

Journal

Swissmedic

9/2016
15. Jahrgang
15^e 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
Arzneimittel Nachrichten	
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Revestive®, Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung (Teduglutidum)	730
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Genvoya™, Filmtabletten (Tenofoviralfenamid)	732
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Orkambi®, Filmtabletten (Lumacaftor/ivacaftor)	734
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Adynovi, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung (i.v.) (Rurioctocog alfa pegolum)	736
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zontivity®, Filmtabletten (Vorapaxarum sulfatum)	738
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Dopaview®, Injektionslösung (Fluorodopum (18-F))	740
Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Epclusa®, Filmtabletten (Velpatasvirum)	742
Arzneimittel Statistik	
Chargenrückrufe	744
Neuzulassung	746
Revision und Änderung der Zulassung	762
Änderung der Zulassungsinhaberin	818
Widerruf der Zulassung	821
Erlöschen der Zulassung	824

Swissmedic Kontaktliste

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

Zeichenerklärung

Abgabekategorien

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

Page	Page
Médicaments	
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Revestive®, poudre et solvant pour solution injectable (Teduglutidum)	731
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Genvoya™, comprimés pelliculés (ténofovir alafenamide)	733
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Orkambi®, comprimés pelliculés (Lumacaftorum/lvacaftorum)	735
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Adynovi, Lyophilisat et solvant pour solution injectable (i.v.) (Rurioctocog alfa pegolum)	737
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Zontivity®, comprimés pelliculés (Vorapaxarum sulfatum)	739
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Dopaview®, solution injectable (Fluorodopum (18-F))	741
Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Epclusa®, comprimés pelliculés (Velpatasvirum)	743
Miscellanées	
Retraits de lots	745
Nouvelle autorisation	746
Révision et modification de l'autorisation	762
Modification du titulaire d'AMM	818
Révocation de l'autorisation de mise sur le marché	821
Extinction de l'autorisation de mise sur le marché	824

Annuaire Swissmedic

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

Légende

Catégories de remise

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Revestive[®], Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung (Teduglutidum)**

Name Arzneimittel:	Revestive [®] , Pulver und Lösung zur Herstellung einer Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Teduglutidum
Dosisstärke und galenische Form:	5mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	Revestive ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen mit Kurzdarmsyndrom, die abhängig von parenteraler Ernährung sind. Nach einem chirurgischen Eingriff sollte zunächst eine Phase der intestinalen Adaption abgewartet werden, und die Patienten sollten sich in einer stabilen Phase befinden.
ATC Code:	A16AX08
IT-Nummer / Bezeichnung:	04.09.0./Antidiarrhoica
Zulassungsnummer/n:	65739
Zulassungsdatum:	01.09.2016
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Revestive[®], poudre et solvant pour solution injectable (Teduglutidum)**

Préparation:	Revestive [®] , poudre et solvant pour solution injectable
Principe(s) actif(s):	Teduglutidum
Dosage et forme galénique:	5mg, poudre et solvant pour solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Revestive ist indiziert zur Behandlung von Erwachsenen mit Kurzdarmsyndrom, die abhängig von parenteraler Ernährung sind. Nach einem chirurgischen Eingriff sollte zunächst eine Phase der intestinalen Adaption abgewartet werden, und die Patienten sollten sich in einer stabilen Phase befinden. 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:	A16AX08
No IT / désignation:	04.09.0./Antidiarrhéiques
No d'autorisation:	65739
Date d'autorisation:	01.09.2016 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Genvoya™, Filmtabletten (Tenofoviralfenamid)

Name Arzneimittel:	Genvoya™, Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Elvitegravir, Cobicistat, Emtricitabin und Tenofoviralfenamid (als Fumarat)
Dosisstärke und galenische Form:	150mg Elvitegravir, 150mg Cobicistat, 200mg Emtricitabin und 10mg Tenofoviralfenamid (entsprechend 11 mg Tenofoviralfenamidfumarat), Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	<p>Genvoya ist indiziert für die Behandlung einer Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus Typ 1 (HIV-1) bei therapienaiven Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, oder zum Einsatz der aktuellen antiretroviralen Therapie bei Patienten:</p> <ul style="list-style-type: none"> • die kein virologisches Therapieversagen in der Vergangenheit hatten, und • die seit mindestens 6 Monaten mit einer stabilen antiretroviralen Therapie virologisch-supprimiert sind (HIV-1-RNA < 50 Kopien/ml), und • bei denen zu keinem Zeitpunkt HIV-1-Mutationen gefunden wurden, die bekanntermassen mit Resistenzen gegen die einzelnen Wirkstoffe von Genvoya assoziiert sind (siehe „Dosierung/Anwendung“ und „Eigenschaften/Wirkungen“).
ATC Code:	J05AR18
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	65793
Zulassungsdatum:	01.09.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Genvoya™, comprimés pelliculés (ténofovir alafenamide)

Préparation:	Genvoya™, comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Elvitégravir, cobicistat, emtricitabine et ténofovir alafenamide (sous forme de fumarate)
Dosage et forme galénique:	150mg d'elvitégravir, 150mg de cobicistat, 200mg d'emtricitabine et 10mg de ténofovir alafenamide (correspondant à 11 mg de fumarate de ténofovir alafenamide), comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	<p>Genvoya ist indiziert für die Behandlung einer Infektion mit dem humanen Immundefizienzvirus Typ 1 (HIV-1) bei therapienaiven Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren, oder zum Einsatz der aktuellen antiretroviralen Therapie bei Patienten:</p> <ul style="list-style-type: none"> • die kein virologisches Therapieversagen in der Vergangenheit hatten, und • die seit mindestens 6 Monaten mit einer stabilen antiretroviralen Therapie virologisch-supprimiert sind (HIV-1-RNA < 50 Kopien/ml), und • bei denen zu keinem Zeitpunkt HIV-1-Mutationen gefunden wurden, die bekanntermassen mit Resistenzen gegen die einzelnen Wirkstoffe von Genvoya assoziiert sind (siehe „Dosierung/Anwendung“ und „Eigenschaften/Wirkungen“). <p>L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicinfo.ch.</p>
Code ATC:	J05AR18
No IT / désignation:	08.03.0./Préparations antivirales
No d'autorisation:	65793
Date d'autorisation:	01.09.2016
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Orkambi[®], Filmtabletten (Lumacaftorum/Ivacaftorum)**

Name Arzneimittel:	Orkambi [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Lumacaftorum/Ivacaftorum
Dosisstärke und galenische Form:	200mg und 125mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Orkambi est indiqué dans le traitement de la mucoviscidose chez les patients âgés de 12 ans et plus, homozygotes pour la mutation <i>F508del</i> du gène <i>CFTR</i> (voir rubriques 7 et 13). Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.
ATC Code:	R07AX30
IT-Nummer / Bezeichnung:	03.99.0./Varia
Zulassungsnummer/n:	65981
Zulassungsdatum:	02.09.2016 Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Orkambi[®], comprimés pelliculés (Lumacaftorum/Ivacaftorum)**

Préparation:	Orkambi [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Lumacaftorum/Ivacaftorum
Dosage et forme galénique:	200mg et 125mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Orkambi est indiqué dans le traitement de la mucoviscidose chez les patients âgés de 12 ans et plus, homozygotes pour la mutation <i>F508del</i> du gène <i>CFTR</i> (voir rubriques 7 et 13).
Code ATC:	R07AX30
No IT / désignation:	03.99.0./varia
No d'autorisation:	65981
Date d'autorisation:	02.09.2016

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

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Adynovi, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung (i.v.)
(Rurioctocog alfa pegolum)**

Name Arzneimittel:	Adynovi [®] , Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung (i.v.)
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Rurioctocog alfa pegolum
Dosisstärke und galenische Form:	250, 500, 1000 und 2000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung (i.v.), 5ml Lösungsmittel
Anwendungsgebiet / Indikation:	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten (≥12 Jahre) mit Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel). Adynovi enthält keine pharmakologisch wirksamen Mengen des von Willebrand-Faktors und ist daher nicht zur Behandlung des von Willebrand-Jürgens-Syndroms geeignet.
ATC Code:	B02BD02
IT-Nummer / Bezeichnung:	06.01.1./Blutkonserven und Plasmafraktionen
Zulassungsnummer/n:	65953
Zulassungsdatum:	06.09.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Adynovi, Lyophilisat et solvant pour solution injectable (i.v.)
(Rurioctocog alfa pegolum)**

Préparation:	Adynovi, Lyophilisat et solvant pour solution injectable (i.v.)
Principe(s) actif(s):	Rurioctocog alfa pegolum
Dosage et forme galénique:	250, 500, 1000 et 2000 IE, Lyophilisat et solvant pour solution injectable (i.v.), 5ml solvant
Possibilités d'emploi / Indication:	Behandlung und Prophylaxe von Blutungen bei vorbehandelten Patienten (≥ 12 Jahre) mit Hämophilie A (angeborener Faktor VIII-Mangel). Adynovi enthält keine pharmakologisch wirksamen Mengen des von Willebrand-Faktors und ist daher nicht zur Behandlung des von Willebrand-Jürgens-Syndroms geeignet L'indication doit figurer ici dans la langue de correspondance échangée entre le titulaire de l'autorisation et Swissmedic. Concernant la formulation de l'indication en français, il convient de se référer à www.swissmedicin.ch .
Code ATC:	B02BD02
No IT / désignation:	06.01.1./Conserves de sang et fraction plasmatiques
No d'autorisation:	65953
Date d'autorisation:	06.09.2016 Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Zontivity[®], Filmtabletten (Vorapaxarum sulfatum)**

Name Arzneimittel:	Zontivity [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Vorapaxarum sulfatum
Dosisstärke und galenische Form:	2.5mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Zontivity (Vorapaxar) ist in Kombination mit Acetylsalicylsäure und gegebenenfalls Clopidogrel, indiziert zur Reduktion atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit Myokardinfarkt (MI) in der Vorgeschichte oder mit peripher arterieller Verschlusskrankheit (pAVK).
ATC Code:	B01AC26
IT-Nummer / Bezeichnung:	06.03.2./Thrombozytenaggregationshemmer
Zulassungsnummer/n:	65803
Zulassungsdatum:	19.09.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

**Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif:
Zontivity[®], comprimés pelliculés (Vorapaxarum sulfatum)**

Préparation:	Zontivity [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Vorapaxarum sulfatum
Dosage et forme galénique:	2.5mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Zontivity (Vorapaxar) ist in Kombination mit Acetylsalicylsäure und gegebenenfalls Clopidogrel, indiziert zur Reduktion atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit Myokardinfarkt (MI) in der Vorgeschichte oder mit peripher arterieller Verschlusskrankheit (pAVK). 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:	B01AC26
No IT / désignation:	06.03.2./Anti-agrégants plaquettaires
No d'autorisation:	65803
Date d'autorisation:	19.09.2016

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

Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Dopaview[®], Injektionslösung (Fluorodopum (18-F))

Name Arzneimittel:	Dopaview [®] , Injektionslösung
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Fluorodopum (18-F)
Dosisstärke und galenische Form:	222 MBq/ml, Injektionslösung
Anwendungsgebiet / Indikation:	<p>Ce médicament est à usage diagnostique uniquement. Il est indiqué chez l'adulte et chez l'enfant en tomographie par émission de positrons (TEP). Il est utilisé pour l'imagerie diagnostique en neurologie et en oncologie.</p> <p><u>Neurologie</u> La TEP avec Dopaview permet de détecter une perte fonctionnelle des terminaisons des neurones dopaminergiques dans le striatum. Elle peut être utilisée pour le diagnostic de la maladie de Parkinson et la distinction entre le tremblement essentiel et les syndromes parkinsoniens.</p> <p><u>Oncologie</u> La TEP avec Dopaview permet une approche fonctionnelle des pathologies, organes ou tissus dans lesquels une augmentation du transport intracellulaire et la décarboxylation de l'acide aminé dihydroxyphénylalanine (DOPA) est recherchée.</p> <p><u>Diagnostic</u> Diagnostic et localisation d'une hyperplasie des cellules bêta en cas d'hyperinsulinisme chez le nourrisson et l'enfant; diagnostic et localisation de paragangliome chez les patients porteurs d'une mutation du gène de la sous-unité D de la succinate-déshydrogénase; localisation des phéochromocytomes et paragangliomes</p> <p><u>Stadification</u> Phéochromocytomes et paragangliomes; tumeurs neuroendocrines bien différenciées de l'intestin grêle</p> <p><u>Détection des récives ou de la maladie résiduelle</u> Gliomes de bas grade et gliomes de haut grade; phéochromocytomes et paragangliomes; cancer médullaire de la thyroïde avec élévation de la calcitonine sérique; tumeurs neuroendocrines bien différenciées de l'intestin grêle; autre tumeurs endocrines digestives lorsque l'imagerie des récepteurs de la somatostatine est négative</p> <p>Die Indikation wird an dieser Stelle in der Korrespondenzsprache zwischen der Zulassungsinhaberin und Swissmedic aufgeführt. Für die Indikationsformulierung in deutscher Sprache ist www.swissmedicinfo.ch zu konsultieren.</p>
ATC Code:	V09IX05
IT-Nummer / Bezeichnung:	17.01./Radio-Diagnostika
Zulassungsnummer/n:	65889
Zulassungsdatum:	21.09.2016
	Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

Autorisation d'un médicament contenant un nouveau principe actif: Dopaview[®], solution injectable (Fluorodopum (18-F))

Préparation:	Dopaview [®] , solution injectable
Principe(s) actif(s):	Fluorodopum (18-F)
Dosage et forme galénique:	222 MBq/ml, solution injectable
Possibilités d'emploi / Indication:	Ce médicament est à usage diagnostique uniquement. Il est indiqué chez l'adulte et chez l'enfant en tomographie par émission de positrons (TEP). Il est utilisé pour l'imagerie diagnostique en neurologie et en oncologie.
	<u>Neurologie</u>
	La TEP avec Dopaview permet de détecter une perte fonctionnelle des terminaisons des neurones dopaminergiques dans le striatum. Elle peut être utilisée pour le diagnostic de la maladie de Parkinson et la distinction entre le tremblement essentiel et les syndromes parkinsoniens.
	<u>Oncologie</u>
	La TEP avec Dopaview permet une approche fonctionnelle des pathologies, organes ou tissus dans lesquels une augmentation du transport intracellulaire et la décarboxylation de l'acide aminé dihydroxyphénylalanine (DOPA) est recherchée.
	<u>Diagnostic</u>
	Diagnostic et localisation d'une hyperplasie des cellules bêta en cas d'hyperinsulinisme chez le nourrisson et l'enfant ; diagnostic et localisation de paragangliome chez les patients porteurs d'une mutation du gène de la sous-unité D de la succinate-déshydrogénase ; localisation des phéochromocytomes et paragangliomes
	<u>Stadification</u>
	Phéochromocytomes et paragangliomes ; tumeurs neuroendocrines bien différenciées de l'intestin grêle
	<u>Détection des récives ou de la maladie résiduelle</u>
	Gliomes de bas grade et gliomes de haut grade ; phéochromocytomes et paragangliomes ; cancer médullaire de la thyroïde avec élévation de la calcitonine sérique ; tumeurs neuroendocrines bien différenciées de l'intestin grêle ; autre tumeurs endocrines digestives lorsque l'imagerie des récepteurs de la somatostatine est négative
Code ATC:	V09IX05
No IT / désignation:	17.01./Préparations radiodiagnostiques
No d'autorisation:	65889
Date d'autorisation:	21.09.2016
	Pour des informations complètes sur la préparation, consultez l'information professionnelle.

**Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff:
Epclusa[®], Filmtabletten (Velpatasvirum)**

Name Arzneimittel:	Epclusa [®] , Filmtabletten
Name des Wirkstoffs / der Wirkstoffe:	Sofosbuvirum/Velpatasvirum
Dosisstärke und galenische Form:	Sofosbuvirum 400mg, Velpatasvirum 100mg, Filmtabletten
Anwendungsgebiet / Indikation:	Epclusa wird zur Behandlung der chronischen Infektion mit dem Hepatitis-C-Virus (HCV) vom Genotyp 1 bis 6 bei Erwachsenen angewendet (siehe „Dosierung /Anwendung“ und „Eigenschaften/Wirkung“).
ATC Code:	J05A
IT-Nummer / Bezeichnung:	08.03.0./Mittel gegen Viren
Zulassungsnummer/n:	66095
Zulassungsdatum:	22.09.2016

Für vollständige Informationen zum Präparat ist die Fachinformation zu konsultieren.

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

Préparation:	Epclusa [®] , comprimés pelliculés
Principe(s) actif(s):	Sofosbuvirum/Velpatasvirum
Dosage et forme galénique:	Sofosbuvirum 400mg, Velpatasvirum 100mg, comprimés pelliculés
Possibilités d'emploi / Indication:	Epclusa wird zur Behandlung der chronischen Infektion mit dem Hepatitis-C-Virus (HCV) vom Genotyp 1 bis 6 bei Erwachsenen angewendet (siehe „Dosierung /Anwendung“ und „Eigenschaften/Wirkung“). 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:	J05A
No IT / désignation:	08.03.0./Préparation antivirales
No d'autorisation:	66095
Date d'autorisation:	22.09.2016

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

Chargenrückrufe

Präparat:	GlucaGen Novo Nordisk, Hypokit
Zulassungsnummer:	31489
Wirkstoffe:	Glucagon
ZulassungsinhaberIn:	Novo Nordisk Pharma AG
Rückzug der Chargen:	FS6X327 – Exp.: 08/2018 FS6X986 – Exp.: 09/2018

Die Firma Novo Nordisk Pharma AG hat die obenerwähnten Chargen von GlucaGen Novo Nordisk, Hypokit bis auf Stufe Patient vorsorglich vom Markt zurückgezogen, da sich bei einigen wenigen Hypo-Kits die Nadel von der Spritze lösen kann.

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

Firmenschreiben: [LINK](#)

Retraits de lots

Préparation:	GlucaGen Novo Nordisk, Hypokit
No d'autorisation:	31489
Principes actifs:	Glucagon
Titulaire de l'autorisation:	Novo Nordisk Pharma SA
Retrait des lots:	FS6X327 – Exp.: 08/2018
	FS6X986 – Exp.: 09/2018

La société Novo Nordisk Pharma SA a retiré du marché, à titre préventif, les lots susmentionnés de la préparation GlucaGen Novo Nordisk, Hypokit jusqu'au niveau des patients, comme il s'est avéré que pour quelques Hypo-Kits l'aiguille peut se détacher de la seringue.

Ce retrait a été communiqué par circulaire aux clients ayant reçu livraison du produit. [LIEN](#)

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 AAACHoline 222 MBq/ml, solution injectable**

ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS (SWITZERLAND) SA, rue de la Tour-de-I'Ile 4,
1204 Genève

N° d'AMM: 65794	Catégorie de remise: A	Index: 17.01.9.	21.09.2016
Composition	01	fluorocholini(18-F) chloridum au moment de remplissage 222 MBq, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Radiodiagnostique TEP pour l'imagerie des carcinomes de la prostate	
Conditionnements	01	001 0.5 - 10 ml Flacon multidose	A
Valable jusqu'au		20.09.2021	

01 Adynovi 250 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 02 Adynovi 500 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 03 Adynovi 1000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 04 Adynovi 2000 IE, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
 Baxalta Schweiz AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 65953	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	06.09.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ruriococogum alfa pegolum 250 U.I., mannitolium, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: l-glutathionum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: ruriococogum alfa pegolum 500 U.I., mannitolium, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: l-glutathionum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: ruriococogum alfa pegolum 1000 U.I., mannitolium, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: l-glutathionum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia pro vitro.	
	04	Praeparatio cryodesiccata: ruriococogum alfa pegolum 2000 U.I., mannitolium, trehalosum dihydricum, natrii chloridum, histidinum, trometamolium, calcii chloridum dihydricum, polysorbatum 80, antiox.: l-glutathionum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia pro vitro.	
Anwendung		Hämophilie A	
Packung/en	01	001	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II) B
	02	002	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, 5ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II) B
	03	003	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II) B
	04	004	1 Set Packung enthält: Lyophilisat, 5 ml Lösungsmittel und Zubehör (BAXJECT II) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): ruriococogum alfa pegolum	
Gültig bis		05.09.2021	

01 Alpinamed Taigavita, Kapseln

Alpinamed AG, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 65914	Abgabekategorie: D	Index: 07.98.0.	16.09.2016
Zusammensetzung	01	eleutherococci radices extractum ethanolicum siccum 120.0 mg, DER: 16-25:1, Auszugsmittel Ethanol (30% V/V), excipients pro capsula.	
Anwendung		Traditionsgemäss bei Müdigkeits- und Schwächegefühl und bei nachlassender Leistungs- und Konzentrationsfähigkeit	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
Gültig bis		15.09.2021	

01 Cinacalcet Parsenn 30mg, Filmpillen**02 Cinacalcet Parsenn 60mg, Filmpillen****03 Cinacalcet Parsenn 90mg, Filmpillen**

Parsenn-Produkte AG, Chlus 13, 7240 Küblis

Zul.-Nr.: 65919	Abgabekategorie: B	Index: 07.05.0.	30.09.2016
Zusammensetzung	01	cinacalcetum 30 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	02	cinacalcetum 60 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
	03	cinacalcetum 90 mg ut cinacalcetum hydrochloridum, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hyperparathyreoidismus	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		02	28 Tablette(n) B
		03	28 Tablette(n) B
Gültig bis		29.09.2021	

01 Co-Candesartan Spirig HC 8/12,5mg, Tabletten
02 Co-Candesartan Spirig HC 16/12,5mg, Tabletten
03 Co-Candesartan Spirig HC 32/12,5mg, Tabletten
04 Co-Candesartan Spirig HC 32/25mg, Tabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65930	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	23.09.2016
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
	03	005 28 Tablette(n)	B
		006 98 Tablette(n)	B
	04	007 28 Tablette(n)	B
		008 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		22.09.2021	

01 Co-Telmisartan Spirig HC 80/12.5mg, Tabletten
02 Co-Telmisartan Spirig HC 80/25mg, Tabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 65885	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	05.09.2016
Zusammensetzung	01	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	B
		002 98 Tablette(n)	B
	02	003 28 Tablette(n)	B
		004 98 Tablette(n)	B
Gültig bis		04.09.2021	

01 Cosyrel 5mg/5mg, comprimés pelliculés
 02 Cosyrel 5mg/10mg, comprimés pelliculés
 03 Cosyrel 10mg/5mg, comprimés pelliculés
 04 Cosyrel 10mg/10mg, comprimés pelliculés
 Servier (Suisse) SA, rue de la Bergère 10, 1242 Satigny

N° d'AMM: 65904	Catégorie de remise: B	Index: 02.07.2.	23.09.2016
Composition	01	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg corresp. bisoprololum 4.24 mg, perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.39 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	bisoprololi fumaras (2:1) 5 mg corresp. bisoprololum 4.24 mg, perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg corresp. bisoprololum 8.49 mg, perindoprilum argininum 5 mg corresp. perindoprilum 3.39 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	bisoprololi fumaras (2:1) 10 mg corresp. bisoprololum 8.49 mg, perindoprilum argininum 10 mg corresp. perindoprilum 6.79 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Traitement de l'hypertension artérielle et/ou de la maladie coronaire stable et/ou de l'insuffisance cardiaque chronique stable	
Conditionnements	01	001	30 comprimé(s) B
		002	90 comprimé(s) (3 x 30) B
	02	003	30 comprimé(s) B
		004	90 comprimé(s) (3 x 30) B
	03	005	30 comprimé(s) B
		006	90 comprimé(s) (3 x 30) B
	04	007	30 comprimé(s) B
		008	90 comprimé(s) (3 x 30) B
Valable jusqu'au		22.09.2021	

01 Crestastatin 5 mg, Filmtabletten
02 Crestastatin 10 mg, Filmtabletten
03 Crestastatin 20 mg, Filmtabletten
 AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 66361	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	rosuvastatinum 10 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rosuvastatinum 20 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	rosuvastatinum 5 mg ut rosuvastatinum calcicum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration Vorbeugung kardiovaskulärer Ereignisse bei Erwachsenen mit normalem LDL-Cholesterin Spiegel und erhöhtem Risiko von atherosklerotischen kardiovaskulären Erkrankungen.	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
		003 5 x 10 Tablette(n) Spitalpackung	B
	02	004 30 Tablette(n)	B
		005 100 Tablette(n)	B
		006 5 x 10 Tablette(n) Spitalpackung	B
	03	007 30 Tablette(n)	B
		008 100 Tablette(n)	B
		009 5 x 10 Tablette(n) Spitalpackung	B
Gültig bis		06.09.2021	

01 Dopaview 222 MBq/ml, solution injectable
 ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS (SWITZERLAND) SA, rue de la Tour-de-l'Ile 4,
 1204 Genève

N° d'AMM: 65889	Catégorie de remise: A	Index: 17.01.	21.09.2016
Composition	01	fluorodopum(18-F) au moment de la calibration 222 MBq, natrii chloridum, acidum citricum, natrii citras anhydricus, acidum ascorbicum, acidum edeticum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Indication		Radiodiagnostique TEP pour l'examen en neurologie et en oncologie	
Conditionnements	01	001 0.5 - 10 ml Flacon multidose	A
Remarque		NAS (New Active Substance): fluorodopum(18-F)	
Valable jusqu'au		20.09.2021	

01 Eletriptan Axapharm 40 mg, Filmtabletten**02 Eletriptan Axapharm 80 mg, Filmtabletten**

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 65924	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	08.09.2016
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		07.09.2021	

01 Eplclusa, Filmtabletten

Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 66095	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	sofosbuvirum 400 mg, velpatasvirum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC) der Genotypen 1-6 bei Erwachsenen	
Packung/en	01	001 28 Tablette(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): velpatasvirum	
Gültig bis		21.09.2021	

01 Eplerenon Sandoz 25 mg, Filmtabletten**02 Eplerenon Sandoz 50 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 66163	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	08.09.2016
Zusammensetzung	01	eplerenonum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	eplerenonum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Diuretikum	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	B
		002 100 Tablette(n)	B
	02	003 30 Tablette(n)	B
		004 100 Tablette(n)	B
Gültig bis		07.09.2021	

01 Fondaparinux Natrium-GSK 2.5 mg, Injektionslösung
02 Fondaparinux Natrium-GSK 1.5 mg, Injektionslösung
03 Fondaparinux Natrium-GSK 5 mg, Injektionslösung
04 Fondaparinux Natrium-GSK 7.5 mg, Injektionslösung
05 Fondaparinux Natrium-GSK 10 mg, Injektionslösung
 GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 66353	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	13.09.2016
Zusammensetzung	01	fondaparinuxum natricum 2.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	fondaparinuxum natricum 1.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	03	fondaparinuxum natricum 5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.4 ml.	
	04	fondaparinuxum natricum 7.5 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.6 ml.	
	05	fondaparinuxum natricum 10 mg, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.8 ml.	
Anwendung		Antikoagulans	
Bemerkung		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.09.2021	

01 Genvoya 150mg/150mg/200mg/10mg, Filmtabletten
 Gilead Sciences Switzerland Sàrl, 6312 Steinhausen

Zul.-Nr.: 65793	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	01.09.2016
Zusammensetzung	01	elvitegravirum 150 mg, cobicistatum 150 mg, emtricitabinum 200 mg, tenofovirum alafenamidum 10 mg ut tenofovirum alafenamidum hemifumaras, color.: E 132, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		HIV-Infektion	
Packung/en	01	001 30 Tablette(n)	A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): tenofovirum alafenamidum	
Gültig bis		31.08.2021	

01 Heidak Spagyrik Halsschmerzen, Spray
 Heidak AG, 6032 Emmen

Zul.-Nr.: 65642	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	29.09.2016
Zusammensetzung	01	arnica montana ex herba spag. Zimpel TM 0.150 ml, arnica montana e radice spag. Zimpel TM 0.0166 ml, atropa belladonna spag. Zimpel D4 0.166 ml, ferrum phosphoricum spag. Glückselig D6 0.166 ml, phytolacca americana spag. Zimpel D4 0.166 ml, salvia officinalis spag. Zimpel TM 0.166 ml, tropaeolum majus ex herba recens spag. Zimpel TM 0.166 ml, 1 ml corresp., corresp. ethanolum 22.5 % m/V.	
Anwendung		Gemäss dem Therapieprinzip der Spagyrik kurzzeitig symptomatisch bei akuten Halsentzündungen mit Schluckbeschwerden, Heiserkeit und trockener Rachenschleimhaut	
Packung/en	01	001 50 ml Spray	D
Gültig bis		28.09.2021	

01 Ikervis, 1 mg/ml Augentropfen, Emulsion (Einzeldosen)

Santen Switzerland SA, 1207 Genève

N° d'AMM: 66093	Catégorie de remise: B	Index: 11.99.0.	08.09.2016
Composition	01	ciclosporinum 1 mg, cetalkonii chloridum, excipients ad emulsionem pro 1 ml.	
Indication		kératite	
Conditionnements	01	001 30 x 0.3 ml unidose(s)	B
		002 90 x 0.3 ml unidose(s)	B
Valable jusqu'au		07.09.2021	

01 Olmesartan Sandoz 10 mg, Filmtabletten**02 Olmesartan Sandoz 20 mg, Filmtabletten****03 Olmesartan Sandoz 40 mg, Filmtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 65933	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	28.09.2016
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle 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
Gültig bis		27.09.2021	

01 Olmesartan-HCT-Mepha 20mg/12.5mg, Lactab
02 Olmesartan-HCT-Mepha 20mg/25mg, Lactab
03 Olmesartan-HCT-Mepha 40mg/12.5mg, Lactab
04 Olmesartan-HCT-Mepha 40mg/25mg, Lactab
Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 65896	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	olmesartanum medoxomilum 20 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
	03	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	04	olmesartanum medoxomilum 40 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Essentielle 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
Gültig bis	21.09.2021		

01 Orkambi, Filmtabletten

Vertex Pharmaceuticals (CH) GmbH, Dammstrasse 19, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 65981	Abgabekategorie: A	Index: 03.99.0.	02.09.2016
Zusammensetzung	01	lumacaftorum 200 mg, Ivacaftorum 125 mg, color.: E 120, E 132, E 133, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Mukoviszidose	
Packung/en	01	001	112 (4 x 28) Tablette(n) A
Bemerkung		NAS (New Active Substance): lumacaftorum	
Gültig bis	01.09.2021		

01 Perskindol Hot Patch, emplâtre

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

N° d'AMM: 66285	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.4.	08.09.2016
Composition	01	Tela cum praeparatione: capsici extractum ethanolicum liquidum 3.2 % m/m corresp. capsaicinoides 0.07 % m/m, DER: 4-7:1, aromatica, excipients pro praeparatione.	
Indication		traitement supportif en cas de symptômes rhumatismaux	
Conditionnements	01	001	5 emplâtre(s) (10 x 12 cm) D
Valable jusqu'au	07.09.2021		

01 Revestive 5 mg, Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

DRAC AG, Hauptgasse 29, 3280 Murten

Zul.-Nr.: 65739	Abgabekategorie: B	Index: 04.09.0.	01.09.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: teduglutidum 5 mg, L-histidinum, mannitolum, natrii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas heptahydricus, natrii hydroxidum aut acidum hydrochloridum dilutum, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia, pro vitro.	
Anwendung		Zur Behandlung von Erwachsenen mit Kurzdarmsyndrom, die abhängig von parenteraler Ernährung sind	
Packung/en	01	001	28 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): teduglutidum	
Gültig bis		31.08.2021	

01 Ringer-Acetat Bichsel, Infusionslösung

Laboratorium Dr. G. Bichsel AG, Weissenaustrasse, 3800 Unterseen

Zul.-Nr.: 65969	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.2.	15.09.2016
Zusammensetzung	01	natrium 137 mmol/l, kalium 4 mmol/l, calcium 1.65 mmol/l, magnesium 1.25 mmol/l, chloridum 110 mmol/l, acetas 36.8 mmol/l, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Volumenersatz	
Packung/en	01	001	250 ml B
		002	20 x 250 ml B
		003	500 ml B
		004	12 x 500 ml B
		005	1000 ml B
		006	8 x 1000 ml B
Gültig bis		14.09.2021	

01 Seasonique 150mcg/30mcg und 10mcg, Filmtabletten

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66033	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	20.09.2016
Zusammensetzung	01	I): levonorgestrelum 0.15 mg, ethinylestradiolum 0.03 mg, color.: E 129, E 133, excipients pro compresso obducto. II): ethinylestradiolum 0.01 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonale Kontrazeption	
Packung/en	01	001	91 Tablette(n) B
Gültig bis		19.09.2021	

01 Selomida Erkältung, Pulvermischung

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 65358	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	28.09.2016
Zusammensetzung	01	ferrum phosphoricum D12, kalii chloridum D6, kalii dihydrogenophosphas D6, natrii chloridum D6, natrii sulfas anhydricus D6, zinci chloridum D12 ana partes ad pulverem, pro charta 7.5 g.	
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler zur Linderung von grippalen Symptomen und Erkältungssymptomen wie Halsschmerzen, Heiserkeit, Schnupfen, Husten, Frösteln, leichtem Fieber sowie zur Unterstützung der Abwehrkräfte bei Erkältungsneigung.	
Packung/en	01	001	12 x 7.5 g D
		002	30 x 7.5 g D
Gültig bis		27.09.2021	

01 Selomida Nerven, Pulvermischung

Omida AG, Erlistrasse 2, 6403 Küsnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 65357	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	28.09.2016
Zusammensetzung	01	calcii hydrogenophosphas dihydricus D6, kalii dihydrogenophosphas D6, magnesii hydrogenophosphas trihydricus D6, acidum silicicum D12, calcii carbonas D12 ana partes ad pulverem pro charta 7.5 g.	
Anwendung		Gemäss dem biochemischen Therapieprinzip nach Dr. Schüssler zur Unterstützung bei nervösen Spannungs- und Erschöpfungszuständen nach erhöhter Belastung oder Überanstrengung.	
Packung/en	01	001	30 x 7.5 g D
Gültig bis		27.09.2021	

01 Spagyros Ribes nigrum D1, Mundspray

Spagyros AG, 3074 Muri b. Bern

Zul.-Nr.: 65582	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.09.2016
Zusammensetzung	01	ribes nigrum gemmae D1 1 ml, corresp. ethanolum 35-45 % V/V.	
Anwendung		in der Gemmotherapie unterstützend bei Halsschmerzen, beginnenden Erkältungen, Heuschnupfen	
Packung/en	01	001	30 ml D
Gültig bis		20.09.2021	

01 Staphylococcus aureus comp. D9, Lösung zur externen Anwendung

Homöopharm AG, Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: 66319	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.01.0.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	staphylococci aurei subsp. aurei antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, streptococci pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, staphylococci aurei subsp. aurei antitoxinum Spengler ad usum externum D9 3.33 g, streptococci pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 3.33 g, excipiens ad solutionem.	
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. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für alle Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.	
Gültig bis		21.09.2021	

01 Staphylococcus aureus comp. D9, Nasenspray

Homöopharm AG, Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: 66320	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.01.0.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	staphylococci aurei subsp. aurei antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, streptococci pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, staphylococci aurei subsp. aurei antitoxinum Spengler ad usum externum D9 3.33 g, streptococci pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 3.33 g, excipiens ad solutionem.	
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. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11. Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.	
Gültig bis		21.09.2021	

01 Tranexam OrPha 500 mg/5 ml, Injektionslösung**02 Tranexam OrPha 1000 mg/10 ml, Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 65978	Abgabekategorie: B	Index: 06.06.0.	05.09.2016
Zusammensetzung	01	acidum tranexamicum 500 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
	02	acidum tranexamicum 1000 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Anwendung		Antifibrinolytikum, Haemostatikum	
Packung/en	01	001	5 Ampulle(n) B
	02	002	5 Ampulle(n) B
Gültig bis		04.09.2021	

01 Travoprost-Mepha, Augentropfen

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 66240	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	15.09.2016
Zusammensetzung	01	travoprostum 40 µg, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
Gültig bis		14.09.2021	

01 Virus Influenzae A comp. D9, Nasenspray

Homöopharm AG, Nordringstrasse 9, 4702 Oensingen

Zul.-Nr.: 66312	Abgabekategorie: B/D	Index: 20.01.0.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	haemophili influenzae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, influenzae virus antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antigenum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, haemophili influenzae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, influenzae virus antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, klebsiellae pneumoniae antitoxinum Spengler ad usum externum D9 1.67 g, excipiens ad solutionem.	
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. Zulassung gilt auch für alle höheren Folgepotenzen. Abgabekategorie B bis D11 Für Folgepotenzen ab D12 gilt die Abgabekategorie D.	
Gültig bis		21.09.2021	

01 Zontivity 2.5mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 65803	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	19.09.2016
Zusammensetzung	01	vorapaxarum 2.08 mg ut vorapaxarum sulfatum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Reduktion atherothrombotischer Ereignisse bei Patienten mit MI oder pAVK in der Vorgeschichte	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
Bemerkung		NAS (New Active Substance): vorapaxarum	
Gültig bis		18.09.2021	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

- 01 Bravecto spot-on Hund XS ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 02 Bravecto spot-on Hund S ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 03 Bravecto spot-on Hund M ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 04 Bravecto spot-on Hund L ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 05 Bravecto spot-on Hund XL ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 06 Bravecto spot-on Katze S ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 07 Bravecto spot-on Katze M ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 08 Bravecto spot-on Katze L ad us. vet., Lösung zum Auftragen auf die Haut
 MSD Animal Health GmbH, Weystrasse 20, 6000 Luzern 6

Zul.-Nr.: 65873	Abgabekategorie: B	Index:	09.09.2016
Zusammensetzung	01	fluralanerum 112.5 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.40 ml.	
	02	fluralanerum 250 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.89 ml.	
	03	fluralanerum 500 mg, excipients ad solutionem pro vase 1.79 ml.	
	04	fluralanerum 1000 mg, excipients ad solutionem pro vase 3.57 ml.	
	05	fluralanerum 1400 mg, excipients ad solutionem pro vase 5.0 ml.	
	06	fluralanerum 112.5 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.40 ml.	
	07	fluralanerum 250 mg, excipients ad solutionem pro vase 0.89 ml.	
	08	fluralanerum 500 mg, excipients ad solutionem pro vase 1.79 ml.	
Anwendung	01	Ektoparasitikum für sehr kleine Hunde (2 - 4.5kg)	
	02	Ektoparasitikum für kleine Hunde (>4.5 - 10kg)	
	03	Ektoparasitikum für Hunde mittlerer Grösse (>10 - 20kg)	
	04	Ektoparasitikum für grosse Hunde (>20 - 40kg)	
	05	Ektoparasitikum für sehr grosse Hunde (>40 - 56kg)	
	06	Ektoparasitikum für kleine Katzen (1.2 - 2.8kg)	
	07	Ektoparasitikum für Katzen mittlerer Grösse (>2.8 - 6.25kg)	
	08	Ektoparasitikum für grosse Katzen (>6.25 - 12.5kg)	
Packung/en	01	001 0.4 ml 1 Pipette	B
		002 0.4 ml 2 Pipetten	B
	02	003 0.89 ml 1 Pipette	B
		004 0.89 ml 2 Pipetten	B
	03	005 1.79 ml 1 Pipette	B
		006 1.79 ml 2 Pipetten	B
	04	007 3.57 ml 1 Pipette	B
		008 3.57 ml 2 Pipetten	B
	05	009 5 ml 1 Pipette	B
		010 5 ml 2 Pipetten	B
	06	011 0.4 ml 1 Pipette	B
		012 0.4 ml 2 Pipetten	B
	07	013 0.89 ml 1 Pipette	B
		014 0.89 ml 2 Pipetten	B
	08	015 1.79 ml 1 Pipette	B
		016 1.79 ml 2 Pipetten	B
Gültig bis		08.09.2021	

01 Xylasin 2% ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 65806	Abgabekategorie: B	Index:	05.09.2016
Zusammensetzung	01	xylazinum 20 mg ut xylazini hydrochloridum, natrii chloridum, conserv.: E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia, q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Sedativum, Analgetikum, Muskelrelaxans für Rind, Pferd, Hund und Katze	
Packung/en	01	001	10 ml B
		002	25 ml B
		003	50 ml B
Gültig bis	04.09.2021		

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 A. Vogel Po-Ho-Oel mit Zusätzen, flüssig

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 37432	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	menthae piperitae aetheroleum 451 mg, eucalypti aetheroleum 271 mg, foeniculi aetheroleum 18 mg, iuniperi aetheroleum 126 mg, carvi aetheroleum 36 mg ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Bei Schnupfen, Katarrh	
Packung/en	01	016 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.02.2022	

01 A. Vogel Prostamed, Prostata-Kapseln

Bioforce AG, Grünaustrasse, 9325 Roggwil TG

Zul.-Nr.: 54831	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	21.09.2016
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 320 mg, DER: 9.0-12.0:1, Auszugsmittel Ethanolum 96 % V/V, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnenden Prostatabeschwerden	
Packung/en	01	001 30 Kapsel(n) 002 90 Kapsel(n)	D D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.12.2015 (Änderung Packungsgrößen, früher: 60 und 120 Kapseln)	
Gültig bis		23.02.2021	

01 AcetaPhos 750 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 57258	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	28.09.2016
Zusammensetzung	01	calcii acetat 750 mg corresp. calcium 190.1 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Therapie der renal bedingten Hyperphosphatämie	
Packung/en	01	001 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.03.2022	

01 Advil 200, Dragées

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 55273	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.11.2011 (Verlängerung der Zulassung). Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.04.2022	

08 Agrippal, Injektionssuspension

PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: 59267	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	02.09.2016
Zusammensetzung	08	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/HongKong/4801/2014 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-263B), haemagglutininum influenzae B 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008), 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	08	013	1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
		014	10 x 0.5 ml Fertigspritze(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2016 (Annual Update Saison 2016/2017)	
Gültig bis		10.11.2019	

02 Albicansan D3, homöopathische Salbe

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51860	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	30.09.2016
Zusammensetzung	02	candida albicans aquos D3 dilutio 100 mg, alcoholes adipis lanae et vaselinum album et alcohol cetylicus et stearylicus, triglycerida saturata media, glyceroli monostearas 40-55, acidum lacticum, magnesii sulfas heptahydricus, propylenglycolum, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Ekzemen	
Packung/en	02	020	30 g C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

01 Amlodipin Sandoz eco 5, Tabletten
02 Amlodipin Sandoz eco 10, Tabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57311	Abgabekategorie: B	Index: 02.06.1.	21.09.2016
Zusammensetzung	01	amlodipinum 5 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
	02	amlodipinum 10 mg ut amlodipini besilas, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calciumantagonist	
Packung/en	01	002	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.02.2022	

01 Antidry care, Salbe

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

Zul.-Nr.: 54958	Abgabekategorie: D	Index: 10.04.0.	30.09.2016
Zusammensetzung	01	violae tricoloris herbae extractum ethanolicum liquidum 100 mg, ratio: 1:8-10, zinci oxidum 37.5 mg, amygdalae oleum 410 mg, conserv.: E 218, E 216, arom.: ethylvanillinum et alia, natrii laurilsulfas, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei leichten, nicht infektiönsbedingten Entzündungen der Haut	
Packung/en	01	013	40 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.08.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2022	

01 Aqua Maris D3/Prunus spinosa, Summitates D5 aa, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59866	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	aqua maris D3 500 mg, prunus spinosa e summitatibus Rh D5 500 mg, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		08.08.2022	

01 Arnica comp., Unguentum

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60355	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm TM 50 mg, formica rufa et formica polycytena GI TM 1 mg, symphytum officinale e radice ferm TM 20 mg, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2012 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit 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		11.12.2021	

01 Arnica, Planta tota D20/Vespa crabro D6 aa, Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59760	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota Rh D20, vespa crabro D6 ana partes 500 mg, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2012 (Verlängerung der Zulassung) Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.06.2022	

01 Arnica/Hypophysis/Plumbum mellitum comp., Solutio ad injectionem

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60226	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	arnica montana ex planta tota ferm D28 10 mg, betula pendula ex cortice ethanol. decoctum D3 10 mg, cerebellum bovis GI D15 10 mg (Rind: Gehirn), corpora quadrigemina bovis GI D15 10 mg (Rind: Gehirn), hypophysis cerebri bovis GI D15 10 mg (Rind: Gehirn), iris bovis GI D15 10 mg (Rind: Gehirn), medulla oblongata bovis GI D15 10 mg (Rind: Gehirn), nervus opticus GI D15 10 mg (Rind: Gehirn), plumbum mellitum D28 20 mg, retina et chorioidea bovis GI D15 10 mg (Rind: Gehirn), thalamus GI D15 10 mg (Rind: Gehirn), natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2012 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit 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		12.01.2022	

01 Aspirin Cardio 100, Filmtabletten**03 Aspirin Cardio 300, Filmtabletten**

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 51795	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	29.09.2016
Zusammensetzung	01	acidum acetylsalicylicum 100 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	acidum acetylsalicylicum 300 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung: Reinfarktprophylaxe, Reokklusionsprophylaxe, instabile Angina pectoris	
Packung/en	01	040	90 Tablette(n) B
		068	28 Tablette(n) B
		069	98 Tablette(n) B
	03	059	30 Tablette(n) B
		067	90 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.05.2022	

01 Atorvastax 10 mg, Filmtabletten**02 Atorvastax 20 mg, Filmtabletten****03 Atorvastax 40 mg, Filmtabletten****04 Atorvastax 80 mg, Filmtabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62613	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	20.09.2016
Zusammensetzung	01	atorvastatinum 10 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	atorvastatinum 20 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	atorvastatinum 40 mg ut atorvastatinum calcicum, antiox.: methioninum, excipiens pro compresso obducto.	
	04	atorvastatinum 80 mg ut atorvastatinum calcicum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Reduktion der Serumcholesterinkonzentration	
Packung/en	01	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	02	012	30 Tablette(n) B
		013	100 Tablette(n) B
	03	015	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
	04	018	30 Tablette(n) B
		019	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		19.02.2022	

01 Avonex Pen, Injektionslösung in einem Fertigpen

Biogen Switzerland AG, Zählerweg 6, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62178	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	20.09.2016
Zusammensetzung	01	interferonum beta-1a ADNr 30 µg, natrii acetat trihydricus, acidum aceticum glaciale, arginini hydrochloridum, polysorbatum 20, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	4 Set B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.08.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.11.2021	

01 Azithromycin Spirig HC 250, Filmtabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 58127	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	28.09.2016
Zusammensetzung	01	azithromycinum 250 mg ut azithromycinum monohydricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	005	4 Tablette(n) A
		006	6 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.03.2022	

02 Bain extra-doux dermatologique Widmer, Lösung

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 40418	Abgabekategorie: D	Index: 10.10.0.	01.09.2016
Zusammensetzung	02	matricariae extractum 10 mg, natrii bituminosulfonas 30 mg, guaiazulenum 0.25 mg, detergentia, aromatica, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Dermatologischer Badezusatz	
Packung/en	02	024	250 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.11.2021	

01 Benglau, collyre

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

N° d'AMM: 50747	Catégorie de remise: B	Index: 11.09.0.	08.09.2016
Composition	01	Praeparatio sicca: dapiprazoli hydrochloridum 25 mg, excipiens ad pulverem pro vitro. Solvens: conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 5 ml.	
Indication		myotique	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.01.2015 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		29.01.2022	

01 Brilique 90 mg, Filmtabletten**02 Brilique 60 mg, Filmtabletten**

AstraZeneca AG, Grafenau 10, 6301 Zug

Zul.-Nr.: 61389	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	19.09.2016
Zusammensetzung	01	ticagrelorum 90 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	ticagrelorum 60 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmung in Kombination mit Acetylsalicylsäure	
Packung/en	01	001 56 Tablette(n) Blisterpackung (Kalenderpackung)	B
		002 100 Tablette(n) Blisterpackung (Kreuzblister)	B
		003 168 Tablette(n) Blisterpackung (Kalenderpackung)	B
	02	004 56 Tablette(n)	B
		005 168 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 Indikationserweiterung (IE) mit neuer Dosierungsempfehlung (NDE) und neuer Dosierung (NDO) (60mg).	
Gültig bis		29.06.2021	

- 01 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 02 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Orangengeschmack
 03 Calcimagon-D3, Kautabletten mit Spearmintgeschmack
 05 Calcimagon-D3 forte, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 06 Calcimagon-D3 500/800, Kautabletten mit Zitronengeschmack
 07 Calcimagon-D3 500/800, Kautabletten mit Orangengeschmack
 Takeda Pharma AG, 8807 Freienbach

Zul.-Nr.: 53929	Abgabekategorie: D	Index: 07.02.51	01.09.2016
Zusammensetzung	01	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	02	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	03	vitamina: cholecalciferolum 400 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	05	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 2.5 g corresp. calcium 1 g, alia: aromatica, excipiens pro compresso.	
	06	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
	07	vitamina: cholecalciferolum 800 U.I., mineralia: calcii carbonas 1250 mg corresp. calcium 500 mg, alia: aromatica, aspartamum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Calcium- und Vitamin D-Präparat	
Packung/en	01	028 20 Tablette(n)	D
		036 60 Tablette(n)	D
		044 120 Tablette(n)	D
	02	052 20 Tablette(n)	D
		060 60 Tablette(n)	D
		079 120 Tablette(n)	D
	03	087 20 Tablette(n)	D
		095 60 Tablette(n)	D
		109 120 Tablette(n)	D
	05	013 14 Tablette(n)	D
		014 30 Tablette(n)	D
		015 60 Tablette(n)	D
		016 90 Tablette(n)	D
	06	001 14 Tablette(n)	D
		002 20 Tablette(n)	D
		003 30 Tablette(n)	D
		004 60 Tablette(n)	D
		005 90 Tablette(n)	D
		006 120 Tablette(n)	D
	07	007 14 Tablette(n)	D
		008 20 Tablette(n)	D
		009 30 Tablette(n)	D
		010 60 Tablette(n)	D

	011	90 Tablette(n)	D
	012	120 Tablette(n)	D
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 06.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	19.11.2021		

01 Calmerphan-L, Sirup

Doetsch Grether AG, Steinentorstrasse 23, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 40018	Abgabekategorie: C	Index: 03.01.1.	15.09.2016
Zusammensetzung	01	dextromethorphanum 11.5 mg ad resinam adsorbatum corresp., dextromethorphanum hydrobromidum 15 mg, arom.: vanillinum et alia, color.: E 124, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad suspensionem pro 5 ml.	
Anwendung		Husten	
Packung/en	01	018	90 ml C
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	22.02.2022		

01 Cancidas 50 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**03 Cancidas 70 mg, Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

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

Zul.-Nr.: 55584	Abgabekategorie: A	Index: 08.06.0.	06.09.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 50 mg ut caspofungini diacetis, mannitolum, acidum aceticum glaciale, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: caspofunginum 70 mg ut caspofungini diacetis, mannitolum, acidum aceticum glaciale, pro vitro.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) ohne Transferset A
	03	005	1 Durchstechflasche(n) ohne Transferset A
Bemerkung	Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)		
Gültig bis	25.03.2022		

01 Candesartan Stada 4 mg, Tabletten
02 Candesartan Stada 8 mg, Tabletten
03 Candesartan Stada 16 mg, Tabletten
04 Candesartan Stada 32 mg, Tabletten

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62408	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 4 mg, excipients pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 8 mg, excipients pro compresso.	
	03	candesartanum cilexetilum 16 mg, excipients pro compresso.	
	04	candesartanum cilexetilum 32 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie und Herzinsuffizienz	
Packung/en	01	001 7 Tablette(n)	B
	02	016 28 Tablette(n)	B
		017 98 Tablette(n)	B
	03	018 28 Tablette(n)	B
		019 98 Tablette(n)	B
	04	020 28 Tablette(n)	B
		021 98 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.03.2022	

01 Chamomilla / Malachit comp., Ampullen

Weleda AG, Dychweg 14, 4144 Arlesheim

Zul.-Nr.: 59802	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	chamomilla recutita e radice recenti decoctum D3, kalium aceticum comp. D6, malachitum D6, nicotiana tabacum D10, ana partes 250 mg, pro vitro.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
		Zulassung mit reduziertem Dossier ohne Indikation nach Art. 17 Abs. 1 KPAV (SR 812.212.24). Die Packungsgrößen liegen in der Verantwortung der Firma.	
Gültig bis		07.06.2022	

02 Cimifemin, Tabletten

Zeller Medical AG, Seeblickstrasse 4, 8590 Romanshorn

Zul.-Nr.: 48734	Abgabekategorie: D	Index: 09.99.0.	30.09.2016
Zusammensetzung	02	cimicifugae extractum isopropanolicum liquidum 18-26 µl, DER: 0.8-1.1:1, aromatica, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Beschwerden der Wechseljahre	
Packung/en	02	057 30 Tablette(n)	D
		065 60 Tablette(n)	D
		073 180 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.05.2022	

01 Clopidogrel Sandoz eco 75 mg, Filmtabletten

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 60140	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.2.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	clopidogrelum 75 mg ut clopidogreli hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thrombozytenaggregationshemmer	
Packung/en	01	003	28 Tablette(n) B
		004	84 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.04.2015 Umwandlung der bestehenden Zulassung nur für den Export in eine Zulassung für den Vertrieb in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein sowie Änderung des Präparatenamens. (Änderung Präparatename, früher Clopidogrel [HCL] Sandoz 75, Filmtabletten)	
Gültig bis		05.08.2020	

01 Co-Candesartan Stada 8/12.5mg, Tabletten**02 Co-Candesartan Stada 16/12.5mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62595	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	candesartanum cilexetilum 8 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	candesartanum cilexetilum 16 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Essentielle Hypertonie	
Packung/en	01	009	28 Tablette(n) B
		010	98 Tablette(n) B
	02	011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.10.2013 (Änderung Präparatename, früher: Co-Candesartan Spirig HC, Tabletten)	
Gültig bis		28.05.2017	

01 Co-Lisinopril Spirig HC 10/12,5mg, Tabletten**02 Co-Lisinopril Spirig HC 20/12,5 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56900	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	08.09.2016
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	010	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
	02	014	30 Tablette(n) B
		016	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.07.2014 (Änderung Präparatename, früher: Co-Stadapril, Tabletten) (Umwandlung Zulassung Export in Zulassung für den Vertrieb in der Schweiz / Fürstentum Liechtenstein)	
Gültig bis		06.02.2020	

01 Co-Lisinopril Stada 10/12,5 mg, Tabletten**02 Co-Lisinopril Stada 20/12,5 mg, Tabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 56917	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	08.09.2016
Zusammensetzung	01	lisinoprilum 10 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	lisinoprilum 20 mg ut lisinoprilum dihydricum, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	01	001	30 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
	02	005	30 Tablette(n) B
		007	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.05.2014 (Änderung Präparatename, früher: Co-Lisinopril Spirig HC, Tabletten)	
Gültig bis		10.10.2019	

01 Cotellic 20mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 65620	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	cobimetinibum 20 mg ut cobimetinibi hemifumaras, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Onkologikum	
Packung/en	01	001	63 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2015 (Vervollständigung des ATC-Codes)	
Gültig bis		23.08.2020	

01 Curatoderm, Lotion

Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 55812	Abgabekategorie: B	Index: 10.03.0.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	tacalcitolum monohydricum 4.17 µg, propylenglycolum, antiox.: E 312, conserv.: phenoxyethanolum, excipients ad emulsionem pro 1 g.	
Anwendung		Antipsoriatikum	
Packung/en	01	001	20 ml B
		003	50 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.06.2022	

01 Demopectol Expectorant, gouttes

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

N° d'AMM: 50573	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	09.09.2016
Composition	01	thymi recentis extractum ethanolicum liquidum 0.6 ml, ratio: 1:1.5-2.5, hederæ helicis recentis extractum ethanolicum liquidum 0.15 ml, ratio: 2.5-3.5:1, liquiritiæ extractum ethanolicum liquidum 0.25 ml, ratio: 1:1.6-2.4, ad solutionem pro 1 ml, corresp. ethanolum 57 % V/V.	
Indication		En cas de toux de refroidissements	
Conditionnements	01	001	30 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (modification du nom de la préparation, anciennement: Demopectol, gouttes bronchiques)	
Valable jusqu'au		16.09.2019	

01 Demopectol Expectorant, sirop

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

N° d'AMM: 52526	Catégorie de remise: D	Index: 03.02.0.	09.09.2016
Composition	01	hederæ helicis extractum ethanolicum siccum 15.55 mg, DER: 6-7:1, thymi herbae extractum aquosum siccum 198.2 mg, DER: 7-13:1, primulae radice extractum ethanolicum siccum 39 mg, DER: 4-9:1, color.: E 150, conserv.: E 200, E 202, E 216, E 218, excipients ad solutionem pro 15 ml.	
Indication		En cas de toux lors de refroidissements	
Conditionnements	01	001	200 ml D
		002	400 ml D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (modification du nom de la préparation, anciennement: Demopectol sirop, bronchique)	
Valable jusqu'au		09.11.2018	

01 Demovit C 1000, comprimés effervescents

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

N° d'AMM: 54276	Catégorie de remise: D	Index: 07.02.3.	01.09.2016
Composition	01	acidum ascorbicum 1 g, arom.: aspartamum, saccharinum natricum et alia, excipients pro compresso.	
Indication		Préparation à base de vitamine C	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 01.07.2015 (prolongation de l'autorisation)	
		Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		26.11.2021	

01 Diclofenac Helvepharm 50 mg, Filmtabletten**02 Diclofenac Helvepharm 25 mg, Filmtabletten**

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 47696	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 50 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	diclofenacum natricum 25 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	011 20 Tablette(n)	B
		038 100 Tablette(n)	B
	02	046 30 Tablette(n)	B
		054 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2022	

01 Diclofenac retard Helvepharm, Retardtabletten

Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld

Zul.-Nr.: 47697	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	09.09.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 100 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum, Antiphlogisticum	
Packung/en	01	018 10 Tablette(n)	B
		026 30 Tablette(n)	B
		034 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.01.2022	

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62244	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	06.09.2016
Zusammensetzung	01	donepezili hydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	donepezili hydrochloridum 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Demenz vom Alzheimer-Typ	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		17.07.2022	

01 Ecofenac CR 75, Zweischiichttabletten**02 Ecofenac CR 150, Zweischiichttabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55513	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 75 mg, excipiens pro compresso.	
	02	diclofenacum natricum 150 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antirheumatikum	
Packung/en	01	002	20 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
	02	006	10 Tablette(n) B
		008	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		30.10.2021	

01 Epipen, Injektionslösung**02 Epipen Junior, Injektionslösung**

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 53836	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.2.	28.09.2016
Zusammensetzung	01	adrenalinum 0.3 mg, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.501 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
	02	adrenalinum 0.150 mg, natrii chloridum, antiox.: E 223 0.501 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.3 ml.	
Anwendung		Notfallmässige Behandlung von Allergien und Anaphylaxien	
Packung/en	01	011	1 x 0,3 mg Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
	02	038	1 x 0,15 mg Injektor(en), vorgefüllt/Pen B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2022	

01 Eprotan-Mepha plus, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58077	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	05.09.2016
Zusammensetzung	01	eprosartanum 600 mg ut eprosartani mesilas, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	002	28 Tablette(n) B
		004	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2022	

01 Eprotan-Mepha 600, Lactab

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58076	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	05.09.2016
Zusammensetzung	01	eprosartanum 600 mg ut eprosartani mesilas, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Hypertonie	
Packung/en	01	001	28 Tablette(n) B
		003	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2022	

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.	06.09.2016
Zusammensetzung	01	afiberceptum 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), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation)	
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.	06.09.2016
Zusammensetzung	01	afiberceptum 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), Behandlung von subfovealen und juxtafovealen choroidalen Neovaskularisationen infolge einer pathologischen Myopie (mCNV).	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.09.2015 (Änderung oder Ergänzung einer Indikation) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.10.2017	

02 Femara 2,5 mg, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54018	Abgabekategorie: B	Index: 07.16.2.	20.09.2016
Zusammensetzung	02	Filmtablette: letrozolum 2.5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Cytostatikum	
Packung/en	02	001 30 Tablette(n) 002 100 Tablette(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.01.2016 (Änderung Hilfsstoffzusammensetzung)	
Gültig bis		16.08.2021	

10 FLUAD, Injektionssuspension

PaxVax Berna GmbH, 3098 Köniz

Zul.-Nr.: 58317	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	02.09.2016
Zusammensetzung	10	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/Hong Kong/4801/2014 (H3N2)-like: reassortant virus NYMC X-263B), haemagglutininum influenzae B 15 µg et neuraminidasum inactivatum (Virus-Stamm B/Brisbane/60/2008), adjuvans MF59: squalenum, polysorbatum 80, sorbitani trioleas, natrii citras dihydricus, acidum citricum, excipients: natrii chloridum, kalii chloridum, kalii dihydrogenophosphas, dinatrii phosphas dihydricus, magnesii chloridum hexahydricum, calcii chloridum dihydricum, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Influenza für ältere Menschen (65 Jahre oder älter), besonders für Personen mit erhöhtem Risiko für Influenza-assoziierte Komplikationen	
Packung/en	10	013 1 x 0.5 ml Fertigspritze(n) 014 10 x 0.5 ml Fertigspritze(n)	B B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.08.2016 (Annual Update Saison 2016/2017)	
Gültig bis		09.10.2017	

01 Fluconazol Axapharm 50 mg, Kapseln
02 Fluconazol Axapharm 150 mg, Kapseln
03 Fluconazol Axapharm 200 mg, Kapseln
 Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58454	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	fluconazolum 50 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
	02	fluconazolum 150 mg, excipiens pro capsula.	
	03	fluconazolum 200 mg, color.: E 132, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001 7 Kapsel(n)	B
		003 28 Kapsel(n)	B
	02	005 1 Kapsel(n)	B
		007 4 Kapsel(n)	B
	03	009 2 Kapsel(n)	B
		011 7 Kapsel(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.08.2022	

01 Gabapentin Sandoz 600 mg, Filmtabletten
02 Gabapentin Sandoz 800 mg, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57616	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	08.09.2016
Zusammensetzung	01	gabapentinum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	gabapentinum 800 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
		003 100 Tablette(n)	B
	02	005 50 Tablette(n)	B
		007 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.05.2022	

01 Galenit/Retina comp., Solutio ad injectionem
 WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60348	Abgabekategorie: B	Index: 20.02.0.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	galenitum D19 0.1 g, retina et chorioidea bovis Gl D11 0.1 g (Rind:), secale cornutum ferm D5 0.1 g, terebinthina laricina D9 0.1 g, natrii chloridum, natrii hydrogenocarbonas, aqua ad iniectionem, ad ad solutionem pro 1 ml.	
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	

01 Glucose 5 % Baxter, Infusionslösung

Baxter AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 41203	Abgabekategorie: B	Index: 05.03.1.	08.09.2016
Zusammensetzung	01	glucosum anhydricum 50 g, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1000 ml.	
Anwendung		Glucose-Therapie	
Packung/en	01	161	50 x 100 ml Viaflo Minibag B
		181	30 x 250 ml Viaflo Beutel B
		196	20 x 500 ml Viaflo Beutel B
		218	10 x 1000 ml Viaflo Beutel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2014 (Verzicht auf Packungsgrösse 50 x 50ml Viaflo Minibag)	
Gültig bis		18.12.2017	

01 Harmonet, Dragées

Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53394	Abgabekategorie: B	Index: 09.02.1.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	gestodenum 75 µg, ethinylestradiolum 20 µg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Hormonales Kontrazeptivum	
Packung/en	01	019	1 x 21 Dragée(s) B
		027	3 x 21 Dragée(s) B
		035	6 x 21 Dragée(s) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.03.2022	

01 Hemolingual, homöopathische Tabletten

BNT AG, Bürglistrasse 39, 8304 Wallisellen

Zul.-Nr.: 52081	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	21.09.2016
Zusammensetzung	01	aloe D12, collinsonia canadensis D6, paeonia officinalis D6 ana partes 10 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	025	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.11.2021	

01 Hiberix, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 603	Abgabekategorie: B	Index: 08.08.	01.09.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: haemophilus influenzae Typ B polysaccharida 10 µg conjugatum cum toxoidum tetani 30 µg, lactosum anhydricum, natrii chloridum, pro praeparatione. Solvens: aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		aktive Immunisierung gegen Haemophilus influenzae Typ b ab dem vollendeten 2. Lebensmonat	
Packung/en	01	001	1 Set (1 Durchstechflasche mit Lyophilisat und 1 Fertigspritze mit Lösungsmittel) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.04.2012 (Korrektur der Präparatebezeichnung)	
Gültig bis		15.09.2017	

01 Hista-X, Filmtabletten

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58415	Abgabekategorie: C	Index: 07.13.1.	08.09.2016
Zusammensetzung	01	cetirizini dihydrochloridum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiallergikum	
Packung/en	01	004	10 Tablette(n) C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.07.2022	

01 Hübner Silicea Balsam, Flüssigkeit

Dermapharm AG, Bösch 104, 6331 Hünenberg

Zul.-Nr.: 40408	Abgabekategorie: D	Index: 04.10.0.	29.09.2016
Zusammensetzung	01	silica colloidalis anhydrica 2.8 g, aqua q.s. ad solutionem pro 100 ml.	
Anwendung		Adsorbens	
Packung/en	01	037	200 ml Flaschen D
		045	500 ml Flaschen D
		046	15 x 15 ml Sachets D
		047	30 x 15 ml Sachets D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.06.2014 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 15 x 15ml und 30 x 15ml Sachets)	
Gültig bis		16.11.2019	

01 Human Albumin 50g/l Baxalta, Infusionslösung
02 Human Albumin 200g/l Baxalta, Infusionslösung
 Baxalta Schweiz AG, Müllerenstrasse 3, 8604 Volketswil

Zul.-Nr.: 57939	Abgabekategorie: B	Index: 06.01.1.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	albuminum humanum 50 g, natrii caprylas, N1-acetyl-l-tryptophanum natricum, natrii chloridum, aqua q.s. ad suspensionem pro 1 l.	
	02	albuminum humanum 200 g, natrii caprylas, N1-acetyl-l-tryptophanum natricum, natrii chloridum, aqua q.s. ad suspensionem 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		24.07.2017	

07 Ibuprofen Sandoz 400, Filmtabletten
08 Ibuprofen Sandoz 600, Filmtabletten
 Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 48164	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	02.09.2016
Zusammensetzung	07	ibuprofenum 400 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	08	ibuprofenum 600 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antirheumaticum	
Packung/en	07	102 20 Tablette(n)	B
		103 100 Tablette(n)	B
		104 50 Tablette(n)	B
	08	100 20 Tablette(n)	B
		101 100 Tablette(n)	B
		105 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrößen: Dosisstärke 400 mg und 600 mg je neue Packungsgröße zu 50 Filmtabletten)	
Gültig bis		27.12.2017	

01 Iclusig 15mg, comprimés pelliculés**02 Iclusig 45mg, comprimés pelliculés****03 Iclusig 30mg, comprimés pelliculés**

Incyte Biosciences International Sàrl, Biopôle, route de la Corniche 1, 1066 Epalinges

N° d'AMM: 63097	Catégorie de remise: A	Index: 07.16.1.	01.09.2016
Composition	01	ponatinibum 15 mg ut ponatinibum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	02	ponatinibum 45 mg ut ponatinibum hydrochloridum, excipients pro compresso obducto.	
	03	ponatinibum 30 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
		006	30 comprimé(s) A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 09.08.2016 (autorisation du nouveau dosage 30 mg)	
Valable jusqu'au		11.02.2019	

01 Isländisch-Moos-Tabletten

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

Zul.-Nr.: 17302	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	02.09.2016
Zusammensetzung	01	lichen islandici extractum 2.65 mg, liquiritiae succus 17.78 mg, saccharum, aromatica, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	001	40 g E
		019	190 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.01.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2022	

01 Jardiance Met 5mg/500mg, Filmtabletten
02 Jardiance Met 5mg/850mg, Filmtabletten
03 Jardiance Met 5mg/1000mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 65570	Abgabekategorie: B	Index: 07.06.2.	26.09.2016
Zusammensetzung	01	empagliflozinum 5 mg, metformini hydrochloridum 500 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	empagliflozinum 5 mg, metformini hydrochloridum 850 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	empagliflozinum 5 mg, metformini hydrochloridum 1000 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antidiabetikum	
Packung/en	01	001	60 Tablette(n) B
		002	180 (2 x 90) Tablette(n) B
	02	003	60 Tablette(n) B
		004	180 (2 x 90) Tablette(n) B
	03	005	60 Tablette(n) B
		006	180 (2 x 90) Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.11.2015 Neuer ATC-Code	
Gültig bis		11.11.2020	

01 Klacid 250 mg, Filmtabletten
02 Klacid 500 mg, Filmtabletten

BGP Products GmbH, Neuhofstrasse 23, 6341 Baar

Zul.-Nr.: 50469	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.6.	28.09.2016
Zusammensetzung	01	clarithromycinum 250 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
	02	clarithromycinum 500 mg, arom.: vanillinum, color.: E 104, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	026	14 Tablette(n) A
		034	70 Tablette(n) A
		093	20 Tablette(n) A
	02	050	30 Tablette(n) A
		077	14 Tablette(n) A
		085	20 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.08.2015 Verzicht auf Klinikpackung à 120 Tabletten von Klacid 500mg.	
Gültig bis		25.01.2019	

01 Klosterfrau Melissengeist, Alcoholat

Melisana AG, Grüngasse 19, 8004 Zürich

Zul.-Nr.: 17097	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	20.09.2016
Zusammensetzung	01	destillatum ex melissae folium, helenii rhizoma, gentianae radix, aurantii amari epicarpium et mesocarpium, angelicae radix, zingiberis rhizoma, caryophyllatae flos, galangae rhizoma, cinnamomi cortex, cassiae flos, myristicae semen, piperis nigri fructus, cardamomi fructus corresp. aetherolea 0.073 g, excipiens ad solutionem pro 100 g, corresp. ethanolum 66 % V/V.	
Anwendung		Bei Verdauungsbeschwerden	
Packung/en	01	067	200 ml D
		068	47 ml D
		069	95 ml D
		070	155 ml D
		072	20 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.06.2015 (Änderung Präparatename, früher: Melisana Klosterfrau Melissengeist, Alcoholat)	
Gültig bis		02.06.2018	

01 Lansoprazol-Mepha 15, Kapseln**02 Lansoprazol-Mepha 30, Kapseln**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 57323	Abgabekategorie: B	Index: 04.99.0.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	lansoprazolum 15 mg, color.: E 104, excipiens pro capsula.	
	02	lansoprazolum 30 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Protonenpumpenhemmer	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) HDPE Flaschen B
		003	100 Kapsel(n) HDPE Flaschen B
		024	14 Kapsel(n) Blister B
		026	28 Kapsel(n) Blister B
		028	56 Kapsel(n) Blister B
		030	112 Kapsel(n) Blister B
	02	005	60 Kapsel(n) HDPE Flaschen B
		032	14 Kapsel(n) Blister B
		034	28 Kapsel(n) Blister B
		036	56 Kapsel(n) Blister B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 15 mg: 60 und 100 Kapseln; HDPE-Flaschen, 30 mg: 60 Kapseln; HDPE-Flaschen)	
Gültig bis		19.11.2021	

01 Latano-Vision, Augentropfen

OmniVision AG, 8212 Neuhausen am Rheinfall

Zul.-Nr.: 62295	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	26.09.2016
Zusammensetzung	01	latanoprostum 50 µg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	01	001	1 x 2,5 ml B
		002	3 x 2,5 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.02.2022	

02 Legalon SIL, Durchstechflasche mit Trockensubstanz

MEDA Pharma GmbH, Hegnaustrasse 60, 8602 Wangen-Brüttisellen

Zul.-Nr.: 48080	Abgabekategorie: A	Index: 15.01.0.	02.09.2016
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: silibininum 350 mg ut silibinini-C2',3 bishydrogenosuccinas dinatricus, inulinum pro vitro.	
Anwendung		Leberintoxikation durch Knollenblätterpilze	
Packung/en	02	030	4 Durchstechflasche(n) 100 ml A
		031	4 Durchstechflasche(n) 50 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.07.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2022	

01 Levetiracetam Spirig HC 100 mg/mL, Lösung

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 62255	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.1.	29.09.2016
Zusammensetzung	01	levetiracetamum 100 mg, arom.: vanillinum, ethylvanillinum et alia, conserv.: E 216, E 218, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	002	300 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		11.04.2022	

01 Lipo Sol Lotion Widmer, Lösung

Louis Widmer AG, Rietbachstrasse 5, 8952 Schlieren

Zul.-Nr.: 40416	Abgabekategorie: D	Index: 10.02.0.	15.09.2016
Zusammensetzung	01	triclosanum 2 mg, excipiens ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Akne, Seborrhoe	
Packung/en	01	021	150 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.01.2022	

01 Liv 52, Tabletten

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 45682	Abgabekategorie: D	Index: 04.99.0.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	capparis spinosae radices pulvis 65 mg, cichorii intybi seminis pulvis 65 mg, ferri oxidum "Ferrum bhasma" 33 mg, solani nigri plantae totae pulvis 32 mg, terminaliae arjunae corticis pulvis 32 mg, cassiae occidentalis seminis pulvis 16 mg, millefolii herbae pulvis 16 mg, tamaricis gallicae plantae totae pulvis 16 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Bei Verdauungsstörungen wie Völlegefühl und Blähungen	
Packung/en	01	013	100 Tablette(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 17.05.2011 Verlängerung der Zulassung, Präzisierung der Deklaration (Pflanzenteile von solanum nigrum (früher: herba), achillea millefolium (früher: flos) und tamarix gallica (früher: herba); Varietät von cichorium (cichorium intybus); Eisen (früher: ferrum 2-3 mg ut ferri oxidum, aromatica) und Korrektur der Präparatebezeichnung (früher Liv 52 Tabletten, ayurvedisches Arzneimittel).	
Gültig bis		19.10.2021	

01 Lopresor Retard 200, Divitabs

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

Zul.-Nr.: 44447	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	23.09.2016
Zusammensetzung	01	metoprololi tartras (2:1) 200 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Betarezeptorenblocker	
Packung/en	01	029	56 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.06.2014 Verzicht auf Packungsgrösse Lopresor Retard 200 mg/14 Divitabs	
Gültig bis		22.12.2019	

01 Luffa comp. Heel, homöopathischer Nasenspray

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 52492	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	28.09.2016
Zusammensetzung	01	luffa operculata D4, luffa operculata D12, luffa operculata D30, thryallis glauca D4, thryallis glauca D12, thryallis glauca D30 ana partes 100 mg, histaminum D12, histaminum D30, histaminum D200, sulfur D12, sulfur D30, sulfur D200 ana partes 50 mg, conserv.: benzalkonii chloridi solutio, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Gemäss homöopathischem Arzneimittelbild bei Heuschnupfen	
Packung/en	01	017	20 ml Dosierspray C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 21.06.2013 (Anpassung Hilfsstoff: vorher: Benzalkoniumchlorid DAB; neu: Benzalkoniumchloridlösung Ph.Eur.)	
Gültig bis		03.12.2018	

01 Lumigan 0.3 mg/ml, Augentropfen
02 Lumigan, 0.1 mg/ml, Augentropfen
 Allergan AG, Hardturmstrasse 11, 8005 Zürich

Zul.-Nr.: 55918	Abgabekategorie: B	Index: 11.09.0.	26.09.2016
Zusammensetzung	01	bimatoprostum 0.3 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
	02	bimatoprostum 0.1 mg, conserv.: benzalkonii chloridum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glaukom	
Packung/en	02	004	1 x 3 ml B
		005	3 x 3 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.10.2014 (Verlängerung der Zulassung) 55918 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		20.05.2022	

02 Lutrelef 3,2 mg, Injektionspräparat
 Ferring AG, Baarermatte, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 47366	Abgabekategorie: B	Index: 07.03.1.	07.09.2016
Zusammensetzung	02	Praeparatio cryodesiccata: gonadorelini acetat correspondens gonadorelinum 2.91 mg, mannitololum pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 10 ml.	
Anwendung		Hypothalamische Amenorrhoe, zentraler Hypogonadismus beim Mann	
Packung/en	02	038	1 Durchstechflasche(n) Pulver + 1 Durchstechflasche Lösungsmittel B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 26.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.02.2022	

01 M Classic Eucalyptus Gummipastillen
 F. Hunziker + Co AG, Heimstrasse 18, 8953 Dietikon

Zul.-Nr.: 23326	Abgabekategorie: E	Index: 12.03.9.	01.09.2016
Zusammensetzung	01	eucalypti aetheroleum 7.5 mg, saccharum, aromatica, color.: E 131, excipiens pro pastillo.	
Anwendung		Bei Husten, Heiserkeit und Rachenkatarrh	
Packung/en	01	028	160 g E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		18.03.2022	

01 Mebu-lemon, Lutschtabletten

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 62302	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.3.	26.09.2016
Zusammensetzung	01	tyrothricinum 4 mg, cetrimonii bromidum 2 mg, lidocainum 1 mg, arom.: saccharinum natricum et alia, color.: E 104, E 132, excipients pro pastillo.	
Anwendung		Entzündungen im Mund- und Rachenraum	
Packung/en	01	001 24 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		20.12.2021	

01 Merfen, Tinktur

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51680	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	20.09.2016
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, chlorhexidini digluconas 5 mg, alcohol isopropylicus 394 mg, propylenglycolum, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion von Haut und Wunden	
Packung/en	01	073 100 ml	D
		081 50 ml	D
		103 1000 ml	D
		111 15 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.02.2022	

01 Merfen, wässrige Lösung

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 51682	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.1.	20.09.2016
Zusammensetzung	01	benzoxonii chloridum 1 mg, chlorhexidini digluconas 5 mg, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektion von Wunden	
Packung/en	01	092 30 ml Spray	D
		106 100 ml	D
		114 15 ml	D
		122 1000 ml	D
		130 50 ml	D
		149 3 ml	D
		157 50 ml Spray	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2022	

01 Metolazon Galepharm, Tabletten

Galepharm AG, Zürichstrasse 176, 8700 Küsnacht ZH

Zul.-Nr.: 56468	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	21.09.2016
Zusammensetzung	01	metolazonum 5 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) B
		002	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 23.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.01.2022	

01 Micardis Plus 40/12,5 mg, Tabletten**02 Micardis Plus 80/12,5 mg, Tabletten****03 Micardis Plus 80/25 mg, Tabletten**

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

Zul.-Nr.: 55970	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.2.	08.09.2016
Zusammensetzung	01	telmisartanum 40 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	02	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 12.5 mg, excipiens pro compresso.	
	03	telmisartanum 80 mg, hydrochlorothiazidum 25 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Antihypertensivum	
Packung/en	02	005	28 Tablette(n) B
		007	98 Tablette(n) B
	03	009	28 Tablette(n) B
		011	98 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung) 55970 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.07.2022	

01 Morga Leber-Galle-Tee, geschnittene Drogen

Morga AG, Kappelerstrasse 60, 9642 Ebnat-Kappel

Zul.-Nr.: 54900	Abgabekategorie: E	Index: 04.11.2.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	foeniculi dulcis fructus 25 %, millefolii herba 25 %, menthae piperitae folium 25 %, matricariae flos 10 %, taraxaci officinalis herba cum radice 10 %, liquiritiae radix 5 % pro charta 1.5 g.	
Anwendung		Verdauungsfördernd	
Packung/en	01	015	20 x 1,5 g Beutel E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 10.02.2015 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		21.09.2021	

01 Naramig, Filmtabletten

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 54272	Abgabekategorie: B	Index: 02.05.1.	02.09.2016
Zusammensetzung	01	naratriptanum 2.5 mg, color.: E 132, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Akutbehandlung von Migräneanfällen mit oder ohne Aura	
Packung/en	01	014	6 Tablette(n) B
		022	12 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.03.2022	

01 Noxafil, orale Suspension

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

Zul.-Nr.: 57843	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	06.09.2016
Zusammensetzung	01	posaconazolum 40 mg, polysorbatum 80, glucosum liquidum, arom.: vanillinum et alia, conserv.: E 211, alcohol benzylicus, excipients ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Pilzinfektionen	
Packung/en	01	001	105 ml B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
		glucosum liquidum: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
		polysorbatum 80: hergestellt aus gentechnisch verändertem Organismus Mais	
Gültig bis		28.02.2022	

01 Nurofen S 200, Dragées

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

Zul.-Nr.: 59457	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.1.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	ibuprofenum 200 mg ut ibuprofenum natricum dihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 31.07.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		12.01.2022	

01 Nystatine Plan 200'000, Gel

Steinberg Pharma AG, Steiggasse 4, 8400 Winterthur

Zul.-Nr.: 38929	Abgabekategorie: B	Index: 10.09.4.	05.09.2016
Zusammensetzung	01	nystatinum 200000 U.I., macrogolum 400, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Mykosen der Haut	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.05.2015 (Umwandlung Zulassungsart, nur für Vertrieb im Ausland)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.11.2019	

01 Olfen, Gel

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 48706	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	13.09.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum natricum 10 mg, antiox.: E 223, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	010	50 g D
		029	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		27.03.2022	

01 Paclitaxel Hospira 30 mg / 5 ml, Infusionskonzentrat**02 Paclitaxel Hospira 100 mg / 16.7 ml, Infusionskonzentrat****03 Paclitaxel Hospira 150 mg / 25 ml, Infusionskonzentrat****04 Paclitaxel Hospira 300 mg / 50 ml, Infusionskonzentrat**

Pfizer PFE Switzerland GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57301	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	30.09.2016
Zusammensetzung	01	paclitaxelum 30 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 2.11 g ad solutionem pro 5 ml.	
	02	paclitaxelum 100 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 7.02 g ad solutionem pro 16.7 ml.	
	03	paclitaxelum 150 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 10.54 g ad solutionem pro 25 ml.	
	04	paclitaxelum 300 mg, macrogolglyceroli ricinoleas, acidum citricum anhydricum, ethanolum anhydricum 21.07 g ad solutionem pro 50 ml.	
Anwendung		Zytostatikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.01.2022	

01 Padma 28, Kapseln

PADMA AG, Haldenstrasse 30, 8620 Wetzikon ZH

Zul.-Nr.: 58436	Abgabekategorie: D	Index: 02.99.0.	29.09.2016
Zusammensetzung	01	aconiti tuberis pulvis 1 mg, aegle sepiar fructus pulvis 20 mg, aquilegiae vulgaris herba pulvis 15 mg, aucklandiae radices pulvis 40 mg, calcii sulfas ad usum chirurgicum 20 mg, calendulae floris cum calyce pulvis 5 mg, cardamomi seminis pulvis 30 mg, caryophylli floris pulvis 12 mg, dextrocamphora 4 mg, kaempferiae galangae rhizomatis pulvis 10 mg, lactucae sativae folii pulvis 6 mg, lichen islandicus pulvis 40 mg, liquiritiae radices pulvis 15 mg, meliae tousend fructus pulvis 35 mg, myrobalani fructus pulvis 30 mg, pimentae fructus pulvis 25 mg, plantaginis lanceolatae folii pulvis 15 mg, polygoni avicularis herbae pulvis 15 mg, potentillae aureae herbae pulvis 15 mg, santali rubri ligni pulvis 30 mg, sidae cordifoliae herbae pulvis 10 mg, valerianae radices pulvis 10 mg, excipiens pro capsula.	
Anwendung		Bei Kribbeln, Ameisenlaufen, Schwere- und Spannungsgefühl in Armen und Beinen, Einschlafen von Händen und Füßen	
Packung/en	01	001	60 Kapsel(n) D
		002	200 Kapsel(n) D
		003	540 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.01.2016 (Anpassung Wirkstoffname an Ph.Eur.: alt: Costi amari radix, neu: Aucklandiae radix)	
Gültig bis		29.12.2018	

01 Pamidronate Labatec 30mg/10ml, solution à diluer pour perfusion**02 Pamidronate Labatec 60mg/10ml, solution à diluer pour perfusion****03 Pamidronate Labatec 90mg/10ml, solution à diluer pour perfusion**

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

N° d'AMM: 61239	Catégorie de remise: B	Index: 07.99.0.	07.09.2016
Composition	01	dinatrii pamidronas anhydricus 30 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	02	dinatrii pamidronas anhydricus 60 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
	03	dinatrii pamidronas anhydricus 90 mg, mannitolium, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 10 ml.	
Indication		Hypercalcémie d'origine tumorale	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 24.10.2013 (prolongation de l'autorisation) Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		20.12.2021	

01 Pantoprazol Labatec 20 mg, comprimés pelliculés gastrorésistants**02 Pantoprazol Labatec 40 mg, comprimés pelliculés gastrorésistants**

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

N° d'AMM: 65285	Catégorie de remise: B	Index: 04.99.0.	16.09.2016
Composition	01	pantoprazolum 20 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
	02	pantoprazolum 40 mg ut pantoprazolum natricum sesquihydricum, excipients pro compresso obducto.	
Indication		ulcères duodénaux, ulcères gastriques, oesophagite par reflux gastro-oesophagien, syndrome de Zollinger-Ellison	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 18.06.2014 Autorisé uniquement pour la mise sur le marché à l'étranger	
Valable jusqu'au		17.06.2019	

01 Paracetamol Spirig HC 500 mg, Filmtabletten**02 Paracetamol Spirig HC 1000 mg, Filmtabletten**

Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 63235	Abgabekategorie: B/D	Index: 01.01.1.	02.09.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolium 500 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	paracetamolium 1000 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	20 Tablette(n) D
		005	100 Tablette(n) B
	02	002	20 Tablette(n) B
		003	30 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.02.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 500 mg / 100 Tabletten)	
Gültig bis		11.02.2021	

01 Paracetamol-Mepha 1000, Tabletten

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62337	Abgabekategorie: B	Index: 01.01.1.	09.09.2016
Zusammensetzung	01	paracetamolium 1 g, excipients pro compresso.	
Anwendung		Analgetikum, Antipyretikum	
Packung/en	01	001	16 Tablette(n) B
		002	40 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
		004	100 Tablette(n) HDPE Flasche B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.11.2012 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 100 Tabletten in HDPE Flasche)	
Gültig bis		01.11.2017	

01 Perindopril Spirig HC 2 mg, Tabletten
02 Perindopril Spirig HC 4 mg, Tabletten
03 Perindopril Spirig HC 8 mg, Tabletten
 Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen

Zul.-Nr.: 57755	Abgabekategorie: B	Index: 02.07.1.	08.09.2016
Zusammensetzung	01	tert-butylamini perindoprilum 2 mg, excipiens pro compresso.	
	02	tert-butylamini perindoprilum 4 mg, excipiens pro compresso.	
	03	tert-butylamini perindoprilum 8 mg, excipiens pro compresso.	
Anwendung		ACE-Hemmer	
Packung/en	01	026 30 Tablette(n)	B
	02	027 30 Tablette(n)	B
		028 90 Tablette(n)	B
	03	029 30 Tablette(n)	B
		030 90 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 25.02.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2022	

01 Phytopharma Harpagophytum, gélules
 Arko Diffusion SA, Route des Jeunes 5D, 1211 Genève 26

N° d'AMM: 58272	Catégorie de remise: D	Index: 07.10.6.	16.09.2016
Composition	01	harpagophyti radices pulvis 435 mg, excipiens pro capsula.	
Indication		Traitement symptomatique des douleurs dues à des maladies dégénératives articulaires mineures	
Conditionnements	01	001 45 capsule(s)	D
		002 150 capsule(s)	D
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 12.01.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		19.04.2022	

01 Po-Ho-Oel blau, flüssig
 Hänseler AG, Industriestrasse 35, 9101 Herisau

Zul.-Nr.: 40985	Abgabekategorie: D	Index: 12.02.4.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	camphorae solutio oleosa 50 mg, eucalypti aetheroleum 480 mg, menthae piperitae aetheroleum 350 mg, terebinthinae aetheroleum e pino pinastro 80 mg, aromatica q.s. ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Bei Schnupfen, Katarrh	
Packung/en	01	018 10 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 20.01.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		25.01.2022	

01 Poumon histamine C4, granules/globules

Boiron SA, Eigerstrasse 2, 3007 Bern

N° d'AMM: 60426	Catégorie de remise: D	Index: 20.01.0.	21.09.2016
Composition	01	poumon histamine C4, saccharum, lactosum monohydricum, ad globulos.	
Indication		sans indication	
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 02.03.2015 (changement de catégorie de remise de C à D) Autorisation avec dossier restreint sans indication selon l'art.17, al. 1 OAMédcophy (RS 812.212.24.). Les conditionnements sont de la responsabilité de l'entreprise. L'Autorisation est également valide pour toutes les dilutions supérieures subséquentes.	
Valable jusqu'au		09.10.2017	

01 Pravastax 10 mg, Tabletten**02 Pravastax 20 mg, Tabletten****03 Pravastax 40 mg, Tabletten**

Drossapharm AG, Steinengraben 18, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62514	Abgabekategorie: B	Index: 07.12.0.	20.09.2016
Zusammensetzung	01	pravastatinum natricum 10 mg, excipients pro compresso.	
	02	pravastatinum natricum 20 mg, excipients pro compresso.	
	03	pravastatinum natricum 40 mg, color.: E 104, E 133, excipients pro compresso.	
Anwendung		Reduktion des Serumcholesterinspiegels	
Packung/en	01	007	30 Tablette(n) B
		008	100 Tablette(n) B
	02	009	30 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	03	011	30 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.05.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		21.02.2022	

01 Prostagutt F, Kapseln

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 52624	Abgabekategorie: D	Index: 05.98.0.	23.09.2016
Zusammensetzung	01	sabal extractum ethanolicum spissum 160 mg, DER: 10-14.3:1, urticae radices extractum ethanolicum siccum 120 mg, DER: 7.6-12.5:1, color.: E 131, excipients pro capsula.	
Anwendung		Bei beginnender Prostatavergrößerung	
Packung/en	01	002	50 Kapsel(n) D
		029	120 Kapsel(n) D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.08.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: 50)	
Gültig bis		30.10.2020	

01 Quercus comp., Unguentum

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 60342	Abgabekategorie: D	Index: 20.02.0.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	borago officinalis e foliis ferm TM 0.5 g, hamamelis virginiana e foliis ferm TM 0.5 g, quercus corticis decoctum TM 20 g, adeps lanae, excipiens ad unguentum pro 100 g.	
Anwendung		ohne Indikation	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.12.2011 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit 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		11.12.2021	

01 Rebif 8.8 und 22 RebiDose, Injektionslösung in Fertigspritzen, vormontiert im Fertigpen**02 Rebif 22 RebiDose, Injektionslösung in Fertigspritzen, vormontiert im Fertigpen****03 Rebif 44 RebiDose, Injektionslösung in Fertigspritzen, vormontiert im Fertigpen**

Merck (Schweiz) AG, Chamerstrasse 174, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 62067	Abgabekategorie: B	Index: 01.99.0.	01.09.2016
Zusammensetzung	01	I) 8.8 mcg/0.2 ml: interferonum beta-1a ADNr 8.8 µg corresp. 2.4 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antiox.: methioninum 24 µg, conserv.: alcohol benzylicus 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.2 ml. II) 22 mcg / 0.5 ml: interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antiox.: methioninum 60 µg, conserv.: alcohol benzylicus 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	02	interferonum beta-1a ADNr 22 µg corresp. 6 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antiox.: methioninum 60 µg, conserv.: alcohol benzylicus 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
	03	interferonum beta-1a ADNr 44 µg corresp. 12 Mio U.I., mannitolium, poloxamerum 188, natrii acetat trihydricus, antiox.: methioninum 60 µg, conserv.: alcohol benzylicus 2.5 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 0.5 ml.	
Anwendung		Multiple Sklerose	
Packung/en	01	001	6 + 6 Spritze(n) 6 Fertigspritzen 8.8µg/0.2 ml + 6 Fertigspritzen 22µg/0.5 ml
			B
	02	003	3 Spritze(n)
		004	12 Spritze(n)
			B
	03	006	3 Spritze(n)
		007	12 Spritze(n)
			B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.02.2022	

04 Redimune 1 g, Trockensubstanz mit Solvens
 05 Redimune 3 g, Trockensubstanz mit Solvens
 06 Redimune 6 g, Trockensubstanz mit Solvens
 07 Redimune 12 g, Trockensubstanz mit Solvens
 CSL Behring AG, Wankdorfstrasse 10, 3014 Bern

Zul.-Nr.: 500	Abgabekategorie: B	Index: 08.09.	30.09.2016
Zusammensetzung	04	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum humanum normale 1 g, saccharum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 33 ml.	
	05	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum humanum normale 3 g, saccharum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 100 ml.	
	06	Praeparatio cryodesiccata: immunoglobulinum humanum normale 6 g, saccharum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 200 ml.	
	07	praeparatio sicca: immunoglobulinum humanum normale 12 g, saccharum, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 200 ml.	
Anwendung		Immunmodulation bei idiopathischer thrombozytopenischer Purpura (ITP) Immunmodulation bei Kawasaki-Syndrom allogene Knochenmarktransplantation Substitutionstherapie bei primären Immunmangelkrankheiten Substitutionstherapie bei Myelom oder chronisch-lymphatischer Leukämie mit schwerer sekundärer Hypogammaglobulinämie und rezidivierenden Infektionen Immunmodulation bei Guillain-Barré Syndrom (GBS) Substitutionstherapie bei Kindern mit kongenitalem AIDS und rezidivierenden Infektionen	
Packung/en	06	003 6 g Packung zu 6g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.04.2015 (Verlängerung der Zulassung) 500 04 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 500 05 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt 500 07 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.02.2022	

01 Sauerstoff medicinal Westfalen, Inhalationsgas 200 bar**02 Sauerstoff medicinal Westfalen, Inhalationsgas 300 bar**

Westfalen Gas Schweiz GmbH, Sisslerstrasse 11, 5074 Eiken

Zul.-Nr.: 57228	Abgabekategorie: E	Index: 03.99.0.	23.09.2016
Zusammensetzung	01	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
	02	oxygenium 100 %, gasum inhalationis.	
Anwendung		Sauerstofftherapie	
Packung/en	01	001 2 Einzelflaschen Druckgasbehälter 200 bar	E
		002 4 Einzelflaschen Druckgasbehälter 200 bar	E
		003 5 Einzelflaschen Druckgasbehälter 200 bar	E
		004 10 Einzelflaschen Druckgasbehälter 200 bar	E
		005 50 Einzelflaschen Druckgasbehälter 200 bar	E
		006 12 x 50 Bündel 200 bar	E
		007 20 Einzelflaschen Druckgasbehälter 200 bar	E
		008 3 Einzelflaschen Druckgasbehälter 200 bar	E
		009 1 Einzelflaschen Druckgasbehälter 200 bar	E
	02	010 1 Einzelflaschen Druckgasbehälter 300 bar	E
		011 2 Einzelflaschen Druckgasbehälter 300 bar	E
		012 3 Einzelflaschen Druckgasbehälter 300 bar	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.03.2014 (Aufnahme eines weiteren Fülldruckes (300 bar))	
Gültig bis		27.08.2019	

01 Sidroga Birkenblätter, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 44550	Abgabekategorie: D	Index: 05.02.0.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	betulae folium 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Harntreibend bei gereizten Harnwegen	
Packung/en	01	016 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.08.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2021	

01 Sidroga Johanniskraut, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 44553	Abgabekategorie: D	Index: 01.04.1.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	hyperici herba 1.75 g pro charta.	
Anwendung		Bei gedrückter Stimmung	
Packung/en	01	015 20 x 1,75 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 04.07.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2021	

01 Sidroga Weissdorn, geschnittene Droge

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 44557	Abgabekategorie: D	Index: 02.98.0.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	crataegi folium cum flore 1.5 g pro charta.	
Anwendung		Bei nervösen Herzbeschwerden	
Packung/en	01	010 20 x 1,5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 09.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.12.2021	

01 Similasan Hämorrhoiden, Globuli

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 53359	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D10, capsicum annuum D10, graphites D8, hamamelis virginiana D8 ana partes, calcii carbonas et xylitolum ad globulos.	
Anwendung		Bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	037 15 g	D
		038 4.5 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2022	

01 Similasan Hämorrhoiden, Salbe

Similasan AG, Chriesiweg 6, 8916 Jönen

Zul.-Nr.: 51677	Abgabekategorie: D	Index: 20.01.0.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	acidum nitricum D10, capsicum annuum D10, graphites D8, hamamelis virginiana D8 ana partes 25 mg, alcohol cetylicus, arachidis oleum hydrogenatum, polysorbatum 60, propylenglycolum, conserv.: natrii chloroargentas, aqua q.s. ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Bei Hämorrhoiden	
Packung/en	01	022 50 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		08.03.2022	

01 Sivextro 200 mg, Filmtabletten

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

Zul.-Nr.: 65270	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	29.09.2016
Zusammensetzung	01	tedizolidi phosphas 200 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	001 6 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2016 (Korrektur der IT-Nummer)	
Gültig bis		04.01.2021	

01 Sivextro 200 mg, Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Zul.-Nr.: 65388	Abgabekategorie: A	Index: 08.01.9.	29.09.2016
Zusammensetzung	01	tedizolidi phosphas 200 mg, mannitolium, natrii hydroxidum, acidum hydrochloridum, pro vitro.	
Anwendung		Infektionskrankheiten	
Packung/en	01	002	6 Durchstechflasche(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 05.01.2016 (Korrektur der IT-Nummer)	
Gültig bis		04.01.2021	

01 Solcoseryl 212.5 mg/5 ml i.v., Injektionslösung**02 Solcoseryl 85 mg/2 ml i.v., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 22958	Abgabekategorie: B	Index: 02.99.0.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 212.5 mg, E 218, E 216, E 214, acidum parahydroxybenzoicum, aqua ad iniectabilia q.s., ad solutionem pro 5 ml.	
	02	dialysatum deproteinatum sanguinis vituli siccum 85 mg, E 218, E 216, E 214, acidum parahydroxybenzoicum, aqua ad iniectabilia q.s., ad solutionem pro 2 ml.	
Anwendung		Chronisch-venöse Insuffizienz mit therapieresistentem Ulcus cruris; peripher-arter. Verschlusskrankheit Stad. III/IV	
Packung/en	01	054	5 x 5 ml Ampulle(n) B
	02	002	25 x 2 ml Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2013 (Zusätzliche Dosisstärke (2 ml)) (Präzisierung der Deklaration der Hilfsstoffe)	
Gültig bis		22.10.2018	

01 Somatostatine - EUMEDICA 0,25 mg, Lyophilisat
02 Somatostatine - EUMEDICA 3 mg, Lyophilisat
03 Somatostatine - EUMEDICA 6 mg, Lyophilisat
 Eumedica Pharmaceuticals AG, Arnold Böcklin-Str. 1, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 53620	Abgabekategorie: A	Index: 07.09.0.	29.09.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: somatostatinum 0.25 mg ut somatostatini acetas hydricus, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: somatostatinum 3 mg ut somatostatini acetas hydricus, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: somatostatinum 6 mg ut somatostatini acetas hydricus, pro vitro. Solvens: natrii chloridi solutio 9 g/L 1 ml.	
Anwendung		Hémorragies intestinales aiguës graves, traitement adjuvant: fistules pancréatiques et intestinales	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.03.2012 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		19.02.2022	

01 Somavert 10 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion
02 Somavert 15 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion
03 Somavert 20 mg, Pulver zur Herstellung einer Injektion
 Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 57144	Abgabekategorie: A	Index: 07.03.1.	07.06.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 10 mg, glycinum, mannitolium, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
	02	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 15 mg, glycinum, mannitolium, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
	03	Praeparatio cryodesiccata: pegvisomantum 20 mg, glycinum, mannitolium, dinatrii phosphas anhydricus, natrii dihydrogenophosphas monohydricus, pro vitro.	
Anwendung		Akromegalie	
Packung/en	01	002	30 Durchstechflasche(n) 30 Vials Pulver und 30 Fertigspritzen Lösungsmittel A
	02	004	30 Durchstechflasche(n) 30 Vials Pulver und 30 Fertigspritzen Lösungsmittel A
	03	006	1 Durchstechflasche(n) 1 Vial Pulver und 1 Fertigspritze Lösungsmittel A
Bemerkung		(Änderung Primärverpackung, früher: für Lösungsmittel Durchstechflasche, neu: für Lösungsmittel Fertigspritze)	
Gültig bis		10.10.2020	

01 Soufrol, Schwefel-Oelbad

Gebro Pharma AG, Grienmatt 2, 4410 Liestal

Zul.-Nr.: 33504	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.5.	09.09.2016
Zusammensetzung	01	mesulfenum 100 mg, excipients ad solutionem pro 1 g.	
Anwendung		Schwefel-haltiger Badezusatz	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.06.2016 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt.	
Gültig bis		27.02.2017	

01 Strepsils Orange mit Vitamin C, Lutschtabletten

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

Zul.-Nr.: 58441	Abgabekategorie: D	Index: 12.03.	26.09.2016
Zusammensetzung	01	alcohol 2,4-dichlorobenzylicus 1.2 mg, amylmetacresolum 0.6 mg, acidum ascorbicum 33.5 mg, natrii ascorbas 74.9 mg, arom.: bergamottae aetheroleum et alia, color.: E 110, E 124, excipients pro compresso.	
Anwendung		Entzündungen des Mund- und Rachenraumes	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.05.2014 (Umwandlung Zulassungsart) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		18.10.2019	

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

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 58452	Abgabekategorie: B	Index: 08.06.0.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	terbinafinum 125 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
	02	terbinafinum 250 mg ut terbinafini hydrochloridum, excipients pro compresso.	
Anwendung		Antimykotikum	
Packung/en	01	001	14 Tablette(n) B
	02	003	14 Tablette(n) B
		005	28 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		01.08.2022	

01 Tora-dol, Filmtabletten

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 48803	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	01.09.2016
Zusammensetzung	01	ketorolacum trometamolium 10 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	01	016	10 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		28.12.2021	

01 Tora-dol 10 mg, Injektionslösung**02 Tora-dol 30 mg, Injektionslösung**

Pro Farma AG, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 48802	Abgabekategorie: B	Index: 07.10.1.	01.09.2016
Zusammensetzung	01	ketorolacum trometamolium 10 mg, ethanolum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	ketorolacum trometamolium 30 mg, ethanolum, natrii chloridum, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Antiphlogistikum, Analgetikum	
Packung/en	02	028	5 Ampulle(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.02.2016 (Verlängerung der Zulassung) 48802 01 Dosisstärke nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.12.2021	

01 Torasemid-Mepha 5 mg, Tabletten**02 Torasemid-Mepha 10 mg, Tabletten****03 Torasemid-Mepha 20 mg, Tabletten**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 58181	Abgabekategorie: B	Index: 05.01.0.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	torasemidum 5 mg, excipients pro compresso.	
	02	torasemidum 10 mg, excipients pro compresso.	
	03	torasemidum 20 mg, excipients pro compresso.	
Anwendung		Diureticum	
Packung/en	01	009	20 Tablette(n) B
		010	100 Tablette(n) B
	02	011	20 Tablette(n) B
		012	100 Tablette(n) B
	03	001	20 Tablette(n) B
		003	100 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.03.2022	

01 Tramacet, Filmtabletten

Janssen-Cilag AG, Gubelstrasse 34, 6300 Zug

Zul.-Nr.: 55810	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	09.09.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamolium 325 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 16.01.2015 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		01.10.2022	

01 Tramadol-Paracetamol-Mepha 37.5mg/325mg, Lactab**02 Tramadol-Paracetamol-Mepha 75mg/650mg, Lactab**

Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 63000	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.4.	09.09.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 37.5 mg, paracetamololum 325 mg, excipients pro compresso obducto.	
	02	tramadoli hydrochloridum 75 mg, paracetamololum 650 mg, excipients pro compresso obducto.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	20 Tablette(n) A
		003	60 Tablette(n) A
	02	004	10 Tablette(n) A
		005	20 Tablette(n) A
		006	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 24.01.2014 (Zulassung der neuen Dosisstärke 75 mg / 650 mg)	
Gültig bis		23.01.2019	

01 Tramal, Kapseln

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 43787	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	09.09.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 50 mg, excipients pro capsula.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	001	10 Kapsel(n) A
		002	20 Kapsel(n) A
		003	60 Kapsel(n) A
		039	10 x 20 Kapsel(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.05.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.02.2022	

01 Tramal, Suppositorien

Grünenthal Pharma AG, Glarus Süd

Zul.-Nr.: 40859	Abgabekategorie: A	Index: 01.01.3.	09.09.2016
Zusammensetzung	01	tramadoli hydrochloridum 100 mg, excipients pro suppositoio.	
Anwendung		Analgetikum	
Packung/en	01	039	10 Suppositorien A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 12.09.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.02.2022	

03 Trandate 100 mg, Tabletten**04 Trandate 200 mg, Tabletten**

Aspen Pharma Schweiz GmbH, Lindenstrasse 8, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 41530	Abgabekategorie: B	Index: 02.03.0.	23.09.2016
Zusammensetzung	03	labetaloli hydrochloridum 100 mg, color.: E 110, conserv.: E 211, excipiens pro compresso obducto.	
	04	labetaloli hydrochloridum 200 mg, color.: E 110, conserv.: E 211, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Alpha- und Beta-Rezeptorenblocker	
Packung/en	03	001 100 Tablette(n)	B
	04	002 100 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.01.2016 (Änderung Zusammensetzung)	
Gültig bis		09.03.2018	

01 Tyverb, Filmtabletten

Novartis Pharma Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57937	Abgabekategorie: A	Index: 07.16.1.	20.09.2016
Zusammensetzung	01	lapatinibum 250 mg ut lapatinibi ditosylas monohydricus, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zytostatikum	
Packung/en	01	003 70 Tablette(n) HDPE Behälter	A
		004 2 x 70 Tablette(n) HDPE Behälter	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.06.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.05.2022	

01 Umckaloabo, Filmtabletten

Schwabe Pharma AG, Erlistrasse 2, 6403 Küssnacht am Rigi

Zul.-Nr.: 61350	Abgabekategorie: D	Index: 03.99.0.	22.09.2016
Zusammensetzung	01	extractum siccum 20 mg ex pelargonii sidoides radicis extractum ethanolicum liquidum, DER: 1:8-10, conserv.: E 200, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Symptomatische Behandlung einer akuten Bronchitis	
Packung/en	01	002 30 Tablette(n)	D
		003 60 Tablette(n)	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.11.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.03.2022	

01 Usneabasan, homöopathische Tropfen

ebi-pharm ag, Lindachstrasse 8c, 3038 Kirchlindach

Zul.-Nr.: 51535	Abgabekategorie: C	Index: 20.01.0.	23.09.2016
Zusammensetzung	01	usnea barbata TM corresp. ethanolum 70 % V/V.	
Anwendung		Bei Kopfschmerzen	
Packung/en	01	014 30 ml	C
		022 100 ml	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.05.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

01 Valproat Sandoz 300 mg, Retardtabletten**02 Valproat Sandoz 500 mg, Retardtabletten**

Sandoz Pharmaceuticals AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 57384	Abgabekategorie: B	Index: 01.07.2.	19.09.2016
Zusammensetzung	01	acidum valproicum 87 mg et natrii valproas 200 mg corresp. natrii valproas 300 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
	02	acidum valproicum 145 mg et natrii valproas 333 mg corresp. natrii valproas 500 mg, saccharinum natricum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Antiepileptikum	
Packung/en	01	001	100 Tablette(n) B
	02	003	60 Tablette(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.09.2013 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.07.2022	

01 Valtrex 500 mg, Filmtabletten**03 Valtrex 250 mg, Filmtabletten**

GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee

Zul.-Nr.: 53116	Abgabekategorie: A	Index: 08.03.0.	27.09.2016
Zusammensetzung	01	valaciclovirum 500 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
	03	valaciclovirum 250 mg ut valacicloviri hydrochloridum, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Herpesinfektionen, CMV-Prophylaxe nach Nierentransplantation	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) A
		002	30 Tablette(n) A
		003	42 Tablette(n) A
	03	087	60 Tablette(n) A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 11.06.2015	
Gültig bis		30.11.2019	

01 Valverde Dolo Teufelskralle, Filmtabletten

Sidroga AG, Weidenweg 15, 4310 Rheinfelden

Zul.-Nr.: 62054	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.6.	01.09.2016
Zusammensetzung	01	harpagophyti radice extractum ethanolicum siccum 480 mg DER: 4.4-5.0:1, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Zur symptomatischen Behandlung von Schmerzen und Bewegungseinschränkungen	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.10.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
		Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		30.01.2022	

01 Voltaren Dolo forte, Emulgel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61859	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	19.09.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natricum 20 mg, propylenglyolum, aromatica, antiox.: E 321, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	50 g D
		002	100 g D
		003	120 g D
		004	150 g D
		005	180 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.04.2022	

01 Voltaren Dolo, Emulgel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55846	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	19.09.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 11.6 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, propylenglyolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	003	60 g D
		007	120 g D
		008	150 g D
		009	180 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.04.2022	

01 Voltaren Dolo, Emulgel Dispenser

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 55848	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	19.09.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 11.6 mg corresp. diclofenacum natricum 10 mg, propylenglyolum, aromatica, excipients ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	005	75 ml D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.04.2022	

01 Voltaren forte, Emulgel

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 61858	Abgabekategorie: D	Index: 07.10.4.	19.09.2016
Zusammensetzung	01	diclofenacum diethylaminum 23.2 mg corresp. diclofenacum natricum 20 mg, propylenglycolum, aromatica, antiox.: E 321, excipiens ad gelatum pro 1 g.	
Anwendung		Perkutanes Antiphlogistikum	
Packung/en	01	001	50 g D
		002	100 g D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		12.04.2022	

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

Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich

Zul.-Nr.: 58728	Abgabekategorie: B	Index: 06.03.0.	07.09.2016
Zusammensetzung	01	rivaroxabanum 10 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	02	rivaroxabanum 15 mg, excipiens pro compresso obducto.	
	03	rivaroxabanum 20 mg, excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Thromboseprophylaxe und Behandlung, Schlaganfall- und Embolieprophylaxe, Behandlung von Lungenembolien (LE)	
Packung/en	01	001	10 Tablette(n) B
		002	30 Tablette(n) B
		006	10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung B
	02	007	100 Tablette(n) Spitalpackung B
		010	14 Tablette(n) B
		011	28 Tablette(n) B
		012	98 Tablette(n) B
		013	10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung B
	03	008	100 Tablette(n) Spitalpackung B
		020	14 Tablette(n) B
		021	28 Tablette(n) B
		022	98 Tablette(n) B
		023	10 x 1 Tablette(n) Spitalpackung B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 19.09.2013 (Neue zusätzliche Packungsgrösse/n, neu: Spitalpackung à 100 Tabletten für 15 mg und 20 mg)	
Gültig bis		17.12.2018	

01 Xyzal, comprimés pelliculés

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

N° d'AMM: 55754	Catégorie de remise: B	Index: 07.13.1.	06.09.2016
Composition	01	levocetirizini dihydrochloridum 5 mg, excipients pro compresso obducto.	
Indication		Antiallergikum, Antihistaminikum	
Conditionnements	01	005	10 comprimé(s) B
		007	30 comprimé(s) B
		009	50 comprimé(s) B
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 15.09.2011 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		25.03.2022	

01 Zoledronat Axapharm Onco 4, Infusionskonzentrat

Axapharm AG, Zugerstrasse 32, 6340 Baar

Zul.-Nr.: 62253	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	21.09.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solidier Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 22.07.2016 (Verlängerung der Zulassung) Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		23.02.2022	

01 Zoledronat-Teva onco 4mg/5ml, Infusionskonzentrat

Teva Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel

Zul.-Nr.: 62200	Abgabekategorie: B	Index: 07.99.0.	21.09.2016
Zusammensetzung	01	acidum zoledronicum 4 mg ut acidum zoledronicum monohydricum, mannitolium, natrii citras dihydricus, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Knochenmetastasen solider Tumoren und multiples Myelom, maligne Hypercalcämie	
Packung/en	01	001	1 Durchstechflasche(n) B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 01.11.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		24.04.2022	

02 Zovirax Lip, Crème

GSK Consumer Healthcare Schweiz AG, 6343 Risch

Zul.-Nr.: 54241	Abgabekategorie: D	Index: 10.09.3.	06.09.2016
Zusammensetzung	02	aciclovirum 50 mg, propylenglycolum, natrii laurilsulfas, excipients ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Herpes labialis	
Packung/en	02	054	2 g Tube D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.04.2016 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		23.11.2021	

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01 Baxyl LA 200 ad us. vet., Injektionslösung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 61419	Abgabekategorie: A	Index:	22.09.2016
Zusammensetzung	01	oxytetracyclinum 200 mg ut oxytetracyclinum dihydricum, magnesii oxidum leve, N,N-dimethylacetamidum, dinatrii edetas, antiox.: natrii hydroxymethansulfinas 4.0 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1.0 ml.	
Anwendung		Langwirkendes Oxytetracyclin für Rinder, Schafe und Schweine	
Packung/en	01	001	100 ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 30.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		29.01.2022	

01 Biclox DC ad us. vet., suspension

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

N° d'AMM: 53807	Catégorie de remise: A	Index:	28.09.2016
Composition	01	cloxacillinum 600 mg ut cloxacillinum benzathinum, ampicillinum anhydricum 300 mg, lecithinum, aluminii monostearas, paraffinum liquidum, ad suspensionem pro vase 5.4 g.	
Indication		Traitement des mammites subcliniques lors de la mise-à-goutte. Prévention des nouvelles infections tout au long de la période de tarissement.	
Conditionnements	01	011	4 x 5.4 g injecteurs A
		038	120 x 5.4 g injecteurs A
		039	20 x 5.4 g injecteurs A
Remarque		Cette attestation d'autorisation annule celle du 26.01.2012 (prolongation de l'autorisation)	
Valable jusqu'au		14.12.2021	

01 Cefenil 1g/20ml ad us. vet., Injektionslösung

ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 62308	Abgabekategorie: A	Index:	22.09.2016
Zusammensetzung	01	Praeparatio cryodesiccata: ceftiofurum 1000 mg ut ceftiofurum natricum, kalii dihydrogenophosphas, pro vitro. Solvens: aqua ad iniectabilia.	
Anwendung		Breitspektrum-Cephalosporin zur intramuskulären Anwendung für Rinder und Schweine	
Packung/en	01	001	1 g Trockensubstanz und Solvens 20ml A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 07.02.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		06.02.2022	

01 Cestex 12.5mg ad us. vet., Filmtabletten**02 Cestex 25mg ad us. vet., Filmtabletten****03 Cestex 100mg ad us. vet., Filmtabletten**

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 53487	Abgabekategorie: B	Index:	01.09.2016
Zusammensetzung	01	epsiprantelum 12.5 mg, color.: E 110 et E 129, excipiens pro compresso obducto.	
	02	epsiprantelum 25 mg, color.: E 110 et E 132, excipiens pro compresso obducto.	
	03	epsiprantelum 100 mg, color.: E 110 et excipiens pro compresso obducto.	
Anwendung		Bandwurmmittel für Katze und Hund	
Packung/en	01	017 100 Tablette(n)	B
	02	025 100 Tablette(n)	B
	03	033 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		17.01.2022	

01 Depo-Medrol ad us. vet., Injektionssuspension

Zoetis Schweiz GmbH, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich

Zul.-Nr.: 40678	Abgabekategorie: B	Index:	01.09.2016
Zusammensetzung	01	methylprednisoloni acetat 40 mg, macrogolum 4000, natrii chloridum, conserv.: N-myristyl-gamma-picolinii chloridum 0.2 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad suspensionem pro 1 ml.	
Anwendung		Glucocorticoid für Pferde, Hunde und Katzen	
Packung/en	01	018 5 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2015 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		22.01.2022	

01 Dorbene ad us. vet., Injektionslösung

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

Zul.-Nr.: 57788	Abgabekategorie: A	Index:	23.09.2016
Zusammensetzung	01	medetomidini hydrochloridum 1 mg, natrii chloridum, conserv.: E 216 0.2 mg, E 218 1 mg, aqua ad iniectabilia q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Injizierbares Sedativum für Hunde und Katzen	
Packung/en	01	001 10 ml	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 02.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		26.02.2022	

01 Kenostart ad us. vet., Zitzentauchmittel

Hygline GmbH, Hinterdorfstrasse 10, 3550 Langnau im Emmental

Zul.-Nr.: 59272	Abgabekategorie: E	Index:	22.09.2016
Zusammensetzung	01	iodum 3.1 mg, PEG-75 lanolin, antiox.: E 222, excipients ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Zitzendesinfektion zur Unterstützung der Mastitisprophylaxe bei Rindern	
Packung/en	01	002 5 l	E
		003 10 l	E
		004 20 l	E
		005 60 l	E
		006 200 l	E
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 28.04.2010 Erneute Zulassung nach Ablauf der Gültigkeit der Zulassung	
Gültig bis		21.09.2021	

01 Metacam 5mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**02 Metacam 20mg/ml ad us. vet., Injektionslösung****03 Metacam 40mg/ml ad us. vet., Injektionslösung**

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

Zul.-Nr.: 53851	Abgabekategorie: B	Index:	06.09.2016
Zusammensetzung	01	meloxicamum 5 mg, megluminum, glycofurol, poloxamerum 188, natrii chloridum, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 150 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	02	meloxicamum 20 mg, megluminum, poloxamerum 188, dinatrii edetas, macrogolum 300, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 150 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
	03	meloxicamum 40 mg, megluminum, poloxamerum 188, dinatrii edetas, macrogolum 300, glycinum, conserv.: ethanolum 96 per centum 150 mg, aqua ad iniectionem q.s. ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung	01	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Hunde und Katzen	
	02	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder, Schweine und Pferde	
	03	Nichtsteroidales Antiphlogistikum für Rinder und Pferde	
Packung/en	01	053 10 ml	B
		061 20 ml	B
	02	037 50 ml	B
		045 100 ml	B
	03	001 50 ml	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Zulassung der neuen Dosisstärke 40mg/ml)	
Gültig bis		19.02.2018	

01 Noroclav 50 ad us. vet., Tabletten
02 Noroclav 250 ad us. vet., Tabletten
03 Noroclav 500 ad us. vet., Tabletten
 ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee

Zul.-Nr.: 57027	Abgabekategorie: A	Index:	27.09.2016
Zusammensetzung	01	amoxicillinum anhydricum 40 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 10 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipiens pro compresso.	
	02	amoxicillinum anhydricum 200 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 50 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipiens pro compresso.	
	03	amoxicillinum anhydricum 400 mg ut amoxicillinum trihydricum, acidum clavulanicum 100 mg ut kalii clavulanas, aromatica, color.: E 122, excipiens pro compresso.	
Anwendung	01	Antibiotikum für Hunde und Katzen	
	02	Antibiotikum für Hunde und Katzen	
	03	Antibiotikum für Hunde	
Packung/en	01	004 100 Tablette(n)	A
	02	012 50 Tablette(n)	A
	03	013 25 Tablette(n)	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 03.01.2012 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		15.02.2022	

01 Osurnia ad us. vet., Ohren-Gel
 Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 65151	Abgabekategorie: B	Index:	27.09.2016
Zusammensetzung	01	florfenicolum 10 mg, terbinafinum 10 mg, betamethasoni acetat 1 mg, antiox.: E 321, excipiens ad praeparationem pro 1.2 g.	
Anwendung		Behandlung von akuter Otitis externa und akuter Verschlimmerung von rezidivierender Otitis externa, die mit Florfenicol-empfindlichen Bakterien und Terbinafin-empfindlichen Pilzen einhergeht.	
Packung/en	01	001 2 Tuben à 1.2 g	B
		003 20 Tuben à 1.2 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.09.2016 (Neue zusätzliche Packungsgrösse, neu: 20 Tuben à 1.2g)	
Gültig bis		07.01.2020	

01 Osurnia ad us. vet., Ohren-Gel
 Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 65151	Abgabekategorie: B	Index:	08.09.2016
Zusammensetzung	01	florfenicolum 10 mg, terbinafinum 10 mg, betamethasoni acetat 1 mg, antiox.: E 321, excipiens ad praeparationem pro 1.2 g.	
Anwendung		Behandlung von akuter Otitis externa und akuter Verschlimmerung von rezidivierender Otitis externa, die mit Florfenicol-empfindlichen Bakterien und Terbinafin-empfindlichen Pilzen einhergeht.	
Packung/en	01	001 2 Tuben à 1.2 g	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 08.01.2015 (Verzicht Packungsgrösse 12 Tuben)	
Gültig bis		07.01.2020	

01 Prac-tic XS ad us. vet., Spot-on Lösung**02 Prac-tic S ad us. vet., Spot-on Lösung****03 Prac-tic M ad us. vet., Spot-on Lösung****04 Prac-tic L ad us. vet., Spot-on Lösung**

Novartis Tiergesundheit AG, Schwarzwaldallee 215, 4058 Basel

Zul.-Nr.: 58037	Abgabekategorie: C	Index:	23.09.2016
Zusammensetzung	01	pyriproolum 56.25 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 0.45 ml.	
	02	pyriproolum 137.5 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 1.1 ml.	
	03	pyriproolum 275 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 2.2 ml.	
	04	pyriproolum 625 mg, antiox.: E 321, excipients ad solutionem pro 5 ml.	
Anwendung		Antiektoparasitikum gegen Zecken und Flöhe bei Hunden	
	01	Für Hunde von 2 - 4.5 kg	
	02	Für Hunde von 4.5 - 11 kg	
	03	Für Hunde von 11 - 22 kg	
	04	Für Hunde von 22 - 50 kg	
Packung/en	01	002 3 x 0.45 ml Pipetten	C
	02	004 3 x 1.1 ml Pipetten	C
	03	006 3 x 2.2 ml Pipetten	C
	04	008 3 x 5.0 ml Pipetten	C
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 15.04.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		07.03.2022	

01 Pyrogenium compositum Dr. Schaette ad us. vet., flüssige Verdünnung

WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern

Zul.-Nr.: 57805	Abgabekategorie: B	Index:	08.09.2016
Zusammensetzung	01	pyrogenium D15 3.3 g, lachesis mutus D8 3.3 g, argentum metallicum D30 3.3 g, ethanolum, excipients ad solutionem pro 10 g.	
Anwendung		Zur Anregung der Selbstheilungskräfte entsprechend den homöopathischen Arzneimittelbildern der Einzelmittel bei Rind, Pferd, Ziege, Schaf, Schwein, Hund und Katze	
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 13.03.2012 Nur für den Vertrieb im Ausland bestimmt	
Gültig bis		28.06.2017	

01 Sputolysin ad us. vet., Pulver

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

Zul.-Nr.: 48022	Abgabekategorie: B	Index:	01.09.2016
Zusammensetzung	01	dembrexini hydrochloridum monohydricum 5 mg, excipients ad pulverem pro 1 g.	
Anwendung		Bronchiales Sekretolytikum für Pferde	
Packung/en	01	014 420 g Dose	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 18.06.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		04.01.2022	

01 Vetisept ad us. vet., Lösung 10%

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

Zul.-Nr.: 50513	Abgabekategorie: D	Index:	13.09.2016
Zusammensetzung	01	iodum 10 mg ut povidonum iodatum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektionsmittel für Tiere	
Packung/en	01	017 120 ml	D
		025 220 ml	D
		033 1 l	D
		041 5 l	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2022	

01 Vetisept ad us. vet., Obletten

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

Zul.-Nr.: 50514	Abgabekategorie: B	Index:	13.09.2016
Zusammensetzung	01	iodum 100 mg ut povidonum iodatum, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Prophylaxe und Therapie von Puerperalinfektionen, Retentio secundinarum, Endometritis bei Rindern	
Packung/en	01	013 10 Obletten	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 27.10.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2022	

01 Vetisept ad us. vet., Salbe

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

Zul.-Nr.: 50515	Abgabekategorie: D	Index:	13.09.2016
Zusammensetzung	01	iodum 10 mg ut povidonum iodatum, macrogolum 400, excipiens ad unguentum pro 1 g.	
Anwendung		Desinfektionsmittel für Tiere	
Packung/en	01	028 20 g	D
		036 100 g	D
		044 450 g	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2022	

01 Vetisept-Spray ad us. vet.

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

Zul.-Nr.: 50516	Abgabekategorie: D	Index:	13.09.2016
Zusammensetzung	01	iodum 5 mg ut povidonum iodatum, excipiens ad solutionem pro 1 ml.	
Anwendung		Desinfektionsmittel für Tiere	
Packung/en	01	016 170 ml	D
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.12.2011 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		14.02.2022	

01 Vetmedin 1.25 mg ad us. vet., Kautabletten**02 Vetmedin 2.5 mg ad us. vet., Kautabletten****03 Vetmedin 5 mg ad us. vet., Kautabletten****04 Vetmedin 10 mg ad us. vet., Kautabletten**

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

Zul.-Nr.: 57804	Abgabekategorie: B	Index:	28.09.2016
Zusammensetzung	01	pimobendanum 1.25 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	02	pimobendanum 2.5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	03	pimobendanum 5 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
	04	pimobendanum 10 mg, aromatica, excipiens pro compresso.	
Anwendung		Kardiovaskuläres Therapeutikum beim Hund	
Packung/en	01	001 50 Tablette(n)	B
		006 100 Tablette(n)	B
	02	007 50 Tablette(n)	B
	03	005 50 Tablette(n)	B
	04	008 50 Tablette(n)	B
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 29.08.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		05.02.2022	

01 Zoletil 100 ad us. vet., Injektionslösung

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon

Zul.-Nr.: 62405	Abgabekategorie: A	Index:	07.09.2016
Zusammensetzung	01	Pulver: zolazepamum 250 mg, tiletaminum 250 mg, natrii sulfas anhydricus, lactosum anhydricum. Solvens: aqua ad iniectabilia pro vitro 5 ml.	
Anwendung		Anästhetikum für Zoo- und Wildtiere	
Packung/en	01	001 5 ml Pulver und Lösungsmittel	A
Bemerkung		Ersetzt die Zulassungsbescheinigung vom 14.02.2014 (Verlängerung der Zulassung)	
Gültig bis		13.06.2022	

Änderung der ZulassungsinhaberIn Modification du titulaire d'AMM

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

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

Übertragung der Zulassung / Transfert de l'autorisation

Per 01.09.2016 übernimmt die Firma **Vifor Consumer Health SA, Villars-sur-Glâne** folgende/s Arzneimittel der Firma **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

A compter du 01.09.2016, l'entreprise **Vifor Consumer Health SA, Villars-sur-Glâne** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Vifor SA, Villars-sur-Glâne**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
47834	Traumacut, comprimés pelliculés

Per 01.09.2016 übernimmt die Firma **RECORDATI SA, Chiasso** folgende/s Arzneimittel der Firma **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil**:

A compter du 01.09.2016, l'entreprise **RECORDATI SA, Chiasso** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Pierre Fabre Pharma SA, Allschwil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53165	Calperos, compressa da succhiare divisibile
54822	Calperos D3, compressa da succhiare
54874	Zanidip, compressa rivestita con film
58644	Urispas, compressa rivestita con film
59192	Zanipress, compressa rivestita con film

Per 13.09.2016 übernimmt die Firma **WALA Schweiz GmbH, Bern** folgende/s Arzneimittel der Firma **Andermatt BioVet AG, Grossdietwil**:

A compter du 13.09.2016, l'entreprise **WALA Schweiz GmbH, Bern** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Andermatt BioVet AG, Grossdietwil**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
57805	Pyrogenium compositum Dr. Schaette ad us. vet., flüssige Verdünnung

Per 15.09.2016 übernimmt die Firma **Solumedics GmbH, Zofingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Schöftland**:

A compter du 15.09.2016, l'entreprise **Solumedics GmbH, Zofingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Schöftland**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
42542	Elumatic III, Tc-99m-Generator
62442	Tekcis, Tc-99m-Generator

Per 15.09.2016 übernimmt die Firma **Curatis AG, Liestal** folgende/s Arzneimittel der Firma **Alkopharma SA, Martigny (in Liquidation)**:

A compter du 15.09.2016, l'entreprise **Curatis AG, Liestal** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **Alkopharma SA, Martigny (en liquidation)**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
53450	Ethyol, Lyophilisat (sistiert)

Per 30.09.2016 übernimmt die Firma **Solumedics GmbH, Zofingen** folgende/s Arzneimittel der Firma **CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Schöftland**:

A compter du 30.09.2016, l'entreprise **Solumedics GmbH, Zofingen** devient titulaire de l'AMM du / des médicament/s suivant/s détenu/s jusque là par l'entreprise **CBI Medical Products Vertriebs GmbH, Schöftland**:

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
44521	Teceos, Markierungsbesteck
51409	Seralb-I-125, Injektionslösung
51672	Scintimun Granulocyte BW 250/183, Markierungsbesteck
51703	Citrate d'Yttrium (90Y)-YMM-1, Suspension zur Injektion
51704	Citrate d'Erbium (169Er) Cis bio international, Kolloidale Suspension zur lokalen Injektion (ERMM-I)
51705	Sulfure de Rhénium (186Re)-RE-186-MM-1 Cis bio International, Suspension
54265	Quadramet, Injektionslösung
56219	Ytracis, Lösung zur Radiomarkierung
59062	Stamicis, Markierungsbesteck

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

Per 06.09.2016 ändert die Firma **Parsenn-Produkte AG** ihr Firmendomizil von Klus, 7240 Küblis nach **Chlus 13, 7240 Küblis**.

A compter du 06.09.2016, l'entreprise **Parsenn-Produkte AG** actuellement sise Klus, 7240 Küblis, aura pour nouveau domicile **Chlus 13, 7240 Küblis**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
48088	Badesalz DS-PAR, Medizinisches Badesalz aus dem Toten Meer
55369	Phytovir Crème, Crème
56967	Parsenn-Herpes Crème, Crème
63086	Cefuroxim Parsenn i.v., Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
63146	Ceftriaxon Parsenn, Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
65580	Imatinib Parsenn, Filmtabletten
65909	Exemestan Parsenn 25 mg, Filmtabletten
65922	Anastrozol Parsenn, Filmtabletten
65923	Letrozol Parsenn, Filmtabletten

Per 23.09.2016 ändert die Firma **Fair-Med Healthcare AG** ihr Firmendomizil von Neuhofstrasse 3A, 6340 Baar nach **Gotthardstrasse 26, 6300 Zug**.

A compter du 23.09.2016, l'entreprise **Fair-Med Healthcare AG** actuellement sise Neuhofstrasse 3A, 6340 Baar, aura pour nouveau domicile **Gotthardstrasse 26, 6300 Zug**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel Médicament
57993	Epirubicin Fair-Med, Konzentrat zur Injektion/Instillation
57995	Vinorelbin Fair-Med, Lösung für intravenöse Injektion/Infusion
59167	Gemcitabin Fair-Med, Lyophilisat für Infusionslösung

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

Per 06.09.2016 ändert die Firma **CareFusion Switzerland 317 Sàrl, A-One Business Centre**, zone d'activités Vers-la-Pièce 10, 1180 Rolle ihren Firmennamen und ihr Domizil auf **BD Switzerland Sàrl, Business Park Terre-Bonne, Bâtiment A4, Route de Crassier 17, 1262 Eysins**.

A compter du 06.09.2016, l'entreprise **CareFusion Switzerland 317 Sàrl, A-One Business Centre** actuellement sise zone d'activités Vers-la-Pièce 10, 1180 Rolle, aura pour nouvelle raison sociale et domicile **BD Switzerland Sàrl, Business Park Terre-Bonne, Bâtiment A4, Route de Crassier 17, 1262 Eysins**.

Zul.-Nr. N° d'AMM	Arzneimittel (bei Namensänderung alter Name in Klammern) Médicament (ancien nom entre parenthèses lors d'un changement de nom)
62603	ChloraPrep, solution pour application cutanée avec applicateur

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	02	Addamel N Infusionskonzentrat, Zusatzampulle Fresenius Kabi (Schweiz) AG, Aawasserstrasse 2, 6370 Oberdorf NW	43676	B	07.01.2.	21.09.2016
1	01	Atorvastat-Mepha 10, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62211	B	07.12.0.	21.09.2016
1	02	Atorvastat-Mepha 20, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62211	B	07.12.0.	21.09.2016
1	03	Atorvastat-Mepha 40, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62211	B	07.12.0.	21.09.2016
1	04	Atorvastat-Mepha 80, Lactab Mepha Pharma AG, Kirschgartenstrasse 14, 4051 Basel	62211	B	07.12.0.	21.09.2016
1	01	Mucosil Phyto Junior, sirop pectoral Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	65345	D	03.02.0.	20.09.2016
1	01	Mucosil Phyto, sirop pectoral Vifor Consumer Health SA, Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne	65344	D	03.02.0.	20.09.2016
1	01	Prolia, Injektionslösung in Durchstechflasche Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug	59526	B	07.99.0.	28.09.2016

1	01	Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze ohne Nadelschutz (verblistert) Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug	60211	B	07.99.0.	28.09.2016
1	02	Prolia, Injektionslösung in Fertigspritze ohne Nadelschutz (unverblistert) Amgen Switzerland AG, Dammstrasse 21, 6300 Zug	60211	B	07.99.0.	28.09.2016
1	01	Rivastigmin Helvepharm 1.5mg, Kapseln Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	61539	B	01.99.0.	26.09.2016
1	02	Rivastigmin Helvepharm 3mg, Kapseln Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	61539	B	01.99.0.	26.09.2016
1	03	Rivastigmin Helvepharm 4.5mg, Kapseln Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	61539	B	01.99.0.	26.09.2016
1	04	Rivastigmin Helvepharm 6mg, Kapseln Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	61539	B	01.99.0.	26.09.2016
1	01	Selegilin Helvepharm, Tabletten Helvepharm AG, Walzmühlestrasse 60, 8500 Frauenfeld	54326	A	01.08.0.	30.09.2016
1	01	Supradyn, Kapseln Bayer (Schweiz) AG, Grubenstrasse 6, 8045 Zürich	52121	D	07.02.51	22.09.2016
1	01	Tetanol pur, Injektionssuspension GlaxoSmithKline AG, Talstrasse 3-5, 3053 Münchenbuchsee	707	B	08.08.	31.10.2016
1	01	Vexol, Augentropfen Alcon Switzerland SA, 6343 Risch	54242	A	11.06.1.	01.11.2016
1	01	Zolpidem Spirig HC, Filmtabletten Spirig HealthCare AG, Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen	65624	B	01.03.1.	30.09.2016

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

1	01	Hydrocortiderm ad us. vet., Emulsion Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee	42348 B	26.09.2016
---	----	--	----------------	------------

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	Arnica/Lappa comp., Oleum pro balneo WALA Schweiz GmbH, Bärenplatz 2, 3011 Bern	62266	D	20.02.0.	27.02.2017
01	Lupidon G, Injektionssuspension Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen	692	B	08.08.	08.02.2017
01	Lupidon H, Injektionssuspension Almirall AG, Alte Winterthurerstrasse 14, 8304 Wallisellen	691	B	08.08.	08.02.2017
01	Orencia, Injektionslösung zur subkutanen Anwendung (Fertigspritze ohne Nadelschutz) Bristol-Myers Squibb SA, 6312 Steinhausen	62219	B	07.15.0.	26.02.2017
01	Pectorex Salbe, Salbe Iromedica AG, Oberstrasse 222, 9014 St. Gallen	62517	D	03.06.0.	09.02.2017
01	Wiewohl, flüssig Wiewohl Diethelm AG, Wässeristrasse 37, 8340 Hinwil	32819	D	12.02.4.	22.02.2017

Tierarzneimittel / Produits à usage vétérinaire

01	Vetisept ad us.vet., flüssige Seife Dr. E. Gräub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Bern	50511	D	14.02.2017
01	Vitaminstoss Stricker ad us.vet., abgeteilte Pulver Werner Stricker AG, 3053 Münchenbuchsee	36026	B	14.02.2017