brausegranulat
 Metamizol-Natrium-Injektionslösung 500 mg/ml
 Moclobemid
 Opodeldoc, flüssiger
 Orangenschale, frische
 Orangentinktur, süsse
 Pfefferminzgeist
 Salicylsalbe, zusammengesetzte
 Schafgarbenblüte
 Terpentin-Liniment, zusammengesetztes
 Zitronenschale, frische
 Zitronentinktur

Die nachfolgenden Texte wurden ersatzlos **gestrichen**:

Kapitel

- 21.2 Erläuterungen zu den Regeln der Guten Herstellungspraxis für sterile Arzneimittel in kleinen Mengen

Monographien

Elektrolytlösung, zusammengesetzte
 Methadonhydrochlorid-Suppositorien
 Natriumhydrogencarbonat-Infusionslösung 14 g/l

Die Pharmakopöe

Die gültige Pharmakopöe in der Schweiz umfasst die 8. Ausgabe der Europäischen Pharmakopöe (Ph.Eur. 8) mit den Nachträgen 8.1 - 8.5 sowie die 11. Ausgabe der Schweizerischen Pharmakopöe (Ph. Helv. 11) mit dem Supplement 11.2.

Die Ph. Eur. 8 wird im Original vom Europarat herausgegeben. Sie kann in Deutsch und Französisch beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern (www.bundespublikationen.admin.ch), bezogen werden.

Die Ph. Helv. 11 wird von Swissmedic, dem Schweizerischen Heilmittelinstitut, herausgegeben und kann ebenfalls beim Bundesamt für Bauten und Logistik, Vertrieb Publikationen, 3003 Bern bezogen werden.

Mehr Informationen zur Pharmakopöe finden Sie auf der Website unter www.swissmedic.ch/pharmacopoeia sowie unter www.edqm.eu



Entrée en vigueur du Supplément 11.2 de la Pharmacopoea Helvetica 11

Le Conseil de l'institut a fixé l'entrée en vigueur du Supplément 11.2 de la Pharmacopée Helvétique au 1^{er} octobre 2015.

La 11^{ème} édition de la Pharmacopée Helvétique est en vigueur depuis le 1^{er} juillet 2012. Le 1^{er} octobre 2015 est entré en vigueur son deuxième Supplément. Le Supplément 11.2 est disponible sous une forme imprimée avec un accès à une version en ligne.

Le Supplément 11.2 contient également les textes du Supplément 11.1.

Nouveautés du Supplément 11.2

Après la révision des chapitres « 20.1 Règles de Bonnes Pratiques de Fabrication des médicaments en petites quantités » et « 21.1 Commentaires concernant les Règles de Bonnes Pratiques de Fabrication des médicaments en petites quantités » dans le Supplément 11.1, ce sont l'Annexe cytotatiques (chapitre 20.2) et ses commentaires (chapitre 21.2) qui ont été remaniés. Ceux-ci présentent un procédé de fabrication de médicaments stériles couramment appliqué. La fabrication de tous les autres médicaments stériles était auparavant couverte uniquement par le chapitre 20.1. Les chapitres 20.2 et 21.2 ont été remaniés en profondeur dans le cadre de la comparaison des Règles de Bonnes Pratiques de Fabrication des médicaments en petites quantités avec les recommandations du PIC/S. En l'occurrence, l'ancienne Annexe cytotatiques a été remplacée par une Annexe médicaments stériles

complète, qui s'applique à tous les médicaments stériles (y compris les cytotatiques).

A l'occasion de l'élaboration de la nouvelle Annexe médicaments stériles, les exigences minimales décrites jusqu'à présent dans l'Annexe cytotatiques ont été complétées, lorsque nécessaire et pertinent, avec des éléments issus du Guide PE 010 du PIC/S. Un renvoi vers celui-ci est fait lorsque la fabrication de cytotatiques exige un mode opératoire particulier.

Par ailleurs, afin de citer de manière exhaustive et dans un seul et même chapitre toutes les exigences liées à la fabrication de médicaments stériles en petites quantités, les commentaires correspondants concernant l'ancienne Annexe cytotatiques ont été introduits dans le texte réglementaire. Quant au chapitre 21.2, il a été supprimé. Dans le même temps, les remarques non pertinentes par rapport à la pharmacopée ont été enlevées. Enfin, pour que les prescriptions et recommandations obligatoires puissent encore être différenciées, la nouvelle Annexe médicaments stériles fait la distinction entre les exigences impératives et celles qui ne le sont pas.

Le Supplément 11.2 contient les **nouveaux** textes suivants:

Chapitres

11.3 Note explicative concernant le Supplément 11.2 de la Ph. Helv.11

Les textes suivants ont été **révisés**:

Chapitres

- II. Organisation suisse de la pharmacopée
- III.2 Table des matières de la Ph. Eur.
- III.4 Titres des monographies de la Ph. Eur., 8^e édition
- 1 Prescriptions générales de la Pharmacopée Européenne
- 14.1 Appareils pour mesurer la température
- 16.1.1 Liste des réactifs Ph. Eur.
- 18.1 Solutions isocryoscopiques des médicaments
- 18.2 Médicaments soumis à la loi fédérale des stupéfiants
- 20.2 Règles de Bonnes pratiques de Fabrication de médicaments stériles en petites quantités

Monographies

Benzine médicinale
 Citron (écorce fraîche de)
 Citron (teinture de)
 Citronnelle (esprit de) composé
 Ethanol avec 0,1 pour cent de camphre
 Galanga
 Hamamélis (extrait fluide d')
 Immortelle jaune (fleur d')
 Magnésium (citrate de), granulé effervescent de
 Menthe (esprit de)
 Métamizole sodique à 500 mg/ml, solution injectable de
 Millefeuille (fleur de)
 Millepertuis (sommités fraîches des rameaux de)
 Moclobémide
 Opodeldoc liquide
 Orange amère (écorce d') sirop d'
 Orange amère (extrait fluide titré d')
 Orange douce (écorce fraîche d')
 Orange douce (teinture d')
 Podophyllotoxine
 Pommade salicylée composée
 Térébenthine (liniment de) composé
 Térébenthine de Venise
 Vaccin inactivé de la grippe hautement pathogène du poulet

Les textes suivantes ont été **supprimées** et non remplacées:

Chapitres

- 21.2 Commentaires concernant les Règles de Bonnes pratiques de Fabrication de médicaments stériles en petites quantités

Monographies

Electrolytes (solution d') composée
 Méthadone (chlorhydrate de), suppositoires de Sodium (bicarbonate de) à 14 g/l, solution pour perfusion de

La Pharmacopée

La Pharmacopée en vigueur en Suisse est la 8^e Edition de la Pharmacopée Européenne (Ph. Eur. 8) et ses Suppléments 8.1 – 8.5 ainsi que la 11^e Edition de la Pharmacopée Helvétique (Ph. Helv. 11) et le Supplément 11.2.

La Ph. Eur. 8 est éditée par le Conseil de l'Europe. Elle est disponible en allemand et en français auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

(www.publicationsfederales.ch).

La Ph. Helv. 11 est éditée par Swissmedic, Institut suisse des produits thérapeutiques et peut être aussi obtenue auprès de l'OFCL, diffusion des publications, 3003 Berne.

Vous trouverez de plus amples informations au sujet de la Pharmacopée sur www.swissmedic.ch/pharmacopoeia et www.edqm.eu

Änderungen der Liste homöopathischer und anthroposophischer Stoffe (Liste HAS, Anhang 4 KPAV)

Swissmedic erhielt dokumentierte Gesuche zur Änderung der Liste HAS, Anhang 4 der Verordnung über die vereinfachte Zulassung von Komplementär- und Phytoarzneimitteln (KPAV; SR 812.215.24).

Nachfolgende Änderungen wurden genehmigt. Sie treten per 1. Oktober 2015 in Kraft.

Die vollständige Liste HAS ist auf unserer Homepage abrufbar unter [Anhang 4: Liste HAS](#)

Die xml-Datei zur Aktualisierung der Stoffstammdaten (Liste HAS) in HOMANT ist verfügbar unter: [Aktualisierung Stoffstammdaten \(gemäss Liste HAS\)](#)

Stoff	erforderliche Korrektur
Bothrops jararaca	Ersatz der Bezeichnung durch Bothrops lanceolatus, Synonym Lachesis lanceolatus beibehalten.
Panax ginseng	als neue Zeile aufnehmen, Potenzen wie bei Panax pseudoginseng.
Viscum album	Meldeverfahren und Abgabekategorie D für oral neu ab TM statt D4/C2 KI für TM: bekannte Allergie gegen Mistel NW für TM: Allergische Reaktionen

Modifications de la liste des substances homéopathiques et anthroposophiques (liste SHA, annexe 4 de l'OAMédcopy)

Swissmedic a reçu diverses demandes documentées pour des modifications de la liste SHA, annexe 4 de l'Ordonnance sur les médicaments complémentaires et les phytomédicaments (OAMédcopy ; RS 812.212.24).

Les modifications suivantes ont été approuvées. Elles entrent en vigueur au 1^{er} octobre 2015.

La liste SHA complète peut être consultée sur notre site web, à l'adresse

[Annexe 4: liste SHA](#)

<https://www.swissmedic.ch/zulassungen/00153/00189/00190/00738/index.html?lang=fr>

Le fichier xml pour mettre à jour les données de base (liste SHA) dans le logiciel HOMANT est disponible à l'adresse suivante :

[Mise à jour des données de base \(selon liste SHA\)](#)

Substances	Correction requise
Bothrops jararaca	Modification de la désignation en Bothrops lanceolatus, synonyme Lachesis lanceolatus maintenus.
Panax ginseng	nouvelle ligne ajouté, dilutions comme chez Panax pseudoginseng.
Viscum album	Procédure d'annonce « oral » et catégorie de remise D désormais dès TM au lieu de D4/C2 CI: oral TM : Allergie connue au gui EI: TM: réactions d'hypersensibilité

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Keytruda[®], Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
(Pembrolizumab)**

Name Arzneimittel:	Keytruda [®] , Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Pembrolizumab
Dosisstärke und galenische Form:	50 mg, Pulver
Anwendungsgebiet / Indikation:	Keytruda kann angewendet werden bei nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom bei Erwachsenen, die Progression zeigen nach Behandlung mit Ipilimumab, und, falls BRAF V600 Mutation positiv, einem BRAF oder MEK Inhibitor.
ATC Code:	L01BX
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.16.1./Cytostatica
Zulassungsnummer/n:	65440
Zulassungsdatum:	10.09.2015
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Keytruda[®], Poudre pour solution à diluer pour perfusion (Pembrolizumab)**

Préparation:	Keytruda [®] , Poudre pour solution à diluer pour perfusion
Principe(s) actif(s):	Pembrolizumab
Dosage et forme galénique:	50 mg, poudre
Possibilités d'emploi / Indication:	Keytruda kann angewendet werden bei nicht resezierbarem oder metastasiertem Melanom bei Erwachsenen, die Progression zeigen nach Behandlung mit Ipilimumab, und, falls BRAF V600 Mutation positiv, einem BRAF oder MEK Inhibitor. 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:	L01BX
No IT / désignation:	07.16.1./Cytostatiques
No d'autorisation:	65440
Date d'autorisation:	10.09.2015

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Esbriet[®], Hartkapseln (Pirfenidonum)**

Name Arzneimittel:	Esbriet [®] , Hartkapseln
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Pirfenidonum
Dosisstärke und galenische Form:	267mg, Hartkapseln
Anwendungsgebiet / Indikation:	Esbriet ist zur Behandlung von idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF) bei Erwachsenen indiziert.
ATC Code:	L04AX05
IT-Nummer / Bezeichnung:	07.15.0./Immunosuppressive Stoffe
Zulassungsnummer/n:	65782
Zulassungsdatum:	17.09.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Esbriet [®] , gélules
Principe(s) actif(s):	Pirfenidonum
Dosage et forme galénique:	267mg, gélules
Possibilités d'emploi / Indication:	Esbriet ist zur Behandlung von idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF) bei Erwachsenen 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:	L04AX05
No IT / désignation:	07.15.0./Immunosuppresseurs
No d'autorisation:	65782
Date d'autorisation:	17.09.2015

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Entresto[®], Filmtabletten (Sacubitril/Valsartan)**

Name Arzneimittel:	Entresto [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Sacubitril/Valsartan
Dosisstärke und galenische Form:	50mg, 100mg und 200mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Entresto ist indiziert zur Reduktion des Risikos der kardiovaskulären Mortalität und Morbidität bei erwachsenen Patienten mit systolischer Herzinsuffizienz (NYHA-Klasse II-IV). Entresto wird in geeigneter Kombination mit anderen Therapien für Herzinsuffizienz (z.B. Betablocker, Diuretika und Mineral-kortikoidantagonisten) anstelle eines ACE-Hemmers oder eines ARBs verabreicht.
ATC Code:	C09DX04
IT-Nummer / Bezeichnung:	02.07.2./Kombinierte blutdrucksenkende Mittel
Zulassungsnummer/n:	65673
Zulassungsdatum:	17.09.2015

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Entresto[®], comprimés pelliculés (Sacubitril/Valsartan)**

Préparation:	Entresto [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Sacubitril/Valsartan
Dosage et forme galénique:	50mg, 100mg et 200mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Entresto ist indiziert zur Reduktion des Risikos der kardiovaskulären Mortalität und Morbidität bei erwachsenen Patienten mit systolischer Herzinsuffizienz (NYHA-Klasse II-IV). Entresto wird in geeigneter Kombination mit anderen Therapien für Herzinsuffizienz (z.B. Betablocker, Diuretika und Mineralkortikoidantagonisten) anstelle eines ACE-Hemmers oder eines ARBs verabreicht. 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:	C09DX04
No IT / désignation:	02.07.2./Antihypertensuers composés
No d'autorisation:	65673
Date d'autorisation:	17.09.2015

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

Praxisänderung bei der Bearbeitung von Packungselementen

Seit Juli 2015 bietet Swissmedic für Portal User die Möglichkeit an, neben den Arzneimittelinformationstexten auch die Packungselemente elektronisch einzureichen. Die so eingereichten Packungselemente werden analog der Arzneimittelinformationstexte von Swissmedic elektronisch bearbeitet und der ZulassungsinhaberIn anschliessend via Swissmedic Portal zugestellt.

Bei Ersteinreichungen muss ein Original der Packungselemente als Papierkopie eingereicht werden. Bei Antworten auf Vorbescheid- oder Textprüfungsschreiben muss analog wie bei den Arzneimittelinformationstexten keine Papierkopie mehr eingereicht werden.

Bitte beachten Sie folgenden technischen Hinweis: Damit die elektronische Bearbeitung bei Swissmedic erfolgen kann, müssen die Packungselemente als PDF-Graphik- und nicht als Scan-Dateien eingereicht werden. Alle Packungselemente eines Präparates sollen sofern möglich als eine einzige PDF-Datei hochgeladen werden.

Nouvelles modalités de traitement des éléments d'emballage

Depuis juillet 2015, Swissmedic offre aux utilisateurs du portail la possibilité de soumettre également par voie électronique les éléments d'emballage en sus des textes d'information sur les médicaments. Lorsqu'il reçoit des éléments d'emballage qui lui sont transmis par ce canal, l'institut les traite électroniquement, de manière analogue aux textes d'information sur les médicaments, puis les renvoie au titulaire de l'autorisation par le truchement du portail Swissmedic.

Pour les premières soumissions, il y a lieu d'envoyer à Swissmedic un exemplaire original des éléments d'emballage en version imprimée. S'il s'agit de réponses à un préavis ou à un courrier relatif à un texte corrigé en revanche, les modalités sont analogues à celles qui s'appliquent aux textes d'information sur les médicaments, l'institut n'a plus besoin de version papier. .

Remarque technique importante : pour que l'institut puisse traiter de manière électronique les documents qu'il reçoit, les éléments d'emballage doivent lui être transmis sous forme de fichiers graphiques PDF et non sous forme de fichiers scannés PDF. Dans la mesure du possible, tous les éléments d'emballage relatifs à une préparation donnée doivent être remis dans un seul fichier PDF.

Praxisänderung zu meldepflichtigen Änderungen: Kein Verfügungsschreiben im Falle einer Gutheissung der Meldung

Ab Eingangsdatum 1. November 2015 wird für meldepflichtige Änderungen gemäss Art. 11 Abs. 2 der Arzneimittelverordnung vom 17. Oktober 2001 (VAM; SR 812.212.1) im Falle einer Gutheissung keine entsprechende Verfügung mehr verschickt. Die gemeldete Änderung darf von der Melderin umgesetzt werden, sofern nicht innert 30 Tagen nach Eingangsdatum bei Swissmedic (gemäss Eingangsbestätigung) eine gegenteilige Verfügung von Swissmedic (Poststempel der Verfügung) ergeht.

Zieht die Änderung eine Anpassung der Zulassungsbescheinigung nach sich (z.B. bei Verzicht auf Packungsgrössen), so wird die aktualisierte Version der Zulassungsbescheinigung Swissmedic Portal Usern zukünftig ausschliesslich via Swissmedic Portal zugestellt. Nicht-Portal-User erhalten die Zulassungsbescheinigung weiterhin per Briefpost.

Enthält eine Meldung Mängel, so wird die Melderin wie bisher per Zwischenverfügungs- bzw. Verfügungsschreiben benachrichtigt, und die Änderung darf nicht umgesetzt werden.

Changement de pratique concernant les modifications soumises à l'obligation d'annoncer : Swissmedic n'enverra plus de décision en cas d'approbation

Conformément à l'article 11, alinéa 2 de l'ordonnance du 17 octobre 2001 sur les médicaments (OMéd ; RS 812.212.1), les demandes de modification soumises à l'obligation d'annoncer reçues par Swissmedic à partir du 1^{er} novembre 2015 ne feront plus l'objet d'une décision envoyée au requérant. La modification annoncée pourra être mise en œuvre si Swissmedic ne formule aucune objection sous forme de décision (le cachet de la poste faisant foi) dans les 30 jours suivant la date de réception de la demande (selon l'accusé de réception).

Si la modification suppose une adaptation du certificat d'autorisation (p. ex. en cas de renonciation à des conditionnements), la version actualisée du certificat sera désormais exclusivement mise à la disposition des utilisateurs du portail Swissmedic sur ce portail. Les requérants qui n'utiliseraient pas le portail de Swissmedic continueront à recevoir les certificats d'autorisation par courrier.

Si l'annonce est entachée d'irrégularités, le requérant en sera averti comme jusqu'à présent par décision (incidente). S'il s'agit d'une décision de rejet, la modification ne pourra alors pas être appliquée.

Chargenrückrufe

Präparat:	Coliquifilm, Augensalbe
Zulassungsnummer:	46440
Wirkstoffe:	Paraffinum liquidum, vaselinum album
Zulassungsinhaberin:	Allergan AG
Rückzug der Chargen:	86728

Die Firma Allergan AG hat die obenerwähnte Charge von Coliquifilm, Augensalbe vorsorglich bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgezogen. Bei der Herstellung des Primärpackmaterials (Aluminiumtube) von Coliquifilm wurden in seltenen Fällen schwarze Partikel aus dem Kunststoff des Deckels herausgebrochen, die bei der Anwendung des Präparates in die Salbe gelangen könnten.

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

Präparat:	Mydocalm Dragées 150mg
Zulassungsnummer:	32665 02
Wirkstoffe:	Tolperisoni hydrochloridum
Zulassungsinhaberin:	Labatec Pharma SA
Rückzug der Chargen:	alle Chargen

Die Firma Labatec Pharma SA hat alle Chargen von Mydocalm Dragées 150mg bis auf Stufe Detailhandel vorsorglich vom Markt zurückgezogen. Im Rahmen der jährlichen Stabilitätsstudien mehrerer Chargen von Mydocalm Dragées 150mg waren Resultate ausserhalb der Spezifikationen für die Wirkstofffreisetzung festgestellt worden. Mydocalm Filmtabletten waren **nicht** vom Rückruf betroffen.

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

Präparat:	Escitalopram-Mepha 20 mg, Lactab
Zulassungsnummer:	62787 04
Wirkstoff:	escitaloprami oxalas
Zulassungsinhaberin:	Mepha Pharma AG
Rückzug der Charge:	45120092

Die Firma Mepha Pharma AG hat die obenerwähnte Charge von Escitalopram-Mepha 20mg, Originalpackungen zu 98 Tabletten, bis auf Stufe Detailhandel vom Markt zurückgerufen, weil sich infolge eines Fehlers beim Verpacken in einzelnen Blistern der betroffenen 20 mg Charge Tabletten von Escitalopram-Mepha 10 mg befinden könnten.

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

Retraits de lots

Préparation: Coliquifilm, pommade ophtalmique
N° d'autorisation: 46440
Principes actifs: paraffinum liquidum, vaselinum album
Titulaire de l'autorisation: Allergan S.A.
Retrait des lots: 86728

Par mesure de précaution, la société Allergan S.A. a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation Coliquifilm, pommade ophtalmique, jusqu'au niveau du commerce de détail. Pendant la fabrication de l'emballage primaire (tubes d'aluminium) de Coliquifilm, des particules noires se sont détachées de la matière plastique du capuchon dans de rares cas. Ces particules peuvent éventuellement pénétrer dans la pommade pendant l'administration du produit.

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

Préparation: Mydocalm dragées 150mg
N° d'autorisation: 32665 02
Principes actifs: tolpérisone HCl
Titulaire de l'autorisation: Labatec Pharma SA
Retrait des lots: tous les lots

Par mesure de précaution, la société Labatec Pharma SA a retiré du marché tous les lots de la préparation Mydocalm dragées 150mg jusqu'au niveau du commerce de détail. Lors des analyses annuelles de stabilité de certains lots de Mydocalm dragées 150mg, les résultats concernant la dissolution étaient en dehors des spécifications. Le produit Mydocalm comprimés pelliculés 150 mg n'était **pas** concerné par le rappel.

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

Préparation: Escitalopram-Mepha 20 mg, Lactab
No d'autorisation: 62787 04
Principe(s) actif(s): escitaloprami oxalas
Titulaire de l'autorisation: Mepha Pharma SA
Retrait du (des) lot(s): 45120092

La société Mepha Pharma SA a retiré du marché le lot susmentionné de la préparation Escitalopram-Mepha 20 mg, emballages originaux de 98 comprimés, jusqu'au niveau du commerce de détail. En raison d'un problème survenu au moment du conditionnement, certaines emballages blister du lot concerné de comprimés d'Escitalopram-Mepha 20 mg pourraient en effet contenir des comprimés d'Escitalopram-Mepha 10 mg.

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 Aripiprazol Sandoz 5 mg, Tabletten

02 Aripiprazol Sandoz 10 mg, Tabletten

03 Aripiprazol Sandoz 15 mg, Tabletten

04 Aripiprazol Sandoz 30 mg, Tabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65511	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	08.09.2015
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso.	
	02	aripiprazolum 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	aripiprazolum 15 mg, excipients pro compresso.	
	04	aripiprazolum 30 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
	03	007 28 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
	04	005 28 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		07.09.2020	

01 Bilifuge Mariendistel, Kapseln

Medicoss AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 65939	Abgabekategorie: D	Index: 04.11.2.	28.09.2015
Zusammensetzung	01	cardui mariae extractum aceticum siccum 43 mg corresp. silymarinum 28 mg, DER: 20-50:1, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	001 80 Kapsel(n)	D
Gültig bis		27.09.2020	

01 Clopidogrel Axapharm 75mg, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65957	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli besilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 84 Tablette(n)	B
Gültig bis		10.09.2020	

01 Colistilab, Poudre pour solution pour inhalation par nébuliseur

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

N° d'AMM: 65266	Catégorie de remise: A	Index: 08.01.9.	17.09.2015
Composition	01	colistimethatum natricum 1 Mio U.I., pro vitro.	
Indication		Maladies infectieuses	
Conditionnements	01	001	1 flacon(s) A
		002	10 flacon(s) A
Valable jusqu'au		16.09.2020	

01 DicloZ, Emulsions-Gel

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 65901	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, conserv.: E 216, E 218, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Percutanes Antiphlogisticum	
Packung/en	01	001	50 g D
		002	100 g D
Gültig bis		23.09.2020	

01 Doxycyclin-Mepha 100mg, Tabletten**02 Doxycyclin-Mepha 200mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65952	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	doxycyclinum 100 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipients pro compresso.	
	02	doxycyclinum 200 mg ut doxycyclinum monohydricum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) A
		002	10 Tablette(n) A
	02	003	10 Tablette(n) A
Gültig bis		02.09.2020	

01 Eletriptan-Mepha 40 mg, Lactab**02 Eletriptan-Mepha 80 mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65602	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	04.09.2015
Zusammensetzung	01	eletriptanum 40 mg ut eletriptanum hydrobromidum, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	02	eletriptanum 80 mg ut eletriptanum hydrobromidum, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	001	4 Tablette(n) B
		002	6 Tablette(n) B
		003	20 Tablette(n) B
	02	004	6 Tablette(n) B
		005	20 Tablette(n) B
Gültig bis		03.09.2020	

01 Elizette 20, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65535	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 20 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis		08.09.2020	

01 Elizette 30, Tabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65569	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, gestodenum 75 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis		08.09.2020	

01 Entresto 50 mg, Filmtabletten**02 Entresto 100 mg, Filmtabletten****03 Entresto 200 mg, Filmtabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65673	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	sacubitrilum 24.3 mg et valsartanum 25.7 mg ut complexus sacubitrili et valsartani natrii hydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	sacubitrilum 48.6 mg et valsartanum 51.4 mg ut complexus sacubitrili et valsartani natrii hydricum, excipients pro compresso obducto.	
	03	sacubitrilum 97.2 mg et valsartanum 102.8 mg ut complexus sacubitrili et valsartani natrii hydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion des Risikos der kardiovaskulären Mortalität und Morbidität bei systolischer Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
	02	002	56 Tablette(n) B
		003	168 Tablette(n) (3 x 56) B
	03	004	56 Tablette(n) B
		005	168 Tablette(n) (3 x 56) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): sacubitrilum	
Gültig bis		16.09.2020	

01 Erlibelle 20, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65531	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 20 µg, levonorgestrelum 0.1 mg, color.: E 129, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis	08.09.2020		

01 Erlibelle 30, Filmtabletten

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65521	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, levonorgestrelum 150 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	21 Tablette(n) B
		002	3 x 21 Tablette(n) B
		003	6 x 21 Tablette(n) B
Gültig bis	08.09.2020		

01 Esbriet 267mg, Hartkapseln

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

Zul.-Nr.: 65782	Abgabekategorie: B	Index: 07.15.0.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	pirfenidonum 267 mg, carmellosum natricum conexum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Behandlung idiopathischer pulmonaler Fibrose (IPF)	
Packung/en	01	001	270 Kapsel(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): pirfenidonum, DCI carmellosum natricum conexum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Baumwolle	
Gültig bis	16.09.2020		

01 Gliclazid Actavis MR 30 mg, Retardtabletten**02 Gliclazid Actavis MR 60 mg, Retardtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65694	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	gliclazidum 30 mg, excipients pro compresso.	
	02	gliclazidum 60 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) Blister B
		002	120 Tablette(n) Blister B
	02	003	30 Tablette(n) Blister B
		004	90 Tablette(n) Blister B
		005	90 Tablette(n) HPDE-Dosen B
Gültig bis	16.09.2020		

01 Imatinib Actavis 100 mg, Filmtabletten**02 Imatinib Actavis 200 mg, Filmtabletten****03 Imatinib Actavis 300 mg, Filmtabletten****04 Imatinib Actavis 400 mg, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65374	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	02.09.2015
Zusammensetzung	01	imatinibum 100 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	02	imatinibum 200 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	03	imatinibum 300 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
	04	imatinibum 400 mg ut imatinibi mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) A
		02	002 30 Tablette(n) A
		03	004 30 Tablette(n) A
		04	006 30 Tablette(n) A
Gültig bis		01.09.2020	

01 Keytruda 50 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 65440	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	10.09.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pembrolizumabum 60 mg, L-histidinum, polysorbatum 80, saccharum, pro vitro.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): pembrolizumabum	
Gültig bis		09.09.2020	

01 Levonorgestrel Sandoz, Tablette

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65364	Abgabekategorie: C	Index: 09.02.1.	16.09.2015
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) C
Gültig bis		15.09.2020	

01 Loperamid Spirig HC 2 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65877	Abgabekategorie: B/C	Index: 04.09.0.	02.09.2015
Zusammensetzung	01	loperamidi hydrochloridum 2 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Diarrhöe	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) C
		002	60 Tablette(n) B
Gültig bis		01.09.2020	

01 Metamizol Spirig HC 500 mg/ml, Tropfen zum Einnehmen

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65234	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	16.09.2015
Zusammensetzung	01	metamizolum natricum 500 mg, saccharinum natricum, aromatica, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	20 ml B
Gültig bis		15.09.2020	

01 Metoprolol Axapharm retard 25mg, Retardtabletten**02 Metoprolol Axapharm retard 50mg, Retardtabletten****03 Metoprolol Axapharm retard 100mg, Retardtabletten****04 Metoprolol Axapharm retard 200mg, Retardtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65958	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	16.09.2015
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		002	50 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	004	30 Tablette(n) B
		005	50 Tablette(n) B
		006	100 Tablette(n) B
	03	007	30 Tablette(n) B
		008	50 Tablette(n) B
		009	100 Tablette(n) B
	04	010	30 Tablette(n) B
		011	50 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Gültig bis		15.09.2020	

01 MisoOne 400 mcg, Tabletten

Nordic Pharma GmbH, Binzmühlestrasse 80, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 65378	Abgabekategorie: A	Index: 07.09.0.	10.09.2015
Zusammensetzung	01	misoprostolum 400 µg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Schwangerschaftsabbruch	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) A
Gültig bis		09.09.2020	

01 Mometason Actavis 50 mcg, Dosier-Nasenspray

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 65391	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	mometasoni-17 furoas monohydricum 0.5121 mg/ml corresp. mometasoni-17 furoas 50 µg pro dosi, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad suspensionem pro 1 ml, doses pro vase 140.	
Anwendung		Rhinitis, Nasenpolypen	
Packung/en	01	001	140 Einzeldose(n) B
Gültig bis		10.09.2020	

01 Natrixam 1.5mg/5mg, comprimés à libération modifiée**02 Natrixam 1.5mg/10mg, comprimés à libération modifiée**

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

N° d'AMM: 65523	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	30.09.2015
Composition	01	indapamidum 1.5 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso obducto.	
	02	indapamidum 1.5 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Hypertension	
Remarque		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		29.09.2020	

01 Neosynephrin-POS 5%, Augentropfen

Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 65568	Abgabekategorie: B	Index: 11.02.0.	30.09.2015
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 50 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mydriatikum	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	10 x 10 ml B
Gültig bis		29.09.2020	

01 Oxalis comp., Ampullen s.c.

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59299	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	01.09.2015
Zusammensetzung	01	atropa belladonna Rh D3 200 mg, chamomilla recutita e radice recenti decoctum D3 200 mg, gelsemium sempervirens ethanol. decoctum D3 200 mg, oxalis acetosella Rh D3 200 mg, sanguinaria canadensis ethanol. decoctum D3 200 mg, aqua ad iniectabilia, natrii chloridum, ethanolum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		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		31.08.2020	

01 Postinor 1.5 mg, Tabletten

Gedeon Richter (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 5, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 65082	Abgabekategorie: C	Index: 09.02.1.	16.09.2015
Zusammensetzung	01	levonorgestrelum 1.5 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum zur Schwangerschaftsverhütung in Notfällen	
Packung/en	01	001	1 Tablette(n) C
Gültig bis		15.09.2020	

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

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65897	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	08.09.2015
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipients pro capsula.	
	04	pregabalinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	05	pregabalinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	06	pregabalinum 200 mg, excipients pro capsula.	
	07	pregabalinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	001	14 Kapsel(n) B
		002	56 Kapsel(n) B
	02	003	14 Kapsel(n) B
		004	84 Kapsel(n) B
	03	005	14 Kapsel(n) B
		006	56 Kapsel(n) B
		007	100 Kapsel(n) B
	04	008	84 Kapsel(n) B
	05	009	56 Kapsel(n) B
		010	100 Kapsel(n) B
		011	168 Kapsel(n) Bündelpackung B
	06	012	84 Kapsel(n) B
	07	013	56 Kapsel(n) B
		014	100 Kapsel(n) B
		015	168 Kapsel(n) Bündelpackung B
Gültig bis		07.09.2020	

01 Pregabalin-Mepha 25 mg, Kapseln
 02 Pregabalin-Mepha 50 mg, Kapseln
 03 Pregabalin-Mepha 75 mg, Kapseln
 04 Pregabalin-Mepha 100 mg, Kapseln
 05 Pregabalin-Mepha 150 mg, Kapseln
 06 Pregabalin-Mepha 200 mg, Kapseln
 07 Pregabalin-Mepha 300 mg, Kapseln
 Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65850	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	04.09.2015
Zusammensetzung	01	pregabalinum 25 mg, excipients pro capsula.	
	02	pregabalinum 50 mg, excipients pro capsula.	
	03	pregabalinum 75 mg, excipients pro capsula.	
	04	pregabalinum 100 mg, excipients pro capsula.	
	05	pregabalinum 150 mg, excipients pro capsula.	
	06	pregabalinum 200 mg, excipients pro capsula.	
	07	pregabalinum 300 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Antiepilepticum, neuropathische Schmerzen, generalisierte Angststörungen	
Packung/en	01	001 14 Kapsel(n)	B
		002 56 Kapsel(n)	B
	02	003 14 Kapsel(n)	B
		004 84 Kapsel(n)	B
	03	005 14 Kapsel(n)	B
		006 56 Kapsel(n)	B
		007 200 Kapsel(n)	B
	04	008 84 Kapsel(n)	B
	05	009 56 Kapsel(n)	B
		010 168 Kapsel(n)	B
		011 200 Kapsel(n)	B
	06	012 84 Kapsel(n)	B
	07	013 56 Kapsel(n)	B
		014 168 Kapsel(n)	B
		015 200 Kapsel(n)	B
Gültig bis		03.09.2020	

01 Ringerlactat ohne/sans K B. Braun, Infusionslösung

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 65724	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	natrium 140 mmol, calcium 1.75 mmol, chloridum 105 mmol, magnesium 0.75 mmol, dl-lactas 40 mmol, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Rehydratation, leichte Alkalisierung, Volumenersatz, Trägerlösung	
Packung/en	01	001 20 x 500 ml Ecobag	B
		002 10 x 1000 ml Ecobag	B
Gültig bis		23.09.2020	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Enrotron 2.5% ad us. vet., Injektionslösung

02 Enrotron 5% ad us. vet., Injektionslösung

03 Enrotron 10% ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 65352	Abgabekategorie: A	Index:	11.09.2015
Zusammensetzung	01	enrofloxacinum 25 mg, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, kalii hydroxidum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	enrofloxacinum 50 mg, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, kalii hydroxidum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	enrofloxacinum 100 mg, conserv.: alcohol butylicus 30 mg, kalii hydroxidum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Schweine, Hunde, Katzen, Heimtiere und Exoten	
	02	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Schweine und Hunde	
	03	Antibiotikum (Gyrasehemmer) für Kälber, Rinder, Milchkühe und Schweine	
Packung/en	01	001	50 ml A
	02	002	100 ml A
	03	003	100 ml A
Gültig bis	10.09.2020		

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 Abilify 10 mg, Schmelztabletten

02 Abilify 15 mg, Schmelztabletten

04 Abilify 30 mg, Schmelztabletten

05 Abilify 5 mg, Schmelztabletten

Otsuka Pharmaceutical (Switzerland) GmbH, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 57348	Abgabekategorie: B	Index: 01.05.0.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	aripiprazolum 10 mg, arom.: ethylvanillinum et vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	02	aripiprazolum 15 mg, arom.: ethylvanillinum et vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	04	aripiprazolum 30 mg, arom.: ethylvanillinum et vanillinum et alia, aspartamum, excipients pro compresso.	
	05	aripiprazolum 5 mg, arom.: ethylvanillinum et vanillinum et alia, aspartamum, color.: E 132, excipients pro compresso.	
Anwendung		Neuroleptikum	
Packung/en	01	007	28 Tablette(n) B
	02	011	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2014 (Verlängerung der Zulassung) 57348 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 57348 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		11.05.2021	

01 Acalypha indica / Arnica montana comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 60657	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	acalypha indica D10, aconitum napellus D20, alchemilla vulgaris D4, arnica montana D8, bellis perennis D4, calendula officinalis D6, capsella bursa-pastoris D6, carbo animalis D12, hamamelis virginiana D6, hypericum perforatum D8 ana partes 1 ml, excipients ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (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		30.03.2021	

01 Acidum phosphoricum / Kreosotum comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 60507	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.09.2015
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3, acidum phosphoricum dilutum D30, aesculus hippocastanum D12, argenti nitras D30, arnica montana D6, artemisia abrotanum D2, echinacea D2, kreosotum D8, nasturtium officinale D2, veratrum album D10 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (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		16.01.2021	

01 Acidum silicicum / Causticum hahnemanni comp. Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 60510	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum silicicum D8, aesculus hippocastanum D3, alumini oxydatum D12, argenti nitras D12, causticum hahnemanni D4, graphites D12, hydrargyri subchloridum D9, magnesii subcarbonas D12, petroleum rectificatum D6, pimpinella alba e radice recente D2, sanguinaria canadensis D4 ana partes 0.91 ml, excipiens ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 48 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (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		30.03.2021	

01 Actonel 5 mg, Filmtabletten**02 Actonel 30 mg, Filmtabletten****03 Actonel 35 mg Wochentabletten, Filmtabletten**

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 55214	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	16.09.2015
Zusammensetzung	01	natrii risedronas 5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	natrii risedronas 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	natrii risedronas 35 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Osteoporose, Paget-Krankheit	
Packung/en	01	003 28 Tablette(n)	B
		005 84 Tablette(n)	B
	02	007 28 Tablette(n)	B
	03	009 4 Tablette(n)	B
		011 12 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.03.2021	

01 Acyclovir Helvepharm, Crème

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 55691	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.3.	30.09.2015
Zusammensetzung	01	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis und Herpes genitalis	
Packung/en	01	002 5 g	B
		004 2 x 5 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2021	

07 Agripal, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 59267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.09.2015
Zusammensetzung	07	haemagglutininum influenzae A (H1N1) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-181), haemagglutininum influenzae A (H3N2) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Switzerland/9715293/2013 (H3N2)-like: reassortant virus NIB-88), haemagglutininum influenzae B 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013-like: B/Brisbane/9/2014), natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, bei Kindern und Erwachsenen	
Packung/en	07	011 1 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B
		012 10 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2014 (Annual Update Saison 2015/2016)	
Gültig bis		10.11.2019	

02 Alfuzosin Sandoz 10 mg, Retardtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57442	Abgabekategorie: B	Index: 05.99.0.	15.09.2015
Zusammensetzung	02	alfuzosini hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Benigne Prostatahyperplasie	
Packung/en	02	007	10 Tablette(n) B
		009	30 Tablette(n) B
		011	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.02.2021	

01 Alpinamed Arnica-Gel mit Spilanthes, Gel

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 47762	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	11.09.2015
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, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Einreibungsmittel bei stumpfen Traumen	
Packung/en	01	014	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2020	

01 Aminoven 5 %, Infusionslösung**02 Aminoven 10 %, Infusionslösung****03 Aminoven 15 %, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 55337	Abgabekategorie: B	Index: 07.01.2.	14.09.2015
Zusammensetzung	01	aminoacida: isoleucinum 2.5 g, leucinum 3.7 g, lysini acetat 4.655 g corresp. lysinum anhydricum 3.3 g, methioninum 2.15 g, phenylalaninum 2.55 g, threoninum 2.2 g, tryptophanum 1 g, valinum 3.1 g, argininum 6 g, histidinum 1.5 g, alaninum 7 g, glycinum 5.5 g, prolinum 5.6 g, serinum 3.25 g, tyrosinum 0.2 g, taurinum 0.5 g, acidum aceticum glaciale aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 840 kJ, aminoacida 50 g/l.	
	02	aminoacida: isoleucinum 5 g, leucinum 7.4 g, lysini acetat 9.31 g corresp. lysinum anhydricum 6.6 g, methioninum 4.3 g, phenylalaninum 5.1 g, threoninum 4.4 g, tryptophanum 2 g, valinum 6.2 g, argininum 12 g, histidinum 3 g, alaninum 14 g, glycinum 11 g, prolinum 11.2 g, serinum 6.5 g, tyrosinum 0.4 g, taurinum 1 g, acidum aceticum glaciale aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 1680 kJ, aminoacida 100 g/l.	
	03	aminoacida: isoleucinum 5.2 g, leucinum 8.9 g, lysini acetat 15.66 g corresp. lysinum anhydricum 11.1 g, methioninum 3.8 g, phenylalaninum 5.5 g, threoninum 8.6 g, tryptophanum 1.6 g, valinum 5.5 g, argininum 20 g, histidinum 7.3 g, alaninum 25 g, glycinum 18.5 g, prolinum 17 g, serinum 9.6 g, tyrosinum 0.4 g, taurinum 2 g, l-malas 4.9-6.1 g, acidum aceticum glaciale aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml. Corresp. 2520 kJ, aminoacida 150 g/l.	
Anwendung		Parenterale Ernährung	
Packung/en	01	002	10 x 500 ml B
		004	6 x 1000 ml B
	02	006	10 x 500 ml B
		008	6 x 1000 ml B
	03	001	10 x 250 ml B
		010	10 x 500 ml B
		012	6 x 1000 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2021	

01 Anastrozole mmpharm, Filmtabletten

mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 60467	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	10.09.2015
Zusammensetzung	01	anastrozolum 1 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2010 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.11.2020	

01 Angelica archangelica / Kalium stibyltartaricum comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 60615	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	agave americana e foliis recentibus D3, angelica archangelica e radice siccata D8, arsenii triiodidum D8, bellis perennis D2, carbo animalis D10, echinacea D4, graphites D20, hepar sulfuris D10, kalii stibyli tartras D12, chamomilla recutita D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanololum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (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		30.03.2021	

03 Anginova, Lutschtabletten

Medinova AG, Eggbühlstrasse 14, 8050 Zürich

Zul.-Nr.: 30003	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	30.09.2015
Zusammensetzung	03	dequalinii chloridum 0.25 mg, lidocaini hydrochloridum 1 mg, arom.: natrii cyclamas et alia, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Packung/en	03	013	20 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.02.2021	

01 Aristolochia clematitis / Conium maculatum comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 60619	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D8, agave americana e foliis recentibus D12, aranea diadema D20, aristolochia clematitis D24, carbo animalis D20, conium maculatum D30, galium aparine D3, solanum dulcamara D6, spongilla lacustris D20, viscum album D4 ana partes 1 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanololum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (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		30.03.2021	

01 Atarax, Sirup

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

N° d'AMM: 27096	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	17.09.2015
Composition	01	hydroxyzini hydrochloridum 25 mg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 12.5 ml.	
Indication		Sedativum, Antihistaminikum	
Conditionnements	01	018 200 ml	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.02.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		26.06.2021	

01 Atropine 0,5 % SDU Faure, Augentropfen**02 Atropine 1 % SDU Faure, Augentropfen**

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

Zul.-Nr.: 46994	Abgabekategorie: B	Index: 11.02.0.	22.09.2015
Zusammensetzung	01	atropini sulfas 5 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	atropini sulfas 10 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Mydriatikum	
Packung/en	01	035 4 x 5 Einzeldose(n)	B
	02	043 4 x 5 Einzeldose(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

02 Augentonicum Stulln, Augentropfen

Pharma Stulln Schweiz GmbH, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 25022	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	18.09.2015
Zusammensetzung	02	digitalis purpureae folii extractum 50 µg corresp. digitoxinum 20 µg, esculosidum 0.1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Ermüdungserscheinungen am Auge	
Packung/en	02	017 10 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.03.2021	

01 Badesalz DS-PAR, Medizinisches Badesalz aus dem Toten Meer

Parsenn-Produkte AG, Klus, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: 48088	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	30.09.2015
Zusammensetzung	01	sal marinum (Provenienz: Totes Meer) corresp. natrium 10-52 g, kalium 108-150 g, magnesium 70-95 g, chloridum 345-445 g, bromidum 3.4-4.6 g, pro 1 kg.	
Anwendung		Bei rheumatischen Beschwerden und gewissen Hauterkrankungen	
Packung/en	01	066 1,5 kg	D
		074 10 kg	D
		082 4,5 kg	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2020	

01 Bonherba Orangenminze, zuckerfrei, Kräuterbonbon

F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 61540	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	glycerolum 25 mg, acidum ascorbicum 25 mg ut acidum ascorbicum et natrii ascorbas, menthae piperitae var. citratae extractum 10 mg, isomalt, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, acesulfamum kalicum, aspartamum, conserv.: E 202, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Lindernd bei Husten und Heiserkeit	
Packung/en	01	001	50 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.02.2021	

01 Braunovidon, Salbengaze

B. Braun Medical AG, Seesatz 17, 6204 Sempach

Zul.-Nr.: 45827	Abgabekategorie: D	Index: 10.06.0.	04.09.2015
Zusammensetzung	01	Tela cum unguento 14 g/dm ² . Unguentum: iodum 10 mg ut povidonum iodatum 100 mg, macrogolum 400, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Desinfizierende Wundgaze	
Packung/en	01	062	1 x 7,5 x 10 cm D
		070	1 x 20 x 10 cm D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.11.2020	

01 Bravelle 75 I.E., Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 57691	Abgabekategorie: A	Index: 07.08.1.	25.09.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: urofollitropinum 75 U.I., lactosum monohydricum, dinatrii phosphas heptahydricus, polysorbatum 20, pro vitro. Solvens: natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Stimulation des Follikelwachstums bei Infertilität	
Packung/en	01	003	10 + 10 Durchstechflasche(n) Pulver und Lösungsmittel (Lsgm. in Ampullen) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.06.2013 (Umwandlung Zulassungsart: Zulassung für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		01.10.2018	

01 Burgerstein Beta-Carotin Kapseln 15 mg

Antistress Aktiengesellschaft für Gesundheitsschutz, 8640 Rapperswil-Jona

Zul.-Nr.: 50096	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	betacarotenum 15 mg ut carotinoida nativa, excipients pro capsula.	
Anwendung		Vitamin-A-Präparat	
Packung/en	01	017	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.01.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2021	

01 Caduet 5/10, Filmtabletten**02 Caduet 10/10, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57633	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	16.09.2015
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum trihydricum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Kombiniertes Antihypertonikum	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	02	006	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.07.2021	

02 Cal-C-Vita, Brausetabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 30984	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	03.09.2015
Zusammensetzung	02	calcium 250 mg ut calcii carbonas, cholecalciferolum 300 U.I., pyridoxini hydrochloridum 15 mg, acidum ascorbicum 1 g, arom.: aspartamum, vanillinum et alia, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Unterstützung der Abwehrkräfte bei Infektionen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.02.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.11.2020	

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

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

Zul.-Nr.: 55950	Abgabekategorie: B	Index: 07.02.3.	29.09.2015
Zusammensetzung	01	calcitriolum 0.25 µg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
	02	calcitriolum 0.5 µg, antiox.: E 320, E 321, excipients pro capsula.	
Anwendung		Renale Osteodystrophie, Hypoparathyreoidismus, Rachitis, postmenopausale Osteoporose	
Packung/en	01	002 30 Kapsel(n)	B
		004 100 Kapsel(n)	B
	02	006 30 Kapsel(n)	B
		008 100 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.03.2013 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		27.07.2018	

01 Calvive D3 600/400, Brausetabletten mit Orangenaroma**02 Calvive D3 1200/800, Brausetabletten mit Orangenaroma**

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60872	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	30.09.2015
Zusammensetzung	01	calcium 600 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 400 U.I. et aspartamum, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
	02	calcium 1200 mg ut calcii lactas et gluconas et calcii carbonas, cholecalciferolum 800 U.I., aspartamum, aromatica, antiox.: E 320, conserv.: E 220, excipients pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D3-Präparat	
Packung/en	01	001 20 Tablette(n)	D
		002 120 Tablette(n)	D
	02	011 30 Tablette(n)	D
		012 90 Tablette(n) (Bündelpackung)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.04.2021	

01 Captopril-Mepha 12,5, Tabletten**02 Captopril-Mepha 25, Tabletten****03 Captopril-Mepha 50, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53672	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	01.09.2015
Zusammensetzung	01	captoprilum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	captoprilum 25 mg, excipients pro compresso.	
	03	captoprilum 50 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	019	30 Tablette(n) B
		027	100 Tablette(n) B
	02	035	30 Tablette(n) B
		043	100 Tablette(n) B
	03	051	30 Tablette(n) B
		078	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.12.2020	

01 Carbo animalis / Graphites comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 60656	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	agave americana e foliis recentibus D3, arsenii triiodidum D8, bellis perennis D2, carbo animalis D8, echinacea D3, graphites D20, hepar sulfuris D10, chamomilla recutita D4 ana partes 1.25 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 48 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (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		30.03.2021	

01 Carboneum sulfuratum / Helleborus niger comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 60661	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D60, arnica montana D12, carbo animalis D20, carboneum sulfuratum D12, conium maculatum D12, delphinium staphisagria D10, helleborus niger D12, chamomilla recutita D6, rhus toxicodendron D20, stibii sulfidum nigrum D12 ana partes 1 ml, excipients ad solutionem pro 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (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		30.03.2021	

01 China Kirin Ginseng + Gelée Royale, Kapseln

Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: 52756	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	29.09.2015
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 100 mg corresp. ginsenosidea 10 mg, DER: 10-15:1, nutrimenta reginae apis cryodesiccata 50 mg, DER: 3:1, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	014	30 Kapsel(n) D
		022	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.04.2010 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		28.09.2020	

01 Chondrodendron / Pimpinella comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 60663	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6, alumini oxydatum D12, argenti nitras D20, pareira brava D2, kalii dichromas D8, pimpinella alba D24, sulfur D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 51 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (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		17.03.2021	

01 Citrokehl, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50245	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum citricum anhydricum D10, acidum citricum anhydricum D30, acidum citricum anhydricum D200 ana partes, natrii chloridum, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Zahnfleischentzündungen, Zahnfleischblutungen	
Packung/en	01	012	10 x 2 ml Ampulle(n) B
		020	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

01 Clear-Flex NaCl 0,9%, Infusionslösung
Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 53043	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	10.09.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 9 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Wasser- und Elektrolytversorgung	
Packung/en	01	089	500 ml
		097	1000 ml
		119	250 ml
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.02.2021	

01 Clorazepate Zentiva 20mg, comprimés pelliculés
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 62235	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	17.09.2015
Composition	01	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	001	20 comprimé(s)
		002	50 comprimé(s)
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
Valable jusqu'au		05.06.2021	

01 Clorazepate Zentiva 50mg, comprimés pelliculés
Sanofi-Aventis (Suisse) SA, route de Montfleury 3, 1214 Vernier

N° d'AMM: 62236	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	17.09.2015
Composition	01	dikalii clorazepas 50 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s)
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
Valable jusqu'au		05.06.2021	

01 Clorazepate Zentiva 5mg, capsules
02 Clorazepate Zentiva 10mg, capsules
03 Clorazepate Zentiva 20mg, capsules

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

N° d'AMM: 62237	Catégorie de remise: B	Index: 01.04.1.	17.09.2015
Composition	01	dikalii clorazepas 5 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	02	dikalii clorazepas 10 mg, color.: E 127, excipients pro capsula.	
	03	dikalii clorazepas 20 mg, color.: E 132, excipients pro capsula.	
Indication		Anxiolytique	
Conditionnements	01	001 20 capsule(s)	B
		002 50 capsule(s)	B
	02	003 20 capsule(s)	B
		004 50 capsule(s)	B
	03	005 20 capsule(s)	B
		006 50 capsule(s)	B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.04.2012 (prolongation de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
Valable jusqu'au		05.06.2021	

01 Co-Valsartan Spirig HC 80/12,5 mg, Filmtabletten
02 Co-Valsartan Spirig HC 160/12,5 mg, Filmtabletten
03 Co-Valsartan Spirig HC 160/25 mg, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 61393	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	valsartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
	03	valsartanum 160 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	02	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
	03	011 28 Tablette(n)	B
		012 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.06.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.04.2021	

01 Codicalm, Sirup

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21, 5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 60540	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 5 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	001	200 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2020	

01 Coop Vitality Après Gel, Gel

Coop Vitality Health Care GmbH, Industriestrasse 2, 4704 Niederbipp

Zul.-Nr.: 65576	Abgabekategorie: D	Index: 10.01.0.	29.09.2015
Zusammensetzung	01	mepyramini maleas 15 mg, lidocaini hydrochloridum 15 mg, dexpanthenolum 50 mg, aromatica, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Allergische und juckende Hauterkrankungen	
Packung/en	01	002	20 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2014 (Änderung ATC-Code, früher: D04AX)	
Gültig bis		17.12.2019	

01 Dacplat 50 mg, lyophilisat pour perfusion**02 Dacplat 100 mg, lyophilisat pour perfusion**

Debiopharm International SA, Chemin Messidor 5-7, 1006 Lausanne

N° d'AMM: 55700	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	09.09.2015
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 21.08.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		07.02.2021	

01 Dexafree UD 0,1%, Augentropfen

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

Zul.-Nr.: 57477	Abgabekategorie: A	Index: 11.06.1.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	dexamethasoni natrii phosphas 1.09 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nicht-infizierte Augenentzündungen	
Packung/en	01	002	10 Einzeldose(n) A
		004	20 Einzeldose(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.04.2021	

01 Distraneurin, Kapseln

CPS Cito Pharma Services GmbH, Gschwaderstrasse 35 D, 8610 Uster

Zul.-Nr.: 40629	Abgabekategorie: A	Index: 01.03.1.	15.09.2015
Zusammensetzung	01	clomethiazolum 192 mg excipiens pro capsula.	
Anwendung		Hypnoticum	
Packung/en	01	017	25 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2015 (Korrektur der Angaben zur Zusammensetzung)	
Gültig bis		10.09.2017	

01 Docetaxel Sandoz eco 20mg/2ml, Infusionskonzentrat**02 Docetaxel Sandoz eco 80mg/8ml, Infusionskonzentrat****03 Docetaxel Sandoz eco 160mg/16ml, Infusionskonzentrat**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62310	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	docetaxelum 20 mg, acidum citricum, macrogolum 300, polysorbatum 80, ethanolum 96 per centum corresp. ethanolum anhydricum 500 mg ad solutionem pro 2 ml.	
	02	docetaxelum 80 mg, acidum citricum, macrogolum 300, polysorbatum 80, ethanolum 96 per centum corresp. ethanolum anhydricum 2.1 g ad solutionem pro 8 ml.	
	03	docetaxelum 160 mg, acidum citricum, macrogolum 300, polysorbatum 80, ethanolum 96 per centum corresp. ethanolum anhydricum 4.2 g ad solutionem pro 16 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 Dosisstärke 160 mg / 16 ml neu unter der Zulassungsnummer 62310 (bisher Zulassungsnummer 62311) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		06.08.2017	

01 Dolac, Brausetabletten

Zambon Svizzera SA, 6814 Cadempino

N° d'AMM: 60189	Categoria di dispensazione: C	Index: 01.01.2.	23.09.2015
Composizione	01	paracetamolum 500 mg, acetylcysteinum 200 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Indicazione		Trattamento sintomatico di breve durata delle infezioni alle vie respiratorie che causano una produzione di muco viscoso, dolori e febbre.	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 22.12.2010 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		21.12.2020	

01 Dolocyl 200, Dragées**02 Dolocyl forte, Dragées****03 Dolocyl 600, Dragées**

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 43753	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	28.09.2015
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg, color.: E 127, excipients pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Antirheumatikum, Analgetikum	
Packung/en	02	014	10 Dragée(s) Dolocyl forte, Dragées D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Änderung Dosisstärke 200 mg und Dosisstärke 600 mg nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt, Änderung Präparatename und Änderung Hilfsstoff). 43753 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 43753 03 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		03.04.2016	

02 Echinacin, Tropfen

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 18013	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	30.09.2015
Zusammensetzung	02	echinaceae purpureae herbae recentis succus 798 mg, ratio: 1.7-2.5:1, excipients ad solutionem pro 1 ml corresp. ethanolum 22 % V/V.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit auf Erkältungen	
Packung/en	02	037	100 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

01 Edarbyclor 40 mg/12.5 mg, Filmtabletten**02 Edarbyclor 40 mg/25 mg, Filmtabletten**

Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 63145	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	azilsartanum medoxomilum 40 mg ut azilsartanum medoxolmilum kalicum, chlortalidonum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	azilsartanum medoxomilum 40 mg ut azilsartanum medoxolmilum kalicum, chlortalidonum 25 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertension	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	56 Tablette(n) B
		004	90 Tablette(n) B
		009	98 Tablette(n) B
		011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
	02	005	28 Tablette(n) B
		006	30 Tablette(n) B
		007	56 Tablette(n) B
		008	90 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
		013	28 Tablette(n) B
		014	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.10.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Packungscodes 011, 012, 013, 014, 14 Filmtabletten pro Blister)	
Gültig bis		27.10.2019	

01 Elyfem 30, Dragées

Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 61656	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	04.09.2015
Zusammensetzung	01	ethinylestradiolum 30 µg, levonorgestrelum 150 µg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001	1 x 21 Dragée(s) B
		002	3 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.10.2020	

- 01 Enalapril Spirig HC 5 mg, Tabletten
 02 Enalapril Spirig HC 10 mg, Tabletten
 03 Enalapril Spirig HC 20 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62149	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	enalaprili maleas 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	enalaprili maleas 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	enalaprili maleas 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	006 30 Tablette(n)	B
	02	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
	03	009 28 Tablette(n)	B
		010 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.09.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.04.2021	

- 01 Entacapon Plus Sandoz 50/12.5/200 mg, Filmtabletten
 02 Entacapon Plus Sandoz 100/25/200 mg, Filmtabletten
 03 Entacapon Plus Sandoz 150/37.5/200 mg, Filmtabletten
 04 Entacapon Plus Sandoz 200/50/200 mg, Filmtabletten
 05 Entacapon Plus Sandoz 75/18.75/200 mg, Filmtabletten
 06 Entacapon Plus Sandoz 125/31.25/200 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65307	Abgabekategorie: B	Index: 01.08.0.	22.09.2015
Zusammensetzung	01	entacaponum 200 mg, levodopum 50 mg, carbidopum 12.5 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	entacaponum 200 mg, levodopum 100 mg, carbidopum 25 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	03	entacaponum 200 mg, levodopum 150 mg, carbidopum 37.5 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	04	entacaponum 200 mg, levodopum 200 mg, carbidopum 50 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	05	entacaponum 200 mg, levodopum 75 mg, carbidopum 18.75 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
	06	entacaponum 200 mg, levodopum 125 mg, carbidopum 31.25 mg ut carbidopum monohydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Morbus Parkinson	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2014 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.07.2019	

01 Eosine 2%, Solution aqueuse pour application cutanée

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

N° d'AMM: 56463	Catégorie de remise: D	Index: 10.09.1.	03.09.2015
Composition	01	dinatrii eosinum 20 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiseptique local	
Conditionnements	01	001	10 x 2 ml Monodoses D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.11.2010 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		16.09.2020	

02 Escodaron 200, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 55661	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	02.09.2015
Zusammensetzung	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	02	004	20 Tablette(n) B
		006	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2011 (Widerruf der Dosisstärke 100 mg) (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2021	

02 Escodaron 200, Tabletten

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 55661	Abgabekategorie: B	Index: 02.02.0.	02.09.2015
Zusammensetzung	02	amiodaroni hydrochloridum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiarrhythmikum	
Packung/en	02	004	20 Tablette(n) B
		006	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2011 (Widerruf der Dosisstärke 100 mg)	
Gültig bis		23.03.2021	

01 Eylea, Lösung zur intravitrealen Injektion in einer Durchstechflasche

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62397	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	16.09.2015
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 µl.	
Anwendung		Exsudatve (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.11.2014 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation) (Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung)	
Gültig bis		28.10.2017	

01 Eylea, Lösung zur intravitrealen Injektion in einer Fertigspritze

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 62393	Abgabekategorie: B	Index: 11.99.0.	16.09.2015
Zusammensetzung	01	afliberceptum 2 mg, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii chloridum, saccharum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 µl.	
Anwendung		Exsudative (feuchte) altersbezogenen Makuladegeneration (AMD). Makulaödem infolge eines retinalen Zentralvenenverschlusses (CRVO) und retinalen Venenastverschlusses (BRVO), diabetisches Makulaödem (DME)	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.04.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation) (Änderung oder Ergänzung einer Dosierungsempfehlung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.10.2017	

09 FLUAD, Injektionssuspension

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58317	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.09.2015
Zusammensetzung	09	haemagglutininum influenzae A (H1N1) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-181), haemagglutininum influenzae A (H3N2) 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm A/Switzerland/9715293/2013 (H3N2)-like: reassortant virus NIB-88), haemagglutininum influenzae B 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013-like: B/Brisbane/9/2014), adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum, excipiens: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesi chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza für ältere Menschen (65 Jahre oder älter), besonders für Personen mit erhöhtem Risiko für Influenza-assoziierte Komplikationen	
Packung/en	09	011	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		012	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.09.2014 (Annual Update Saison 2015/2016)	
Gültig bis		09.10.2017	

01 Flexbumin 200 g/l, Infusionslösung

Baxalta Schweiz AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 705	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	albuminum humanum 200 g, acetyltryptophanum racemicum natricum, natrii caprylas, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 l.	
Anwendung		Wiederherstellung und Erhaltung des Kreislaufvolumens, wenn ein Volumendefizit festgestellt wurde und die Verwendung eines Kolloids angezeigt ist	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2015 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		04.03.2017	

02 Flucloxacillin OrPha 1000 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
OrPha Swiss GmbH, Untere Heslibachstrasse 41a, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 60092	Abgabekategorie: B	Index: 08.01.24	15.09.2015
Zusammensetzung	02	Praeparatio sicca: flucloxacillinum 1 g ut flucloxacillinum natricum 1.0485 g pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	02	002	10 x 1 g Durchstechflaschen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2014 (Widerruf der Dosisstärke zu 500 mg)	
Gültig bis		15.12.2019	

01 Formasan, homöopathische Injektionslösung
ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53426	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum formicicum D6, acidum formicicum D12, acidum formicicum D30, acidum formicicum D200 ana partes, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Rheumatismus der Muskeln und Gelenke	
Packung/en	01	018	10 x 2 ml Ampulle(n) B
		026	50 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

01 Fungotox-100, Vaginaltabletten

02 Fungotox-200, Vaginaltabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 49768	Abgabekategorie: B/C	Index: 09.03.0.	18.09.2015
Zusammensetzung	01	clotrimazolum 100 mg, excipients pro compresso.	
	02	clotrimazolum 200 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Pilzinfektionen der Vagina	
Packung/en	01	028	6 Tablette(n) B
	02	036	3 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.05.2021	

01 Galium aparine compositum, Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 59013	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D6 50 mg, apis mellifica D12 50 mg, argentum metallicum D8 50 mg, aurum metallicum D10 50 mg, betula alba D2 50 mg, calcii fluoridum D8 50 mg, caltha palustris D3 50 mg, clematis recta D4 50 mg, echinacea D5 50 mg, galium aparine D3 40 mg, galium mollugo D3 40 mg, heder helix D4 50 mg, juniperus communis D4 50 mg, ononis spinosa D4 50 mg, phosphorus D8 50 mg, pyrogenium D6 50 mg, saponaria officinalis D4 50 mg, sedum acre D3 50 mg, sempervivum tectorum ssp. Tectorum D4 50 mg, thuja occidentalis D3 50 mg, urtica urens D3 20 mg, ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 35 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2011 (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		02.05.2021	

02 Gevilon 450 mg, Filmtabletten**04 Gevilon Uno, Filmtabletten**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 46927	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	15.09.2015
Zusammensetzung	02	gemfibrozilum 450 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	gemfibrozilum 900 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Fettstoffwechselstörungen	
Packung/en	02	060	100 Tablette(n) B
	04	080	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.06.2021	

01 Gilenya, Kapseln

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60916	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	fingolimodum 0.5 mg ut fingolimodi hydrochloridum, excipients pro capsula.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.01.2021	

02 Granufink Prosta, Kapseln

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

Zul.-Nr.: 38141	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	10.09.2015
Zusammensetzung	02	cucurbitae semen 400 mg, cucurbitae oleum 340 mg, sabalis serrulatae fructus extractum ethanolicum siccum 75 mg, DER: 7-13:1, Auszugsmittel Ethanol 90% m/m, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrösserung	
Packung/en	02	001	60 Kapsel(n) D
		002	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013	
Gültig bis		21.12.2018	

01 Graphites / Pimpinella comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilten

Zul.-Nr.: 60670	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	30.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D12, acidum phosphoricum dilutum D30, acidum sulfuricum D20, arctium D8, carbo animalis D20 (Rind: Haut), corallium rubrum D20, graphites D10, hamamelis virginiana D6, pimpinella alba e radice recente D3, viscum album D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanololum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (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		13.01.2021	

01 Hederix, Sirup

Medicoss AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 42125	Abgabekategorie: D	Index: 03.03.1.	14.09.2015
Zusammensetzung	01	noscipinum 30 mg, hederiae helicis extractum liquidum 100 mg, marrubii vulgaris extractum liquidum 25 mg, helenii extractum liquidum 25 mg, polygalae extractum liquidum 50 mg, iridis extractum liquidum 25 mg, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 10 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	016	150 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.08.2020	

02 Hederix, Suppositorien für Erwachsene

Medicoss AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 19625	Abgabekategorie: D	Index: 03.03.1.	14.09.2015
Zusammensetzung	02	noscapini hydrochloridum 30 mg, hederæ helicis extractum liquidum 20 mg, marrubii vulgaris extractum liquidum 20 mg, helenii extractum liquidum 20 mg, polygalæ extractum liquidum 20 mg, iridis extractum liquidum 20 mg, conserv.: E 218, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	044	10 Suppositorien D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.08.2020	

03 Hederix, Suppositorien für Kinder (6-12 Jahre)**04 Hederix, Suppositorien für Kleinkinder (2-6 Jahre)**

Medicoss AG, Dellenbodenweg 8, 4452 Itingen

Zul.-Nr.: 16522	Abgabekategorie: D	Index: 03.03.1.	14.09.2015
Zusammensetzung	03	noscapini hydrochloridum 15 mg, hederæ helicis extractum liquidum 10 mg, marrubii vulgaris extractum liquidum 10 mg, helenii extractum liquidum 10 mg, polygalæ extractum liquidum 10 mg, iridis extractum liquidum 10 mg, conserv.: E 218, excipients pro suppositoio.	
	04	noscapini hydrochloridum 7.5 mg, hederæ helicis extractum liquidum 5 mg, marrubii vulgaris extractum liquidum 5 mg, helenii extractum liquidum 5 mg, polygalæ extractum liquidum 5 mg, iridis extractum liquidum 5 mg, conserv.: E 218, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	03	104	10 Suppositorien D
	04	120	10 Suppositorien D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.08.2020	

01 Hepatodoron Tabletten, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 18604	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	27.08.2015
Zusammensetzung	01	fragariae folium 40 mg, vitis viniferae folium 40 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Zur Anregung der Leber- und Darmtätigkeit	
Packung/en	01	001	200 Tablette(n) C
		035	100 g C
		043	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.08.2015	
Gültig bis		20.12.2020	

02 Herbapect Bronchialpastillen, Pastillen

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 44136	Abgabekategorie: E	Index: 03.03.2.	30.09.2015
Zusammensetzung	02	levomentholum 2.2 mg, droserae extractum liquidum 0.65 mg, polygalae extractum liquidum 0.65 mg, thymi extractum fluidum normatum 1.3 mg, anisi aetheroleum 0.65 mg, foeniculi aetheroleum 0.65 mg, arom.: eucalypti aetheroleum, salviae aetheroleum et alia, color.: E 150, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	02	024	40 Tablette(n) E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2020	

01 Iclusig 15mg, comprimés pelliculés**02 Iclusig 45mg, comprimés pelliculés**

ARIAD Pharmaceuticals (Europe) Sàrl, Route de la Corniche 1, 1066 Epalinges

N° d'AMM: 63097	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	10.09.2015
Composition	01	ponatinibum 15 mg ut ponatinibum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ponatinibum 45 mg ut ponatinibum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		agent antinéoplasique	
Conditionnements	01	001	60 comprimé(s) A
		003	180 comprimé(s) A
		005	30 comprimé(s) A
	02	002	30 comprimé(s) A
		004	90 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.05.2014 (ajout de taille(s) d'emballage, nouveau: 30 comp. 15 mg)	
Valable jusqu'au		11.02.2019	

28 Influvac, Injektionssuspension

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 485	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	01.09.2015
Zusammensetzung	28	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-181) 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, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, natrii chloridum, calcii chloridum dihydricum, magnesii chloridum hexahydricum, residui: ovalbuminum max. 0.1 µg, formaldehydum et cetrimidum et polysorbatum 80 et gentamicinum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat	
Packung/en	28	011	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		012	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.08.2015 (Annual Update Saison 2015/2016)	
Gültig bis		30.06.2017	

01 Irfen Dolo L 200, Lactab**02 Irfen Dolo L 400, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 61210	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	04.09.2015
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum lysinum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	ibuprofenum 400 mg ut ibuprofenum lysinum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
	02	002	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.02.2021	

01 Isopto Tears, Augentropfen

Alcon Switzerland SA, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 34088	Abgabekategorie: D	Index: 11.08.2.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	natrii chloridum 1 mg, hypromellosum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Künstliche Tränenflüssigkeit	
Packung/en	01	020	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.04.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.11.2020	

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.	15.09.2015
Composition	01	hyperici herbae extractum methanolicum siccum 450 mg corresp. hypericinum 0.54-1.26 mg, DER: 3-6:1, vanillinum, excipients 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 28.08.2015 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2020	

01 Kalydeco 150 mg, comprimés pelliculés

Vertex Pharmaceuticals (Switzerland) Sàrl, Route de Crassier 23, 1262 Eysins

N° d'AMM: 62686	Catégorie de remise: A	Index: 03.99.0.	19.08.2015
Composition	01	Ivacaftorum 150 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Indication		mucoviscidose	
	01	mucoviscidose	
Conditionnements	01	001	56 comprimé(s) blister A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 13.01.2014 (remplacement d'emballage, nouveau: blister)	
Valable jusqu'au		12.01.2019	

01 Kepra 100 mg/mL, Lösung

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

N° d'AMM: 57489	Catégorie de remise: B	Index: 01.07.1.	17.09.2015
Composition	01	levetiracetamum 100 mg, aromatica, conserv.: E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Antiepileptikum	
Conditionnements	01	006	300 ml mit 10 ml Dosierpipette und Adapter B
		007	150 ml mit 1 ml Dosierpipette und Adapter B
		008	150 ml mit 3 ml Dosierpipette und Adapter B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.06.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		23.04.2021	

01 Knautia arvensis / Petroleum rectificatum comp., Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 60672	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	arctium D3, inula helenium D4, juniperus communis D4, knautia arvensis D4, levisticum officinale D4, petroleum rectificatum D6 ana partes 1.67 ml, ad solutionem 10 ml, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2011 (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		29.03.2021	

01 Lamisil, Crème

NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51307	Abgabekategorie: C	Index: 10.09.4.	08.09.2015
Zusammensetzung	01	terbinafini hydrochloridum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Mittel gegen Pilze	
Packung/en	01	011	15 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.03.2021	

01 Lamotrigin Helvepharm 5 mg, Tabletten
 02 Lamotrigin Helvepharm 25 mg, Tabletten
 03 Lamotrigin Helvepharm 50 mg, Tabletten
 04 Lamotrigin Helvepharm 100 mg, Tabletten
 05 Lamotrigin Helvepharm 200 mg, Tabletten
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 57367	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	lamotriginum 5 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	02	lamotriginum 25 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	03	lamotriginum 50 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	04	lamotriginum 100 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
	05	lamotriginum 200 mg, aromatica, antiox.: E 310, E 320, E 321, conserv.: E 200, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	006	50 Tablette(n) B
	02	010	50 Tablette(n) B
	03	014	50 Tablette(n) B
	04	018	50 Tablette(n) B
	05	022	50 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.12.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		03.04.2021	

01 Letrozol mmpharm, Filmtabletten
 mmpharm GmbH, Riedstrasse 1, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 60883	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	10.09.2015
Zusammensetzung	01	letrozolum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.11.2010 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		25.11.2020	

01 Levetiracetam Desitin 250 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten
02 Levetiracetam Desitin 500 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten
03 Levetiracetam Desitin 1000 mg, Minipacks mit Mini-Filmtabletten
 Desitin Pharma GmbH, Hammerstrasse 47, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 62069	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 250 mg, excipiens pro compressi obducti pro charta.	
	02	levetiracetamum 500 mg, excipiens pro compressi obducti pro charta.	
	03	levetiracetamum 1000 mg, excipiens pro compressi obducti pro charta.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	008 30 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten	B
	02	009 20 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten	B
		010 100 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten	B
		011 200 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten	B
	03	012 30 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten	B
		013 100 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten	B
		014 200 Tablette(n) Minipacks mit Mini-Filmtabletten	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.03.2021	

01 Levofloxacin Helvepharm 250 mg/50 ml, Infusionslösung
02 Levofloxacin Helvepharm 500 mg/100 ml, Infusionslösung
 Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 62115	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.8.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	levofloxacinum 250 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
	02	levofloxacinum 500 mg ut levofloxacinum hemihydricus, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 1 x 50 ml Flasche(n)	A
	02	002 1 x 100 ml Flasche(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.02.2021	

01 Lipanthyl 200 M, Kapseln
02 Lipanthyl 267 M, Kapseln
 BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 52620	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	15.09.2015
Zusammensetzung	01	fenofibratum 200 mg, excipiens pro capsula.	
	02	fenofibratum 267 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Hyperlipidämie	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n)	B
		002 100 Kapsel(n)	B
	02	058 30 Kapsel(n)	B
		066 90 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 (Änderung Zusammensetzung: Streichung von Color E127)	
Gültig bis		27.06.2016	

02 Locaseptil-Neo, Lösung

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 31490	Abgabekategorie: B	Index: 12.02.3.	17.09.2015
Zusammensetzung	02	prednisoloni acetat 5 mg, cinchocainum 10 mg ut cinchocaini benzoas, conserv.: E 210, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Entzündliche Läsionen der Nasen- und Mundschleimhaut	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		10.12.2018	

01 Locoid, scalp lotion

Astellas Pharma AG, Richtiring 28, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 36482	Abgabekategorie: B	Index: 10.05.1.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	hydrocortisoni-17 butyras 1 mg, alcohol isopropylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Behandlung von nicht trockenen Kopfhautdermatosen	
Packung/en	01	044	30 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.12.2020	

01 Lomir SRO 2,5 mg mite, Kapseln**02 Lomir SRO 5,0 mg, Kapseln**

Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: 51228	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	08.09.2015
Zusammensetzung	01	isradipinum 2.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	isradipinum 5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	022	100 Kapsel(n) B
	02	057	100 Kapsel(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.03.2021	

01 Losartan HCT Helvepharm 50/12.5 mg, Filmtabletten**02 Losartan HCT Helvepharm 100/12.5 mg, Filmtabletten****03 Losartan HCT Helvepharm 100/25 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61314	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	02.09.2015
Zusammensetzung	01	losartanum kalicum 50 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, Überzug: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
	02	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	losartanum kalicum 100 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, Überzug: E 104, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist/Diuretikum	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.02.2021	

01 Lyman 50'000, Emgel

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52854	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dexpanthenolum 4 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei venösen Beinleiden, stumpfe Unfallverletzungen	
Packung/en	01	016	40 g D
		024	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		09.02.2021	

03 Makatussin Comp., Hustensirup

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 39255	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	08.09.2015
Zusammensetzung	03	dihydrocodeini hydrochloridum 10 mg, diphenhydramini hydro-chloridum 15 mg, saccharum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	03	031	80 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.08.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.11.2020	

01 Makatussin, Hustentropfen

Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 55274	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	14.09.2015
Zusammensetzung	01	codeini phosphas hemihydricus 13.6 mg, arom.: saccharinum natricum, excipiens ad solutionem pro 1 g corresp. 20 gutta.	
Anwendung		Husten (verschiedener Genese), insbesondere trockener Reizhusten	
Packung/en	01	005	30 g Fläschchen C
		006	30 g Tropftube C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		10.11.2020	

02 Methotrexat Famos 2,5 mg/mL, Lösung zur parenteralen Anwendung**03 Methotrexat Famos 25 mg/mL, Lösung zur parenteralen Anwendung**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 47785	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.09.2015
Zusammensetzung	02	methotrexatum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	methotrexatum 25 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	02	014	10 x 2 ml A
		022	10 x 8 ml A
	03	030	10 x 2 ml A
		057	1 x 20 ml A
		065	1 x 40 ml A
		081	1 x 200 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.03.2021	

01 Methotrexat Famos 2,5 mg, Tabletten**02 Methotrexat Famos 10 mg, Tabletten**

Orion Pharma AG, Baarerstrasse 75, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 47753	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	methotrexatum 2.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	methotrexatum 10 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Cytostaticum	
Packung/en	01	015	100 Tablette(n) A
	02	023	100 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.03.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.03.2021	

01 Metoprolol Actavis ZEROK 25 mg, Retardtabletten
02 Metoprolol Actavis ZEROK 50 mg, Retardtabletten
03 Metoprolol Actavis ZEROK 100 mg, Retardtabletten
04 Metoprolol Actavis ZEROK 200 mg, Retardtabletten
 Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 59208	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	metoprololi succinas (2:1) 23.75 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	metoprololi succinas (2:1) 47.5 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	metoprololi succinas (2:1) 95 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	metoprololi succinas (2:1) 190 mg corresp. metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2015	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		07.09.2020	

01 Minac 50, Kapseln
 Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 53783	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.5.	10.09.2015
Zusammensetzung	01	minocyclinum 50 mg ut minocyclini hydrochloridum, color.: E 127, excipients pro capsula.	
Anwendung		Acne vulgaris	
Packung/en	01	015 60 Kapsel(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2021	

01 Minesse, Filmtabletten
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54877	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	I) Wirkstoffhaltige Filmtablette: gestodenum 60 µg, ethinylestradiolum 15 µg, excipients pro compresso obducto. II) Placebo: excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	001 1 x 28 Tablette(n)	B
		002 3 x 28 Tablette(n)	B
		003 6 x 28 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.09.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.02.2021	

01 Mirtazapin OrPha 15mg, Filmtabletten**02 Mirtazapin OrPha 30mg, Filmtabletten****03 Mirtazapin OrPha 45mg, Filmtabletten**

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

Zul.-Nr.: 61478	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	mirtazapinum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	mirtazapinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Antidepressivum		
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	19.07.2021		

02 Mirtazapin Streuli 30 mg, Filmtabletten**03 Mirtazapin Streuli 45 mg, Filmtabletten**

Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach

Zul.-Nr.: 61344	Abgabekategorie: B	Index: 01.06.0.	10.09.2015
Zusammensetzung	02	mirtazapinum 30 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	mirtazapinum 45 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung	Antidepressivum		
Packung/en	02	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	03	004	30 Tablette(n) B
		005	100 Tablette(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	30.03.2021		

24 Mutagrip, Suspension zur Injektion

Sanofi Pasteur MSD AG, Gulmmatt, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 373	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.09.2015
Zusammensetzung	24	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: reassortant virus NYMC X-179A) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Switzerland/9715293/2013 (H3N2)-like: reassortant virus IVR-175 derived from A/South Australia/55/2014) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, residui: formaldehydum max. 100 µg, octoxinolum-9 max. 500 µg, ovalbuminum max. 0.05 µg, saccharum nihil, neomycinum nihil, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung	aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 6. Lebensmonat		
Packung/en	24	011	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		012	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2014 (Annual Update Saison 2015/2016)		
Gültig bis	30.06.2017		

01 Neo-Syneprine HCl, Injektionslösung / Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- / Infusionslösung
Ospedalia AG, Bösch 37, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 56458	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	04.09.2015
Zusammensetzung	01	phenylephrini hydrochloridum 10 mg, natrii chloridum, natrii citras dihydricus, acidum citricum, antiox.: E 223 2 mg, aqua ad iniectionabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sympathomimetikum	
Packung/en	01	001 25 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.10.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.10.2020	

02 NeoCitran Grippe / Erkältung für Erwachsene, Pulver
NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 47346	Abgabekategorie: C	Index: 01.01.2.	23.09.2015
Zusammensetzung	02	phenylephrini hydrochloridum 10 mg, pheniramini maleas 20 mg, acidum ascorbicum 50 mg, paracetamololum 500 mg, aromatica, color.: E 104, E 127, excipients ad pulverem pro charta.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	02	053 12 Beutel	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.03.2021	

01 Nexavar, Filmtabletten

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 57583	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	sorafenibum 200 mg ut sorafenibi tosilas, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Leberzellkarzinom, Nierenzellkarzinom, Schilddrüsenkarzinom	
Packung/en	01	001 112 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.03.2021	

01 Noradrenalin Sintetica 1 mg/1 ml, concentrato per soluzione per infusione
02 Noradrenalin Sintetica 4 mg/4 ml, concentrato per soluzione per infusione
03 Noradrenalin Sintetica 10 mg/10 ml, concentrato per soluzione per infusione
 Sintetica SA, via Penate 5, 6850 Mendrisio

N° d'AMM: 56548	Categoria di dispensazione: B	Index: 02.05.2.	25.09.2015
Composizione	01	noradrenalinum 1 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	noradrenalinum 4 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 4 ml.	
	03	noradrenalinum 10 mg ut noradrenalini tartras, natrii chloridum, antiox.: E 223 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indicazione		Simpatomimetico, vasoconstrictore, stimolante cardiaco	
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.01.2011 (proroga dell'omologazione) Autorizzato unicamente per il commercio all'estero	
Valevole fino al		28.02.2021	

01 Notakehl D5, homöopathische Injektionslösung
02 Notakehl D6, homöopathische Injektionslösung
03 Notakehl D7, homöopathische Injektionslösung
 ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 50295	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	penicillium notatum aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	02	penicillium notatum aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
	03	penicillium notatum aquos D7 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei eitrigen Hautaffektionen	
Packung/en	01	028 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		036 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		044 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
	02	052 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		060 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		079 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
	03	087 1 x 1 ml Ampulle(n)	B
		095 10 x 1 ml Ampulle(n)	B
		109 50 x 1 ml Ampulle(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

02 Optaflu, Injektionssuspension**03 Optaflu, Injektionssuspension**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 58271	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	09.09.2015
Zusammensetzung	03	haemagglutininum influenzae A (H1N1) (Virus-Stamm A/California/7/2009 (H1N1)-like: A/Brisbane/10/2010) 15 µg, haemagglutininum influenzae A (H3N2) (Virus-Stamm A/Schweiz/9715293/2013 (H3N2)-like: A/South Australia/55/2014) 15 µg, haemagglutininum influenzae B (Virus-Stamm B/Phuket/3073/2013-like: B/Utah/9/2014) 15 µg, natrii chloridum, kalii chloridum, magnesii chloridum hexahydricum, dinatrii phosphas dihydricus, kalii dihydrogenophosphas, aqua ad iniectabilia, q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza, ab dem vollendeten 18. Lebensjahr	
Packung/en	03	007	1 Fertigspritze(n) mit Kanüle à 0.5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.07.2014 (Annual Update Saison 2015/2016)	
Gültig bis		27.05.2019	

02 Optifen 400, Filmtabletten**03 Optifen 600, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 47596	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	23.09.2015
Zusammensetzung	02	ibuprofenum 400 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
	03	ibuprofenum 600 mg, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	02	025	20 Tablette(n) B
		033	50 Tablette(n) B
	03	041	20 Tablette(n) B
		068	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.03.2021	

01 Oxaliplatin Sandoz eco 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat
02 Oxaliplatin Sandoz eco 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat
03 Oxaliplatin Sandoz eco 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61663	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	21.09.2015
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, lactosum monohydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) A
	02	002	1 Durchstechflasche(n) A
	03	003	1 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2021	

01 Oxaliplatin Sandoz 50 mg/10 ml, Infusionskonzentrat
02 Oxaliplatin Sandoz 100 mg/20 ml, Infusionskonzentrat
03 Oxaliplatin Sandoz 200 mg/40 ml, Infusionskonzentrat
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61662	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	29.09.2015
Zusammensetzung	01	oxaliplatinum 50 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	oxaliplatinum 100 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 20 ml.	
	03	oxaliplatinum 200 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 40 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.04.2021	

01 Oxaliplatine Stragen 50 mg, lyophilisat pour solution perfusion
02 Oxaliplatine Stragen 100 mg, lyophilisat pour solution perfusion
 Stragen Pharma SA, chemin du Pré-Fleuri 3, 1228 Plan-les-Ouates

N° d'AMM: 61892	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	28.09.2015
Composition	01	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 50 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: oxaliplatinum 100 mg, lactosum monohydricum, pro vitro.	
Indication		Cytostatique	
Conditionnements	01	003	1 flacon(s) A
	02	004	1 flacon(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 10.01.2014 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		04.04.2021	

01 Padma Digestin, Kapseln, Tibetisches Arzneimittel

Padma AG, Unterfeldstrasse 1, 8340 Hinwil

Zul.-Nr.: 59375	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	30.09.2015
Zusammensetzung	01	punicae granati seminis pulvis 204 mg, galangae rhizomatis pulvis 102 mg, piperis longi fructus pulvis 25.5 mg, cardamomi seminis pulvis 12.75 mg, cinnamomi cassiae corticis pulvis 12.75 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Wird traditionell angewendet bei Neigung zu Verdauungsschwäche und bei Verdauungsstörungen mit Druck- oder Völlegefühl in der Magengegend, Blähungen; bei Appetitmangel (z.B. in der Rekonvaleszenz)	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.12.2020	

01 Paracetamol Fresenius 1g, Infusionslösung**02 Paracetamol Fresenius Infant 500mg, Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 61442	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	02.09.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, mannitolium, antiox.: cysteinum 10 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
	02	paracetamolium 500 mg, mannitolium, antiox.: cysteinum 5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) à 100 ml B
		002	10 Durchstechflasche(n) à 100 ml B
		003	12 Durchstechflasche(n) à 100 ml B
		009	20 Beutel à 100 ml B
		010	50 Beutel à 100 ml B
		011	60 Beutel à 100 ml B
	02	005	1 Durchstechflasche(n) à 50 ml B
		006	10 Durchstechflasche(n) à 50 ml B
		007	12 Durchstechflasche(n) à 50 ml B
		012	20 Beutel à 50 ml B
		013	50 Beutel à 50 ml B
		014	60 Beutel à 50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.04.2021	

01 Pentasa Klysmata, Klistier

Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 50725	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	16.09.2015
Zusammensetzung	01	mesalazinum 1 g, antiox.: E 223, excipients ad suspensionem pro dosi.	
Anwendung		Colitis ulcerosa	
Packung/en	01	001	7 Klistier(e) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.07.2012 (Umwandlung Export in Hauptzulassung)	
Gültig bis		31.12.2017	

01 Perindopril Helvepharm 2mg Tabletten**02 Perindopril Helvepharm 4mg Tabletten****03 Perindopril Helvepharm 8mg Tabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 61489	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	21.09.2015
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg corresp. perindoprilum 1.67 mg, excipients pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg corresp. perindoprilum 3.34 mg, excipients pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg corresp. perindoprilum 6.68 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Blutdrucksenker, ACE-Hemmer	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.05.2021	

01 Pharmalgen Insektengiftextrakt Apis mellifera Kombipackung, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

04 Pharmalgen Insektengiftextrakt Apis mellifera 100µg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **60687** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 07.09.2015

Zusammensetzung	01	<p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 0.12 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 0.1 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 1.2 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 1 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 12 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 10 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>
-----------------	----	--

	04	Praeparatio sicca: apis melliferae venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: apis melliferae venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Anfangsbehandlung	A
	04	002	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2015 Anpassung des ATC-Code		
Gültig bis		27.06.2020		

01 Pharmalgen Albumin Diluent, Lösungsmittel

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 62806	Abgabekategorie: A	Index: 07.13.3.	07.09.2015
Zusammensetzung	01	albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desensibilisierung	
Packung/en	01	001	10 Flasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.04.2013 Anpassung des ATC-Code	
Gültig bis		29.04.2018	

01 Pharmalgen Insektengiftextrakt Vespula spp. Kombipackung, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

04 Pharmalgen Insektengiftextrakt Vespula spp. 100µg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

ALK-Abelló AG, Industriestrasse 30, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: **60688** Abgabekategorie: **A** Index: 07.13.3. 07.09.2015

Zusammensetzung	01	<p>Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 0.12 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 0.1 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 1.2 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 1 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 12 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 10 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p> <p>Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro.</p> <p>Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml.</p> <p>Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.</p>
-----------------	----	--

	04	Praeparatio sicca: vespulae spp. venenum 120 µg, mannitolium, albuminum seri humani, acidum hydrochloridum aut natrii hydroxidum q.s. ad pH, pro vitro. Solvens: albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad solutionem pro 1 ml. Solutio reconstituta: vespulae spp. venenum 100 µg, mannitolium, albuminum seri humani, natrii chloridum, conserv.: phenolum 4 mg, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 ml.		
Anwendung		Hyposensibilisierung		
Packung/en	01	001	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Anfangsbehandlung	A
	04	002	je 4 Durchstechflasche(n) Lyophilisat und 5 ml Diluent, Fortsetzungsbehandlung	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.01.2015 Anpassung des ATC-Code		
Gültig bis		27.06.2020		

01 Phytopharma Ail-aubépine, capsules

Phytopharma SA, Chemin des Golettes 4a,, 1666 Grandvillard

N° d'AMM: 61199	Catégorie de remise: D	Index: 02.97.0.	28.09.2015
Composition	01	allii sativi maceratum oleosum 150 mg corresp. Vinyldithiinum 135-165 µg, DER: 1:1, crataegi fructus maceratum oleosum 120 mg, DER: 1:2, excipiens pro capsula.	
Indication		Troubles en cas d'artériosclérose	
Conditionnements	01	001	120 capsule(s) D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 25.02.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		24.02.2021	

02 Rapilysin, Lyophilisat

Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf

Zul.-Nr.: 53822	Abgabekategorie: B	Index: 06.05.0.	22.09.2015
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: reteplasum 10 U., acidum tranexamicum, acidum phosphoricum, dikalii phosphas trihydricus, saccharum, polysorbitum 80, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia 10 ml.	
Anwendung		Thrombolytische Therapie bei akutem Herzinfarkt	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.05.2014 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.12.2020	

01 Regenaplex Nr. 21c, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36590	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum lacticum D20, acidum silicicum D30, aconitum napellus D10, calcii fluoridum D30, cimicifuga racemosa D8, colchicum autumnale D10, gnaphalium arenarium D8, ledum palustre D10, lithii carbonas D20, veratrum album D20 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Rheuma, Arthritis	
Packung/en	01	017	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 21e, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36591	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	18.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D20, acidum hydrochloridum dilutum D60, acidum hydrofluoricum D30, acidum lacticum D30, acidum silicicum D20, berberis vulgaris D8, kalii iodidum D20, petroleum rectificatum D20, plectranthus fruticosus D10, sanguinaria canadensis D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Rheuma, Arthritis	
Packung/en	01	013	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 25c, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36599	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D20, aesculus hippocastanum D3, alchemilla vulgaris D3, causticum hahnemanni D10, ferrosi iodidum D8, hamamelis virginiana D4, lachesis mutus D20, ruta graveolens D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 48 % V/V.	
Anwendung		Bei Haemorrhoiden	
Packung/en	01	014	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 28a, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36850	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D30, acidum hydrochloridum dilutum D10, acidum nitricum D8, agave americana D4, angelica archangelica D6, apis mellifica D6, cochlearia officinalis D3, glechoma hederacea D30, lachesis mutus D20, thuja occidentalis D4 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Parodontose, Stomatitis ulcerosa	
Packung/en	01	019 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 28b, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36851	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum arsenicosum D12, ammonii carbonas D10, apisinum D20, baptisia tinctoria D6, borax D3, lytta vesicatoria D12, natrii chloridum D8, phytolacca americana D6, ranunculus sceleratus D8, solanum dulcamara D10 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Parodontose, Stomatitis ulcerosa	
Packung/en	01	015 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 31a, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36605	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D12, aesculus hippocastanum D2, bovista gigantea D4, cuprum metallicum D12, hamamelis virginiana D4, pulsatilla pratensis D12, rhus toxicodendron D12, veratrum album D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Krampfadern	
Packung/en	01	014 15 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 31b, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36606	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum benzoicum e resina D12, acidum hydrofluoricum D10, aesculus hippocastanum D3, berberis vulgaris D8, hamamelis virginiana D8, lycopodium clavatum D8, sulfur D10, sulfuris iodidum D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Krampfadern	
Packung/en	01	010	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 31c, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36607	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D3, aconitum napellus D10, aesculus hippocastanum D4, aloe D12, arnica montana D12, hamamelis virginiana D3, pulsatilla pratensis D8, thuja occidentalis D12 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei venösen Stauungen	
Packung/en	01	017	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 38b, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36642	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	aesculus hippocastanum D6, allium sativum D3, alumina D30, atropa belladonna D6, bryonia cretica D4, calcii phosphas D20, cephaelis ipecacuanha D4, drosera D3 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Husten	
Packung/en	01	017	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 49a, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36652	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	arctostaphylos uva-ursi D3, arnica montana D8, berberis vulgaris D3, cubeba D3, hamamelis virginiana D8, pulsatilla pratensis D12, serenoa repens D4, sulfur D30 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Prostatahypertrophie	
Packung/en	01	012	15 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 51c, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36506	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	acidum sulfuricum D20, aesculus hippocastanum D3, arnica montana D12, berberis vulgaris D10, calcium carbonicum hahnemanni D30, calcii fluoridum D20, lithii carbonas D4, lycopodium clavatum D20 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 49 % V/V.	
Anwendung		Bei Reizzuständen im Bereich der Harnorgane und der Gallenwege	
Packung/en	01	016	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.03.2021	

01 Regenaplex Nr. 59b, homöopathische Tropfen

Regena AG, Poststrasse 32-36, 8274 Tägerwilen

Zul.-Nr.: 36863	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	achillea millefolium D2, acidum nitricum D6, aesculus hippocastanum D2, aloe D6, carbo vegetabilis D12, cinchona pubescens D12, hamamelis virginiana D3, hydrastis canadensis D8, kreosotum D8, strychnos nux-vomica D4 ana partes ad solutionem, corresp. ethanolum 50 % V/V.	
Anwendung		Bei Analfissuren	
Packung/en	01	013	15 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2021	

01 Rheumadoron Tropfen, anthroposophisches Arzneimittel

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 24610	Abgabekategorie: C	Index: 20.02.0.	11.09.2015
Zusammensetzung	01	aconitum napellus D3 100 mg, mandragora ethanol. decoctum D1 30 mg, extractum ethanolicum 250 mg corresp. arnica montana ex planta tota 125 mg, extractum ethanolicum 180 mg corresp. betulae folium recens 60 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g, corresp. ethanolum 31 % V/V.	
Anwendung		Zur Linderung rheumatischer Beschwerden	
Packung/en	01	039	100 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.01.2021	

01 Rozex, Crème

Galderma SA, Zugerstrasse 8, 6330 Cham

Zul.-Nr.: 55030	Abgabekategorie: B	Index: 10.02.0.	04.09.2015
Zusammensetzung	01	metronidazolium 7.5 mg, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad unguentum 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	

01 Rudolac, Sirup in Flasche**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	08.09.2015
Zusammensetzung	01	lactulosum 7 g, aromatica, excipiens ad solutionem pro 10 ml.	
	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	01	037	5000 ml D
	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 27.08.2015 (Verlängerung der Zulassung) Sequence 01 Packung 037 ist bis 24.08.2016 gültig. (Ausverkaufsfrist nach Verzicht)	
Gültig bis		25.01.2021	

03 Sano-Tuss N, Sirup

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 42968	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	10.09.2015
Zusammensetzung	03	codeini phosphas hemihydricus 7.5 mg, guaifenesinum 100 mg, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 210, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	03	015	200 ml C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.12.2020	

02 Sanotussin, Filmtabletten

Dr. Heinz Welti AG, Fabrikation chemisch-pharmazeutischer Produkte, Wiesenstrasse 21,
5412 Gebenstorf

Zul.-Nr.: 41919	Abgabekategorie: C	Index: 03.03.1.	16.09.2015
Zusammensetzung	02	ephedrini hydrochloridum 15 mg, codeini phosphas hemihydricus 20 mg, thymi herbae extractum aquosum siccum 50 mg, color.: E 104, E 127, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	02	028	20 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2020	

01 Sanukehl Coli D7, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53062	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	escherichia coli aquos D7 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Cholezystitis, Cystitis, Prostatitis, chronischer Gastroenteritis	
Packung/en	01	016	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		024	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		032	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

01 Sanukehl Klebs D6, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53063	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	klebsiella pneumoniae aquos D6 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Sinusitis, Tracheitis, Bronchitis	
Packung/en	01	012	1 x 1 ml Ampulle(n) B
		020	10 x 1 ml Ampulle(n) B
		039	50 x 1 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

01 Sanukehl Myc D5, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53064	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	mycobacterium bovis aquos D5 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Erythema nodosum	
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 25.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

01 Sanukehl Prot D7, homöopathische Injektionslösung

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 53065	Abgabekategorie: B	Index: 20.01.0.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	proteus vulgaris aquos D7 dilutio, natrii chloridum, ad solutionem.	
Anwendung		Bei Pyelitis, Pyelonephritis	
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 25.05.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.11.2020	

01 Sevikar HCT 20 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 02 Sevikar HCT 40 mg/5 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 03 Sevikar HCT 40 mg/10 mg/12.5 mg, Filmtabletten
 04 Sevikar HCT 40 mg/5 mg/25 mg, Filmtabletten
 05 Sevikar HCT 40 mg/10 mg/25 mg, Filmtabletten
 Daiichi Sankyo (Schweiz) AG, Gewerbestrasse 16, 8800 Thalwil

Zul.-Nr.: 61519	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	07.09.2015
Zusammensetzung	01	olmesartani medoxomilum 20 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	05	olmesartani medoxomilum 40 mg, amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		002	98 Tablette(n) B
	02	003	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
	03	005	28 Tablette(n) B
		006	98 Tablette(n) B
	04	007	28 Tablette(n) B
		008	98 Tablette(n) B
	05	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.05.2021	

01 Siccprotect, Augentropfen
 Ursapharm Schweiz GmbH, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 55340	Abgabekategorie: D	Index: 11.06.3.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	dexpanthenolum 30 mg, poly(alcohol vinylicus) 14 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Leichte Reizungen der Augen / Befeuchtung der Augen	
Packung/en	01	005	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.03.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.04.2021	

01 Sidroga Magentee, geschnittene Drogen

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 39447	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	30.09.2015
Zusammensetzung	01	calami rhizoma 0.3 g, centaurii herba 0.3 g, matricariae flos 0.3 g, millefolii herba 0.3 g, melissae folium 0.15 g, menthae crispae folium, pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	010	20 x 1,5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2021	

01 Sidroga Orangenblüten, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 41677	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	30.09.2015
Zusammensetzung	01	aurantii flos 1.2 g pro charta.	
Anwendung		Bei Nervosität	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.04.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		14.10.2017	

01 Similasan Entzündete Augen, Augentropfen 10 ml

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jona

Zul.-Nr.: 60381	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D6 303.33 mg, euphrasia officinalis D6 303.33 mg, hepar sulfuris D12 303.33 mg, argenti sulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Gerötete, brennende Augen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.05.2021	

01 Similasan Entzündete Augen, Augentropfen Monodosen

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jona

Zul.-Nr.: 60380	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	atropa belladonna D6 303.33 mg, euphrasia officinalis D6 303.33 mg, hepar sulfuris D12 303.33 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Gerötete, brennende Augen	
Packung/en	01	001	20 x 0.45 ml Monodosen mit 0.45 ml Inhalt D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		02.05.2021	

01 Similasan Kopfschmerzen, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 51449	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	gelsemium sempervirens D12, hepar sulfuris D12, iris versicolor D15, kalii carbonas D12 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Kopfschmerzen	
Packung/en	01	030	15 g D
		031	4.5 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.05.2021	

01 Similasan Überanstrengte Augen, Augentropfen 10 ml

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 60379	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	cineraria maritima D6 303.33 mg, natrii chloridum D6 303.33 mg, ruta graveolens D6 303.33 mg, argenti sulfas, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Überanstrengte, tränende Augen	
Packung/en	01	001	10 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.05.2021	

01 Similasan Überanstrengte Augen, Augentropfen Monodosen

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jonen

Zul.-Nr.: 60378	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	03.09.2015
Zusammensetzung	01	cineraria maritima D6 303.33 mg, natrii chloridum D6 303.33 mg, ruta graveolens D6 303.33 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Überanstrengte, tränende Augen	
Packung/en	01	001	20 x 0.45 ml Monodosen mit 0.45 ml Inhalt D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.05.2021	

04 Solmag 300, Brausetabletten mit Himbeeraroma**05 Solmag 300, Brausetabletten mit Orangenaroma**

Nutrimed AG, Spalengraben 9, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53751	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.1.	29.09.2015
Zusammensetzung	04	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, arom.: natrii cyclamas, aspartamum, saccharinum natricum, vanillinum et alia, excipiens pro compresso.	
	05	magnesium 300 mg ut magnesii oxidum ponderosum, aromatica, natrii cyclamas, aspartamum, saccharinum natricum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Magnesium-Präparat	
Packung/en	04	062	20 Tablette(n) D
		063	60 Tablette(n) D
	05	064	20 Tablette(n) D
		065	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2013 Erneute Zulassung	
Gültig bis		27.10.2020	

01 Spagyrum, Tropfen, homöopathisch-spagyrisches Arzneimittel

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: 47405	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	01.09.2015
Zusammensetzung	01	echinaceae angustifoliae planta tota recens TM 564 mg, echinaceae purpureae planta tota recens TM 150 mg, echinaceae purpureae herba recens TM 150 mg, eupatorii perfoliati herba recens TM 27.3 mg, eupatorii perfoliati planta tota recens spag. Baumann D1 18.2 mg, excipiens ad solutionem pro 1 ml corresp. 35 guttae, corresp. ethanolum 60 % V/V.	
Anwendung		Bei Anfälligkeit gegen Erkältungen	
Packung/en	01	017	50 ml D
Gültig bis		20.12.2020	

01 Sportium, Emgel

Lyron AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 54714	Abgabekategorie: D	Index: 02.08.2.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	heparinum natricum 500 U.I., allantoinum 3 mg, dextranthenolum 4 mg, aromatica, conserv.: alcohol benzylicus, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Beschwerden bei venösen Beinleiden, stumpfe Unfallverletzungen	
Packung/en	01	017	40 g D
		025	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.10.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.02.2021	

01 Sufentanil Labatec 50 ug/10 ml, solution pour injection
02 Sufentanil Forte Labatec 250 ug/5 ml, solution pour injection
 Labatec Pharma SA, 31, rue du Cardinal-Journet, 1217 Meyrin

N° d'AMM: 60133	Catégorie de remise: A	Index: 01.01.3.	03.09.2015
Composition	01	sufentanilum 5 µg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	sufentanilum 50 µg, acidum citricum monohydricum, natrii chloridum, acidum citricum anhydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Analgésique narcotique	
Conditionnements	01	001	5 x 10 ml ampoule(s) A
	02	003	5 x 5 ml ampoule(s) A
		004	10 x 5 ml ampoule(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 19.10.2010 (prolongation de l'autorisation) Soumis à la loi fédérale sur les stupéfiants et les substances psychotropes	
Valable jusqu'au		18.10.2020	

01 Swidro Ginseng Extrakt, Kapseln
 Panax Import F. Ruckstuhl & Co., Bergtalweg 2a, 9500 Wil SG

Zul.-Nr.: 57514	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	02.09.2015
Zusammensetzung	01	ginseng extractum ethanolicum siccum 220 mg corresp. ginsenosidea 22 mg, DER: 10-15:1, excipients pro capsula.	
Anwendung		Als Roborans	
Packung/en	01	021	30 Kapsel(n) D
		023	60 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.02.2010 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		01.09.2020	

01 Tacni 0.5 mg, Kapseln
02 Tacni 1.0 mg, Kapseln
03 Tacni 5.0 mg, Kapseln
 Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62140	Abgabekategorie: A	Index: 07.15.0.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	tacrolimusum 0.5 mg, excipients pro capsula.	
	02	tacrolimusum 1 mg, excipients pro capsula.	
	03	tacrolimusum 5 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Immunsuppressivum	
Packung/en	01	004	50 Kapsel(n) A
	02	005	50 Kapsel(n) A
	03	006	50 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.04.2021	

01 Tenormin mite, Tabletten

02 Tenormin, Tabletten

03 Tenormin submite, Tabletten

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 39879	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	02.09.2015
Zusammensetzung	01	atenololum 50 mg, excipients pro compresso.	
	02	atenololum 100 mg, excipients pro compresso.	
	03	atenololum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	01	018 30 Tablette(n)	B
		026 100 Tablette(n)	B
	02	034 30 Tablette(n)	B
		042 100 Tablette(n)	B
	03	077 30 Tablette(n)	B
		085 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.11.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		16.03.2021	

- 02 Tirosint 25 ug, capsula molle
 03 Tirosint 50 ug, capsula molle
 04 Tirosint 75 ug, capsula molle
 05 Tirosint 100 ug, capsula molle
 06 Tirosint 125 ug, capsula molle
 07 Tirosint 150 ug, capsula molle
 08 Tirosint 13 ug, capsula molle
 09 Tirosint 88 ug, capsula molle
 10 Tirosint 112 ug, capsula molle
 11 Tirosint 137 ug, capsula molle
 12 Tirosint 175 ug, capsula molle
 13 Tirosint 200 ug, capsula molle

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

N° d'AMM: **57455** Categoria di dispensazione: **B** Index: 07.04.2. 18.09.2015

Composizione	02	levothyroxinum natricum 25 µg, excipients pro capsula.	
	03	levothyroxinum natricum 50 µg, excipients pro capsula.	
	04	levothyroxinum natricum 75 µg, excipients pro capsula.	
	05	levothyroxinum natricum 100 µg, excipients pro capsula.	
	06	levothyroxinum natricum 125 µg, excipients pro capsula.	
	07	levothyroxinum natricum 150 µg, excipients pro capsula.	
	08	levothyroxinum natricum 13 µg, excipients pro capsula.	
	09	levothyroxinum natricum 88 µg, excipients pro capsula.	
	10	levothyroxinum natricum 112 µg, excipients pro capsula.	
	11	levothyroxinum natricum 137 µg, excipients pro capsula.	
	12	levothyroxinum natricum 175 µg, excipients pro capsula.	
	13	levothyroxinum natricum 200 µg, excipients pro capsula.	
Indicazione		Ipotiroidismo	
Confezione/i	02	018 50 capsula/capsule (blister)	B
		032 100 capsula/capsule (blister)	B
	03	020 50 capsula/capsule (blister)	B
		034 100 capsula/capsule (blister)	B
	04	022 50 capsula/capsule (blister)	B
		036 100 capsula/capsule (blister)	B
	05	024 50 capsula/capsule (blister)	B
		038 100 capsula/capsule (blister)	B
	06	026 50 capsula/capsule (blister)	B
		040 100 capsula/capsule (blister)	B
	07	028 50 capsula/capsule (blister)	B
		042 100 capsula/capsule (blister)	B
	08	057 50 capsula/capsule	B
		058 100 capsula/capsule	B
	09	059 50 capsula/capsule	B
		060 100 capsula/capsule	B
	10	061 50 capsula/capsule	B
		062 100 capsula/capsule	B
	11	063 50 capsula/capsule	B
		064 100 capsula/capsule	B
	12	065 50 capsula/capsule	B
		066 100 capsula/capsule	B

	13	067	50 capsula/capsule	B
		068	100 capsula/capsule	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 28.04.2011 (proroga dell'omologazione)		
Valevole fino al		05.04.2021		

01 Trilagavit, compresse filmate

Lagap SA, Via Morosini 3, 6943 Vezia

N° d'AMM: 35157	Categoria di dispensazione: B Index: 07.02.4.			30.09.2015
Composizione	01	thiamini nitras 200 mg, pyridoxini hydrochloridum 100 mg, cyanocobalaminum 1 mg, excipients pro compresso.		
Indicazione		Preparazione a base di vitamine B		
Confezione/i	01	001	30 compressa/compresse	B
		002	300 compressa/compresse	B
		018	15 compressa/compresse	B
Osservazione		Questo attestato di omologazione sostituisce quello del 29.10.2014 (proroga dell'omologazione)		
Valevole fino al		16.02.2021		

01 Triofan Rhume, gouttes nasales pour enfants**02 Triofan Rhume, gouttes nasales pour adultes**

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

N° d'AMM: 46620	Catégorie de remise: C/D Index: 12.02.2.			17.09.2015
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, carbocisteinum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 g.		
	02	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, carbocisteinum 10 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 g.		
Indication		Rhume		
Conditionnements	01	046	10 ml	C
	02	054	10 ml	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au		11.12.2020		

01 Triofan Rhume, spray-doseur pour adultes et enfants**02 Triofan Rhume, spray-doseur pour petits enfants et bébés**

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

N° d'AMM: 46621	Catégorie de remise: C/D	Index: 12.02.2.	17.09.2015
Composition	01	xylometazolini hydrochloridum 1 mg, carbocisteinum 10 mg, conserv.: alcohol benzylicus, benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
	02	xylometazolini hydrochloridum 0.5 mg, carbocisteinum 5 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, alcohol benzylicus, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Rhume	
Conditionnements	01	077	10 ml D
	02	085	10 ml C
Remarque	Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)		
Valable jusqu'au	11.12.2020		

01 Truvada, Filmtabletten

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 57316	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	22.09.2015
Zusammensetzung	01	tenofovirum disoproxilum fumaras 300 mg, emtricitabinum 200 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	20.03.2021		

01 Tylenol forte, Tabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 45194	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.1.	23.09.2015
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, antiox.: E 223, conserv.: E 211, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.04.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt		
Gültig bis	26.06.2017		

01 Valverde Entspannung, Filmtabletten

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 47718	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.2.	17.09.2015
Zusammensetzung	01	petasitidis rhizomatis extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 7-14:1, passiflorae extractum ethanolicum siccum 90 mg, DER: 3-6:1, valerianae extractum methanolicum siccum 90 mg, DER: 4-6:1, melissae extractum ethanolicum siccum 60 mg, DER: 2.5-3.9:1, color.: E 104, E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Bei Spannungszuständen, innerer Unruhe	
Packung/en	01	024	20 Tablette(n) D
		025	60 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.12.2020	

01 Vancomycin Sandoz 500 mg i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**02 Vancomycin Sandoz 1 g i.v., Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57236	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	04.09.2015
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 500 mg ut vancomycini hydrochloridum pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: vancomycinum 1 g ut vancomycini hydrochloridum pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	003	1 x 500 mg Durchstechflasche(n) A
	02	001	1 x 1 g Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.10.2020	

02 Vicks Grippal C, Brausetabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 52454	Abgabekategorie: D	Index: 01.01.2.	02.09.2015
Zusammensetzung	02	paracetamolum 500 mg, acidum ascorbicum 300 mg, arom.: aspartamum, saccharinum natricum et alia, antiox.: E 320, excipients pro compresso.	
Anwendung		Linderung von Fieber und Schmerzen bei Erkältungskrankheiten	
Packung/en	02	001	10 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Änderung Präparatename, früher: Influbene C)	
Gültig bis		05.03.2017	

02 Voltamicin, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 53332	Abgabekategorie: A	Index: 11.07.1.	03.09.2015
Zusammensetzung	02	diclofenacum natricum 1 mg, gentamicinum 3 mg ut gentamicini sulfas, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Postoperative Entzündungen des vorderen Augenabschnittes mit Risiko einer bakteriellen Infektion	
Packung/en	02	021	5 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.09.2010 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.12.2020	

01 Votubia 2.5 mg, Tabletten**02 Votubia 5 mg, Tabletten****03 Votubia 10 mg, Tabletten**

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62061	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.4.	24.09.2015
Zusammensetzung	01	everolimusum 2.5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	02	everolimusum 5 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
	03	everolimusum 10 mg, antiox.: E 321, excipients pro compresso.	
Anwendung		Tuberöse Sklerose	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
	02	002	30 Tablette(n) A
	03	003	30 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.05.2021	

01 Xalacom, Augentropfen

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55612	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	16.09.2015
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, timololum 5 mg corresp. timololi maleas, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Weitwinkelglaukom, okuläre Hypertension	
Packung/en	01	001	1 x 2.5 ml B
		003	3 x 2.5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.11.2010	
Gültig bis		13.06.2021	

01 Xalkori 200 mg, Kapseln**02 Xalkori 250 mg, Kapseln**

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 62131	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	07.09.2015
Zusammensetzung	01	crizotinibum 200 mg, excipients pro capsula.	
	02	crizotinibum 250 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001 60 Kapsel(n) Karton	A
	02	003 60 Kapsel(n) Karton	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.03.2012 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
Gültig bis		04.03.2017	

01 Zaditen Ophtha SDU, Augentropfen (Monodosen)

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55342	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	22.09.2015
Zusammensetzung	01	ketotifenum 0.25 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	001 20 x 0.4 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.04.2021	

01 Zaditen Ophtha, Augentropfen

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55341	Abgabekategorie: B	Index: 11.06.2.	22.09.2015
Zusammensetzung	01	ketotifenum 0.25 mg ut ketotifeni hydrogenofumaras, conserv.: benzalkonii chloridum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Saisonale allergische Konjunktivitis	
Packung/en	01	002 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.04.2021	

01 Zithromax Uno, Granulat zur Herstellung einer oralen Suspension mit verzögerter Wirkstofffreigabe

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57524	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	04.09.2015
Zusammensetzung	01	azithromycinum 2 g ut azithromycinum dihydricum, arom.: vanillinum et ethylvanillinum et alia, excipients ad granulatatum corresp., suspensio reconstituta 60 ml.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002 2 g Einmaldosis	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.04.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.06.2021	

01 Zyban, Retardtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 55263	Abgabekategorie: A	Index: 15.02.0.	09.09.2015
Zusammensetzung	01	bupropioni hydrochloridum 150 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Raucherentwöhnung	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) A
		002	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.07.2014 Verzicht auf 2 Packungsgrößen: Zyban 150 mg, 40 und 100 Retardtabletten	
Gültig bis		07.12.2019	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Banminth Plus 300 ad us. vet., Filmtabletten

02 Banminth Plus 1200 ad us. vet., Filmtabletten

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 54769	Abgabekategorie: B	Index:	01.09.2015
Zusammensetzung	01	epsiprantelum 25 mg, pyrantelum 22.7 mg ut pyranteli pamoas, color.: E 110, E 129, E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	epsiprantelum 100 mg, pyrantelum 90.8 mg ut pyranteli pamoas, color.: E 110, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Breitspektrum-Anthelminthikum für den Hund	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.07.2014 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		24.11.2019	

01 Cefaseptin mite ad us. vet., Filmtabletten

02 Cefaseptin forte ad us. vet., Filmtabletten

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 47669	Abgabekategorie: A	Index:	02.09.2015
Zusammensetzung	01	cefalexinum monohydricum 120 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	cefalexinum monohydricum 600 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung	01	Bakterielle Infektionen bei Hunden und Katzen	
	02	Bakterielle Infektionen bei Hunden	
Packung/en	01	014	30 Tablette(n) A
	02	022	30 Tablette(n) A
		057	200 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.03.2021	

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

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

Zoetis Schweiz GmbH, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 52284	Abgabekategorie: B	Index:	03.09.2015
Zusammensetzung	01	progesteronum 0.33 g, excipients pro praeparatione.	
	02	progesteronum 1.94 g, excipients pro praeparatione.	
Anwendung	01	Oestrussynchronisation bei Schafen und Ziegen	
	02	Oestrussynchronisation bei Rindern und Kühen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.12.2013 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.09.2018	

01 Lopatol 100 ad us. vet., Lacktabletten**02 Lopatol 500 ad us. vet., Lacktabletten**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 43664	Abgabekategorie: B	Index:	15.09.2015
Zusammensetzung	01	nitroscanatum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	nitroscanatum 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Orales Breitband-Anthelminthikum für Hunde	
Packung/en	01	069 24 x 6 Tablette(n)	B
	02	077 24 x 4 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.04.2021	

01 Metacam 2 mg/ml Katzen ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 62188	Abgabekategorie: B	Index:	03.09.2015
Zusammensetzung	01	meloxicamum 2 mg, megluminum, macrogolum 300, poloxamerum 188, glycinum, dinatrii edetas, conserv.: ethanolum anhydricum 150 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml	B
		002 20 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.07.2021	

03 Prednisolon Vétoquinol ad us.vet., Tabletten

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 47360	Abgabekategorie: B	Index:	15.09.2015
Zusammensetzung	03	prednisolonum 250 mg ut prednisoloni acetat, excipients pro compresso.	
Anwendung		Glucocorticoid zur oralen Anwendung bei Pferden	
Packung/en	03	064 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.04.2021	

04 Starke grüne Salbe ad us. vet.

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 43271	Abgabekategorie: D	Index:	16.09.2015
Zusammensetzung	04	dextrocamphora 20 mg, methylis salicylas 25 mg, populi unguentum, natrii hydroxidum, carbomerum, macrogolglyceroli ricinoleas, aqua purificata, color.: E 110, E 131, ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Salbe zur äusserlichen Anwendung bei Nutz- und Heimtieren	
Packung/en	04	035 450 g Dose	D
		036 1000 g Dose	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.07.2021	

03 Topic ad us. vet., Pumpspray

VETOQUINOL AG Business Building, Worblentalstrasse 32, 3063 Ittigen

Zul.-Nr.: 32375	Abgabekategorie: A	Index:	02.09.2015
Zusammensetzung	03	chloramphenicolum 61 mg, nitrofuralem 0.7 mg, prednisoloni acetat 2.1 mg, dipropylenglycolum, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Zur Wundbehandlung bei Hunden, Katzen und Heimtieren	
Packung/en	03	049 30 g	A
		057 80 g	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.03.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.03.2021	

Änderung der Zulassungsinhaberin Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 04.09.2015 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 04.09.2015, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

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

58671	Fluvastatin-Teva, Kapseln
-------	---------------------------

Per 11.09.2015 übernimmt die Firma **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pro Farma AG, Baar:**

A compter du 11.09.2015, l'entreprise **Future Health Pharma GmbH, Wetzikon ZH** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pro Farma 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)
----------------------	---

65740	Tiamdra 2,5 mg, Tabletten
-------	---------------------------

Per 21.09.2015 übernimmt die Firma **Mepha Pharma AG, Basel** folgende/s Arzneimittel der Firma **Teva Pharma AG, Basel:**

A compter du 21.09.2015, l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Teva Pharma AG, Basel:**

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

58129	Allopurinol-Mepha, Tabletten
-------	------------------------------

Per 22.09.2015 übernimmt die Firma **Acino Pharma AG, Liesberg** folgende/s Arzneimittel der Firma **Mepha Pharma AG, Basel:**

A compter du 22.09.2015, l'entreprise **Acino Pharma AG, Liesberg** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Mepha Pharma AG, Basel:**

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

38625	Simepar-Acino, Kapseln (Simepar-Mepha, Kapseln)
-------	---

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

Per 30.09.2015 ändert die Firma **Eisai Pharma AG** ihr Firmendomizil von **Schaffhauserstrasse 611, 8052 Zürich** nach **Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich**.

A compter du 30.09.2015, l'entreprise **Eisai Pharma AG** actuellement sise **Schaffhauserstrasse 611, 8052 Zürich**, aura pour nouveau domicile **Leutschenbachstrasse 95, 8050 Zürich**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
55090	Pariet, Filmtabletten
56855	Prialt, Infusionslösung
57629	Zonegran, Kapseln
58097	Inovelon, Filmtabletten
59489	Halaven, Injektionslösung
62066	Inovelon, orale Suspension
62440	Fycompa, Filmtabletten
65512	Lenvima, Kapseln

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

Zeichenerklärung

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

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

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

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

Humanarzneimittel / Produits à usage humain

1	01	Acivir, Crème Spirig Pharma AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	56224	D	10.09.3.	31.12.2015
1	01	Akneroxid 5, Gel Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen	44352	C	10.02.0.	31.10.2015
4	01	Axotide Nebules 0,5 mg / 2 ml, gebrauchsfertige Suspension zur Inhalation GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 35, 3053 Münchenbuchsee	54592	B	03.04.4.	03.07.2015
4	02	Axotide Nebules 2 mg / 2 ml, gebrauchsfertige Suspension zur Inhalation GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 35, 3053 Münchenbuchsee	54592	B	03.04.4.	03.07.2015
1	01	Buprenorphin Sandoz 0.4 mg, Sublingualtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	61520	A	01.01.3.	03.09.2015
1	02	Buprenorphin Sandoz 2 mg, Sublingualtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	61520	A	01.01.3.	03.09.2015
1	03	Buprenorphin Sandoz 8 mg, Sublingualtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	61520	A	01.01.3.	03.09.2015

1	01	Clarograf 150 mg, Injektionslösung Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	57761	B	14.01.0.	14.09.2015
1	02	Clarograf 240 mg, Injektionslösung Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	57761	B	14.01.0.	14.09.2015
1	03	Clarograf 300 mg, Injektionslösung Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	57761	B	14.01.0.	14.09.2015
1	04	Clarograf 370 mg, Injektionslösung Berlis AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	57761	B	14.01.0.	14.09.2015
1	02	Colpotrophine, capsules vaginales Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	44372	B	07.08.2.	10.08.2015
1	02	Colpotrophine, crème gynécologique nouvelle formule Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	44371	B	07.08.2.	10.08.2015
1	01	Drossadinol Mundspray, Lösung Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel	58700	D	12.03.1.	25.08.2015
1	01	Fem7 50, système transdermal Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	53855	B	07.08.2.	12.08.2015
1	02	Fem7 25, système transdermal Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	53855	B	07.08.2.	12.08.2015
1	03	Fem7 75, système transdermal Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	53855	B	07.08.2.	12.08.2015
1	04	Fem7 100, système transdermal Vifor SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	53855	B	07.08.2.	12.08.2015
1	01	Fosicomp, Tabletten Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	52586	B	02.07.2.	31.12.2015
1	01	Helvevir, Crème Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	55177	D	10.09.3.	31.12.2015
1	01	Lemocin citron, Lutschtabletten NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch	40962	D	12.03.3.	23.09.2015

1	02	Lemocin griotte, Lutschtabletten NOVARTIS CONSUMER HEALTH SCHWEIZ AG, 6343 Risch	37534	D	12.03.3. 23.09.2015
1	01	Norgalax, Minieinlauf Norgine AG, 4132 Muttenz	52203	D	04.08.2. 30.05.2016
1	01	Olanzapin Sandoz Solufilm 5 mg, Schmelzfilm Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62504	B	01.05.0. 08.09.2015
1	02	Olanzapin Sandoz Solufilm 10 mg, Schmelzfilm Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62504	B	01.05.0. 08.09.2015
1	03	Olanzapin Sandoz Solufilm 15 mg, Schmelzfilm Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62504	B	01.05.0. 08.09.2015
1	04	Olanzapin Sandoz Solufilm 20 mg, Schmelzfilm Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	62504	B	01.05.0. 08.09.2015
1	01	Paspertin 50 mg/10 ml, Infusionslösungskonzentrat BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar	53115	B	01.09.0. 31.12.2015
1	01	Primofenac, Injektionslösung Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	49408	B	07.10.1. 03.09.2015
1	01	Primofenac 50 mg, Suppositorien Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	49409	B	07.10.1. 23.09.2015
1	02	Primofenac 100 mg, Suppositorien Streuli Pharma AG, Bahnhofstrasse 7, 8730 Uznach	49409	B	07.10.1. 23.09.2015
1	05	ReFacto AF 250, Lyophilisat Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	55140	B	06.01.1. 17.09.2015
1	06	ReFacto AF 500, Lyophilisat Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	55140	B	06.01.1. 17.09.2015
1	07	ReFacto AF 1000, Lyophilisat Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	55140	B	06.01.1. 17.09.2015

1	08	ReFacto AF 2000, Lyophilisat Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich	55140	B	06.01.1. 17.09.2015
1	01	Ropinirol Sandoz 0,25, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59460	B	01.08.0. 08.09.2015
1	02	Ropinirol Sandoz 0,5, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59460	B	01.08.0. 08.09.2015
1	03	Ropinirol Sandoz 1, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59460	B	01.08.0. 08.09.2015
1	04	Ropinirol Sandoz 2, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59460	B	01.08.0. 08.09.2015
1	05	Ropinirol Sandoz 5, Filmtabletten Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch	59460	B	01.08.0. 08.09.2015
1	01	Silymarin B-Acino 70 mg, Kapseln Acino Pharma AG, Birsweg 2, 4253 Liesberg	62725	B	04.99.0. 21.09.2015
1	02	Vicks Sinex, spray pour le rhume Procter & Gamble Switzerland SARL, route de Saint-Georges 47, 1213 Petit-Lancy	34869	D	12.02.1. 31.12.2015

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	Actos 15 mg, Tabletten Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	55378	B	07.06.2.	02.02.2016
02	Actos 30 mg, Tabletten Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	55378	B	07.06.2.	02.02.2016
03	Actos 45 mg, Tabletten Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach	55378	B	07.06.2.	02.02.2016
01	Bonefos, Infusionskonzentrat Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	50958	B	07.99.0.	14.02.2016
02	Bonefos, Kapseln Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	50957	B	07.99.0.	14.02.2016
01	Ciclocutan Creme, Creme Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg	60553	B	10.09.4.	23.02.2016
01	Co-Amoxicillin Adico 1000 mg (875/125), Filmtabletten Semo Trading Ltd, Im Rosenrain 6, 4123 Allschwil	61480	A	08.01.93	02.02.2016
01	Co-Amoxicillin Adico 625 mg (500/125), Filmtabletten Semo Trading Ltd, Im Rosenrain 6, 4123 Allschwil	61479	A	08.01.93	02.02.2016
01	Destrobac, wässrige Lösung gefärbt Gebro Pharma AG, Gestadeckplatz 2, 4410 Liestal	50433	D	10.09.1.	03.09.2015
01	GastroPant Mepha, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	61407	C	04.99.0.	10.02.2016

01	Myristica sebifera comp., Solutio ad injectionem WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60314	B	20.02.0. 01.02.2016
01	Nicotiana comp., Solutio ad injectionem WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	60353	B	20.02.0. 30.01.2016
03	Prostasan, Tropfen Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG	35587	D	05.98.0. 06.02.2016
01	Remifentanil Actavis 1 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	61227	A	01.01.3. 21.02.2016
02	Remifentanil Actavis 2 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	61227	A	01.01.3. 21.02.2016
03	Remifentanil Actavis 5 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung Actavis Switzerland AG, Wehntalerstrasse 190, 8105 Regensdorf	61227	A	01.01.3. 21.02.2016